

土壤脂肪酶(S-LPS)活性试剂盒说明书

(货号: BP10090F 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

脂肪酶(EC 3.1.1.3)是一种特殊的酯键水解酶,能催化天然油脂水解,在食品、医药、洗涤剂和皮革等 许多工业领域中都有广泛的应用。

本试剂盒提供一种简单、快速的检测方法,以对硝基苯酚酯作为底物,脂肪酶水解底物产生具有颜色 的对硝基苯酚, 在405nm波长下测定其吸光值, 即可得出脂肪酶活力。

二、试剂盒的组成和配制:

. 4713	4713 mm H 3 2 m 1954 1 1 1 H 2012 3							
试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项					
试剂一	A 粉体: 3 瓶	-20℃避光保存	1. 临用前甩几下,使微量 A 粉体落到底 部,再向每瓶 A 粉体中加入 2mLB 液,					
			一部,再问母和 A 初冲中加入 2mlb 液,					
	B 液∶ 6mL×1 瓶	4℃避光保存	混匀备用;					
		- ~	2. 用不完的试剂仍-20℃保存。					
试剂二	液体 35mL×1 瓶	4°C保存						
			1. 若重新做标曲,则用到该试剂;					
标准品	粉体 1 支	4℃避光保存	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)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、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:

取新鲜土样或风干(可37度烘箱风干)土样, 先粗研磨, 过40目筛网备用。

【注】: 土壤风干,减少土壤中水分对于实验的干扰;土壤过筛,保证取样的均匀细腻;

2、检测步骤:

- ① 分光光度计预热 30 min, 调节波长到 405 nm, 蒸馏水调零。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
土壤样本 (g)	0.15g	
试剂一	80	80
试剂二	680	680

混匀,30℃条件振荡反应 20min, 立即于 4℃, 12000rpm 离心 10min, 取出全部上清液至 1mL 玻璃比色皿(光 径 1cm) 中, 于 405nm 处读取吸光值 A,

△A=A 测定-A 空白。

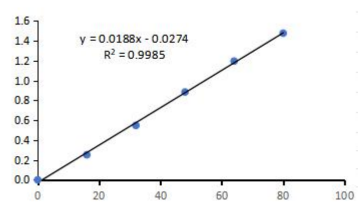
【注】若 ΔA 值在零附近,可以延长反应时间 T(如至 40 min 或更长),或增加土壤样本量 W(如增至 0.2 g), 则改变后的反应时间 T 和土壤样本质量 W 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0188x - 0.0274, x 是标准品摩尔质量 (nmol), y 是 ΔA 。

网址: www.bpelisa.com





2、酶活定义:每小时每克土样释放出 1nmol 对硝基苯酚的酶量定义为一个酶活力单位。 S-LPS(nmol/h/g 干土)=[(\triangle A+0.0274)÷0.0188]÷W÷T=159.6×(\triangle A+0.0274) ÷W

T---反应时间, 20 min=1/3h;

W---土壤样本实际取样量, g。

附:标准曲线制作过程:

1 向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水,标准品母液浓度为 20μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.8, 1.6, 2.4, 3.2, 4μmol/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:

吸取标准品母液 200uL,加入 800uL 蒸馏水,混匀得到 4μmol/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.8	1.6	2.4	3.2	4
μmol/mL	O	0.0	1.0	2.4	3.2	T
标品稀释液	0	40	90	120	1.00	200
uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0

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	20			
蒸馏水		20		
B 液	80	80		
试剂二	660	660		
混匀,于 405nm 下读取吸光值,△A=A 测定-0 浓度管。				

网址: www.bpelisa.com