

土壤甘氨酸氨基肽酶（S-GAP）试剂盒说明书

(货号: ADS-F-TR067 分光法 24 样)

一、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。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存条件	备注
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 1 支	-20°C保存	临用前甩几下，使试剂落入底部，再加 2.7mL 乙醇混匀溶解。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	粉剂 1 支	4°C保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

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）、台式离心机、恒温振荡培养箱/水浴锅、可调式移液器、天平。

四、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费！

1、样本处理:

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 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 405nm，蒸馏水调零。

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)	0.05	0.05	
试剂一	400	500	400
试剂二	100		100
充分混匀，37°C 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 700μL 上清液至 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中，405nm 下读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}} - A_{\text{空白}}$ （每个样本做一个自身对照）。			

【注】：1.若 ΔA 较小，可延长 37°C 的孵育时间 T（如增至 4 小时或更长），或增加土样质

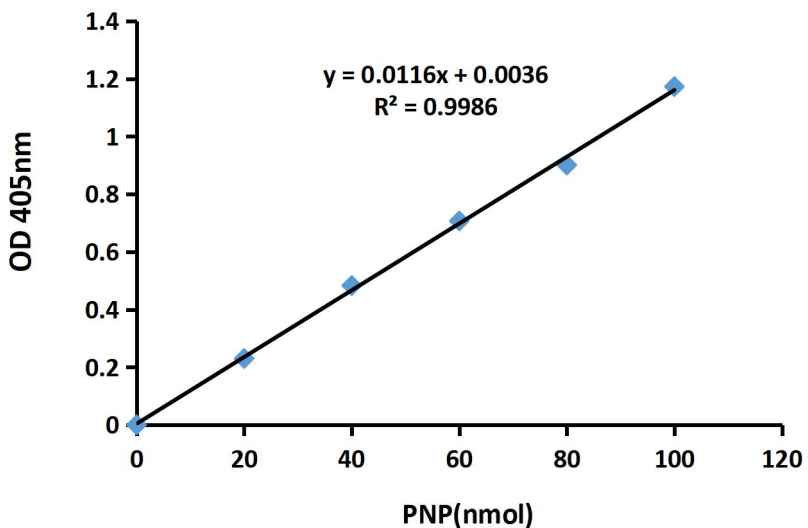
量 W（如增至 0.2g）。则改变后的 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

2.若测定管 A 值大于 1.5 或 ΔA 大于 1.5，可缩短 37°C 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。

五、结果计算:

1、标准曲线方程： $y = 0.0116x + 0.0036$ ；x 为标准品摩尔质量 (nmol)，y 为 ΔA 。



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。

$$S-LAP(\text{nmol/h/g 土样}) = (\Delta A - 0.0036) \div 0.0116 \div W \div T \times D = 43.1 \times (\Delta A - 0.0036) \div W \times D$$

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 (50μmol/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 50μmol/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调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管依次加入：50μL 标准品+450μL 试剂一+300μL 试剂三，混匀，取全部液体至 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中，于 405nm 下读取吸光值，根据结果制作标准曲线。