

土壤半纤维素酶/土壤木聚糖酶试剂盒说明书

(货号: BP10102W 微板法 48样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

半纤维素酶主要检测木聚糖酶活力,是将木聚糖降解成低聚糖和木糖的一组酶的总称,广泛应用于酿造和饲料工业中。

土壤半纤维素酶在酸性环境下能将木聚糖降解成还原性寡糖和单糖,进一步在沸水浴条件下与 3,5-二硝基水杨酸发生显色反应,在 540nm 处有特征吸收峰,反应液颜色的深浅与酶解产生的还原糖量成正比.通过测定反应液在 540nm 吸光值增加速率,即可计算该酶活力大小。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	液体 100mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	液体 15mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准品		4°C保存 2. 按照说明书中标曲制 行配制;	1. 若重新做标曲,则用到该试剂;
	 粉剂 1 支		2. 按照说明书中标曲制作步骤进
	机灯灯 又		行配制;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

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、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min, 调节波长至 540nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	对照管
土样 (g)	0.3	0.3
试剂一	600	900
试剂二	300	

充分混匀, 40℃培养 6 小时 (振荡培养或间隔—段时间手动振荡 混匀几下) , 12000rpm, 25℃离心 10min, 上清液待用

网址: www.bpelisa.com



③ 显色反应, 在 EP 管中依次加入:

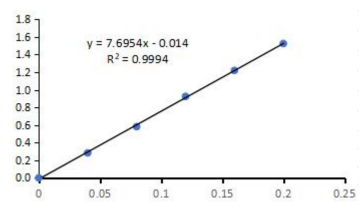
上清液	40	40	
试剂三	200	200	
混匀, 沸水浴 (95-100℃, 可用封口膜缠紧, 防止水分流失) 5min			
后,冷却至室温。			
蒸馏水	800	800	
混匀,若浑浊则 800	Orpm 室温离心 5min,	取 200µL 液体至 96	
7154 7 540 6	1 N ± TT= TT7 N/ /±	, \n 64 , - 1 nn 64	

| 孔板中,于 540nm 处读取吸光值 A,△A=A 测定管-A 对照管。|

- 【注】: 1.若 Δ A 较小,可延长 40℃的孵育时间 T(如 24 小时或更长),或增加土样质量 W, 或增加③步显色反应步骤中的上清液 V1(如由 40µL 增至 240µL 或更多,则蒸馏 水相应减少)。则改变后的 T 和 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。
 - 2.若测定管 A 值大于 1.5 或△A 大于 1, ③步显色反应步骤中的上清液可用蒸馏水稀释, 则稀释倍数 D 代入公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y=7.6954x-0.014, x 是标准品质量 (mg) , y 是 $\triangle A$ 。



2、酶活定义: PH4.8 条件下, 每克土壤每天分解木聚糖产生 1mg 还原糖所需的酶量为一个酶活单位。 土壤半纤维素酶活力(mg/d/g 土样)=[(△A+0.014)÷7.6954]×(V2÷V1)÷W÷T×D

$$=11.7\times(\triangle A+0.014)\div W\times D$$

V1---显色反应中上清液体积,40μL=0.04mL;

V2---反应总体积, 900μL=0.9mL;

T---反应时间, 1/4d;

W---土壤样本质量, g;

D---稀释倍数,未稀释即为1。

附:标准曲线制作过程:

- 1 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水(母液需在两天内用且-20℃保存),标准品母液浓度为 5mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 1, 2, 3, 4, 5. mg/mL。也可根据 实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:

标品浓度 mg/mL	0	1	2	3	4	5
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

网址: www.bpelisa.com



3 依据显色反应阶段测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)	
标品	40		
蒸馏水		40	
试剂三	200	200	
混匀,沸水浴(95-100℃,可用封口膜缠紧,防止水分流失)			
5min 后,冷却至室温。			
蒸馏水	800	800	
混匀,若浑浊则 8000rpm 室温离心 5min,取 200μL 液体至 96			
孔板中,于 540nm 处读取吸光值 A,△A=A 测定-0 浓度管。			

网址: www.bpelisa.com