

## 土壤蔗糖酶/酸性转化酶(Solid-Sucrase, S-SC)试剂盒说明书

(货号: G0302W96 微板法 96 样)

### 一、产品简介:

土壤蔗糖酶又叫土壤蔗糖转化酶,因其在酸性介质中活性最大,因此土壤中常测的蔗糖酶亦是酸性转化酶。其对增加土壤中易溶性营养物质起着重要的作用,与土壤中的有机质、氮、磷含量、微生物活动和土壤呼吸强度有关,一般情况下,土壤肥力越高,蔗糖酶活性越强,因此该酶也是评价土壤熟化程度和肥力水平的一个指标。

本试剂盒采用 DNS 比色法,即土壤蔗糖酶催化蔗糖降解产生还原糖,进一步与 3,5-二硝基水杨酸反应,生成有色氨基化合物,在 540nm 有特征光吸收,在一定范围内 540nm 光吸收增加速率与土壤蔗糖酶活性成正比。

### 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°C保存	临用前用 60mL 试剂二混匀,备用
试剂二	液体 120 mL×1 瓶	4°C保存	
试剂三	液体 50mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	粉剂 mg×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:

96 孔板、酶标仪、台式离心机、水浴锅/恒温培养箱、可调式移液器、蒸馏水、甲苯。

### 四、土壤蔗糖酶/酸性转化酶(S-SC) 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、样本制备:

取新鲜土样或 37 度烘箱风干,先粗研磨,过 40 目筛网,备用。

#### 2、上机检测:

① 培养:在 EP 管依次加入:

试剂 (μL)	测定管	对照管
土样 (g)	0.1g 鲜土/0.03g 干土	0.1g 鲜土/0.03g 干土
甲苯	30	30
试剂一	500	
试剂二		500
混匀,于 37°C 水浴锅或恒温培养箱中孵育 4 小时; 12000 rpm, 4°C 离心 5min, 取上清液待测。		

② 酶标仪预热 30min 以上,调节波长为 540nm。

③ 显色反应:在 EP 管中依次加入(先检测 2-5 个样本,参看注意事项,依据 ΔA 判定上清液是否稀释或增加):

试剂 (μL)	测定管	对照管
上清液	200	200
试剂三	200	200
混匀,95°C 水浴 5min (可用封口膜缠紧,以防止水分散失), 取出后流水冷却至室温。		
蒸馏水	500	500

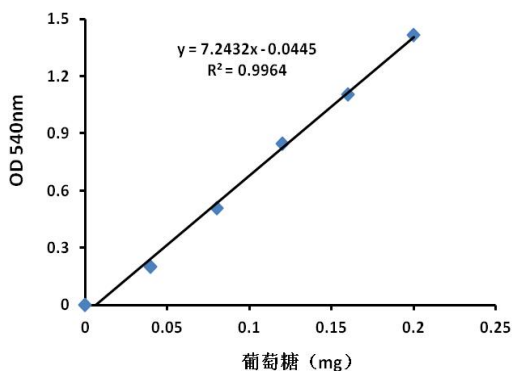
取 200 $\mu$ L 于 96 孔板中，540nm 处分别读取吸光值。  
 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$  (每个测定管需设一个对照管)。

【注】：1.若 $\Delta A$  大于 1.5，则在显色反应阶段需减少孵育后得到的上清液体积（如减少为 50 $\mu$ L，则蒸馏水相应增加），则改变后的 V1 需代入计算公式重新计算；或把孵育后得到的上清液稀释 2-5 倍再按照显色反应阶段操作表加样检测，则稀释倍数 D 需代入计算公式计算。

2.若 $\Delta A$  较小，可以延长 37 $^{\circ}$ C 的孵育时间（如 10 小时或 24 小时），或在显色反应阶段，上清液增加到 400 $\mu$ L（蒸馏水相应减少）检测。则改变后的时间 T 或 V1 需代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 7.2432x - 0.0445$ ；x 为标准品质量（mg），y 为 $\Delta A$ 。



2、酶活性定义：每天每克土样中产生 1mg 葡萄糖定义为一个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{S-SC 活力}(\text{mg/d/g 土样}) &= [(\Delta A + 0.0445) \div 7.2432 \times (V \div V1)] \div W \div T \times D \\ &= 2.2 \times (\Delta A + 0.0445) \div W \times D \end{aligned}$$

V---反应总体积：530 $\mu$ L；

V1---显色反应中上清液体积：200 $\mu$ L；

T---反应时间，4h=1/6d；

W---土壤样本实际取样量，g；

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）：从标准品管中称量取出 2mg 至一新 EP 管中，再加 2mL 蒸馏水混匀溶解即 1mg/mL 的葡萄糖（母液需在两天内用且-20 $^{\circ}$ C 保存）。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据显色反应阶段加样体系操作，200 $\mu$ L 上清液换成标准品，以标准品的质量为横坐标，吸光值为纵坐标，即可制作标准曲线。