

## 土壤外切-β-1, 4-葡聚糖酶/纤维二糖苷酶 (S-C1) 活性测定

## 试剂盒说明书

微量法 100 管/48 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：**

C1 (EC3.2.1.91) 存在于细菌、真菌和动物体内，是纤维素酶系的组份之一，C1 催化多聚糖链的末端非还原端释放出纤维二糖和葡萄糖。

**测定原理：**

采用 3,5-二硝基水杨酸法测定 S-C1 催化微晶纤维素降解产生的还原糖的含量。

**需自备的仪器和用品：**

酶标仪/可见分光光度计、水浴锅、离心机、可调式移液器、96 孔板/微量石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

**试剂的组成和配制：**

提取液：液体 100mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂一：液体 6mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂二：液体 25mL×1 瓶，4℃ 保存；

**样品测定的准备：**

称取约 0.1g 新鲜土样或风干土样，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆，室温振荡提取 30min，然后 10000g 4℃ 离心 10min，取上清，置冰上待测。

**测定步骤：**

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 540nm，蒸馏水调零。
- 2、加样表（在 EP 管中依次加入下列试剂）：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	10	10
试剂一	100	
蒸馏水		100

混匀，37℃ 准确水浴 2h

试剂二	200	200
-----	-----	-----

混匀，90℃ 水浴 10min（盖紧，防止水分散失），冷却后，取 200μL 至微量石英比色皿或 96 孔板中，测 540nm 下吸光值 A，计算  $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。每个测定管需设一个对照管。

**S-C1 活性计算：**

- a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准条件下测定回归方程为  $y = 6.4078x - 0.0673$ ;  $x$  为标准品浓度 (mg/mL),  $y$  为吸光值。

单位的定义: 每 g 土样每分钟催化产生  $1 \mu\text{g}$  葡萄糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{S-C1 活力}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= [1000 \times (\Delta A + 0.0673) \div 6.4078 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 14.305 \times (\Delta A + 0.0673) \div W \end{aligned}$$

1000:  $1\text{mg/mL} = 1000\mu\text{g/mL}$ ;  $V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积, 0.11mL;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积, 0.01 mL;  $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液体积, 1 mL;  $T$ : 反应时间, 120 min;  $W$ : 样本质量, g;

**b. 用 96 孔板测定的计算公式如下**

标准条件下测定回归方程为  $y = 3.2039x - 0.0673$ ;  $x$  为标准品浓度 (mg/mL),  $y$  为吸光值。

单位的定义: 每 g 组织每分钟催化产生  $1 \mu\text{g}$  葡萄糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{S-C1 活力}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= [1000 \times (\Delta A + 0.0673) \div 3.2039 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 28.61 \times (\Delta A + 0.0673) \div W \end{aligned}$$

1000:  $1\text{mg/mL} = 1000\mu\text{g/mL}$ ;  $V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积, 0.11mL;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积, 0.01 mL;  $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液体积, 1 mL;  $T$ : 反应时间, 120 min;  $W$ : 样本质量, g。