

土壤 ATP 含量（磷钼酸比色法）测定试剂盒说明书

（货号：BP10135W 微板法 48 样 有效期：6 个月）

一、指标介绍：

三磷酸腺苷（ATP）是生物体内能量转换最基本的载体，是生物体内最直接的能量来源，测定 ATP 含量并且计算能荷，能够反映能量代谢状态。

肌酸激酶催化三磷酸腺苷（ATP）和肌酸生成磷酸肌酸，用磷钼酸比色法进行检测，经波长扫描产物在 700nm 处有最大吸收峰，进而计算得到 ATP 的含量。

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
提取液	提取液 A 30mL×1 瓶 提取液 B 10mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂一	粉剂 1 支	-20℃ 保存	1. 临用前 8000g 4℃ 离心 2min 使试剂落入管底； 2. 加入 1mL 蒸馏水充分溶解待用；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融。
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂三	粉剂 1 支	-20℃ 保存	1. 临用前 8000g 4℃ 离心 2min 使试剂落入管底； 2. 加入 0.55mL 蒸馏水溶解待用；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融。
试剂四	粉剂 1 瓶	4℃ 避光保存	1. 开盖前注意使试剂落入底部（可手动甩一甩）； 2. 加入 2.86mL 水混匀，再加入 1.14mL 浓硫酸（加浓硫酸时务必缓慢加入水中，注意防护）； 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂五	液体 20mL×1 瓶	4℃ 保存	
标准品	粉体 1 支	-20℃ 保存	1. 用前准确称取 2mg 粉体即 ATP 至一新 EP 管中，再加 1.7mL 蒸馏水溶解即 2 μmol/mL； 2. 再用水稀释一倍成 1 μmol/mL 标准品，待用（-20℃保存，一周内用完）。

【注】：全程操作需无磷环境；试剂配置最好用新的枪头和玻璃移液器等，也可以用一次性塑料器皿，避免磷污染。

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、浓硫酸、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：

称取约 0.1g 土壤加入 EP 管中，加 0.5mL 提取液 A 进行匀浆，于 12000rpm，室温离心 10min，取出 250μL 上清液至一新 EP 管中，再加入适量提取液 B 调 PH 至中性（用 PH 试纸测量，PH 在 6.5-8 之间均可）。再加蒸馏水定容至 0.5mL，该液体待测备用。

【注】：也可以按照质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例提取。

2、检测步骤：

- ① 酶标仪预热 30 min 以上，调节波长到 700nm。
- ② 反应液配制：按照试剂四：试剂五=1：5 的比例混匀。用多少配多少的混合液。
- ③ 在 EP 管中依次加入：

试剂组分(μL)	测定管	对照管	标准管 (仅做一次)	空白管 (仅做一次)
样本	20	20		
标准液			20	
试剂一	20		20	
试剂二	50	50	50	50
试剂三	10		10	
蒸馏水		30		50
充分混匀，37℃准确水浴 30min				
反应液	180	180	180	180
混匀，37℃水浴 20min，液体全部转移至 96 孔板中，在 700nm 下 读取各管吸光值 A（每个测定管需设一个对照管）。				

【注】若 A 测定-A 对照的值小于 0.01，可增加土样质量 W（如增至 0.2g）或增加样本加样量 V1（如由 20μL 增至 50μL，则试剂二相应减少）；标准管仍为 20μL，其他试剂不变；则改变后的 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

土壤 ATP 含量(μmol/g 重量)=[C 标准×V_标×(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)]÷(W×V1÷V)
=(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)÷W

C 标准---标准液浓度，1μmol/mL；

V---加入提取液体积，1mL；

V1---加入反应体系中样本体积，0.02mL；

V_标---标准品加样体积，0.02mL；

W---样本质量，g；