

土壤荧光素二乙酸酯（FDA）水解酶试剂盒说明书

（货号：ADS-W-TR019-96 微板法 96 样 有效期：6 个月）

一、指标介绍：

土壤荧光素二乙酸酯(FDA)水解酶与土壤总碳、全氮、全磷等土壤养分指标间关系密切，与微生物活性间的相关性比其他酶活性更显著，同时也能够很好地反映系统中有机质的转化和土壤中微生物的活性，是土壤健康质量的微生物学指标之一。

FDA 是一种无色化合物，在介质中能被许多土壤酶所催化水解，并经脱水反应，产生酶解终产物——荧光素，该黄色产物在 490nm 处有强吸收峰，通过检测 490nm 处的吸光值变化即可得出 FDA 水解酶活性。

二、试剂盒组分与配制

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	110mL×2 瓶	4℃保存	
试剂二	粉体 1 瓶	4℃避光保存	1. 临用前加 6mL 丙酮充分溶解备用； 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉体 1 支	4℃避光保存	1. 若重新做标曲，则用到该试剂； 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制； 3. 溶解后的标品一周内用完。

三、实验器材：

研钵（匀浆机）、冰盒（制冰机）、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅（烘箱、培养箱、金属浴）、96 孔板、离心管、酶标仪、丙酮、蒸馏水（去离子水、超纯水均可）。

四、指标测定：

建议先选取 1-3 个差异大的样本（例如不同类型或分组）进行预实验，熟悉操作流程，根据预实验结果确定或调整样本浓度，以防造成样本或试剂不必要的浪费！

1、样本处理：

取新鲜土样风干或 37℃烘箱风干，先粗研磨过 40 目筛备用。

【注】土壤风干，减少土壤中水分对于实验的干扰；土壤过筛，保证取样的均匀细腻；

2、检测步骤：

- ① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 490nm。
- ② 在 EP 管中依次加入：

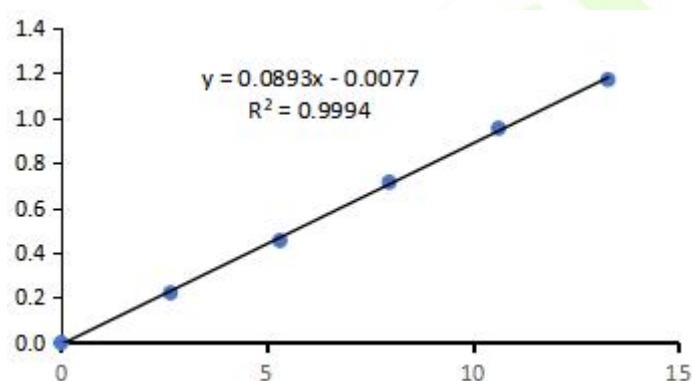
试剂组分 (μL)	测定管	对照管
土样 (g)	0.05	0.05
试剂一	1000	1000

试剂二	50	
丙酮		50
混匀，37℃反应 1h		
丙酮	150	150
混匀，12000 rpm 离心 10min，取 200μL 至 96 孔板中，于 490nm 下读取吸光值 A， $\Delta A = A$ 测定-A 对照。		

【注】：若 ΔA 的差值较大，超过 1.5，可以降低土壤取样量，或者反应产物用蒸馏水稀释之后再检测，则稀释倍数 D 代入计算公式。

五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 0.0893x - 0.0077$ ：x 为标准品质量(μg)，y 为 ΔA 。



2、活性定义：每小时每克土样中产生 $1\mu\text{g}$ 荧光素定义为一个酶活力单位。

$$\text{FDA 活性}(\mu\text{g/h/g}) = (\Delta A + 0.0077) \div 0.0893 \div W \div T \times D = 11.39 \times (\Delta A + 0.0077) \div W \times D$$

T---反应时间，1h；

W---土壤样本实际取样量；

D---稀释倍数，未稀释即为 1；

荧光素分子量---332.31。

附：标准曲线制作过程：

1 向标准品 EP 管里面加入 1 mL 丙酮溶解，再加 1 mL 水（母液需在两天内用且-20℃保存），标准品母液浓度为 $5\mu\text{mol/mL}$ 。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品，例如：0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2. $\mu\text{mol/mL}$ 。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下：

吸取标准品母液 400uL，加入 600uL 蒸馏水，混匀得到 $1\mu\text{mol/mL}$ 的标品稀释液待用。						
标品浓度 $\mu\text{mol/mL}$	0	0.4	0.8	1.2	1.6	2
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

- 3 依据测定管的加样表操作，根据结果，以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值，过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管 (仅做一次)
标品	20	
蒸馏水		20
试剂一	1000	1000
丙酮	180	180
混匀，取 200μL 至 96 孔板中，于 490nm 下读取吸光值 A， $\Delta A = A$ 测定-0 浓度管。		