

土壤脱氢酶（Soil dehydrogenase, S-DHA）试剂盒说明书

（货号：ADS-F-TR015 分光法 48 样 有效期：6 个月）

一、指标介绍：

土壤脱氢酶的活性可以反映土壤体系内活性微生物量以及其对有机物的降解活性，以评价降解性能。传统方法是用氯化三苯基四氮唑（TTC）作为脱氢酶的氢受体，但生成的有色物质甲臌是不溶于水以至操作麻烦，且灵敏度低；本试剂盒提供一种简单，灵敏，快速的测定方法，利用改性的氮四唑盐作为氢受体，其生成的有色甲臌物质易溶于水，于 460nm 测定其吸光值，即得土壤脱氢酶活性。

二、试剂盒组分与配制：

试剂组分	试剂规格	存放温度
试剂一	液体 3mL×1 瓶	4℃避光保存
试剂二	液体 40mL×1 瓶	4℃保存

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）、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、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、样本提取：取新鲜土样过 40 目筛网，备用。

2、测定步骤：

① 分光光度计预热 30 min，调节波长到 460 nm，蒸馏水调零。在 EP 管内依次加入：

试剂组分（μL）	测定管	空白管
鲜土（g）	0.1	
试剂一	60	60
试剂二	640	640
剧烈混匀几次，37℃（水浴锅或恒温培养箱）避光培养 4h（中间隔段时间晃动几下），12000rpm 离心 5min，取全部上清液转移到 1mL 玻璃比色皿中，460nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ 。		

【注】1. 注意观察，随着反应时间的延长，反应液呈现黄色，酶活性越大，黄色越深。

2. 若同时检测不同背景下的土壤样本（如黑土，红土，黄土等），则需增加样本自身对照管，即空白管变为对照管（0.1g 鲜土+700μL 试剂二）， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ 。

3. 对于活性较高的样本，若培养 4 小时，A 值测定超过 2 以上，可缩减培养时间 T（如改为 2 个小时），则改变后的 T 需代入计算公式重新计算。

4. ΔA 小于 0.01，可增加培养时间 T（由 4h 增至 24h），或增加土壤质量 W（如由 0.1g 增至 0.2g 或更多）。则改变后的 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

酶活单位定义：在 37℃ 时，每克土壤样品每天催化产生 1μg 甲臌物质为一个酶活性单位。

$$S\text{-DHA}(\mu\text{g/d/g 鲜土}) = (\Delta A \div \epsilon \div d \times V1 \times 10^6 \times Mr) \div W \div T = 84.6 \times \Delta A \div W$$

ϵ ---甲臌物质的摩尔消光系数， $3.1 \times 10^4 \text{ L/mol/cm}$ ； W---样品质量，g；

V1---反应总体积， $700\mu\text{L} = 0.7 \times 10^{-3} \text{ L}$ ； d---光径，1cm； T---培养时间，4h=1/6d；

Mr---甲胨物质的分子量，624.47。

