

## 土壤酸性磷酸酶 (soil acid phosphatase, S-ACP) 活性测定

## 试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 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：**

土壤磷酸酶是一类催化土壤有机磷矿化的酶，其活性的高低直接影响着土壤中有机磷的分解转化及其生物有效性，是评价土壤磷素生物转化方向与强度的指标。土壤磷酸酶受到土壤碳、氮含量、有效磷含量和 pH 显著影响，根据最适 pH 范围，通常分为酸性、中性和碱性三种类型。

**测定原理：**

酸性环境中，S-ACP 催化磷酸苯二钠水解生成苯酚和磷酸氢二钠，通过测定酚的生成量即可计算出 S-ACP 活性。

**自备仪器和用品：**

可见分光光度计、台式离心机、37℃ 恒温培养箱、分析天平、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、冰、蒸馏水、乙醇和甲苯。

**试剂组成和配制：**

试剂一：液体×1 瓶，4℃ 避光保存。

试剂二：粉剂×1 瓶，4℃ 保存。用前加 50mL 蒸馏水充分溶解。

试剂三：液体×1 瓶，4℃ 保存。

试剂四：粉剂×1 瓶，4℃ 避光保存。临用前加 1152μL 无水乙醇（自备），48 μL 蒸馏水充分溶解。（变褐色后不能再使用）

标准品：液体×1 瓶，0.5 μmol/mL 苯酚标准液，4℃ 保存。

**粗酶液提取：**

称取风干混匀土壤约 0.1g，加入 50μL 甲苯（自备），轻摇 15min；加 0.4 mL 试剂一并且摇匀后，置于 37℃ 恒温培养箱，开始计时，催化反应 24h；到时时后迅速加入 1mL 试剂二充分混匀，以终止酶催化的反应 8000g，25℃ 离心 10min，取上清液置于冰上待测。

**测定步骤:**

1. 分光光度计预热 30 min, 调节波长到 660 nm, 蒸馏水调零。
2. **空白管:** 取 1mL 玻璃比色皿, 加入 50  $\mu$ L 蒸馏水, 100  $\mu$ L 试剂三, 20  $\mu$ L 试剂四, 充分混匀, 显色后再加蒸馏水 830  $\mu$ L, 混匀后 25 $^{\circ}$ C 静置 30 min, 于 660 nm 测定吸光度, 记为 A 空白管。
3. **标准管:** 取 1mL 玻璃比色皿, 加入 50  $\mu$ L 标准液, 100  $\mu$ L 试剂三, 20  $\mu$ L 试剂四, 充分混匀, 显色后再加蒸馏水 830  $\mu$ L, 混匀后 25 $^{\circ}$ C 静置 30 min, 于 660 nm 测定吸光度, 记为 A 标准管。
4. **测定管:** 取 1mL 玻璃比色皿, 加入 50  $\mu$ L 上清液, 100  $\mu$ L 试剂三, 20  $\mu$ L 试剂四, 充分混匀, 显色后再加蒸馏水 830  $\mu$ L, 混匀后 25 $^{\circ}$ C 静置 30 min, 于 660 nm 测定吸光度, 记为 A 测定管。

**注意:** 空白管和标准管只需测定一次。

**S-ACP 活性计算公式:**

活性单位定义: 37 $^{\circ}$ C 中每克土壤每天释放 1 $\mu$ mol 酚为 1 个酶活单位。

$$\text{S-ACP } (\mu\text{mol/d/g 土样}) = [\text{C 标准液} \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \times \text{V 总} \div \text{W} \div \text{T} \\ = 0.725 \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div \text{W}$$

C 标准液: 0.5  $\mu$  mol/mL; V 总: 催化体系总体积, 1.45mL; W: 土壤样品质量, g; T: 催化反应时间, 24 h=1 d。



Lifemall.asia

To be with you