

土壤蔗糖酶/酸性转化酶(Solid-Sucrase, S-SC)试剂盒说明书

(货号: ADS-F-TR007 分光法 24 样)

一、产品简介:

土壤蔗糖酶又叫土壤蔗糖转化酶, 因其在酸性介质中活性最大, 因此土壤中常测的蔗糖酶亦是酸性转化酶。其对增加土壤中易溶性营养物质起着重要的作用, 与土壤中的有机质、氮、磷含量、微生物活动和土壤呼吸强度有关, 一般情况下, 土壤肥力越高, 蔗糖酶活性越强, 因此该酶也是评价土壤熟化程度和肥力水平的一个指标。

本试剂盒采用 DNS 比色法, 即土壤蔗糖酶催化蔗糖降解产生还原糖, 进一步与 3,5-二硝基水杨酸反应, 生成有色氨基化合物, 在 540nm 有特征光吸收, 在一定范围内 540nm 光吸收增加速率与土壤蔗糖酶活性成正比。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂 1 瓶	4°C保存	临用前用试剂二 15mL 混匀备用
试剂二	液体 30 mL×1 瓶	4°C保存	
试剂三	液体 15mL×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、水浴锅/恒温培养箱、可调式移液器、甲苯。

四、土壤蔗糖酶/酸性转化酶(S-SC) 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:

取新鲜土样或 37 度烘箱风干样, 先粗研磨, 过 40 目筛网, 备用。

2、上机检测:

① 培养: 在 EP 管依次加入:

试剂 (μL)	测定管	对照管
土样 (g)	0.1g 鲜土/0.03g 干土	0.1g 鲜土/0.03g 干土
甲苯	30	30
试剂一	500	
试剂二		500
混匀, 于 37°C水浴锅或恒温培养箱中孵育 4 小时; 12000 rpm, 4°C离心 5min, 取上清液待测。		

② 可见分光光度计预热 30min 以上, 调节波长为 540nm, 蒸馏水调零。

③ 显色反应: 在 EP 管中依次加入 (先检测 2-5 个样本, 参看注意事项, 依据 ΔA 判定上清液是否稀释或增加) :

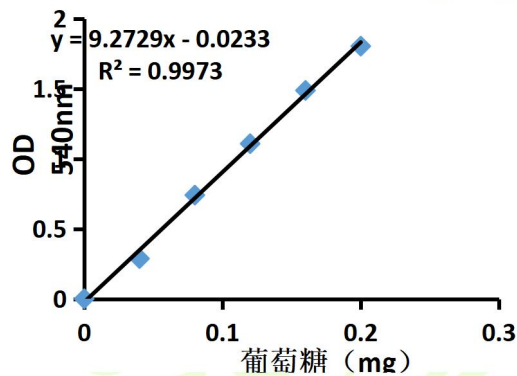
试剂 (μL)	测定管	对照管
上清液	200	200
试剂三	200	200
混匀, 95°C水浴 5min (可用封口膜缠紧, 以防止水分散失), 取		

出后流水冷却至室温。		
蒸馏水	500	500
全部液体转移到 1mL 玻璃比色皿中，540nm 处分别读取吸光值。 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ （每个测定管需设一个对照管）。		

- 【注】：1.若 ΔA 大于 1.5，则在显色反应阶段需减少孵育后得到的上清液体积（如减少为 50 μL ，则蒸馏水相应增加），则改变后的 V_1 需代入计算公式重新计算；或把孵育后得到的上清液稀释 2-5 倍再按照显色反应阶段操作表加样检测，则稀释倍数 D 需代入计算公式计算。
- 2.若 ΔA 较小，可以延长 37 $^{\circ}\text{C}$ 的孵育时间（如 10 小时或 24 小时），或在显色反应阶段，上清液增加到 200 μL （蒸馏水相应减少）检测。

五、结果计算：

- 1、标准曲线方程： $y = 9.2729x - 0.0233$ ； x 为标准品质量（mg）， y 为 ΔA 。



- 2、酶活性定义：每天每克土样中产生 1mg 葡萄糖定义为一个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{S-SC 活力}(\text{mg/d/g 土样}) &= [(\Delta A + 0.0233) \div 9.2729 \times (V \div V_1)] \div W \div T \times D \\ &= 1.7 \times (\Delta A + 0.0233) \div W \times D \end{aligned}$$

- V ---反应总体积：530 μL ； V_1 ---显色反应中上清液体积：200 μL ；
 T ---反应时间，4h=1/6d； 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（1mg/mL）：从标准品管中称量取出 2mg 至一新 EP 管中，再加 2mL 蒸馏水混匀溶解即 1mg/mL 的葡萄糖（母液需在两天内用且-20 $^{\circ}\text{C}$ 保存）。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据显色反应阶段加样体系操作，200 μL 上清液换成标准品，以标准品的质量为横坐标，吸光值为纵坐标，即可制作标准曲线。