

土壤 β -木糖苷酶 (Solid- β - xylosidase, S- β -XYS) 测定试剂盒说明

书

分光光度法 50 管/24 样

注 意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

β -木糖苷酶(EC3.2.1.37)存在于植物、细菌和真菌等生物体，是催化木聚糖类半纤维素降解的关键酶，产物木糖可作为碳源应用于微生物发酵。另外， β -木糖苷酶还可以作为生物漂白剂应用于造纸工业，比传统的漂白法环保，具有广泛的应用价值。

测定原理：

S- β -XYS 催化对硝基苯酚- β -D-木糖苷产生对硝基苯酚，对硝基苯酚在 405nm 处有特征吸收峰，测定 405nm 光吸收增加速率，可计算 S- β -XYS 活性。

自备实验用品及仪器：

天平、低温离心机、可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿和蒸馏水。

试剂组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 2mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂二：液体 20mL×1 瓶，4℃保存。

试剂三：液体 20mL×1 瓶，4℃保存。

粗酶液提取：

约 0.1g 鲜土或风干土样，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，取上清待测。

测定操作表：

1、 分光光度计预热 30min，调节波长至 405nm。

2、 操作表

	对照管	测定管
样本（μL）	200	200
试剂一（μL）		50
试剂二（μL）	400	350
混匀，45℃水浴 20min		
试剂三（μL）	400	400
混匀，静置 5min，405nm 处测定吸光值 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。		

β-木糖苷酶活性：

标准曲线： $y = 13.226x + 0.0011$ ， $R^2 = 0.9998$ ； x 为标准品浓度（μmol/mL）， y 为吸光值 Δ A。

酶活定义： 每克土样每天催化产生 1μmol 对硝基苯酚的酶量为一个酶活单位。

$$\begin{aligned} \beta\text{-木糖苷酶活性} (\mu\text{mol/d/g 土样}) &= (\Delta A - 0.0011) \div 13.226 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T \\ &= 16.33 \times (\Delta A - 0.0011) \div W \end{aligned}$$

V 样总： 加入提取液体积， 1mL； V 反总： 反应总体积， 0.6mL； V 样： 反应中样品体积， 0.2mL； W： 样品质量， g； T： 反应时间， 20min=1/72d；

Δ A 控制在 0.01-2 范围内， 若 Δ A 大于 2， 可适当减小样本量。

标准曲线线性范围为： 0.01μmol/mL-0.5μmol/mL。