

土壤外切-β-1,4-葡聚糖酶(S-CBH)活性测定试剂盒说明书

(货号:BP10106F-48 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

土壤外切-β-1,4-葡聚糖酶又称土壤纤维二糖水解酶 (CBH, EC 3.2.1.91) 是土壤纤维素酶系的组份之一,该酶作用于β-1,4-糖苷键,每次切下一个纤维二糖 (还原糖)分子,本试剂盒采用该酶催化对硝基苯基-β-D-纤维二糖苷生成黄色物质对-硝基苯酚 (PNP),该物质在 405nm 有特征光吸收,进而得到土壤外切-β-1,4-葡聚糖酶 (S-CBH) 活性大小。

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 90mL×1 瓶	4℃保存	
			每支:
试剂二	粉体 2 支	4℃保存	1. 临用前加入 1.5mL 蒸馏水
			溶解;
			2. 4 度保存。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉剂 1 支	4℃避光保存	1. 若重新做标曲,则用到该试
			剂;
			2. 按照说明书中标曲制作步
			骤进行配制;
			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)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、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 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 405nm,蒸馏水调零。
- ② 在 EP 管中依次加入:

IN-SCARIS C.					
试剂组分 (μL)	测定管	对照管	空白管(仅做一次)		
土样 (g)	0.1	0.1			
试剂一	750	800	750		
试剂二	50		50		
充分混匀, 37℃培养 2 小时 (振荡培养或间隔 20min 手动振荡混匀					
几下)					
试剂三	200	200	200		
混匀,8000rpm 离心 5min(若上清液不澄清可加大离心力),取					
│700μL ト清液至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,405nm 下读取│					

网址: www.bpelisa.com



吸光值 $A, \triangle A = A$ 测定- A 对照-A 空白(每个样本做一个自身对照)。

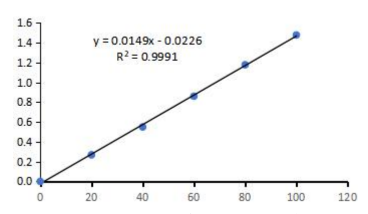
【注】: 1.若△A 较小,可延长 37℃的孵育时间 T(如增至 4 小时或更长),或增加土样质量 W(如增至 0.3g)。则改变后的 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

2.若测定管 A 值大于 1.5 或△A 大于 1.5,可缩短 37℃的孵育时间 T(如减至 0.5 小时或更短),或减少土 样质量 W(如减至 0.05g)。则改变后 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

或对最后一步的待检测上清液(包括测定管、对照管和空白管)同时用蒸馏水进行稀释, 稀释倍数 D 代入计算公式。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0149x - 0.0226; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为 $\triangle A$ 。



2、单位定义:每小时每克土样中产生 1nmol 对-硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活单位。 S-CBH 活力(nmol/h/g 土样)=(ΔA+0.0226)÷0.0149÷W÷T×D =33.6×(ΔA+0.0226)÷W×D

T---反应时间, 2h; W---土壤样本实际取样量, g; PNP 相对分子质量---139.11; 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 1.4mL 蒸馏水超声溶解,标准品母液浓度为 10μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2μmol/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:

吸取标准品母液 200uL,加入 800uL 蒸馏水,混匀得到 2μmol/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 μmol/mL	0	0.4	0.8	1.2	1.6	2
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。						

3 依据加样表操作,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。

网址: www.bpelisa.com



标品	50	
蒸馏水		50
试剂一	750	750
试剂三	200	200

混匀, 取 700μL 上清液至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中, 405nm 下读取吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com