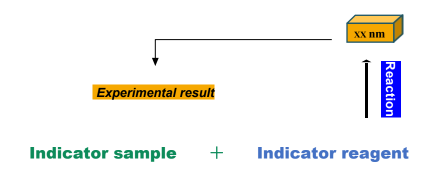


上海茁彩生物科技有限公司

Shanghai zcibio technology Co., Ltd.



生化检测原理示意图



植物铵态氮含量检测试剂盒说明书 微量法

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。

产品内容:

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项	
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存	_	
试剂一	粉剂×1 瓶	I 4 C 休 仔	临用前将试剂三倒入使其充分溶解备用。 该试剂溶解后 10 天内有效。	
试剂二	 粉剂×2 支 	 4℃避光保存	临用前加 1mL 蒸馏水充分溶解	
试剂三	液体 22mL×1 瓶	4℃保存	-	
标准品	粉剂×1 支	4°C避光保存	10mg 半胱氨酸,临用前加入 1.157mL 提取液,得到 1000 μ g/mL氮标准液	

产品说明:

氮素是构成生物体的一种必需元素。铵态氮进入植物细胞后形成氨基酸或酰胺,植物组织氨氮含量可反映植物受胁迫的程度。

氨基酸的α-氨基可与水合茚三酮反应,产生蓝紫色化合物,在 570 nm 有特征吸收峰;通过测定 570 nm 吸光度,来计算氨基酸含量。

试验中所需的仪器和试剂:

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、微量玻璃比色皿/96 孔板、可调式移液枪、研钵/匀浆器、无水乙醇、冰和蒸馏水。

操作步骤:

一、粗酶液提取:

按照质量 (g): 提取液体积 (mL) 为 1: $5^{\sim}10$ 的比例 (建议称取约 0.1g, 加入 1mL 提取液) 加入提取液, 室温匀浆后于 25° C, 12000g 离心 10min, 取上清待测。

二、测定步骤:

- 1、 分光光度计/酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 570nm,分光光度计蒸馏水调零。
- 2、 将 1000 μ g/mL 氮标准液用提取液分别稀释为 200、100、50、25、12.5 μ g/mL



3、操作表:

试剂名称(μL)	测定管	标准管	空白管
样本	15	_	_
标准品	_	15	_
蒸馏水	_	_	15
试剂一	150	150	150
无水乙醇	150	150	150
试剂二	15	15	15

充分混匀后盖紧瓶盖封口膜封口(防止水分散失),置于沸水浴中保温 10 min,冷却后反复颠倒 EP 管数次,将测定管 8000rpm 离心 5min 后取上清,吸取 200 μL 于微量玻璃比色皿或者 96 孔板中,于 570nm 测定吸光值。显色后务必在 30min 内测完。计算△A=A 测定管-A 空白管,△A 标准=A 标准管-A 空白管。

三、植物氨态氮含量计算:

1、标准曲线的绘制

以各个氮标准液为横坐标,其对应的 $\triangle A$ 标准为纵坐标,建立标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将 $\triangle A$ 带入方程中,得到 x (μ g/mL)

- 2、NH₃-N 含量的计算
 - (1) 按样本鲜重计算

NH₃-N 含量(µg /g FW)=x×V 提取÷W= x÷W。

(2) 按蛋白浓度计算

NH₃-N 含量 (µg /mg prot) =x×V 提取÷ (Cpr×V 提取) = x ÷Cpr。W: 样品质量,g; Cpr: 蛋白浓度,mg/mL; V 提取: 样品提取液总体积, 1mL。

注意事项:

1. 为保证实验结果的准确性,需先取 1-2 个样做预实验,如果测定的吸光值过高 (0.6),用提取液稀释后再测定。

Shanghai ZCIBIO Technology Co.,Ltd. TEL:021-65681082 Email:zcibio@163.com www.zcibio.com