

植物铵态氮试剂盒说明书

分光光度法 50T/48S

注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。**测定意义**

氮素是构成生物体的一种必需元素，自然界中的氮素循环包括许多转化作用。空气中的氮气被固氮微生物及植物与微生物的共生体固定成氨态氮，经过硝化微生物的作用转化成硝态氮，后者被植物或微生物同化成有机氮化物，植物组织氨氮含量可反映植物受胁迫的程度。

测定原理

铵态氮在强碱性介质中与次氯酸盐和苯酚作用，生成水溶性染料靛酚蓝，在 625nm 处有特征吸收峰，吸光值与铵态氮含量成正比。

自备实验用品及仪器

天平、常温离心机、分光光度计、1mL 玻璃比色皿、蒸馏水。

试剂组成和配制

提取液：液体 60mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂一：粉剂×2 瓶，4℃ 避光保存。临用前根据用量每瓶加 15mL 蒸馏水溶解，现配现用。

试剂二：液体 30mL×1 瓶，4℃ 避光保存。

样本处理

按照样本质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 新鲜样本，加入 1mL 提取液）室温匀浆后，12000g，4℃ 离心 10min，取上清液待测。

测定操作表

1、分光光度计预热 30min，调节波长至 625nm，蒸馏水调零。

2、操作表

	空白管	测定管
样本（ μL ）		20
提取液（ μL ）	20	
试剂一（ μL ）	490	490
试剂二（ μL ）	490	490
充分混匀，25℃ 静置 20min		
充分混匀，吸取 1mL 于 1mL 玻璃比色皿中，测定 625nm 处吸光值 A，分别记为 A 空白和 A 测定， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ 。		

计算公式

标准曲线： $y = 0.0374x - 0.0623$ ， $R^2 = 0.9989$ ；x 为标准品（ NH_4^+ ）浓度 $\mu\text{g/mL}$ ，y 为吸光值 ΔA 。

$$\text{NH}_4^+-\text{N 含量} (\mu\text{g/g 鲜重}) = (\Delta A + 0.0623) \div 0.0374 \div W \times 14 \div 18 \\ = 20.8 \times (\Delta A + 0.0623) \div W$$

W：样本质量，g；14：N 的分子质量；18： NH_4^+ 的分子质量。

注意事项

1. 试剂一必须避光低温保存，配制好的试剂一 4℃ 保存不能超过 20 天。
2. 提取好的待测液尽快测定，低温保存不得超过 24 小时。