

## 土壤多糖含量试剂盒说明书

(货号：ADS-F-TR071 分光法 48 样 有效期：6 个月)

### 一、指标介绍：

土壤多糖是土壤有机质研究的重要组成部分，大量的研究证实，土壤多糖对促进土壤水稳性团粒的形成、增强土壤结构的稳定性、提高土壤抗侵蚀能力和保肥、保水能力具有重要作用，因此对土壤多糖的研究有重要意义。

糖在浓硫酸作用下，水解生成单糖，并迅速脱水生成糖醛衍生物，然后与苯酚缩合成橙黄色化合物，且颜色稳定，在波长 488 nm 处和一定的浓度范围内，其吸光度与多糖含量呈线性关系正比，再利用标准曲线定量测定样品中多糖含量。

### 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
提取液	空瓶×1 个	室温	<b>自备：</b> 1. 向空瓶中加入 88.5mL 的蒸馏水，再继续缓慢的加入 11.5mL 的浓硫酸（市售，浓度为 98%）（可戴上手套等防护措施，务必缓慢加入浓硫酸）； 2. 此混合液即做为提取液备用。
试剂一	粉剂×3 支	4℃避光保存	<b>每支：</b> 1. 开盖前注意使试剂落入底部（可手动甩一甩）； 2. 加入 1.9mL 水溶解备用； 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉剂×1 支	4℃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）、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、硫酸、蒸馏水（去离子水、超纯水均可）。

### 四、指标测定：

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样品情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

#### 1、样本处理：

称取 0.15g 土壤（若鲜土呈松散状，尽可能过 40 目筛网备用。）至 EP 管中，再加入 1.5mL 的提取液（需自备），沸水水解 6 个小时，取出冷却至室温后，再于 8000rpm 室温离心 10min，取上清液备用（若上清液不澄清，可增加离心时间或离心率直到上清液澄清为止）。

#### 2、检测步骤：

- ① 可见分光光度计预热 30min，调节波长至 488nm，调节水浴锅或金属浴至 95-100℃。
- ② 在 EP 管中依次加入：

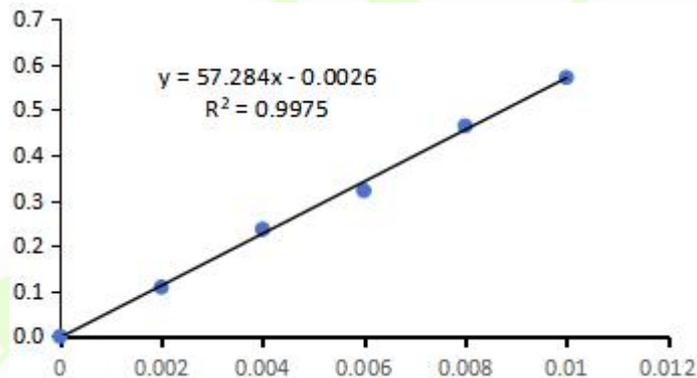
试剂(μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
上清液	200	

蒸馏水		200
试剂一	100	100
浓硫酸(务必缓慢加入)	500	500
混匀放入95°C水浴20min (封口膜缠紧, 防止水分散失), 冷却至室温后, 取全部澄清液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于488nm 读取吸光值A, $\Delta A = A$ 测定管-A 空白管。		

【注】:1. 如果 $\Delta A$  大于 1.5, 需要将样本用蒸馏水稀释, 计算公式中乘以相应稀释倍数 D。 2. 若 $\Delta A$  值在零附近即低于0.005, 则可增加样本取样质量 W, 则改变后的 W 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

1、标准方程为  $y = 57.284x - 0.0026$ ; x 为标准品质量 (mg), y 为吸光值 $\Delta A$ 。



2、按样本重量计算:

$$\text{土壤多糖(mg/g 土壤)} = [(\Delta A + 0.0026) \div 57.284] \div (W \times V1 \div V) \times D$$

$$= 0.131 \times (\Delta A + 0.0026) \div W \times D$$

V---样品提取液总体积, 1.5mL; V1---测定时待检液体积, 0.2mL;

W---土壤样本质量, g; D--- 自行稀释倍数, 未稀释即为 1。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 从标准品管中称量取出 2mg 至一新 EP 管中, 再加 2mL 蒸馏水混匀溶解即 1mg/mL 的葡萄糖 (母液需在两天内用且-20°C保存), 标准品母液浓度为 1mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 0.01, 0.02, 0.03, 0.04, 0.05. mg/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 50uL, 加入 950uL 蒸馏水, 混匀得到 0.05mg/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 mg/mL	0	0.01	0.02	0.03	0.04	0.05
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	200	
蒸馏水		200
试剂一	100	100
浓硫酸	500	500
混匀放入 95°C 水浴 20min (封口膜缠紧，防止水分散失)，冷却至室温后，取全部澄清液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中，于 488nm 读取吸光值 A， $\Delta A = A$ 测定-0 浓度管。		