

**硝酸还原酶 (Nitrate Reductase, NR) 活性测定试剂盒说明书  
(微板法 48 样)**

### **一、产品简介：**

硝酸还原酶 (NR, EC 1.7.1.3) 广泛存在于植物中，是一种诱导酶。是植物硝态氮转化为氨态氮的关键酶，与作物有效吸收和利用氮素肥料有关，是植物营养或农田施肥的指标之一，也可作为品种选育的指标之一。

本试剂盒采用离体法检测，通过硝酸还原酶催化硝酸盐还原为亚硝酸盐，亚硝酸盐进一步与磺胺及 $\alpha$ -萘胺定量生成紫红色偶氮化合物；颜色深浅与硝酸还原酶活性呈正比，通过检测该物质于 530nm 的吸光值，即可得出硝酸还原酶的活性。

### **二、试剂盒的组成和配制：**

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	粉剂 mg×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下使试剂落入试管底部，再加 5mL 提取液溶解，仍 4°C 保存。
试剂二	粉剂 mg×2 支	-20°C 保存	用前甩几下或离心使粉剂落入底部，每支分别加 1mL 蒸馏水溶解，用不完的试剂分装后 -20°C 保存，禁止反复冻融，三天内用完。
试剂三	粉剂 mg×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下使试剂落入底部，再加 6mL 蒸馏水，于 70°C 水浴约半小时至完全溶解备用。
试剂四	液体 5mL×1 瓶	4°C 保存	使用前需超声至完全溶解。
标准品	粉剂 mg×1 支	4°C 保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

### **三、所需的仪器和用品：**

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、水浴锅/恒温培养箱、台式离心机、研钵、冰和蒸馏水。

### **四、硝酸还原酶 (NR) 活性测定：**

由于硝酸还原酶是个诱导酶，酶活性大小与取样前是否诱导有关（施过氮肥、光照充足条件下所取植物样本即为诱导处理样本），因此务必取 2 个样本做预测定，依据预测定结果选择是否进行诱导处理。

**酶的诱导（选做）：**取适量新鲜样本洗净，放入盛有 1mg/mL 硝酸钾溶液（自备）的烧杯中（淹没即可），浸泡 2h，取出样本用滤纸吸干后，-20°C 冷冻 30min，取出样本再用滤纸吸干后即可按照样本制备步骤制备待测上清液。

#### **1、样本制备：**

① 组织样本：称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆（难磨样本可用石英砂研磨，不能用液氮研磨）。12000rpm, 4°C 离心 10min，取上清液，置冰上待测。

**【注意】** 提取过程操作应迅速，并且在 4°C 下进行。若样本颜色较深（如植物叶片），可在样本制备过程中增加除色素步骤：取约 0.2g 组织（水分充足的样本可取 1g），加入 1mL 的 80% 乙醇冰浴匀浆，12000rpm, 4°C 离心 10min，弃掉色素较深的上清液；以上除色素步骤重复 2 次。最后向离心得到的沉淀中加入 1mL 提取液，混匀或再次冰浴匀浆，12000rpm, 4°C 离心 10min，取上清置冰上待测。

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 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液；超声波破碎细菌或细胞（冰浴，300W，超声 3s，间隔 7s，总时间 3min）；12000rpm, 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

#### **2、上机检测：**

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 530nm。

② 反应 mix 的制备：已完全溶解的试剂三和试剂四按照 1:1 的比例混合（每次可根据

检测样本数量现用现配), 试剂三和四完全溶解后于 4°C 存放一段时间会有沉淀析出, 每次配置反应 mix 前需重新完全溶解。

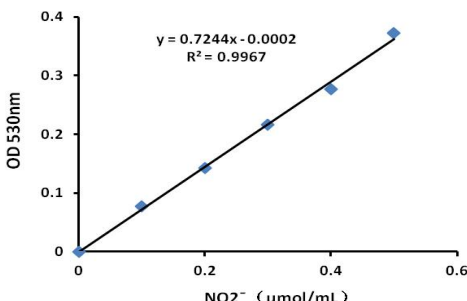
③ 在 96 孔板中依次加入:

试剂名称 ( $\mu\text{L}$ )	测定管	对照管
样本	20	20
试剂一	70	
试剂二	30	
蒸馏水		100
30°C (如水浴锅或恒温培养箱) 避光培养 30min		
反应 mix	100	100
混匀, 30°C 避光反应 15min, 立即于 530nm 处读取吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ 测定-A 对照 (每个样本需做一个自身对照)。		

- 【注】: 1. 若  $\Delta A$  值低于 0.005, 可增加样本加样体积 V1 (如增至 50 $\mu\text{L}$ , 则试剂一相应减少), 则改变后的 V1 需代入公式重新计算。  
2. 若整个反应结束后有沉淀浑浊现象, 可在 EP 管中重新按照上表加入相应试剂量, 加完反应 mix 于 30°C 避光反应 15min 后, 室温 12000rpm 离心 3min, 取等体积的上清液至 96 孔板中读值。

## 五、结果计算:

1、标准曲线方程:  $y = 0.7244x - 0.0002$ ; x 为标准品摩尔浓度 ( $\mu\text{mol}/\text{mL}$ ), y 为  $\Delta A$ 。



### 2、按样本鲜重计算:

单位定义: 每小时每克鲜重样品中催化产生 1nmol NO<sub>2</sub><sup>-</sup>的量为一个 NR 活力单位。

$$\text{NR}(\text{nmol/h/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0002) \div 0.7244 \times 10^3 \times V1] \div (W \times V1 \div V) \div T = 2761 \times (\Delta A + 0.0002) \div W$$

### 3、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每小时每毫克组织蛋白催化产生 1nmol NO<sub>2</sub><sup>-</sup>的量为一个 NR 活力单位。

$$\text{NR}(\text{nmol/h/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0002) \div 0.7244 \times 10^3 \times V1] \div (V1 \times Cpr) \div T = 2761 \times (\Delta A + 0.0002) \div Cpr$$

### 4、按细菌或细胞密度计算:

单位定义: 每小时每百万细菌或细胞催化产生 1nmol NO<sub>2</sub><sup>-</sup>的量为一个 NR 活力单位。

$$\text{NR}(\text{nmol/h/10}^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0002) \div 0.7244 \times 10^3 \times V1] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 5.52 \times (\Delta A + 0.0002)$$

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积: 0.02mL; T---反应时间, 30min=0.5h;

W---样本鲜重, g; 500---细胞数量, 百万; 标准品亚硝酸钠的分子量---69;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液: 用 1mL 的蒸馏水溶解, 再用蒸馏水稀释 200 倍即为 0.5 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ , 现配现用。(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, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 按照测定管的加样步骤操作, 根据结果即可制作标准曲线。