

Soil-Catalase Activity Assay Kit

土壤过氧化氢酶 (S-CAT) 试剂盒说明书

货号: BN72521 | 方法: 可见分光法 | 规格: 24 样

一、产品简介:

土壤过氧化氢酶主要分解土壤中的过氧化氢,降低土壤中过度累积的过氧化氢对植物根系的危害。本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法,即 CAT 催化过氧化氢产生水与氧气,剩余的过氧化氢与一种高灵敏显色探针反应生成有色物质,其在 510nm 左右有最大吸收峰。通过过氧化氢的减少量来计算土壤中 CAT 酶的活力。

本试剂盒突出特点是从紫外波长 (240nm: 过氧化氢的检测波长) 转换到可见波长 (510nm) 检测,无需使用石英比色皿或 UV 板。而且由于过氧化氢极其不稳定,直接检测造成读值不稳定,且蛋白质等组分在此紫外波长下也有光吸收,影响结果精确性。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 $\mu\text{L} \times 1$ 支	4°C 保存	用前甩几下或者离心使试剂落入底部,分别取出 25 μL 至两个新的 EP 管中,再加 1.5mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂二	液体 6mL $\times 1$ 支	室温	使用前混匀几下。
试剂三	液体 50mL $\times 1$ 瓶	4°C 保存	
试剂四	液体 8mL $\times 1$ 瓶	4°C 保存	
标准品	液体 1mL $\times 1$ 支	4°C 保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、蒸馏水。

四、土壤过氧化氢酶 (Soil-Catalase, S-CAT) 活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品和实验流程,避免样本和试剂浪费!

1、样本制备:

取新鲜土样风干或者 37 度烘箱风干,先粗研磨,过 40 目筛网,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、上机检测:

① 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 510nm,蒸馏水调零。

② 试剂一事先按照试剂配制要求配制好,再进行以下操作。

【建议】: 若一次性样本较多,离心数量有限,可分批操作,待一批样本加完试剂二开始离心时,再进行下一批操作 (土壤样本可一次性称完,分批按照加样表操作)。

③ 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	无基质管	无土管 (仅做一次)
土样 (g)	0.1	0.1	
蒸馏水	800	800	800
室温 (25°C) 震荡 (如: 摇床) 培养 30min,			

试剂一	100	0	100
蒸馏水	0	100	
混匀，室温（25℃）10min（ 务必 每隔 2min 摇晃一次）。			
试剂二	100	100	100
12000rpm，4℃或室温离心 10min，上清液 务必 全部转移至新的 EP 管中，待测。			

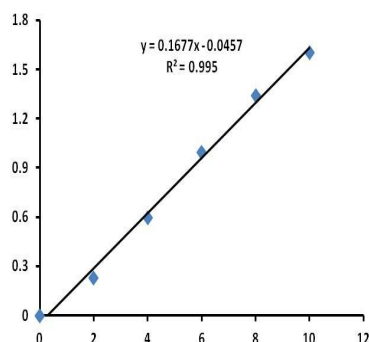
④ 显色反应：在 EP 管中依次加入：

上清液	25	25	25
试剂三	825	825	825
试剂四	150	150	150
室温（25℃）静置 3min，全部转移到 1mL 的玻璃比色皿（光径 1cm）中， 务必立即 在 510nm 下读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{无土管}} - (A_{\text{测定管}} - A_{\text{无基质管}})$ 。			

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；
针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 0.1677x - 0.0457$ ；x 为标准品摩尔质量（ μmol ），y 为 ΔA 。



标准曲线示意图

说明：标准曲线由标准品测定获得，具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

2、单位定义：每小时每克土样催化 $1\mu\text{mol H}_2\text{O}_2$ 降解定义为一个酶活力单位。

$$\text{S-CAT}(\mu\text{mol/h/g 土样}) = [(\Delta A + 0.0457) \div 0.1677] \div W \div T = 35.8 \times (\Delta A + 0.0457) \div W$$

T---反应时间，10 min=1/6h；

W---土壤样本实际取样量，g。