

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

（微板法 48 样）

一、产品简介：

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 α -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 α -葡萄糖苷酶能够催化对-硝基苯- α -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 α -葡萄糖苷酶的活性。

二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂 mg $\times$ 1 瓶	-20℃ 保存	临用前加入 8mL 蒸馏水，充分溶解备用，用不完的试剂仍-20℃保存。
试剂二	液体 40mL $\times$ 1 瓶	4℃ 保存	
试剂三	液体 40mL $\times$ 1 瓶	4℃ 保存	
标准品	粉剂 $\times$ 1 支	4℃ 保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、台式离心机、恒温振荡培养箱/水浴锅、可调式移液器、天平。

四、土壤 α -葡萄糖苷酶（S- α -GC）酶活检测：

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样品情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

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：

试剂名称（ μ L）	测定管	对照管	空白管（仅做一次）
土样（g）	0.05	0.05	
试剂一	150		150
蒸馏水		150	
试剂二	300	300	300
混匀，37℃振荡反应 1h			
试剂三	350	350	350
混匀，12000rpm 室温离心 10min，取上清液 200 μ L 于 96 孔板中，405nm 下读取吸光值 A， $\Delta A = A_{测定} - A_{对照} - A_{空白}$ （每个样本需做一个自身对照）。			

【注】：1.若 ΔA 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

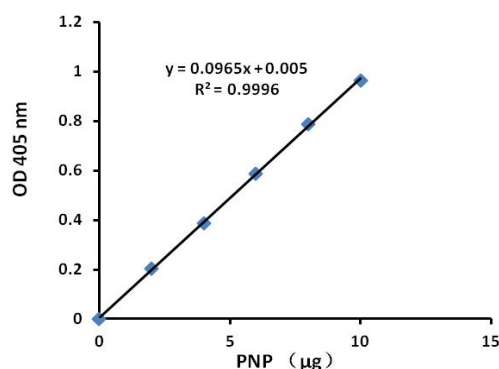
土样质量 W（如增至 0.2g）。则改变后的 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

2.若测定管 A 值大于 1.5 或 ΔA 大于 1.5，可缩短 37℃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 $y = 0.0965x + 0.005$ ；x 为标准品质量 (μg)，y 为 ΔA 。



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。

$$\begin{aligned} S-\alpha\text{-GC 活力}(\text{nmol/h/g 土样}) &= (\Delta A - 0.005) \div 0.0965 \div \text{Mr} \times 10^3 \div W \div T \times D \\ &= 74.5 \times (\Delta A - 0.005) \div W \times D \end{aligned}$$

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 制备标准品母液（1mg/mL）：向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水。
- 2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品：0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管中依次加入：20 μL 标准品+130 μL 蒸馏水+300 μL 试剂二+350 μL 试剂三，混匀，取 200 μL 至 96 孔板中，于 405nm 下读取吸光值。
- 4 根据结果制作标准曲线。