



土壤 α -葡萄糖苷酶 (S- α -GC) 活性检测试剂盒

Soil α -Glucosidase (S- α -GC) Activity Assay Kit

p-Nitrophenyl α -D-glucopyranoside



Soil α -Glucosidase (S- α -GC)

P-Nitrophenol



北京盒子生工科技有限公司
Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



土壤 α -葡萄糖苷酶 (S- α -GC) 活性检测试剂盒

Soil α -Glucosidase (S- α -GC) Activity Assay Kit

一、产品描述

土壤胞外酶在生态系统中扮演着重要角色，其活性高低反映土壤微生物新陈代谢状况，对于保持土壤肥力和植物生产力极为重要，土壤 α -葡萄糖苷酶 (S- α -GC) 能够催化水解芳基或烃基与糖基原子团之间的 α -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 α -葡萄糖苷酶能够分解对-硝基苯- α -D-吡喃葡萄糖苷生成对-硝基苯酚，产物在 400 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可表征土壤 α -葡萄糖苷酶的活性。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
试剂一	粉剂×2 瓶	-20°C保存	使用前每瓶中加入 10 mL 蒸馏水充分溶解
试剂二	液体 25 mL×1 瓶	4°C保存	-
试剂三	液体 15 mL×1 瓶	4°C保存	-
标准液	液体 1 mL×1 支	4°C保存	10 μ mol/mL 对硝基苯酚标准液
标准稀释液的制备：将 10 μ mol/mL 对硝基苯酚标准液使用蒸馏水稀释至 300、200、100、50、25、12.5 nmol/mL 即为标准稀释液。			

需自备试剂：甲苯 (C₇H₈, MW=96.14, CAS:108-88-3)

序号	A	1	2	3	4	5	6
稀释前浓度 (nmol/mL)	10000	1000	1000	1000	100	50	25
标准液体积 (μ L)	100	300	200	100	500	500	500
蒸馏水体积 (μ L)	900	700	800	900	500	500	500
稀释后浓度 (nmol/mL)	1000	300	200	100	50	25	12.5

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂：可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96 孔板、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱、30-50 目筛、甲苯和蒸馏水。

1.土壤样本的处理

新鲜土样自然风干或 37°C 烘箱风干，过 30-50 目筛。

2.测定步骤

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

②在离心管中依次加入下列试剂：

试剂	测定组 (μL)	对照组 (μL)	标准组 (μL)	空白组 (μL)
风干土样 (mg)	20	20	-	-
甲苯	10	10	-	-
充分混匀，室温静置 15 min				
试剂一	130	-	-	-
试剂二	160	160	-	-
充分混匀，37°C 准确反应 1 h，立即沸水浴处理 5 min (密封以防止水分散失)，流水冷却至室温				
试剂一	-	130	-	-
充分混匀，10000 g 常温离心 10 min，取上清液				
在 96 孔板或微量玻璃比色皿中依次加入下列试剂				
上清液	60	60	-	-
标准稀释液	-	-	60	-
蒸馏水	-	-	-	60
试剂三	120	120	120	120
充分混匀，室温静置 2 min				

吸光值测定：测定 400 nm 处吸光值，记为 A 测定、A 对照、A 标准和 A 空白；计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。注：每个测定组均需设一个对照组，空白组只需测定 1-2 次。

标准曲线的建立：以 300、200、100、50、25、12.5 nmol/mL 为横坐标 (x)，以其对应的 ΔA 标准为纵坐标 (y) 绘制标准曲线，得到标准方程 $y = kx + b$ ，将 $\Delta A_{\text{测定}}$ 带入公式中得到 x (nmol/mL)。

3.土壤 α-葡萄糖苷酶 (S-α-GC) 活性计算

单位定义：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。

$$S-\alpha-GC \text{ (U/g)} = \frac{x \times V_{\text{反总}}}{W \times T} = \frac{0.0072 \times x}{W}$$

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

四、注意事项

①若测定吸光值超出标准吸光值线性范围，建议适当增加样本量或将上清液适当稀释后再进行测定，计算时相应修改即可；

②为保证结果准确且避免试剂损失，测定前请仔细阅读说明书（以实际收到说明书内容为准），确认试剂储存和准备是否充分，操作步骤是否清楚，且务必取 2-3 个预期差异较大的样本进行预测定，过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.
Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China

TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn

Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

