

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

(微板法 96 样)

一、产品简介:

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:

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 |
|------|----------------------|--------------------|---|
| 试剂一 | 粉剂 mg \times 2 瓶 | -20 $^{\circ}$ C保存 | 临用前加入 8mL 蒸馏水, 充分溶解备用, 用不完的试剂仍-20 $^{\circ}$ C保存; |
| 试剂二 | 液体 80mL \times 1 瓶 | 4 $^{\circ}$ C保存 | |
| 试剂三 | 液体 80mL \times 1 瓶 | 4 $^{\circ}$ C保存 | |
| 标准品 | 粉剂 \times 1 支 | 4 $^{\circ}$ C保存 | 若重新做标曲, 则用到该试剂 |

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、恒温振荡培养箱/水浴锅、可调式移液器、天平。

四、土壤 β -葡萄糖苷酶 (S- β -GC) 酶活检测:

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、上机检测:

① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 405nm。

② 在 EP 管中依次加入:

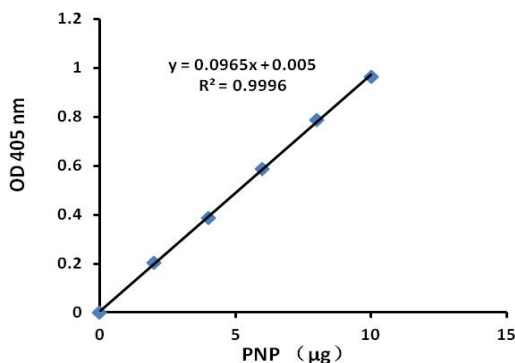
| 试剂名称 (μ L) | 测定管 | 对照管 | 空白管 (仅做一次) |
|--|------|------|------------|
| 土样 (g) | 0.05 | 0.05 | |
| 试剂一 | 150 | | 150 |
| 蒸馏水 | | 150 | |
| 试剂二 | 300 | 300 | 300 |
| 混匀, 37 $^{\circ}$ C振荡反应 1h | | | |
| 试剂三 | 350 | 350 | 350 |
| 混匀, 12000rpm 室温离心 10min, 取上清液 200 μ L 于 96 孔板中, 于 405nm 下读取吸光值 A, $\Delta A = A_{测定} - A_{对照} - A_{空白}$ (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 $^{\circ}$ 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 $^{\circ}$ 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 $y = 0.0965x + 0.005$ ；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。

$$\begin{aligned} \text{S-}\beta\text{-GC 活力}(\text{nmol/h/g 土样}) &= (\Delta A - 0.005) \div 0.0965 \div \text{Mr} \times 10^3 \div W \div T \times D \\ &= 74.5 \times (\Delta A - 0.005) \div W \times D \end{aligned}$$

T---反应时间，1h；

W---实际称取土样质量，g；

Mr--- 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 制备标准品母液 (1mg/mL)：向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水。
- 2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品：0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管中依次加入：20 μL 标准品+130 μL 蒸馏水+300 μL 试剂二+350 μL 试剂三，混匀，取 200 μL 至 96 孔板中，于 405nm 下读取吸光值。
- 4 根据结果制作标准曲线。