土壤α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶(S-α-Afa)活性试剂盒

微板法 48 样

咨询热线 : 15800441009

产品简介:

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。

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 40mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 mg×1 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部,再 加 15.5mL 试剂一,充分溶解备用。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
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:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、恒温培养箱、分析天平、可调式移液器、蒸馏水。 土壤α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶(S-α-Afa)活性测定:

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

1、样本制备:

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

咨询热线 : 15800441009

2、上机检测:

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(μL)	测定管	对照管
土壤(g)	0.1g	0.1g
试剂—		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;

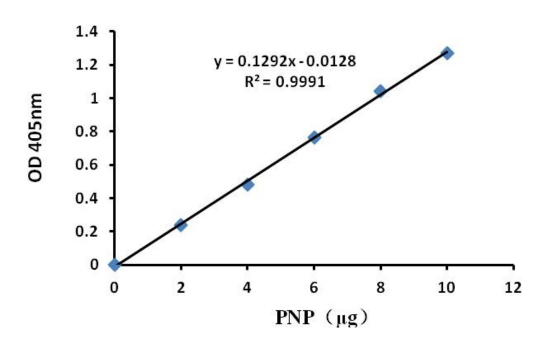
- 2.若ΔA 过小,可以增加土样量或延长保温时间 (如: 2h 或更长),重新调整的样本量 W 和反应时间 T 需代入计算公式重新计算。
- 3. 若同时检测同一背景下的土壤样本,此批土壤样本可做一个样本自身对照,节省时间;若是不同背景下的土壤样本(如黑土,红土,黄土等),则每个样本需做一个自身对照,即按照说明书加样表操作即可,

结果计算:

1、标准曲线方程:

y = 0.1292x - 0.0128; x 是标准品 PNP 质量 (µg), y 是△A。

咨询热线 : 15800441009



(1) 按样本质量计算:

2、活性定义: 在 37℃, 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+0.0128)÷0.1292]÷W÷T×D=7.74×(△A+0.0128)÷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 制备标准品母液 (1mg/mL): 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。
- 2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 mg/mL。也可根据实际 样本来调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管中直接加入: 10µL 标准品+290µL 试剂一+200µL 试剂三,混匀,立即取上

咨询热线 : 15800441009

清液 200μL 于 96 孔板中, 立即于 405nm 下读取吸光值 A。

4 根据结果制作标准曲线。