

土壤碱性蛋白酶 (Soil-Alcalase Protease, S-ALPT) 试剂盒说明书

(货号: G0314F 分光法 24 样)

一、产品简介:

蛋白酶是广泛存在于土壤中的一大酶类, 它能水解各种蛋白质以及肽类等化合物为氨基酸, 因此土壤蛋白酶的活性与土壤中氮素的转化状况有极其重要的关系。

土壤碱性蛋白酶 (S-ALPT) 在碱性条件下将酪蛋白水解产生酪氨酸; 酪氨酸与福林酚在碱性条件下反应生成蓝色化合物; 该蓝色物质在 680nm 有特征吸收峰, 进而得 S-ALPT 酶活, 由于底物酪蛋白自身含有多种氨基酸, 所以在检测过程中必须设置带有底物酪蛋白的对照, 以扣除有干扰的背景值, 排除假阳性。

二、测试盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 120mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 mg×2 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 每瓶加入 3mL 试剂三 90°C加热搅拌至分散 (约 10-20min), 再加 27mL 试剂一搅拌至溶解 (约需 30min); 配置完的试剂 4°C保存, 三天内用完。
试剂三	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	用前摇匀。
试剂四	液体 30mL×1 瓶	4°C保存	用前摇匀。
试剂五	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	用前摇匀。
试剂六	液体 5mL×1 棕色瓶	4°C保存	现用现配, 临用前加 10mL 蒸馏水, 4°C保存, 一星期内用完。
标准品	粉体 mg×1 支 EP	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂

【注】: 试剂二若在磁力搅拌器 (带温控) 上溶解, 可用锡箔纸或保鲜膜盖住烧杯, 以免溶解过程中水分蒸发过快。

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、水浴锅、磁力搅拌器、可调式移液枪

四、土壤碱性蛋白酶 (S-ALPT) 的测定:

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。

2、上机检测:

- ① 分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 680nm, 蒸馏水调零。
- ② 配制好的试剂二需预先 50°C水浴 10min。
- ③ 在 EP 管中依次加入下列试剂培养:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
土样 (g)	0.2g 鲜土 或 0.1g 干土	0.2g 鲜土 或 0.1g 干土
试剂一	500	500
试剂二	500	
50°C振荡培养 2h, 同时, 余下的试剂二须单独 50°C振荡培养 2h		
上步单独 50°C培养过的试剂二		500

试剂四	500	500
混匀，立即 1700rpm（须准确），4℃离心 10min，上清液待用		

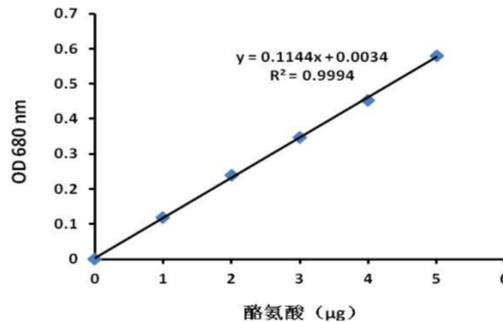
④ 显色反应：在 EP 管中依次加入：

上清液	250	250
试剂五	375	375
试剂六	250	250
室温静置 20min（若仍浑浊，可以延长静置时间至 30min 或 1700rpm 离心 10min），取全部上清液于 1mL 玻璃比色皿中，于 680nm 读取吸光值 A， $\Delta A = A$ 测定管 - A 对照管。		

【注】：若 ΔA 的值低于 0.01，可以加样土样取样量 W（如两倍的土壤质量），或增加反应时间 T（如由 2h 增加到 6h 或更长），则改变后的 W 和 T 需带入公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.1144x + 0.0034$ ，x 是标准品质量（ μg ），y 是 ΔA 。



2、单位定义：每小时每克鲜土中产生 $1\mu\text{g}$ 酪氨酸为一个酶活力单位。

$$\text{土壤碱性蛋白酶(S-ALPT)} (\mu\text{g/h/g 鲜土}) = (\Delta A - 0.0034) \div 0.1144 \div (W1 \times V1 \div V2) \div T \\ = 26.2 \times (\Delta A - 0.0034) \div W1$$

3、单位定义：每小时每克干土中产生 $1\mu\text{g}$ 酪氨酸为一个酶活力单位。

同等质量的鲜土（参与实际反应的鲜土质量）在 105°C 烘干，即得相应的干土质量。

$$\text{土壤碱性蛋白酶(S-ALPT)} (\mu\text{g/h/g 干土}) = (\Delta A - 0.0034) \div 0.1144 \div (W2 \times V1 \div V2) \div T \\ = 26.2 \times (\Delta A - 0.0034) \div W2$$

V1---显色反应步骤中加入的上清液体积， $250\mu\text{L} = 0.25\text{mL}$ ；

V2---培养步骤中总的反应体积， $1500\mu\text{L} = 1.5\text{mL}$ ；

T---反应时间，2h；

W1---样本质量，以实际称取鲜土质量为准；

W2---相对应的干土质量。

附：标准曲线制作过程：

- 1 制备标准品母液（ $100\mu\text{g/mL}$ ）：标准品溶解于 100mL 的 0.1mol/L 的盐酸溶液中（母液需在两天内用且 -20°C 保存）。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 4, 8, 12, 16, 20. $\mu\text{g/mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的显色反应阶段加样表依次加样，根据结果即可制作标准曲线。