

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

(货号: BP10131W 微板法 48样 有效期: 6个月)

### 一、指标介绍:

土壤α-葡萄糖苷酶 (α-GC, EC 3.2.1.20)在广泛分布在微生物中,是一类能够从含有α-糖苷键底物的非还原端催化水解 a-1,4-糖苷键,释放出葡萄糖,该酶与淀粉等糖代谢密切相关,在土壤微生物的糖类代谢方面具有重要生理功能。

土壤 $\alpha$ -葡萄糖苷酶能够催化对-硝基苯- $\alpha$ -D 吡喃葡萄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 $\alpha$ -葡萄糖苷酶的活性。

### 二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	粉剂 1 瓶	-20℃保存	1. 临用前加入 8mL 蒸馏水, 充分溶
[[[[]]]] — [[[]]	ለፓንቦህ I <del>በ</del> ዚ	-20 (1本行	解备用;   2. 用不完的试剂仍-20℃保存。
   试剂二	 液体 40mL×1 瓶	4℃保存	2. 713 1 76H3 20013 (3) 20 0 (K1) 0
试剂三	液体 40mL×1 瓶	4℃保存	
			1. 若重新做标曲,则用到该试剂;
标准品	粉剂 1 支	4℃避光保存	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)、 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、样本处理:

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、测定步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 405nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (µL)   测定管   对	照管 空白管(仅做一次)				
土样 (g) 0.05 0	.05				
试剂— 150	150				
蒸馏水 1	.50				
试剂二 300 3	300 300				
混匀, 37℃振荡反应 1h					
试剂三 350 3	350 350				

混匀, 12000rpm 室温离心 10min,取上清液  $200\mu$ L 于 96 孔板中, 405nm 下读取吸光值 A,  $\triangle$ A=A 测定-A 对照-A 空白(每个样本需做一个自身对照)。

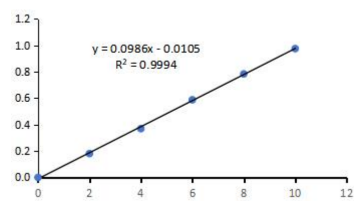
网址: www.bpelisa.com



- 【注】: 1.若 $\Delta A$  在零附近徘徊,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 0.2g)。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<sup> $\circ$ </sup> 的孵育时间 T(如减至 0.5 小时或更短)。则改变后 T 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、标准曲线方程为 y = 0.0986x - 0.0105; x 为标准品质量 (μg) , 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-α-GC 活力(nmol/h/g 土样)=(ΔA+0.0105)÷0.0986÷Mr×10³÷W÷T×D =72.9×(ΔA+0.0105)÷W×D

T---反应时间, 1h; W---实际称取土样质量, g; Mr--- 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 1mL 蒸馏水,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: 0,0.1,0.2,0.3,0.4,0.5 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:

吸取标准品母液 500uL,加入 500uL 蒸馏水,混匀得到 0.5mg/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.1	0.4	0.3	0.4	0.5
mg/mL	Ů,	0.1	0.1	0.5	0.1	0.5
标品稀释液	0	40	0.0	120	1.00	200
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。

试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	20	

网址: www.bpelisa.com



蒸馏水	130	150
试剂二	300	300
试剂三	350	350

混匀,取  $200\mu L$  至 96 孔板中,于 405nm 下读取吸光值,  $\triangle A=A$  测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com