

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

(货号: ADS-F-TR003-48 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

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:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	粉剂 1 瓶	4°C 避光保存	1. 临用前加入 9mL 蒸馏水，充分溶解备用； 2. 用不完的试剂-20°C 保存；
试剂二	液体 40mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂三	液体 40mL×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、测定步骤:

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 (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，取全部上清液转移至 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中，405nm 下读取吸光值 A， $\Delta\text{A} = \text{A}_{\text{测定}} - \text{A}_{\text{对照}} - \text{A}_{\text{空白}}$ （每个样本做一个自身对照）。			

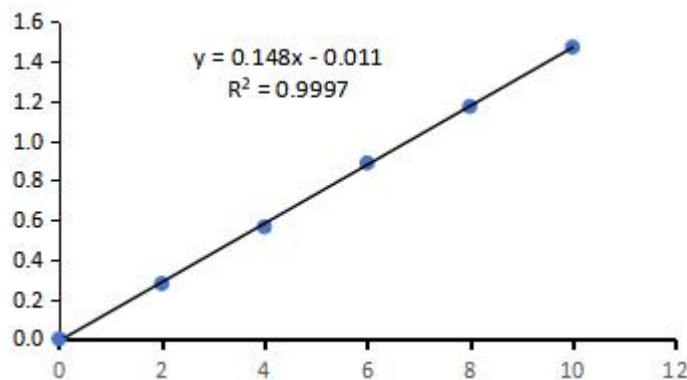
【注】：1.若 ΔA 在零附近徘徊，可延长 37°C 的孵育时间 T（如增至 4 小时或更长），或增加土样质量 W（如增至 0.2g）。则改变后的 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

2.若测定管 A 值大于 1.5 或 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）。

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 $y = 0.148x - 0.011$; x 为标准品质量 (μg) , 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。

$$\begin{aligned} \text{S-}\beta\text{-GC 活力}(\text{nmol/h/g 土样}) &= (\Delta A + 0.011) \div 0.148 \div M_r \times 10^3 \div W \div T \times D \\ &= 48.6 \times (\Delta A + 0.011) \div W \div D \end{aligned}$$

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 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水, 标准品母液浓度为 1mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 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:

吸取标准品母液 500uL, 加入 500uL 蒸馏水, 混匀得到 0.5 mg/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 mg/mL	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
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	20	
蒸馏水	130	150
试剂二	300	300
试剂三	350	350
混匀, 全部上清液转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 405nm 下读取吸光值, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{浓度管}}$ 。		