

土壤外切- β -1,4-葡聚糖酶 (S-CBH) 活性测定试剂盒说明书

(货号:ADS-F-TR049 分光法 24 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

土壤外切- β -1,4-葡聚糖酶又称土壤纤维二糖水解酶 (CBH, EC 3.2.1.91) 是土壤纤维素酶系的组份之一，该酶作用于 β -1,4-糖苷键，每次切下一个纤维二糖 (还原糖) 分子，本试剂盒采用该酶催化对硝基苯基- β -D-纤维二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，进而得到土壤外切- β -1,4-葡聚糖酶 (S-CBH) 活性大小。

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	液体 45mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉体 1 支	4°C保存	1. 临用前加入 1.5mL 蒸馏水溶解； 2. 4 度保存。
试剂三	液体 10mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	粉剂 1 支	4°C避光保存	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)、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、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、检测步骤:

① 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 405nm，蒸馏水调零。

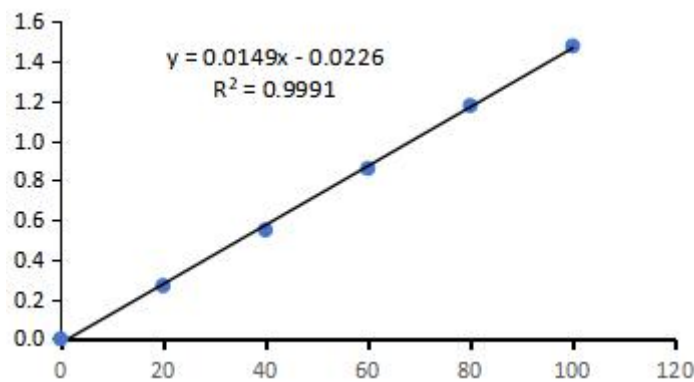
② 在 EP 管中依次加入：

试剂组分 (μ L)	测定管	对照管	空白管 (仅做一次)
土样 (g)	0.1	0.1	
试剂一	750	800	750
试剂二	50		50
充分混匀，37°C 培养 2 小时 (振荡培养或间隔 20min 手动振荡混匀几下)			
试剂三	200	200	200
混匀，8000rpm 离心 5min (若上清液不澄清可加大离心力)，取 700 μ L 上清液至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中，405nm 下读取吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ (每个样本做一个自身对照)。			

- 【注】：1.若 ΔA 较小，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0.3g）。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 ΔA 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），或减少土样质量W（如减至0.05g）。则改变后T和W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： $y = 0.0149x - 0.0226$; x为标准品摩尔质量(nmol), y为 ΔA 。



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。

$$\begin{aligned} \text{S-CBH活力}(\text{nmol/h/g 土样}) &= (\Delta A + 0.0226) \div 0.0149 \div W \div T \div D \\ &= 33.6 \times (\Delta A + 0.0226) \div W \div D \end{aligned}$$

T---反应时间, 2h;

W---土壤样本实际取样量, g;

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 向标准品EP管里面加入1.4mL蒸馏水超声溶解，标准品母液浓度为10 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品，例如：0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 。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：

吸取标准品母液200 μL , 加入800 μL 蒸馏水, 混匀得到2 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 的标品稀释液待用。						
标品浓度 $\mu\text{mol}/\text{mL}$	0	0.4	0.8	1.2	1.6	2
标品稀释液 μL	0	40	80	120	160	200
水 μL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据加样表操作，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	50	

蒸馏水		50
试剂一	750	750
试剂三	200	200

混匀, 取 700 μ L 上清液至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中, 405nm 下读取吸光值 A, $\Delta A = A - A_{\text{测定-0}}$ 浓度管。

