

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

(分光法 48 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羟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×1 瓶	-20°C保存	临用前加入 9mL 蒸馏水，充分溶解备用，用不完的试剂仍-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、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、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：

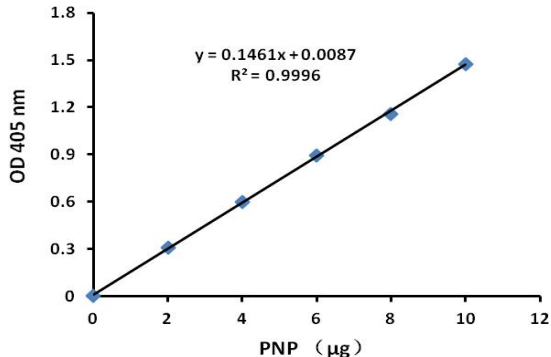
试剂名称 (μ L)	测定管	对照管	空白管 (仅做一次)
土样 (g)	0.05	0.05	
试剂一	150		150
蒸馏水		150	
试剂二	300	300	300
混匀， 37°C振荡反应 1h			
试剂三	350	350	350
混匀， 12000rpm 室温离心 10min，取全部上清液转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中，405nm 下读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}} - A_{\text{空白}}$ (每个样本做一个自身对照)。			

【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 $y = 0.1461x + 0.0087$; 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。

$$\begin{aligned} \text{S-}\beta\text{-GC 活力}(\text{nmol/h/g 土样}) &= (\Delta A - 0.0087) \div 0.1461 \div M_r \times 10^3 \div W \div T \times D \\ &= 49.2 \times (\Delta A - 0.0087) \div W \times D \end{aligned}$$

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 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 管依次加入: 20μL 标准品+130μL 蒸馏水+300μL 试剂二+350μL 试剂三, 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。
- 4 根据结果制作标准曲线。