

土壤漆酶（SL）检测试剂盒（微量法）

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：

漆酶（Laccase）是一种含铜的多酚氧化酶，属于铜蓝氧化酶家族，广泛分布于真菌和高等植物中，具有较强的氧化还原能力，在纸浆生物漂白，环境污染降解和木质纤维素降解以及生物检测方面有非常广泛的应用。

测定原理：

漆酶分解底物 ABTS 产生 ABTS 自由基，在 420nm 处的吸光系数远大于底物 ABTS，测定 ABTS 自由基的增加速率，可计算得漆酶活性。

试剂组成和配制：

试剂一：液体 40mL×1 瓶，4℃ 保存。

工作液：粉剂×2 瓶，4℃ 避光保存，临用前每瓶加 10mL 试剂一溶解。

样品处理：

新鲜土样风干，过 30-50 目筛。

测定步骤：

1. 可见分光光度计/酶标仪预热 30min，调节波长到 420nm，蒸馏水调零。

	对照管	测定管
样本（g）	0.02	0.02
试剂一（ μL ）	250	
工作液（ μL ）		250

37℃ 震荡反应 10min，冰浴 5min，10000g，4℃ 离心 5min，分别取上清 200 μL 于 420nm 处测定吸光值，记为记为 A 对照和 A 测定。 $\Delta A=A$ 测定-A 对照

酶活性计算公式:

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

酶活性定义: 每克土壤每分钟氧化 1nmol 底物 ABTS 所需的酶量为一个酶活力单位 (U)。

$$\begin{aligned} \text{SL 活性 (nmol/min /g 土样)} &= \frac{\Delta A}{\varepsilon \times d} \times V_{\text{反总}} \div W \div T \\ &= 0.694 \times \Delta A \div W \end{aligned}$$

ε : ABTS 毫摩尔消光系数: 36L/mmol/cm;

d: 比色皿光径, 1cm;

V 反总: 反应总体积, 0.25mL;

W: 样本质量, g;

T: 反应时间, 10min

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

酶活性定义: 每克土壤每分钟氧化 1nmol 底物 ABTS 所需的酶量为一个酶活力单位 (U)。

$$\begin{aligned} \text{SL 活性 (nmol/min /g 土样)} &= \frac{\Delta A}{\varepsilon \times d} \times V_{\text{反总}} \div W \div T \\ &= 1.388 \times \Delta A \div W \end{aligned}$$

ε : ABTS 毫摩尔消光系数: 36L/mmol/cm;

d: 比色皿光径, 0.5cm;

V 反总: 反应总体积, 0.25mL;

W: 样本质量, g;

T: 反应时间, 10min

注意事项:

1. 工作液需临用前配制, 并且尽快使用, 4℃ 保存一周, 若变色则不能使用。
2. 测定之前进行预实验, 若吸光值较高, 请将样品用提取液进行适当的稀释再测定, 并在计算公式中乘以稀释倍数。