

**400-901-9800** 

sales@bioss.com.cn

support@bioss.com.cn

# 土壤脲酶(S-UE)活性检测试剂盒

## **Soil Urease Assay Kit**

可见分光光度法

货号: AK174 规格: 50T/24S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件		
AK174-A		甲苯(自备)		
AK174-B	15 ml×1 瓶	4℃保存		
AK174-C	60mL×1 瓶	4℃保存		
AK174-D(A)	2mL×1 瓶	4℃保存;临用前将 A 液:B液:蒸馏水按体		
AK174-D(B)	2mL×1 瓶	积比 1:1:3 混合待用; 用多少配多少		
AK174-E	5mL×1 瓶	4℃保存		
AK174-标准品	Eml v1 拓	<b>4</b> ℃ /모 左		
(240µg/mL)	5mL×1 瓶	4℃保存 		

#### ※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

## 简介:

意义:土壤脲酶(Solid-Urease, S-UE)能够水解尿素,产生氨和碳酸。土壤脲酶活性与土壤的微生物数量、有机物质含量、全氮和速效氮含量呈正相关。土壤脲酶活性反应了土壤的氮素状况。

原理: 利用靛酚蓝比色法测定脲酶水解尿素产生的 NH3-N, 生成的蓝色靛酚和氨的浓度成正比。

#### 自备用品:

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰、甲苯和蒸馏水。

## 测定步骤:

## 1. 培养

试剂名称	测定管 (ul)	对照管 (ul)			
风干土样(g)	0.2g	0.2g			
AK174-A	100	100			
振荡混匀,使土样全部湿润,室温放置 15min					
AK174-B	500				
蒸馏水	500				
AK174-C	1000	1000			
混匀,放入 37°C水浴培养 24h 后,10000g 常温离心 10min,取上清液。					

- 2. 将培养结束的上清液稀释 10 倍(取 0.1mL 上清液,加入 0.9mL 蒸馏水),若吸光值仍大于 1 继续稀释。
- 3. 标准品的准备: 吸取适量的标准溶液,用蒸馏水稀释至 20、15、10、5、2.5、1、0μg/mL。
- 4. 测氨量,分光光度计预热 30 min,调节波长到 578nm,蒸馏水调零,在 EP 管中加入下列试剂:

试剂名称	测定管 (ul)	对照管 (ul)	标准管(ul)		
稀释后的上清液或标准品	400	400	400		
AK174-D	80	80	80		
AK174-E	60	60	60		
充分混匀,室温放置 20min					

	蒸馏水	460	460	460
--	-----	-----	-----	-----

混匀, 578nm 处蒸馏水调零, 测 A 值, ΔA=A 测定管-A 对照管。

注意:每个测定管设一个对照管。

## 脲酶活力计算公式:

标准曲线的建立:根据标准管的浓度(x)和吸光度(y,减去浓度为 0 的空白管),做标准曲线;根据标准曲线,将  $\Delta A$ (y)带入公式计算测定中样本的浓度( $\mu g/mL$ )x 值。

单位的定义: 每天每 g 土样中产生  $1\mu g NH_3-N$  定义为一个酶活力单位。

脲酶活力 (U/g 土样) = x×10×V 反总÷W÷T=80×x

注: 10: 稀释倍数; T: 反应时间, 1d; V 反总: 反应体系总体积: 1.6mL; W: 样本质量, 0.2g。