

土壤硝酸还原酶（Solid-Nitrate Reductase, S-NR）试剂盒说明书

(货号：ADS-F-TR006 分光法 24 样 有效期：6 个月)

一、指标介绍：

土壤硝酸还原酶可以把土壤中的硝酸盐转变为亚硝酸盐，然后再通过亚硝酸还原酶的作用转变成氮循环的重要原料-铵，从而调节氮代谢，并影响到光合碳代谢，进而影响植物生长。

本试剂盒提供一种快速、精确的测定方法，土壤硝酸还原酶催化硝酸盐还原为亚硝酸盐；同时抑制亚硝酸还原酶对产生的亚硝酸盐的降解，亚硝酸盐与对应的显色剂反应生成（粉）红色偶氮化合物；该物质在 540nm 有最大吸收峰，进而得出土壤硝酸还原酶的活性。

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
试剂一	液体 15mL×1 瓶	4°C避光保存	
试剂二	液体 3mL×1 瓶	4°C避光保存	
试剂三	液体 30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂四	液体 14mL×1 瓶	4°C保存	
试剂五	A 液 12mL×1 瓶	4°C避光保存	1. 临用前，可依据待检测样本数量，把 A 液和 B 液等比例混合成无色的反应 mix（注意观察，若变粉色，则不能使用）； 2. 两天之内用完。
	B 液 12mL×1 瓶		
标准品	粉体 1 支	4°C避光保存	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、蒸馏水（去离子水、超纯水均可）。

四、指标测定：

建议先选取 1-3 个差异大的样本（例如不同类型或分组）进行预实验，熟悉操作流程，根据预实验结果确定或调整样本浓度，以防造成样本或试剂不必要的浪费！

1、样本提取

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、测定步骤

① 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 540nm，蒸馏水调零。

② 在 1mLEP 管中依次加入：

试剂组分 (μL)	测定管	对照管
风干土样 (g)	0.25	0.25
试剂一	200	200
试剂二	50	50
蒸馏水	250	250

	混匀，且务必用封口膜封口。25°C培养 24h	混匀，且务必用封口膜封口。-20°C培养 24h（可放在-20°C冰箱）
试剂三	500	500
混匀，12000rpm，4°C离心 10min，上清液待用		

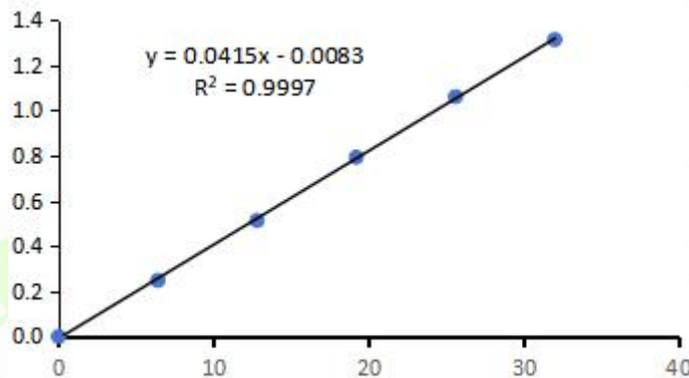
③ 显色反应，在 EP 管中依次加入：

上清液	160	160
试剂四	240	240
反应 mix	400	400
混匀，25°C反应 5min（准确时间），全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中，立即于 540nm 处读取 A 值， $\Delta A=A$ 测定-A 对照（每个样本做一个自身对照管）。		

【注】：若 ΔA 低于 0.01，可增加第③步中上清液体积 V2（如由 160 μ L 增至 300 μ L，则试剂四减至 100 μ L，保持总体积仍为 800 μ L），则改变后的 V2 带入公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.0415x - 0.0083$ ；x 为标准品摩尔质量（nmol），y 为吸光值 ΔA 。



2、单位定义：每天每克土样中产生 1 μ mol 的 NO_2^- 的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} S\text{-NR}(\mu\text{mol/d/g 干土}) &= [(\Delta A + 0.0083) \div 0.0415 \times 10^{-3} \div V2 \times V1] \div W \div T \\ &= 0.151 \times (\Delta A + 0.0083) \div W \end{aligned}$$

3、单位定义：每天每克土样中产生 1 μ g NO_2^- 的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} S\text{-NR}(\mu\text{g/d/g 干土}) &= [(\Delta A + 0.0083) \div 0.0415 \times 10^{-3} \div V2 \times V1] \div W \div T \times 46 \\ &= 6.93 \times (\Delta A + 0.0083) \div W \end{aligned}$$

V1----反应体系总体积，1mL；

V2---③步中上清液体积，160 μ L=0.16mL；

T----反应时间，24h=1d；

W----样本实际质量，g；

标准品的分子量---69；

NO_2^- 的分子量---46。

附：标准曲线制作过程：

1 把标准品完全溶解于 1mL 蒸馏水中（母液需在两天内用且-20°C保存），标准品母液浓度为 100 μ mol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品，例如：0, 0.04, 0.08, 0.12, 0.16, 0.2 μ mol/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：

- | |
|-------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. 吸取标准品母液 20 μ L，加入 980 μ L 蒸馏水，混匀得到 2 μ mol/mL 的标品稀释液待用； |
| 2. 吸取 2 μ mol/mL 的标品稀释液 100 μ L，加入 900 μ L 蒸馏水，混匀得到 0.2 μ mol/mL 的标品稀释液待用 |

标品浓度 μmol/mL	0	0.04	0.08	0.12	0.16	0.2
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 依据显色反应阶段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	160	
蒸馏水		160
试剂四	240	240
反应 mix	400	400
混匀，25°C反应 5min (准确时间)，全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中，立即于 540nm 处读取 A 值， $\Delta A = A_{测定} - A_{0浓度管}$		