

土壤植酸酶 (phytase) 检测试剂盒 (分光光度法)

注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

植酸酶 (phytase) 是催化植酸及其盐类水解为肌醇与磷酸 (盐) 的一类酶的总称, 属磷酸单酯水解酶, 它可将食品和饲料中植酸及其盐转化为可供有机体利用的有效磷, 降低粪便中的磷含量, 减轻对环境的污染, 改善营养成分的吸收和利用, 因此具有极其广泛的研究和应用价值。

测定原理：

植酸酶在一定温度和 pH 值条件下, 水解底物植酸钠生成无机磷与肌醇衍生物, 无机磷在酸性环境中与钼酸铵显色剂反应生成蓝色复合物, 在 700nm 处有特征吸收峰, 根据 700nm 处吸光值变化可计算得植酸酶活性。

试剂组成和配制：

缓冲液：液体 60mL×1 瓶, 4℃ 保存。

试剂一：粉剂×1 瓶, 4℃ 避光保存, **临用前加缓冲液 30mL 配制, 现用现配; 用不完的 4℃ 保存一个月。**

试剂二：液体 30mL×1 瓶, 4℃ 保存。

显色剂：粉剂×6 瓶, 4℃ 避光保存, **临用前根据用量每瓶加 1mL 双蒸水溶解, 再加 4mL 试剂二混匀。**

样本处理：

新鲜土样自然风干或 37 度烘箱风干, 过 30~50 目筛。

测定步骤表:

	对照管	测定管
样本 (g)	0.06	0.06
甲苯	40	40
振荡混匀, 室温放置 15min		
缓冲液 (μL)	1000	
试剂一 (μL)		1000
混匀, 37℃ 孵育 24h, 10000g, 4℃ 离心 5min, 取上清		
上清	500	500
显色剂 (μL)	500	500
混匀, 静置 15min, 测定 700nm 处吸光值, $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。每个测定管设一个对照管。		

酶活性计算公式:

标准曲线: $y = 1.759x + 0.0084$, $R^2 = 0.9977$; x 为标准品浓度 ($\mu\text{mol/mL}$), y 为吸光值 ΔA 。

酶活性定义: 在 37℃, pH5.5 的条件下, 每克土样每小时从 5mmol/L 的植酸钠溶液中释放出 1 μmol 的无机磷为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{植酸酶活性 } (\mu\text{mol/d/g 土样}) &= (\Delta A - 0.0084) \div 1.759 \times V_{\text{反应}} \div W \div T \\ &= 9.84 \times (\Delta A - 0.0084) \end{aligned}$$

V 反应: 反应总体积, 1.04mL;

T: 反应时间, 1d;

W: 样本质量, 0.06g。

注意事项:

- 1、显色剂需要临用前根据用量配制, 每一瓶是 5 个样本的用量, 新配制的显色剂若有颜色则已经污染或者试剂过期, 应放弃使用。
- 2、 ΔA 线性范围为 0.01-1。