

土壤脲酶 (S-UE) 活性检测试剂盒 (微量法)

产品货号: BA1345

产品规格: 100管/48样

产品简介:

S-UE能够水解尿素,产生氨和碳酸。土壤脲酶活性与土壤的微生物数量、有机物质含量、全氮和速效氮含量呈正相关。土壤脲酶活性反应了土壤的氮素状况。利用靛酚蓝比色法测定脲酶水解尿素产生的 $\text{NH}_3\text{-N}$ 。

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。

产品组成:

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	液体2mL×1瓶 (自备)	4°C
试剂二	粉剂×1瓶	4°C
试剂三	液体20mL×1瓶	4°C
试剂四A液	液体1mL×1支	4°C
试剂四B液	液体4mL×1瓶	4°C
试剂五	液体0.3mL×1瓶	4°C
标准品	液体1mL×1支	4°C

溶液的配制:

1. 试剂一: 自备甲苯;
2. 试剂二: 临用前加入9mL蒸馏水,充分溶解待用,4°C保存;用不完的试剂4°C保存;
3. 试剂四: 临用前将A液和B液按体积比1:4混合待用;用多少配多少;
4. 试剂五: 液体置于试剂瓶内EP管中。临用前加入5.7mL蒸馏水,混匀,待用;用不完的试剂4°C保存;
5. 标准品: 1mg/mL氮标准液。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、可调式移液器、微量玻璃比色皿/96孔板、30-50目筛、研钵、冰、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°C烘箱风干,过30~50目筛。

二、测定步骤

1. 分光光度计/酶标仪预热30min以上,调节波长至630nm,蒸馏水调零。
2. 培养

	测定管	对照管
风干土样 (g)	0.05	0.05
试剂一 (μL)	20	20
振荡混匀,使土样全部湿润,室温放置15min		



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

试剂二 (μL)	90	
蒸馏水 (μL)		90
试剂三 (μL)	190	190
混匀, 放入37°C水浴培养24h后, 10000g常温离心10min, 取上清液。		

- 将培养结束的上清液稀释10倍 (取0.1mL上清液, 加入0.9mL蒸馏水)。若最终计算得到的 ΔA 仍大于1继续稀释。
- 标准品的准备: 吸取适量的标准溶液, 用蒸馏水稀释至10、8、6、4、2、1、0.5、0 $\mu\text{g/mL}$ 。
- 测氨量 (在微量玻璃比色皿或96孔板中加入下列试剂)

	测定管	对照管	标准管
稀释后的上清液 (μL) /标准品	120	120	120
试剂四 (μL)	40	40	40
试剂五 (μL)	40	40	40
充分混匀, 室温放置20min			

混匀, 于630nm处, 蒸馏水调零, 读吸光值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。标准曲线的建立: 根据标准管的浓度 (x) 和吸光度 (y, 减去浓度为0的空白管), 做标准曲线。

三、S-UE活力计算

根据标准曲线, 将 ΔA 带入公式 (y) 计算测定中样本的浓度 ($\mu\text{g/mL}$) x 值。

单位的定义: 每天每 g 土样中产生 1 $\mu\text{g NH}_3\text{-N}$ 定义为一个酶活力单位。

S-UE 活力 (U/g 土样) = $x \times 10 \times V_{\text{反总}} \div W \div T = 60 \times x$

10: 稀释倍数; T: 反应时间, 1d; V 反总: 反应体系总体积, 0.3mL; W: 样本质量, 0.05g。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址: 上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话: 400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com