

## 土壤β-葡萄糖苷酶（Solid-β-Glucosidase, S-β-GC）试剂盒说明书

(货号：ADS-W-TR003-96 微板法 96 样)

### 一、产品简介：

土壤β-葡萄糖苷酶（β-GC, EC 3.2.1.21）能够催化水解芳基或烃基与糖基原子团之间的糖苷键生成葡萄糖，是纤维素分解酶系中重要组成成分之一，在土壤微生物的糖类代谢方面具有重要生理功能。

土壤β-葡萄糖苷酶能够催化对-硝基苯-β-D 吡喃葡萄糖苷生成黄色物质对-硝基苯酚（PNP），该物质在 405nm 有特征光吸收，进而得到土壤β-葡萄糖苷酶的活性。

### 二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂 2 瓶	-20°C 保存	临用前加入 8mL 蒸馏水，充分溶解备用，用不完的试剂仍-20°C 保存；
试剂二	液体 80mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂三	液体 80mL×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：

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。

### 四、土壤β-葡萄糖苷酶（S-β-GC）酶活检测：

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 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 405nm。

② 在 EP 管中依次加入：

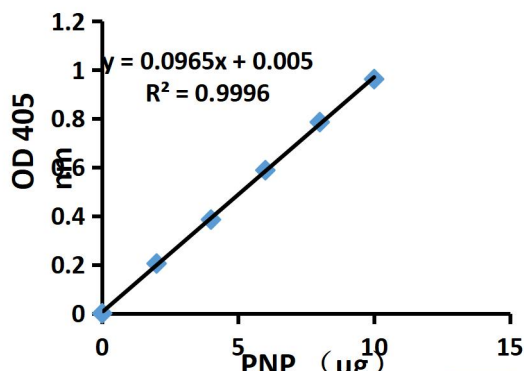
试剂名称 (μL)	测定管	对照管	空白管 (仅做一次)
土样 (g)	0.05	0.05	
试剂一	150		150
蒸馏水		150	
试剂二	300	300	300
混匀， 37°C 振荡反应 1h			
试剂三	350	350	350
混匀， 12000rpm 室温离心 10min，取上清液 200μL 于 96 孔板中， 于 405nm 下读取吸光值 A，△A=A 测定-A 对照-A 空白（每个样本 做一个自身对照）。			

【注】：1.若 $\Delta A$  在零附近徘徊，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 $\Delta A$  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、标准曲线方程为  $y = 0.0965x + 0.005$ ; x 为标准品质量 ( $\mu\text{g}$ ) , y 为 $\Delta A$ 。



2、单位定义：每小时每克土样中产生 1nmol 对-硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{S-}\beta\text{-GC 活力}(\text{nmol/h/g 土样}) &= (\Delta A - 0.005) \div 0.0965 \div M_r \times 10^3 \div W \div T \div D \\ &= 74.5 \times (\Delta A - 0.005) \div W \div D \end{aligned}$$

T---反应时间, 1h;

W---实际称取土样质量, g;

$M_r$ --- PNP 相对分子质量, 139.11;

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 (1mg/mL) : 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水。
- 2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管中依次加入: 20 $\mu\text{L}$  标准品+130 $\mu\text{L}$  蒸馏水+300 $\mu\text{L}$  试剂二+350 $\mu\text{L}$  试剂三, 混匀, 取 200 $\mu\text{L}$  至 96 孔板中, 于 405nm 下读取吸光值。
- 4 根据结果制作标准曲线。