

土壤过氧化氢酶（Solid-Catalase, S-CAT）试剂盒说明书

(货号：ADS-F-TR005-48 分光法 48 样)

一、产品简介：

土壤过氧化氢酶主要分解土壤中的过氧化氢，降低土壤中过度累积的过氧化氢对植物根系的危害。本试剂盒提供一种简单，灵敏，快速的测定方法，即 CAT 催化过氧化氢产生水与氧气，剩余的过氧化氢与一种高灵敏显色探针反应生成有色物质，其在 510nm 左右有最大吸收峰。通过过氧化氢的减少量来计算土壤中 CAT 酶的活力。

本试剂盒突出特点是从紫外波长 (240nm: 过氧化氢的检测波长) 转换到可见波长 (510nm) 检测，无需使用石英比色皿或 UV 板。而且由于过氧化氢极其不稳定，直接检测造成读值不稳定，且蛋白质等组分在此紫外波长下也有光吸收，影响结果精确性。

二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 1 支	4°C 保存	用前甩几下或者离心使试剂落入底部，分别取出 25μL 至四个新的 EP 管中，再加 1.5mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂二	液体 12mL×1 支	室温	使用前混匀几下。
试剂三	液体 100mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂四	液体 16mL×1 瓶	4°C 保存	
标准品	液体 1mL×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、水浴锅、可调式移液器、蒸馏水。

四、土壤过氧化氢酶（Solid-Catalase, S-CAT）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、样本制备：

取新鲜土样风干或者 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 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 510nm，蒸馏水调零。

② 试剂一事先按照试剂配制要求配制好，再进行以下操作。

|建议|：若一次性样本较多，离心数量有限，可分批操作，待一批样本加完试剂二开始离心时，再进行下一批操作
(土壤样本可一次性称完，分批按照加样表操作)。

③ 在 EP 管中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	无基质管	无土管 (仅做一次)
土样 (g)	0.1	0.1	
蒸馏水	800	800	800
室温 (25°C) 震荡 (如：摇床) 培养 30min,			
试剂一	100	0	100
蒸馏水	0	100	

混匀，室温（25°C）10min（务必每隔2min摇晃一次）。			
试剂二	100	100	100
12000rpm, 4°C或室温离心10min, 上清液务必全部转移至新的EP管中, 待测。			

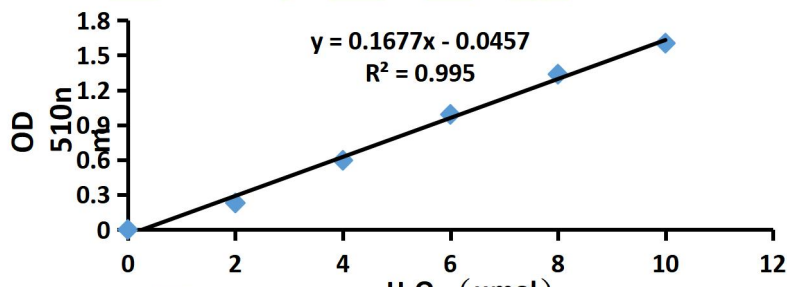
④ 显色反应：在EP管中依次加入：

上清液	25	25	25
试剂三	825	825	825
试剂四	150	150	150
室温（25°C）静置3min, 全部转移到1mL的玻璃比色皿（光径1cm）中, 务必立即在510nm下读取吸光值A, $\Delta A = A_{\text{无土管}} - A_{\text{测定管}}$ (A _{无基质管})。			

- 【注】：
1. 无土管的颜色最深（若无土管的值超过2，可对试剂一用蒸馏水适当稀释后再使用），若测定管颜色很浅接近无色，说明样本里面过氧化氢酶含量很高，则反应10min的时间缩短（如5min）或减少土壤取样质量W。则改变后的T和W重新代入公式计算。
 2. 若一次性检测样本较多，在显色反应阶段可酌情分批操作和读值，为保证数据的精确性，显色反应阶段最好半个小时内完成。

五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 0.1677x - 0.0457$; x为标准品摩尔质量 (μmol)，y为 ΔA 。



2、单位定义：每小时每克土样催化1 μmol H₂O₂降解定义为一个酶活力单位。

$$\text{S-CAT}(\mu\text{mol}/\text{h/g 土样}) = [(\Delta A + 0.0457) / 0.1677] \div W \div T = 35.8 \times (\Delta A + 0.0457) \div W$$

T---反应时间, 10 min=1/h; W---土壤样本实际取样量, g。

附：标准曲线制作过程：

- 1 把标准品（100 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ ）稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 20, 40, 60, 80, 100. $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 2 按照无土管加样顺序（100 μL 试剂一换成100 μL 标准品，其他不变）依次加入试剂测定，标准品的摩尔质量作为横坐标，吸光值作为纵坐标，即得标准曲线。

参考文献：

- 1、Trasar-Cepeda, C., F. Camiña, M.C. Leirós, and F. Gil-Sotres. 1999. An improved method to measure catalase activity in soils. Soil Biol. Biochem. 31:483-485
- 2、Holz, F. 1986. Automatisierte, photometrische Bestimmung der Aktivität von Bodenenzymen durch Anwendung (enzymatisch)-oxidativer Kupplungsreaktionen im Durchfluß. I. Mitteilung: Die Bestimmung der Katalaseaktivität. Landwirtsch. Forsch. 39:139-153.