土壤尿酸酶活性检测试剂盒说明书

微量法

规格: 100T/48S

产品组成: 使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致, 有疑问请及时联系本公司工作人员。

试剂名称	规格	保存条件	
试剂一	液体 2 mL×1 瓶 (自备)	4℃保存	
试剂二A液	液体 0.5 mL×1 支	4℃保存	
试剂二B液	液体 17.5 mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 40 mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 50 mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	液体 1 mL×1 支	4℃保存	

溶液的配制:

- 1、试剂二: 临用前按照试剂二 A 液: 试剂二 B 液= 1:35 的比例混合,根据样本量所需使用当天现配现用;
- 2、标准品: 5 μmol/mL 的尿酸溶液。

产品说明:

土壤尿酸酶是一种与核酸代谢有关的氧化还原酶,主要是将土壤中的核酸腺嘌呤与尿酸等物质转化成尿囊素和尿囊酸,进而生成尿素供植物利用。

土壤尿酸酶能够催化尿酸生成尿囊素、 CO_2 和 H_2O_2 ,尿酸在 284 nm 有特征吸收峰,通过测定反应前后尿酸的减少量,来表示土壤尿酸酶活性。

注意:实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色/96 孔 UV 板、冰、30~50 目筛、甲苯(不允许快递)和蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)

新鲜土样自然风干或37℃烘箱风干,过30~50目筛。

二、测定步骤

- 1、紫外分光光度计/酶标仪预热 30 min 以上,调节波长至 284 nm,蒸馏水调零。
- 2、将 5 μmol/mL 标准溶液用蒸馏水倍比稀释为 1、0.5、0.25、0.125、0.0625、0.03125、0.015625 μmol/mL 标准溶液。
- 3、加样表:

试剂名称	测定管	对照管	无土管	标准管	空白管	
风干土样 (g)	0.05	0.05	-	-	-	
试剂一 (µL)	12.5	12.5	12.5	-	-	
充分振荡,使土样全部湿润,室温放置 30 min。						
试剂二 (µL)	250	-	250	-	-	
蒸馏水(μL)	250	250	250	-	-	
试剂三(μL)	250	500	250	-	-	
振荡混匀,30℃恒温培养 24 h; 10000 rpm, 25℃, 离心 10 min, 取上清。						
上清液(μL)	60	60	60	-	-	
标准液(μL)	-	-	-	60	-	
蒸馏水(μL)	-	-	-	-	60	
试剂四(μL)	340	340	340	340	340	

充分混匀,吸取 200 μ L 于微量石英比色皿/96 孔 UV 板中测定 284 nm 处吸光值,记为 A 测定管、A 对照管、A 无土管、A 标准管和 A 空白管。计算 Δ A=(A 无土管-A 空白管)-(A 测定管-A 对照管)、 Δ A 标准=A 标准管-A 空白管。每个测定管需设一个对照管,同一批次样本检测无土管只需检测 1-2 管。

三、土壤尿酸酶活性计算

1、标准曲线的绘制:

以各个标准溶液的浓度为 x 轴,其对应的 ΔA 标准为 y 轴,绘制标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将 ΔA 带入方程得到 x ($\mu mol/mL$)。

2、土壤尿酸酶活性的计算:

酶活定义:每天每 g 土样中消耗 1 μmol 的尿酸定义为一个酶活力单位。

土壤尿酸酶活力(U/g 土样)= $x\times V$ 反总÷ $W\div T=0.7625x\div W$

T: 反应时间, 1 d = 24 h; V 反总: 反应体系总体积: 0.7625 mL; W: 样本质量, g。

实验实例:

1. 称取两管 2-1-20 号土样 0.05g,按照操作步骤进行操作,使用微量石英比色皿测得计算 ΔA =(A 无土管-空白管)-(A 测定管-A 对照管)=(1.0928-0.0023)-(0.6852-0.0509)=0.4562,带入标准曲线 y=1.6894x + 0.0016,计算 x=0.2691,按照计算公式计算酶活得:

土壤尿酸酶活力(U/g 土样)=0.7625x÷W=0.7625 \times 0.2691÷0.05=4.1 U/g 土样。