

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

微量法 100 管/48 样

注 意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

S- α -GC 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。

测定原理：

S- α -GC 能够催化对-硝基苯- α -D-吡喃葡萄糖苷生成对-硝基苯酚，后者在 400nm 有特征光吸收。

自备用品：

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、甲苯（不允许快递）和蒸馏水。

试剂组成和配制：

试剂一：甲苯 5mL×1 瓶，4℃ 保存；（自备）

试剂二：粉剂×1 瓶，-20℃ 保存；临用前加入 10mL 蒸馏水，充分溶解备用，用不完的试剂仍-20℃ 保存；

试剂三：液体 20mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂四：液体 15mL×1 瓶，4℃ 保存；

样品处理：

新鲜土样自然风干或 37 度烘箱风干，过 30~50 目筛。

测定步骤：

1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 400nm，蒸馏水调零。

2、 加样表

试剂名称	测定管	对照管
风干土样 (g)	0.02	0.02
试剂一 (μ L)	10	10
	室温振荡混匀 15min	90℃ 振荡混匀 15min
试剂二 (μ L)	130	
蒸馏水		130
试剂三 (μ L)	160	160

混匀，37℃ 振荡反应 1h 后，90℃ 水浴 5min（盖紧，防止水分散失），流水冷却，

10000g 25℃ 离心 10min，取上清液（在 EP 管或 96 孔板中加入下列试剂）

上清液 (μ L)	70	70
试剂四 (μ L)	130	130

充分混匀，室温静置 2min 后，400nm 处测定吸光值 A，计算 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。每个测定管设

一个对照管。

S-α-GC 活力计算：

a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准条件下测定的回归方程为 $y = 0.0032x - 0.0027$ ；x 为标准品浓度 ($\mu\text{mol/L}$)，y 为吸光值。

单位的定义：每天每 g 土样中产生 1 μmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活力单位。

S-α-GC 活力 ($\mu\text{mol/d/g}$ 土样) = $(\Delta A + 0.0027) \div 0.0032 \times V_{\text{反总}} \div W \div T = 112.5 \times (\Delta A + 0.0027)$

T：反应时间，1h=1/24d； V 反总：反应体系总体积： 3×10^{-4} L； W：样本质量，0.02g。

b.用 96 孔板测定的计算公式如下

标准条件下测定的回归方程为 $y = 0.0016x - 0.0027$ ；x 为标准品浓度 ($\mu\text{mol/L}$)，y 为吸光值。

单位的定义：每天每 g 土样中产生 1 μmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活力单位。

S-α-GC 活力 ($\mu\text{mol/d/g}$ 土样) = $(\Delta A + 0.0027) \div 0.0016 \times V_{\text{反总}} \div W \div T = 225 \times (\Delta A + 0.0027)$

T：反应时间，1h=1/24d； V 反总：反应体系总体积： 3×10^{-4} L； W：样本质量，0.02g。