

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

(货号: ADS-W-TR007 微板法 48 样 有效期: 9 个月)

一、指标介绍:

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:

| 试剂组分 | 试剂规格 | 存放温度 | 注意事项 |
|------|--------------|----------|---------------------------------------------------------------|
| 试剂一 | 粉剂 1 瓶 | 4°C 保存 | 1. 临用前用 30mL 试剂二混匀, 备用; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。 |
| 试剂二 | 液体 80 mL×1 瓶 | 4°C 避光保存 | |
| 试剂三 | 液体 25mL×1 瓶 | 4°C 避光保存 | |
| 标准品 | 粉剂 1 支 | 4°C 保存 | 1. 若重新做标曲, 则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。 |

三、实验器材:

研钵 (匀浆机)、冰盒 (制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅 (烘箱、培养箱、金属浴)、96 孔板、离心管、酶标仪、甲苯、蒸馏水 (去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本 (例如不同类型或分组) 进行预实验, 熟悉操作流程, 根据预实验结果确定或调整样本浓度, 以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

取新鲜土样或 37 度烘箱风干, 先粗研磨, 过 40 目筛网, 备用。

2、检测步骤:

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 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长为 540nm。

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)：

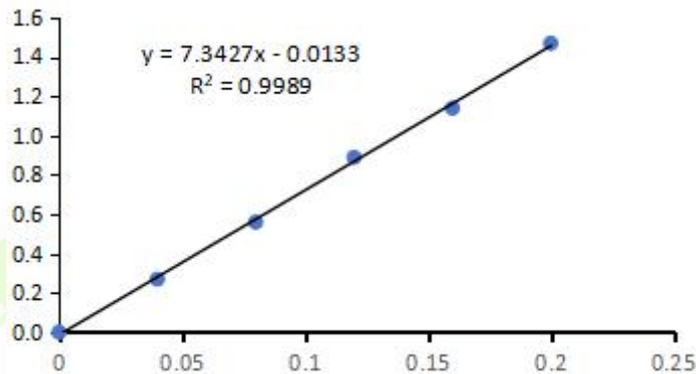
| 试剂 (μL) | 测定管 | 对照管 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-----|
| 上清液 | 200 | 200 |
| 试剂三 | 200 | 200 |
| 混匀, 95°C水浴 5min (可用封口膜缠紧, 以防止水分散失), 取出后流水冷却至室温。 | | |
| 蒸馏水 | 500 | 500 |
| 取 200 μL 于 96 孔板中, 540nm 处分别读取吸光值。 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ (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°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 400 μL (蒸馏水相应减少) 检测。则改变后的时间 T 或 V_1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 7.3427x - 0.0133$; 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。

$$\begin{aligned} \text{S-SC 活力}(\text{mg/d/g 土样}) &= [(\Delta A + 0.0133) \div 7.3427 \times (V \div V_1)] \div W \div T \times D \\ &= 2.17 \times (\Delta A + 0.0133) \div W \times D \end{aligned}$$

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 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°C 保存)。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 mg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下：

| 标品浓度 mg/mL | 0 | 0.2 | 0.4 | 0.6 | 0.8 | 1 |
|---------------|---|-----|-----|-----|-----|---|
| | | | | | | |

| | | | | | | |
|-------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| 标品稀释液 uL | 0 | 40 | 80 | 120 | 160 | 200 |
| 水 uL | 200 | 160 | 120 | 80 | 40 | 0 |
| 各标准管混匀待用。 | | | | | | |

- 3 依据显色反应阶段测定管的加样表操作，根据结果，以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值，过 0 点制作标准曲线。

| 试剂名称 (μL) | 标准管 | 0 浓度管 (仅做一次) |
|----------------------------------------------------|-----|--------------|
| 标品 | 200 | |
| 蒸馏水 | | 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 |
| 取 200μL 于 96 孔板中，540nm 处分别读取吸光值， ΔA=A 测定-0 浓度管。 | | |