

土壤芳基酰胺酶活性测定试剂盒

分光法 24 样

产品简介:

土壤芳基酰胺酶 (Aryl-acylamidase, EC 3.5.1.13) 可水解带有酰胺基团的化合物；本试剂盒利用土壤芳基酰胺酶水解底物 L-亮氨酸β-萘胺生成β-萘胺，β-萘胺接着与对二甲氨基肉桂醛生成红色偶氮化合物，该化合物于 540nm 处有特征吸收峰，通过检测该红色物质的增加速率，即可计算土壤芳基酰胺酶活性大小。

试剂盒组成和配制:

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 |
|------|-------------|-------|-----------------------------------|
| 试剂一 | 液体 20mL×1 瓶 | 4°C保存 | |
| 试剂二 | 粉剂 mg×1 瓶 | 4°C保存 | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加入 6mL 蒸馏水，充分溶解备用。 |
| 试剂三 | 液体 14mL×1 瓶 | 4°C保存 | |
| 试剂四 | 粉剂 mg×1 瓶 | 4°C保存 | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加入 6mL 蒸馏水，充分溶解备用。 |
| 标准品 | 粉剂 mg×1 支 | 4°C保存 | 若重新做标曲，则用到该试剂。 |

所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、天平、离心机、恒温水浴锅、乙醇、可调式移液器。

土壤芳基酰胺酶活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样本情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

1、样本制备：

取新鲜土样风干或者 30°C 烘箱风干，先粗研磨，过 40 目筛，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、上机检测：

① 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 540nm，蒸馏水调零。

② 在 EP 管中依次加入：

| 试剂名称 (μL) | 测定管 | 对照管 |
|--|---------|---------|
| 样本 | 0.1g 土壤 | 0.1g 土壤 |
| 试剂一 | 300 | 300 |
| 试剂二 | 100 | |
| 混匀，于 37°C 孵育 2h（间隔 30min 振荡混匀一次）。 | | |
| 95%乙醇 | 600 | 600 |
| 试剂二 | | 100 |
| 立即混匀，于 12000rpm，室温或 4°C 离心 10min，离心 10min， 上清液待测。 | | |

③ 显色反应，在 EP 管中依次加入：

| | | |
|--|-----|-----|
| 上清液 | 280 | 280 |
| 试剂三 | 280 | 280 |
| 试剂四 | 280 | 280 |
| 混匀，10min 后，全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中， | | |

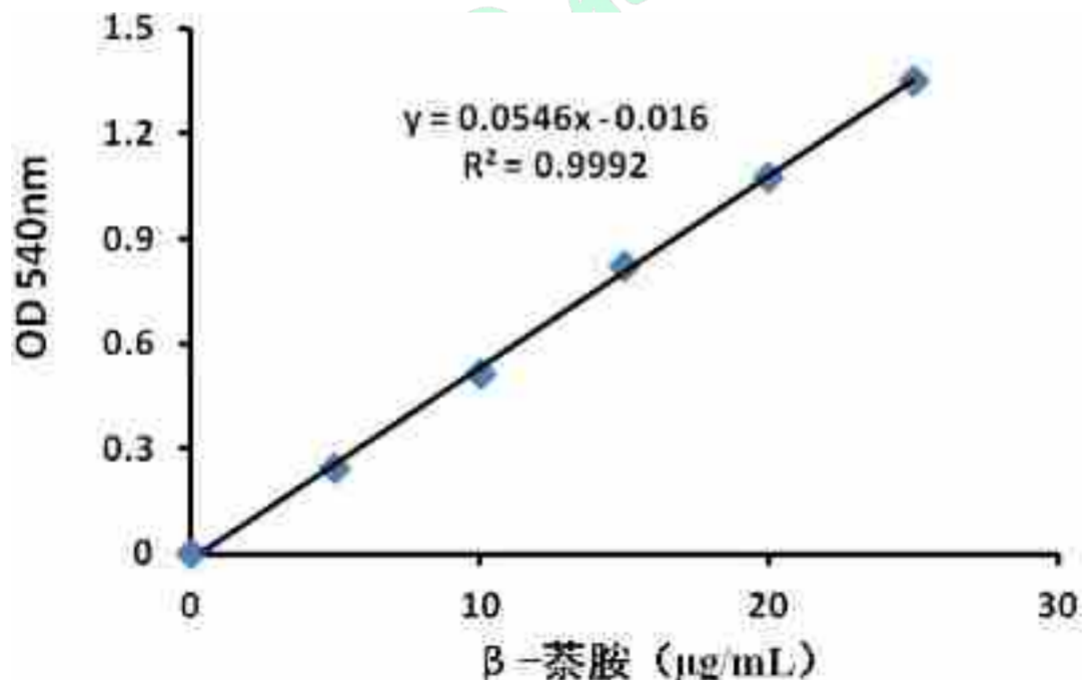
于 540nm 处测定吸光值 A, $\Delta A = A - A_{\text{对照}}$ 测定-A 对照 (每个样本做一个自身对照)。

- [注]:**
- 若 ΔA 值在零附近徘徊, 可在 37°C 孵育阶段延长反应时间 T(如增至 3h 或更长), 或增加土壤样本量 W(如增至 0.2g), 则改变后的反应时间 T 和 W 需代入公式重新计算。
 - 若 A 测定的值大于 1.8, 可用乙醇对整个红色显色反应液进行稀释, 则稀释倍数 D 需代入公式参与计算。

结果计算:

1、标准曲线方程:

$y = 0.0546x - 0.016$, x 是标准品浓度 ($\mu\text{g/mL}$), y 是 ΔA 。



2、酶活定义：37°C条件下，每克土样每小时释放出 1μg 的β-萘胺为一个酶活力单位。

$$\text{土壤芳基酰胺酶活性} (\mu\text{g}/\text{h/g 土样}) = (\Delta A + 0.016) \div 0.0546 \times V_1 \div W \div T$$

$$= 9.2 \times (\Delta A + 0.016) \div W$$

V1---孵育阶段的反应总体积, 1mL; T---反应时间, 2h; W---样本质量, g;

附：标准曲线制作过程：

1. 制备标准品母液 (2.5mg/mL): 标准品用 1mL 乙醇溶解。(母液需在两天内用)。
2. 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 5, 10, 15, 20, 25. μg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
3. 依据显色反应阶段测定管的加样体系操作, 根据结果即可制作标准曲线。