

## Plant Nitrate Content Assay Kit

### 植物硝态氮含量测定试剂盒 微板法

产品编号	产品名称	规格
BL1071B	植物硝态氮含量测定试剂盒 微板法	96T

#### 产品简介:

硝态氮是植物最主要的氮源。植物体内硝态氮含量反映了土壤中硝态氮的供应情况，可作为土壤氮肥的指标。测定植物体内的硝态氮含量，不仅能够反映出植物的氮素营养情况，而且对鉴定蔬菜和以植物为原料的加工制品的品质也有重要的意义。

在浓酸条件下，NO<sub>3</sub><sup>-</sup>与水杨酸反应，生成硝基水杨酸，硝基水杨酸在强碱条件下呈黄色，该黄色物质在 410nm 处有最大光吸收，通过比色测定进而计算得植物硝态氮含量。

#### 产品组成:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	粉末×4 支	4℃保存	使用前甩几下或 4℃离心使试剂落入试管底部，每支再加 1.3mL 浓硫酸充分溶解，4℃避光保存 1 周。
试剂二	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	

#### 使用方法:

建议正式实验前，选取 2 个样本做预测定，了解实验样品情况，熟悉流程，避免样本和试剂浪费！

##### 一、样本准备:

###### 1. 组织样本:

- 称取约 0.1g 组织，加入 1mL 蒸馏水，进行匀浆；
- 匀浆液置于沸水浴中浸提 30min（期间不断晃动）；
- 待冷却后于 25℃，10000-12000g 离心 15min，取上清待测。

【注】：根据研究需求，可按组织质量（g）：蒸馏水体积（mL）为 1：10 的比例进行提取。

###### 2. 细菌/细胞样本:

- 先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；
- 取 5×10<sup>6</sup> 个细菌或细胞加入 1mL 蒸馏水，超声波破碎细菌或细胞（功率 200w，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；
- 匀浆液置于沸水浴中浸提 30min（期间不断晃动）；
- 待冷却后于 25℃，10000-12000g 离心 15min，取上清待测。

【注】：若增加样本量，可按每 0.5~1×10<sup>7</sup> 个细菌/细胞数量加入 1mL 蒸馏水的比例进行提取。

###### 3. 液体样本：直接检测；若浑浊，离心后取上清检测。

##### 二、样品测定:

- 酶标仪预热 30min，设定波长到 410nm。
- 在离心管中依次加入：

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.  
注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。

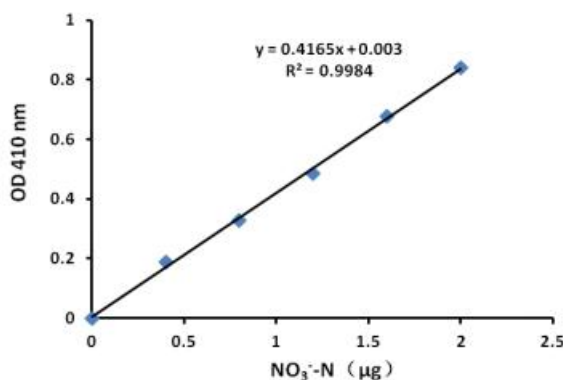


试剂名称 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)
样本	10	-
蒸馏水	-	10
试剂一	40	40
室温(25°C)反应 10min		
试剂二 (沿着管壁务必缓慢加入)	950	950
混匀, 取 200μL 于 96 孔板中, 410nm 处读取吸光值 A, $\Delta A = A$ 测定管 - A 空白管。		

【注】：试剂一和试剂二含有强酸强碱物质, 需做好实验防护措施, 谨慎操作!

### 三、结果计算

1. 标准曲线方程:  $y = 0.4165x + 0.003$ ; x 为标准品 (μg), y 为吸光值  $\Delta A$ 。



2. 按样本质量计算:

$$\begin{aligned} \text{硝态氮(NO}_3\text{-N)含量}(\mu\text{g/g 鲜重}) &= [(\Delta A - 0.003) \div 0.4165] \div (W \times V1 \div V) \\ &= 240.1 \times (\Delta A - 0.003) \div W \end{aligned}$$

3. 按细胞数量计算:

$$\begin{aligned} \text{硝态氮(NO}_3\text{-N) 含量}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A - 0.003) \div 0.4165] \div (500 \times V1 \div V) \\ &= 0.48 \times (\Delta A - 0.003) \end{aligned}$$

4. 按照液体体积计算:

$$\begin{aligned} \text{硝态氮(NO}_3\text{-N) 含量}(\mu\text{g/mL}) &= [(\Delta A - 0.003) \div 0.4165] \div V1 \\ &= 240.1 \times (\Delta A - 0.003) \end{aligned}$$

V--提取液体积, 1 mL

V1--加入样本体积, 10μL = 0.01mL

细胞数量---500 万

W--样本质量, g

附: 标准曲线制作过程:

1. 制备标准品母液 (500μg/mL): 称量 3.61mg 的硝酸钾 (自备) 入离心管中, 再加 1mL 蒸馏水充分溶解 (母液需在两天内用且-20°C保存)。
2. 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 40, 80, 120, 160, 200. μg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
3. 依据测定管的加样顺序操作, 根据结果即可制作标准曲线。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.  
注意: 在体外研究使用, 不用于诊断或治疗用途, 本产品不是医疗装置。





**注意事项:**

- 1、 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品。
- 2、 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

**有效期:**

4°C保存三个月。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.  
注意: 在体外研究使用, 不用于诊断或治疗用途, 本产品不是医疗装置。

电话: 400-600-4213

邮箱: techserv@labgic.com

