

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

分光光度法 50 管/24 样

注 意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

S- α -GC 能够催化水解芳基或羟基与糖基原子团之间的糖苷键生成葡萄糖，是纤维素分解酶系中重要组成成分之一，在土壤微生物的糖类代谢方面具有重要生理功能。

测定原理：

S- α -GC 能够催化对-硝基苯- α -D-吡喃葡萄糖苷生成对-硝基苯酚，后者在 400nm 有特征光吸收。

自备用品：

可见分光光度计、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、甲苯（不允许快递）和蒸馏水。

试剂组成和配制：

试剂一：甲苯 5mL×1 瓶，4℃ 保存；（自备）

试剂二：粉剂×2 瓶，-20℃ 保存；临用前每瓶加入 6mL 蒸馏水，充分溶解备用，用不完的试剂仍-20℃ 保存；

试剂三：液体 25mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂四：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存；

样品处理

新鲜土样自然风干或 37 度烘箱风干，过 30~50 目筛。

测定步骤：

试剂名称	测定管	对照管
风干土样 (g)	0.05	0.05
试剂一 (μ L)	25	25
	室温振荡混匀 15min	90℃ 振荡混匀 15min
试剂二 (μ L)	400	
蒸馏水 (μ L)		400
试剂三 (μ L)	500	500

混匀，37℃ 振荡反应 1h 后，立即 90℃ 水浴 5min（盖紧，防止水分散失），流水冷却 10000g 25℃ 离心 10min，取上清液

上清液 (μ L)	500	500
试剂四 (μ L)	1000	1000

充分混匀，室温静置 2min 后，400nm 处蒸馏水调零，测定吸光值 A，计算 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。每个测定管设一个对照管。

S- α -GC 活力计算：

标准条件下测定的回归方程为 $y = 0.0032x - 0.0027$; x 为标准品浓度 ($\mu\text{mol/L}$), y 为吸光值。

单位的定义: 每天每 g 土样中产生 $1 \mu\text{mol}$ 对-硝基苯酚定义为一个酶活力单位。

$\text{S-}\alpha\text{-GC}$ 活力 ($\mu\text{mol/d/g}$ 土样) = $(\Delta A + 0.0027) \div 0.0032 \times V_{\text{反总}} \div W \div T = 138.7 \times (\Delta A + 0.0027)$

T : 反应时间, $1\text{h} = 1/24\text{d}$; $V_{\text{反总}}$: 反应体系总体积: $9.25 \times 10^{-4} \text{L}$; W : 样本质量, 0.05g 。