

土壤脲酶(Solid-Urease, S-UE)测定试剂盒说明书

(货号: BP10123F-48 分光法 48样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

土壤中的脲酶主要来源于微生物和植物,它仅能水解土壤中的尿素,最终产物是氨和碳酸。土壤脲酶活性与土壤的微生物数量、有机物质含量、全氮和速效氮含量呈正相关。常用土壤脲酶活性表征土壤的氮素状况。本试剂盒采用靛酚蓝比色法:即脲酶水解尿素产生NH₃-N, 其在强碱性介质中与次氯酸盐和苯酚反应, 生成水溶性染料靛酚蓝, 该物质在578nm有最大光吸收,其深浅与溶液中的NH₃-N含量呈正比,进而得出土壤脲酶活力大小。

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	粉剂1瓶	4℃保存	 临用前加入 12mL 蒸馏水,充分 溶解备用; 用不完的试剂仍 4℃保存;
试剂二	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 26mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂四	液体 14mL×1 瓶	4°C保存	
试剂五	A: 液体 7mL×4 瓶 B: 液体 1 支	4℃避光保存	 临用前取 60μL 的 B 液进一瓶 A 液中,混匀后作为试剂五使用; 混匀后的试剂五一周内用完。
标准品	液体 1 mL×1 支	4℃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、**甲苯**、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、样本的制备:

取新鲜土样风干或者 37 度烘箱风干, 先粗研磨, 过 40 目筛网, 备用。

【注】: 土壤风干, 可减少土壤中水分对于实验的干扰;

2、检测步骤:

① 培养: 取 EP 管依次加入:

11/2/03/03/04				
试剂组分(μL)	测定管	对照管		
土样(g)	0.1	0.1		
甲苯	40	40		
振荡混匀,室温放置 15min				
试剂一	200			
试剂二	400	600		

网址: www.bpelisa.com



混匀,放入 37℃水浴锅或恒温培养箱中孵育 24h				
蒸馏水 (37℃)	360	360		
混匀,12000rpm,25°C离心 10min,取上清液。				

② 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 578nm,蒸馏水调零。

③ 显色反应: 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
上清液	60	60	
蒸馏水	180	180	
试剂三	240	240	
试剂四	120	120	
试剂五	240	240	

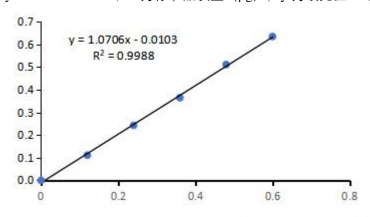
充分混匀, 37°C放置 20min 后, 全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 578nm 处读取吸光值 A, ΔA=A 测定管-A 对照管(每个样本做一个自身对照)。

【注】1. 试剂三和四和五需分开加,不能事先混匀。

- 2. 若 ΔA 值较小,可增加取样质量 W(如 0.2g 或更多)或在显色反应阶段增加上清液量 V1(如增至 $120\mu L$,则蒸馏水体积相应减少);则改变后的 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。
- 3. 若 A 测定的值大于 1.8,可在显色反应阶段减少上清液的量 V1(如减至 $30\mu L$,则蒸馏水体积相应增加);则 改变后的上清液体积 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y=1.0706x - 0.0103; x 为标准品质量 (μg) , y 为吸光值ΔA。



2、土壤脲酶活性定义: 每天每克土样中产生 $1\mu g$ 的 NH₃-N 定义为一个酶活力单位。 土壤脲酶活力($\mu g/d/g$ 土样)=($\Delta A+0.0103$)÷1.0706×(V÷V1)÷W÷T =15.6×($\Delta A+0.0103$)÷W

V---反应总体积: 1000μL; V1---显色反应中上清液体积: 60μL; T---反应时间, 24h=1d; W---土壤样本实际取样质量, g。

附:标准曲线制作过程:

- 1 标准品母液浓度为 1mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,2,4,6,8,10. μg/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:
 - 1. 吸取标准品母液 100uL, 加入 900uL 蒸馏水, 混匀得到 100ug/mL 的标品稀释液;
- 2. 再吸取 100ug/mL 的标品稀释液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 10ug/mL 的标品稀释液待用。



标品浓度	0	2	Δ	6	8	10
μg/mL	· ·	2	'	· ·	O O	10
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL		10	80	120	100	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

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	60	
蒸馏水	180	240
试剂三	240	240
试剂四	120	120
试剂五	240	240

充分混匀, 37℃放置 20min 后, 全部液体转移至 1mL 玻璃比色 皿 (光径 1cm) 中, 于 578nm 处读取吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com