

土壤脱氢酶（SDHA）检测试剂盒（分光光度法）

注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

土壤脱氢酶(Soil dehydrogenase, sDHA)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，可以作为土壤微生物的降解性能指标。

测定原理：

氢受体 2, 3, 5 - 氯化三苯基四氮唑（2,3,5-Triphenyl Tetrazolium Chloride, TTC）在细胞呼吸过程中接受氢以后，被还原为三苯基甲蹼（Triphenyl Formazone, TF），在波长 485nm 处有最大吸收峰，采用分光光度法于 485nm 测定其吸光值，即得土壤脱氢酶活性。

试剂组成和配制：

试剂一：粉剂×1 瓶，使用前加 10mL 试剂二溶解，4℃避光保存（尽量现配现用）。

试剂二：液体 20mL×1 瓶，4℃保存。

试剂三：甲醇，自备。

样品处理：

新鲜土样自然风干或 37 度烘箱风干，过 30~50 目筛。

测定步骤表:

	空白管	测定管
样品 (g)		0.1
试剂一 (μL)		200
试剂二 (μL)	200	
充分混匀, 37°C 培养 24h		
试剂三 (μL)	1800	1800
振荡 1h, 8000g, 25°C, 离心 5min, 取上清 1mL 于 1mL 玻璃比色皿, 测定 A ₄₈₅ , ΔA=A 测定-A 空白。空白管只要做一管。		

脱氢酶活力计算:

标准曲线: $y = 0.0422x - 0.0312$; $R^2 = 0.9988$; x 为标准品浓度 (μg/mL), y 为吸光值。

酶活单位定义: 在 37°C 时, 每克土壤样品每天催化产生 1μgTF 为一个酶活性单位。

$$\begin{aligned} \text{sDHA } (\mu\text{g/d/g 土样}) &= (\Delta A + 0.0312) \div 0.0422 \times V_{\text{反总}} \div W \div T \\ &= 47.39 \times (\Delta A + 0.0312) \div W \end{aligned}$$

V 反总: 反应总体积, 2mL;

T: 培养时间, 1d;

W: 样品质量, g

注意事项:

配制好的试剂一避光保存于 4°C, 最好在一周内使用, 若出现红色, 则不能使用。