# 土壤脲酶(Solid-Urease, S-UE)测定试剂盒说明书

(微板法 48样)

## 一、产品简介:

土壤中的脲酶主要来源于微生物和植物,它仅能水解土壤中的尿素,最终产物是氨和碳酸。土壤脲酶活性与土壤的微生物数量、有机物质含量、全氮和速效氮含量呈正相关。常用土壤脲酶活性表征土壤的氮素状况。本试剂盒采用靛酚蓝比色法:即脲酶水解尿素产生NH<sub>3</sub>-N,其在强碱性介质中与次氯酸盐和苯酚反应,生成水溶性染料靛酚蓝,该物质在578nm有最大光吸收,其深浅与溶液中的NH<sub>3</sub>-N含量呈正比,进而得出土壤脲酶活力大小。

## 二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂 mg×1 瓶	4℃保存	临用前加入 11mL 蒸馏水, 充分溶
נונאש	الله الله الله الله الله الله الله الله	4 C旅行	解备用,用不完的试剂仍4℃保存;
试剂二	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	避光保存。
试剂四	液体 3mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	A: 液体 3.5mL×2 瓶 B: 液体μL×1 支	4℃保存	临用前取 30μL 的 B 液进一瓶 A 液
			中,混匀后作为试剂五使用。混匀
	<b>Β:</b> //Χ //Ψ μ L ^ 1 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		后的试剂五一周内用完。
标准品	液体 1 mL×1 支	4℃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、水浴锅、离心机、可调式移液器、甲苯和蒸馏水。

#### 四、土壤脲酶(S-UE)活性测定:

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、样本的制备:

取新鲜土样风干或者 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;

#### 2、上机检测:

① 培养: 取 EP 管依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管			
土样(g)	0.1	0.1			
甲苯	40	40			
振荡混匀,室温放置 15min					
试剂一	200				
试剂二	400	600			
混匀,放入 37℃水浴锅或恒温培养箱中孵育 24h					
蒸馏水 (37℃)	360	360			
混匀, 12000rpm, 25℃离心 10min, 取上清液。					

② 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 578nm。

③ 显色反应: 在96孔板中依次加入:

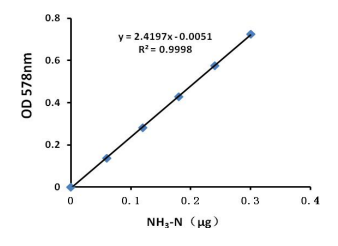
试剂名称(μL)	测定管	对照管
上清液	15	15
蒸馏水	45	45
试剂三	60	60
试剂四	30	30
试剂五	60	60

混匀,37℃放置 20min 后,于 578nm 读取吸光值 A, ΔA=A 测定管-A 对照管 (每个样本做一个自身对照)。

- 【注】1. 试剂三和四和五需分开加,不能事先混匀。
  - 2. 若 $\Delta A$  值较小,可增加取样质量 W(如 0.2g 或更多)或在显色反应阶段增加上清液量 V1(如 增至  $30\mu L$ ,则蒸馏水体积相应减少);则改变后的 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。
  - 3. 若 A 测定的值大于 1.5,可在显色反应阶段减少上清液的量 V1(如减至  $5\mu$ L,则蒸馏水体积 相应增加);则改变后的上清液体积 V1 需代入计算公式重新计算。

### 五、结果计算:

1、标准曲线: y=2.4197x - 0.0051; x 为标准品质量 (μg), y 为吸光值ΔA。



2、土壤脲酶活性定义: 每天每克土样中产生  $1\mu g$  的  $NH_3$ -N 定义为一个酶活力单位。 土壤脲酶活力( $\mu g/d/g$  土样)=( $\Delta A+0.0051$ )÷2.4197×(V÷V1)÷W÷T=27.6×( $\Delta A+0.0051$ )÷W

V----反应总体积, 1000µL;

V1---显色反应中上清液体积, 15 μL;

T---反应时间, 24h=1d;

W---土壤样本实际取样质量, g。

附:标准曲线制作过程:

- 1 把标准品母液(1mg/mL),用蒸馏水稀释成以下浓度梯度的标准品:0,4,8,12,16,20. ug/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 2 在显色反应阶段,按照测定管加样表操作,依据结果即可制作标准曲线。