土壤甘氨酸氨基肽酶(S-GAP)测试盒

微板法 48 样

产品简介

土壤甘氨酸氨基肽酶 (S-GAP) 是一类能水解肽链 N-末端为甘氨酸的酶,由土壤微生物分泌。本试剂盒利用土壤甘氨酸氨基肽酶 (S-GAP) 分解甘氨酸对硝基苯胺生成对硝基苯胺,该物质在 405nm 有最大吸收峰,通过测定吸光值升高速率来计算 S-GAP 活性。

试剂盒组成和配制

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 | |
|------|-------------|-------------|------------------------------------|--|
| 试剂─ | 液体 60mL×1 瓶 | 4°C保存 | | |
| 试剂二 | 粉剂 mg×1 瓶 | -20°C保 存 | 临用前甩几下,使试剂落入底部,再加 5.4mL 乙醇混匀溶解。 | |
| 试剂三 | 液体 35mL×1 瓶 | 4°C保存 | 2 | |
| 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、恒温振荡培养箱/水浴锅、可调式移液器、天平。

土壤甘氨酸氨基肽酶(S-GAP)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!

1、样本制备:

www.jibio.cn 订购热线: 13166274223

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、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 405nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

| 试剂名称 (μL) | 测定管 | 对照管 | 空白管(仅做一次) | | | |
|---|-----|------|-----------|--|--|--|
| 土样 (g) | 005 | 0.05 | | | | |
| 试剂— | 400 | 500 | 400 | | | |
| 试剂二 | 100 | | 100 | | | |
| 土样 (g) | 005 | 0.05 | | | | |
| 充分混匀,37℃培养 2 小时(振荡培养或间隔 20min 手动振荡混匀几下) | | | | | | |
| 试剂三 | 300 | 300 | 300 | | | |

混匀,8000rpm 离心 5min (若上清液不澄清可加大离心力),取 200μL 上清液至 96 孔板中,405nm 下读取吸光值 A, Δ A=A 测定-A 对照-A 空白 (每个样本做一个自身对照)。

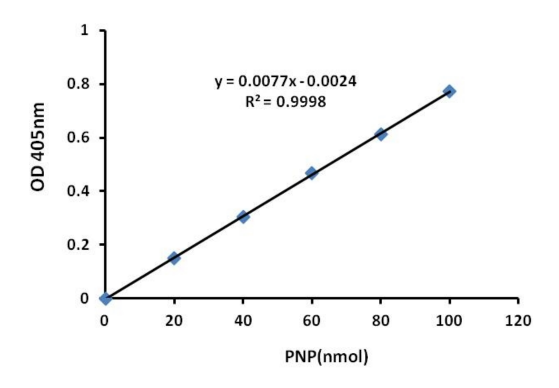
[注]: 1.若ΔA 较小,可延长 37℃的孵育时间 T (如增至 4 小时或更长),或增加土样质量 W (如增至 0.2g)。则改变后的 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

2.若测定管 A 值大于 1.5 或△A 大于 1.5, 可缩短 37℃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。

结果计算

1、标准曲线方程:

y = 0.0077x - 0.0024; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为△A。



2、单位定义: 每小时每克土样生成 1 nmol 对硝基苯胺定义为一个酶活力单位。

S-GAP(nmol/h/g 土样)=(ΔA+0.0024)÷0.0077÷W÷T×D=65×(ΔA+0.0024)÷W×D

T---反应时间, 2h; W---土壤样本实际取样量, g。

D---稀释倍数,未稀释即为 1。

附:标准曲线制作过程:

- 1. 制备标准品母液 (10µmol/mL): 临用前甩几下或离心,使粉体落入底部,加入 0.5mL 乙醇,涡旋震荡溶解后再加入 0.5mL 的蒸馏水混匀,得到 10µmol/mL 备用。
- 2. 把母液用蒸馏水稀释成以下浓度: 0,0.4,0.8,1.2,1.6, 2μmol/mL。也可根据实际样本来

www.jibio.cn 订购热线: 13166274223

调整标准品浓度。

3. 在 EP 管依次加入: 50μL 标准品+450μL 试剂—+300μL 试剂三,混匀,取 200μL 至

96 孔板中,于 405nm 下读取吸光值,根据结果制作标准曲线。