

# 土壤 N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶(S-NAG)试剂盒说明书

(货号: BP10109F-48 分光法 48样 有效期: 6个月)

#### 一、指标介绍:

土壤 N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶 (NAG, EC 3.2.1.52) 是溶酶体中的一种酸性水解酶,由土壤微生物分泌,该酶的活性变化与机体某些病理状态密切相关。

土壤 N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶(S-NAG)分解 4-硝基酚-β-N-乙酰氨基葡萄糖生成对-硝基苯酚 (PNP) ,在 405nm 处检测该产物的升高速率,来计算 S-NAG 活力大小。

#### 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	粉剂×2 瓶	-20℃避光保存	<ol> <li>1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手动甩一甩);</li> <li>2. 加入 4.5mL 蒸馏水,充分溶解备用,用不完的试剂仍-20℃保存;</li> </ol>
试剂二	液体 40mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 40mL×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)、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、样本的制备:

取新鲜土样或干土(风干或者37度烘箱风干), 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 30min 以上,调节波长至 405nm,蒸馏水调零。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	对照管	空白管 (仅做一次)	
土样 (g)	0.05	0.05		
试剂一	150		150	
蒸馏水		150		
试剂二	300	300	300	
混匀, 37°C振荡反应 1h				
试剂三	350	350	350	

混匀, 12000rpm, 离心 10min, 取全部上清液于 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,于 405nm 下读取吸光值 A, $\triangle$ A=A 测定- A 对照-A 空白(每个测定管需设一个对照管)。

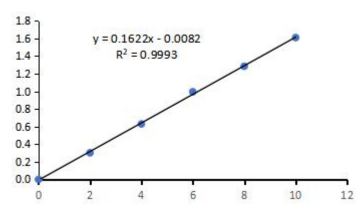
网址: www.bpelisa.com



【注】: 1.若△A 在零附近徘徊,可延长 37°C的孵育时间 T(如增至 4 小时或更长),或增加 土样质量 W(如增至 0.2g)。则改变后的 T 和 W 需代入计算公式重新计算。 2.若测定管 A 值大于 1.5 或△A 大于 1.5,可缩短 37°C的孵育时间 T(如减至 0.5 小时或更短)。 则改变后 T 需代入计算公式重新计算。或对最后一步的待检测上清液(包括测定管、对照管 和空白管)同时用蒸馏水进行稀释,稀释倍数 D 代入计算公式。

## 五、结果计算:

1、标准曲线: y = 0.1622x - 0.0082; x 为标准品质量 (μg), y 为吸光值ΔA。



2、单位定义: 每小时每克土样中产生 1nmol 对-硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活单位。 S-NAG 活力(nmol/h/g 土样)=(ΔA+0.0082)÷0.1622÷Mr×10³÷W÷T×D =44.3×(ΔA+0.0082) ÷W×D

T---反应时间, 1h; W---实际称取土样质量, g;

Mr--- PNP 相对分子质量, 139.11; D---稀释倍数, 未稀释即为 1。

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 1mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,0.1,0.2,0.3,0.4,0.5mg/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 500	uL,加入 500uI	蒸馏水, 混匀	得到 0.5mg/mL	的标品稀释液待	押。
标品浓度	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
mg/mL	U	0.1	0.2	0.3	0.4	0.3
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	U	40	80	120	100	200
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	20	
蒸馏水	130	150
试剂二	300	300

网址: www.bpelisa.com



试剂三	350	350			
混匀,取全部上清液于 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,于 405nm					
ト 下读取吸光值,△A=A 测定-0 浓度管。					

网址: www.bpelisa.com