



微信公众号

土壤植酸酶活性检测试剂盒

Phytase Assay Kit

分光光度法

产品编号：AK460V
产品规格：50T/24S
产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
缓冲液	60mL×1 瓶	4℃保存；
AK460-A	粉剂×1 瓶	4℃避光保存，临用前加缓冲液30mL配制，现用现配；剩余试剂4℃保存一个月；
AK460-B	30mL×1 瓶	4℃保存；
显色剂	粉剂×7 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 AK460-B 混匀；
AK460-标准品	1ml×1 支 (10 μ mol/mL)	4℃保存

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介：

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，它能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。

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。

自备用品：

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿、天平、低温离心机、恒温水浴锅，甲苯（不允许快递）。

样品处理：

新鲜土样自然风干或 37 度烘箱风干，过 30~50 目筛。

测定步骤：

- 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 700nm，蒸馏水调零。
- 标准品：临用前将 10 μ mol/mL 标准液用蒸馏水稀释为 2、1、0.5、0.25、0.125 μ mol/mL 的标准溶液备用。
- 样本测定（在 EP 管中依次加入下列试剂）：

	对照管	测定管	空白管	标准管
土样 (g)	0.06	0.06		
甲苯 (μL)	40	40		
振荡混匀，室温放置 15min				
缓冲液 (μL)	1000			
AK460-A (μL)		1000		
混匀，37℃孵育 24h，10000g，4℃离心 5min，取上清				
上清 (μL)	500	500		
蒸馏水 (μL)			500	
标准溶液(μL)				500

显色剂 (μ L)	500	500	500	500
混匀，静置 15min，测定 700nm 处吸光值，分别记为 A 测定管、A 对照管、A 标准管、A 空白管，计算 ΔA 测定=A 测定管-A 对照管， ΔA 标准=A 标准管-A 空白管。标准曲线和空白管只需测 1-2 次。				

酶活性计算公式：

1. 标准曲线的绘制：根据标准管的浓度（x, umol/mL）和吸光度 ΔA 标准（y, ΔA 标准），建立标准曲线。根据标准曲线，将 ΔA 测定（y, ΔA 测定）带入公式计算样本浓度（x, umol/mL）。

2. 酶活测定：

酶活性定义：37°C下每 g 土壤每天在反应体系释放 1 μ mol 无机磷为 1 个酶活力单位。

植酸酶活性 (U/g 土样) = $x \times V_{\text{反总}} \div W \div T = 17.33x$

注：V 反总：反应总体积，1.04mL；T：反应时间，24h=1d；W：样本质量，0.06g。

注意事项：

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。