

# 土壤芳基酰胺酶试剂盒说明书

(货号: ADS-W-TR064 微板法 48样 有效期: 6个月)

#### 一、指标介绍:

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。

#### 二、试剂盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉剂 1 瓶	4℃避光保存	1. 开盖前注意使试剂落入底部(可 手动甩一甩); 2. 加入 12.5mL 蒸馏水, 充分溶解 备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 8mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	粉剂1瓶	-20℃避光保存	1. 开盖前注意使试剂落入底部(可 手动甩一甩); 2. 加入 10mL 乙醇,充分溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
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)、 96 孔板、离心管、酶标仪、**乙醇**、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

#### 四、指标测定:

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、样本提取:

取新鲜土样风干或者 30℃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 s 的干扰;土壤过筛,保证取样的均匀细腻;



## 2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 540nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				
试剂组分 (μL)	测定管	对照管		
样本	0.1g 土壌	0.1g 土壤		
试剂一	300	300		
试剂二	100			
混匀,于 37℃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℃离心 10min,离心 10min,				
上清液待测。				

③ 显色反应, 在96孔板中依次加入:

上清液	80	80
试剂三	80	80
试剂四	80	80
混匀,10min 后,	于 540nm 处测5	定吸光值 A,
△A=A 测定-A 对照	( <mark>每个样本做一</mark>	个自身对照)。

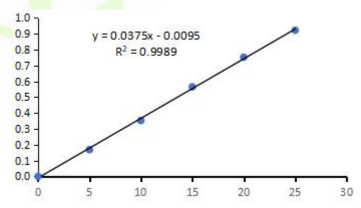
### 【注】:

1.若△A 值在零附近徘徊,可在 37℃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。

2. 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。

## 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0375x - 0.0095, x 是标准品浓度 (μg/mL), y 是ΔA。



2、酶活定义: 37℃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。 土壤芳基酰胺酶活性( $\mu$ g/h/g 土样)=( $\Delta$ A+0.0095)÷0.0375×V1÷W÷T  $=13.3\times(\triangle A+0.0095)\div W$ 

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 标准品用 1mL 乙醇溶解。(母液需在两天内用),标准品母液浓度为 2.5mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0,5,10,15,20,25. μg/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:

1. 吸取标准品母液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 250ug/mL 的标品稀释液;						
2. 吸取 250u	2. 吸取 250ug/mL 的标品稀释液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 25ug/mL 的标品稀释液待用。			稀释液待用。		
标品浓度	0	5	10	15	20	25
μg/mL	V	3	10	13	20	23
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 依据显色反应阶段测定管的加样表操作,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。

١	<b>-</b> 2.0			
试剂名称 (μL)		标准管	0 浓度管(仅做一次)	
	标品	80		
蒸馏水			80	
	试剂三	80	80	
试剂四		80	80	
	混匀,10min 后,于 540nm 处测定吸光值 A,			
	△A=A 测定-0 浓度管。			