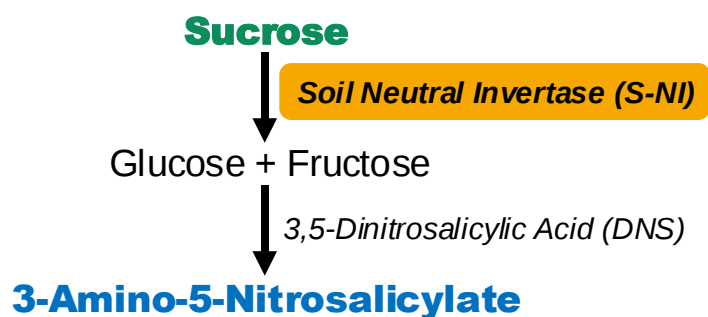




土壤中转化酶 (S-NI) 活性检测试剂盒

Soil Neutral Invertase (S-NI) Activity Assay Kit



北京盒子生工科技有限公司
Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



土壤中中性转化酶（S-NI）活性检测试剂盒

Soil Neutral Invertase (S-NI) Activity Assay Kit

一、产品描述

土壤中中性转化酶（S-NI）作为催化蔗糖降解的重要酶类，能够在中性条件下催化蔗糖分解为果糖和葡萄糖，是土壤蔗糖代谢的关键酶之一，对增加土壤中可溶性营养物质起着重要作用，同时能够表征土壤生物学活性强度，也可作为评价土壤熟化程度和肥力水平的参照指标。

土壤中中性转化酶能够催化蔗糖分解为葡萄糖和果糖，进一步与 3,5-二硝基水杨酸反应，生成棕红色氨基化合物，产物在 540 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可表征土壤中中性转化酶的活性。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
试剂一	液体 80 mL×1 瓶	4°C保存	-
试剂二	粉剂×3 瓶	4°C保存	使用前每瓶加入 10 mL 试剂一充分溶解 (配制后 4°C可保存 2 周)
试剂三	液体 15 mL×1 瓶	4°C避光保存	-
标准品	粉剂×1 支 (10 mg 葡萄糖标准品)	4°C保存	使用前加入 1 mL 试剂一充分溶解 (即为 10 mg/mL 葡萄糖标准液)
标准稀释液的制备（现用现配）：使用前将 10 mg/mL 葡萄糖标准液使用试剂一稀释至 0.4、0.3、0.2、0.16、0.12、0.08 mg/mL 即为标准稀释液。			

需自备试剂：甲苯（C₇H₈，MW=92.14，CAS:108-88-3）

序号	A	1	2	3	4	5	6
稀释前浓度（mg/mL）	10	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
标准液体积（μL）	100	200	150	100	80	60	40
试剂一体积（μL）	900	300	350	400	420	440	460
稀释后浓度（mg/mL）	1.0	0.4	0.3	0.2	0.16	0.12	0.08

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂：酶标仪、96 孔板、可调式移液器、台式离心机、烘箱、30-50 目筛、恒温水浴/培养箱、甲苯和蒸馏水。

1.土壤样本的预处理

新鲜土样自然风干或 37℃烘箱风干，过 30-50 目筛。

2.测定步骤

①酶标仪预热 30 min 以上，调节波长至 540 nm。

②在离心管中依次加入下列试剂（可根据预实验结果适当调整样本量）：

试剂	测定管 (μL)	对照管 (μL)	标准管 (μL)	空白管 (μL)
风干土样 (mg)	50	50	-	-
标准稀释液	-	-	400	-
试剂一	-	400	-	400
试剂二	400	-	-	-
甲苯	10	10	10	10
①充分混匀，37℃准确反应 60 min；				
②立即 95℃处理 10 min，冷却至室温；				
③10000 g 常温离心 10 min，取上清液；				
上清液	210	210	210	210
试剂三	90	90	90	90
充分混匀，95℃显色 10 min，冷却至室温				

注：95℃处理过程中注意密封以防止水分散失。

吸光值测定：吸取 200 μL 反应液至 96 孔板中，测定 540 nm 处吸光值，记为 A 测定、A 对照、A 标准和 A 空白；计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。注：每个样品均需设一个对照管，各浓度标准管和空白管只需测定 1-2 次。

标准曲线的建立：以 0.4、0.3、0.2、0.16、0.12、0.08 mg/mL 为横坐标 (x)，以其对应的 ΔA 标准为纵坐标 (y)，绘制标准曲线，得到线性回归方程 $y=kx+b$ ，将 $\Delta A_{\text{测定}}$ 带入公式得到 x (mg/mL)。

3.土壤中性转化酶 (S-NI) 活性计算

单位定义：37℃条件下，每 g 土壤每天生成 1 mg 还原糖定义为一个酶活力单位。

$$S-NI (U/g) = \frac{x \times V_2}{W \times T} = \frac{9.6 \times x}{W}$$

注释： V_2 ：反应体系中加入试剂二的体积，0.4 mL；W：风干土壤样本质量，g；T：反应时间：60 min=1/24 d。

四、注意事项

①若 A 测定或 ΔA 测定超出标准吸光值线性范围：高于最高值建议适当减少样本量或缩短酶促反应时间（37℃反应时间）后再进行测定；低于最低值建议适当增加样本量或适当延长酶促反应时间（37℃反应时间）后再进行测定，计算时相应修改；

②为保证结果准确且避免试剂损失，测定前请仔细阅读说明书（以实际收到说明书内容为准），确认试剂储存和准备是否充分，操作步骤是否清楚，且务必取 2-3 个预期差异较大的样本进行预测定，过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.
Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China

TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn

Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

