土壤α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶 (α-L-Af) 活性检测试盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
SMHD4-C24	土壤α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶(α-L-Af)	24T	常量法
SMHD4-C48	试剂盒	48T	常量法

一、测定意义:

α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶 (α-L-Af) 属于糖基水解酶家族,可以从含有阿拉伯糖残基的多聚物如阿拉伯木聚糖、阿拉伯聚糖和阿拉伯半乳聚糖等的非还原末端水解生成一个 L-阿拉伯糖分子。

二、测定原理:

以对硝基苯-α-L-阿拉伯呋喃糖苷为底物,水解生成对硝基酚,产物显黄色,在 400nm 有特征吸收峰。

三、试剂盒组成:

试剂编号	试剂名称	试剂装量(24T)	试剂装量(48T)	保存条件		
R0	甲苯	自备	自备	2~8℃保存		
R1	试剂一	35mL×1 瓶	60mL×1 瓶	2~8℃保存		
D2	试剂二	粉剂×1 瓶	粉剂×2 瓶	-20℃保存		
R2	试剂二应用液配制:每瓶粉剂加入试剂一3mL,充分溶解。					
R3	试剂三	10mL×1 瓶	20mL×1 瓶	2~8℃保存		
R4	试剂四	60mL×1 瓶 120mL×1 瓶 2~8		2~8℃保存		
R5	标准品 (1mg/mL)	1mL×1 瓶	1mL×1 瓶	2~8℃保存		

四、操作步骤:

一、样本前处理

新鲜土样自然风干或者 37℃烘箱风干, 过 30-50 目筛。

二、操作步骤

1、培养反应:

<u> </u>					
	测定管	对照管			
土样 (g)	0.1	0.1			
甲苯(μL)	50	50			
震荡混匀	, 使土样全部湿润, 室温青	静置 15min			
试剂一(μL)	500	500			
蒸馏水(μL)	-	100			
试剂二应用液(μL)	100	-			
混匀, 37℃孵育 3h					
试剂三(μL)	100	100			

混匀, 10000 转/min 常温离心 10min, 取上清液备用。

2、显色反应: (标准品稀释详见附录 I)

	测定管	对照管	标准管
上清液(μL)	100	100	-
不同浓度的标准品(µL)	-	-	100

试剂四(μL)	900	900	900
---------	-----	-----	-----

混匀,静置 10min,波长 400nm,1cm 光径,蒸馏水调零,测定各管吸光度值。 注:每个特测样本需设定一个测定管和一个对照管;

五、单位定义与计算:

单位定义:每小时每克风干土壤中产生 1µg 对硝基酚为一个酶活力单位

计算公式: 根据标准曲线,将吸光度值带入标曲计算出上清液中浓度 Y (μg/mL)

S-GAL(U/g 土样) = $(Y_{\text{测定管}} - Y_{\text{对照管}}) \times V_{\text{提取}} \div W \div T$

T: 反应时间, 1h;

V gi: 提取液体积,, 0.7mL;

W: 样本质量, 0.1g。

六、注意事项:

- 1、比色时,溶液呈现淡黄色,在 2h 内保持稳定。
- 2、不同土壤样本的α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶差异较大,根据样本活性可以适当增加或者减少称取样本重量,也可增加反应时间。
- 3、甲苯易挥发,操作时候宜在通风橱中进行。

附录 I: 标准曲线的制备

1、前处理:

将 1mg/mL 的标准品用双蒸水稀释成 0、3.125、6.25、12.5、25、50、100 μ g/mL 标准液进行标准曲线的制备。

2、操作表:

标准品浓度(μg/mL)	0	3.125	6.25	12.5	25	50	100
标准品(μL)	100	100	100	100	100	100	100
试剂四(μL)	900	900	900	900	900	900	900

混匀,静置 10min,波长 400nm, 1cm 光径,蒸馏水调零,测定各管吸光度值。

3、测定结果:

标准品浓度 (μg/mL)	吸光度值
0	0
3.125	0.0241
6.25	0.0501
12.5	0.0945
25	0.2024
50	0.3833
100	0.7912

