

土壤α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶(S-α-Afa)活性试剂盒说明书

(货号:BP10085W 微板法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

土壤 α -L-阿拉伯呋喃糖苷酶(S- α -Afa, EC 3.2.1.55)是一种能够水解非还原呋喃阿拉伯糖残基的糖苷酶类。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法,S-α-Afa分解对-硝基苯阿拉伯呋喃糖苷生成对-硝基苯酚 (PNP) ,后者在405nm有最大吸收峰,通过测定吸光值升高速率即可得出α-Afa酶活性大小。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	液体 40mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉剂1瓶	-20℃避光保存	1. 开盖前注意使试剂落入底部 (可手动甩一甩); 2. 加入 15.5mL 试剂一,充分溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉剂 1 支	4℃避光保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进 行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

取新鲜土样或者 37 度烘箱风干 (需先粗研磨), 过 40 目筛网. 备用。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30 min, 调节波长到 405 nm。
- ② 在离心管中依次加入下列试剂:

试剂组分(μL)	测定管	对照管
土壌 (g)	0.1g	0.1g

网址: www.bpelisa.com



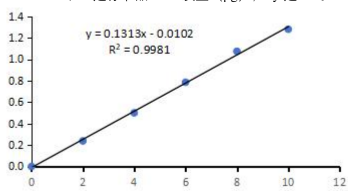
试剂一		300	
试剂二	300		
迅速混匀,37℃保温 1h(间隔 15min 振荡混匀一次)			
试剂三	200	200	

混匀, 12000rpm, 离心 5min, **立即**取上清液 200μL 于 96 孔板中, **立即**于 405nm 下读取吸光值 A, ΔA=A 测定-A 对照(每个样本需做一个自身对照)。

- 【注】: 1. 若 A 测定超过 1.8, 可对最后一步的待检测上清液(测定管和对照管)同时进行稀释(用水稀释即可), 稀释倍数 D 代入计算公式;
 - 2.若 ΔA 过小,可以增加土样量或延长保温时间(如:2h 或更长),重新调整的样本量 W 和反应时间 T 需代入计算公式重新计算。
 - 3. 若同时检测同一背景下的土壤样本,此批土壤样本可做一个样本自身对照,节省时间;若是不同背景下的土壤 样本(如黑土,红土,黄土等),则每个样本需做一个自身对照,即按照说明书加样表操作即可,

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 0.1313x - 0.0102; x 是标准品 PNP 质量(μg), y 是 ΔA 。



2、活性定义: 在 37°C, 每小时每克土壤产生 1μg 对-硝基苯酚 (PNP) 定义为 1 个酶活单位。 S-α-Afa(μg/h/g 土样)=[(△A+0.0102)÷0.1313]÷W÷T×D=7.62×(△A+0.0102)÷W×D

W---土壤样品质量, g; D---稀释倍数, 未稀释即为 1; T---催化反应时间, 1 h; PNP 相对分子质量---139.11。

附:标准曲线制作过程:

- 1 向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水溶解,若有结晶析出,需 37℃水浴至完全溶解,标准品母液浓度为 1mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 mg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:

标品浓度 mg/mL	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200

网址: www.bpelisa.com



水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	10	
蒸馏水		10
试剂一	290	290
试剂三	200	200

混匀, 立即取上清液 200μ L 于 96 孔板中, 立即于 405nm 下读取吸光值 A, $\triangle A=A$ 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com