

Soil Urease Assay Kit (S-UE)

土壤脲酶测定试剂盒说明书

货号: G0301F | 方法: 可见分光法 | 规格: 24 样

一、产品简介:

土壤中的脲酶主要来源于微生物和植物, 它仅能水解土壤中的尿素, 最终产物是氨和碳酸。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。常用土壤脲酶活性表征土壤的氮素状况。本试剂盒采用靛酚蓝比色法: 即脲酶水解尿素产生 $\text{NH}_3\text{-N}$, 其在强碱性介质中与次氯酸盐和苯酚反应, 生成水溶性染料靛酚蓝, 该物质在578nm有最大光吸收, 其深浅与溶液中的 $\text{NH}_3\text{-N}$ 含量呈正比, 进而得出土壤脲酶活力大小。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉剂 mg \times 1 瓶	4 $^{\circ}$ C 保存	临用前加入 6mL 蒸馏水, 充分溶解备用, 用不完的试剂仍 4 $^{\circ}$ C 保存;
试剂二	液体 30mL \times 1 瓶	4 $^{\circ}$ C 保存	
试剂三	液体 13mL \times 1 瓶	4 $^{\circ}$ C 保存	避光保存。
试剂四	液体 7mL \times 1 瓶	4 $^{\circ}$ C 保存	
试剂五	A: 液体 7mL \times 2 瓶 B: 液体 μ L \times 1 支	4 $^{\circ}$ C 保存	临用前取 60 μ L 的 B 液进一瓶 A 液中, 混匀后作为试剂五使用。混匀后的试剂五一周内用完。
标准品	液体 1 mL \times 1 支	4 $^{\circ}$ C 保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、离心机、水浴锅、可调式移液器、甲苯和蒸馏水。

四、土壤脲酶 (S-UE) 活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品和实验流程, 避免样本和试剂浪费!

1、样本的制备:

取新鲜土样风干或者 37 度烘箱风干, 先粗研磨, 过 40 目筛网, 备用。

【注】: 土壤风干, 可减少土壤中水分对于实验的干扰;

2、上机检测:

① 培养: 取 EP 管依次加入:

试剂名称 (μ L)	测定管	对照管
土样(g)	0.1	0.1
甲苯	40	40
振荡混匀, 室温放置 15min		
试剂一	200	
试剂二	400	600
混匀, 放入 37 $^{\circ}$ C 水浴锅或恒温培养箱中孵育 24h		

蒸馏水 (37°C)	360	360
混匀, 12000rpm, 25°C离心 10min, 取上清液。		

- ② 可见分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 578nm, 蒸馏水调零。
③ 显色反应: 在 EP 管中依次加入:

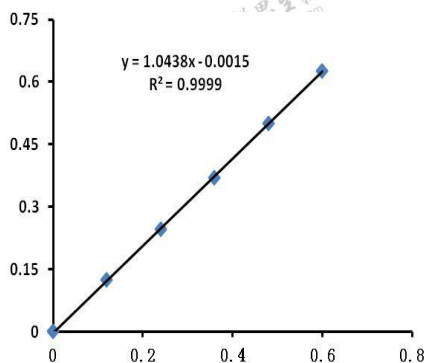
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液	60	60
蒸馏水	180	180
试剂三	240	240
试剂四	120	120
试剂五	240	240

充分混匀, 37°C放置 20min 后, 全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 578nm 处读取吸光值 A,
 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ (每个样本做一个自身对照)。

注意: 本操作流程适用于绝大多数常规样本检测, 实验条件可根据实际样本状态适度微调; 针对特殊类型样本, 我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算:

- 1、标准曲线方程为 $y = 1.0438x - 0.0015$; x 为标准品质量 (μg), y 为吸光值 ΔA。



标准曲线示意图

说明: 标准曲线由标准品测定获得, 具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

- 2、土壤脲酶活性定义: 每天每克土样中产生 1μg 的 $\text{NH}_3\text{-N}$ 定义为一个酶活力单位。
土壤脲酶活力(μg/d/g 土样) = $(\Delta A + 0.0015) \div 1.0438 \times (V \div V1) \div W \div T \times D$
= $16 \times (\Delta A + 0.0015) \div W \times D$

V--反应总体积: 1000μL;

V1---显色反应中上清液体积: 60μL;

T---反应时间, 24h=1d;

W---土壤样本实际取样质量, g;

D--稀释倍数, 未稀释即为 1。