

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

微量法 100 管/48 样

注 意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

S-NR 催化土壤中硝酸盐还原为亚硝酸盐，是土壤硝态氮还原的关键酶。研究 S-NR 的活性对合理施肥，降低氮素的损失具有重要意义。

测定原理：

S-NR 催化硝酸盐还原为亚硝酸盐， $\text{NO}_3^- + \text{NADH} + \text{H}^+ \rightarrow \text{NO}_2^- + \text{NAD}^+ + \text{H}_2\text{O}$ ；产生的亚硝酸盐能够在酸性条件下，与对-氨基苯磺酸及 α -萘胺定量生成红色偶氮化合物；生成的红色偶氮化合物在 540 nm 有最大吸收峰，可用分光光度法测定。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板和蒸馏水。

试剂的组成和配制：

试剂一：液体 12mL×1 瓶，-20℃ 保存。

试剂二：液体 8mL×1 瓶，-20℃ 保存。

试剂三：液体 9mL×1 瓶，4℃ 保存（如出现结晶析出，60℃-90℃ 水浴溶解后使用）。

试剂四：液体 9mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂五：标准品储备液 1mL，-20℃ 保存。

0.1 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 标准液的配制：用时将试剂五稀释 100 倍，即取 0.1ml 加蒸馏水定容至 10ml。

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：

1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 540nm，蒸馏水调零。

2、样本测定

试剂名称	1mL 带盖离心管			
	测定管	对照管	标准管	空白管
风干土样 (g)	0.06	0.06		
0.1 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 标准液 (μL)			60	
蒸馏水 (μL)		225		285
试剂一 (μL)	225		225	
试剂二 (μL)	75	75	75	75
混匀后，盖盖后 37℃ 水浴 24h，8000g 25℃ 离心 10min，取上清液				
上清液 (μL)	130	130	130	130

试剂三 (μL)	85	85	85	85
试剂四 (μL)	85	85	85	85

混匀, 25℃显色 20min, 4000g, 25℃离心 10min, 取 200uL 上清液至微量石英比色皿或 96 孔板中, 540nm 下读取各管吸光值。标准管和空白管只需测一次。每个测定管设一个对照管。

注意点: 务必先做 2 个样本的预测定, 少部分土壤由于样本特殊性可能出现测定管小于对照管, 请及时与我司技术支持联系, 以获得针对样本特殊性的调整测定方法。

S-NR 活性计算:

单位的定义: 每天每 g 土样中产生 1μmol NO₂⁻ 的量为一个 S-NR 活力单位。

S-NR (μmol /d/g 土样) = C 标准 × (A 测定管 - A 对照管) ÷ (A 标准管 - A 空白管) × V 反总 ÷ W ÷ T = 0.5 × (A 测定管 - A 对照管) ÷ (A 标准管 - A 空白管)

C 标准管: 标准管浓度, 0.1μmol/mL; V 反总: 反应体系总体积, 0.3mL; T: 反应时间, 24h; W: 样本质量, 0.06g。