植物對硝酸態氮和鈹態氮之 吸收與利用

張珈錡1、廖玉珠2

壹、前言

現今作物和種苗生產,爲達到高產 量和高品質的生產目標,極度依賴肥料 的施用。其中,「氮」是植物生長必需 的重要營養,其爲構成胺基酸和核酸之 主要元素,也是植物合成葉綠素及光合 作用主要酵素Rubisco的重要組成,缺少 氮素將嚴重影響植物的生長發育。因此 在種苗生產或栽培過程,常會施用不同 形態之氮源,如硝酸銨、硝酸鉀、尿素 等肥料,以促進作物之生長發育。然針 對不同種類之作物,如何使用氮肥及其 施用濃度,以及植物對氮肥吸收之機制, 應進一步探討,以提升氮肥施用之效率。 本文即針對影響植物對硝酸熊氮和銨熊 氮吸收和利用之因子,以及其基因調控 機制進行探討,期可提供農民在進行種 苗生產時,選擇不同氮源肥料之參考。

貳、植物對不同氮源之吸收和 利用方式

氮元素在地球主要以氣體形態存在, 大氣中約有 78%爲氮氣,然而除了豆科 植物可藉由固氮細菌共生利用氮外,植 物並無法直接吸收利用空氣中的氦。氦 氣需先經過固氮作用(nitrogen fixation) 形成氨(NH3)或硝酸根離子(NO3)後,再 反應轉化形成含氮化合物,其中無機態 氮:銨態氮(NH₄-N)和硝酸態氮(NO₃-N) 爲植物可直接吸收利用之主要氮素來源。 研究指出,植物對這兩種氮源的吸收利 用存在著差異。以銨態氮來說,植物自 根部利用主動運輸的方式吸收銨離子 (NH₄+),NH₄+進入植物細胞後,可直接 被麩胺醯胺合成酶/麩胺酸合成酶 (GS/ GOFAT) 同化為胺基酸、蛋白質供植物 體利用。而植物對硝酸熊氮的吸收,雖 同樣自根部利用主動運輸的方式吸收硝 酸根離子(NO₃),然而進入植物細胞的 NO₃ 卻無法直接被同化,須先在細胞質 中經硝酸還原酶(nitrate reductase, NR) 作用還原成亞硝酸,之後在質體或葉綠 體中經亞硝酸還原酶(nitrite reductase, NIR)作用形成銨離子(NH4+)後,再同化 爲胺基酸、蛋白質等,因此相較於銨態 氮,植物吸收利用硝酸態氮,需消耗較 多的能量進行還原反應。不過,由於過 量的氨會對植物細胞造成毒害,故植物 體對於 NH4 的吸收和轉化亦有較嚴格的 調控機制。

¹ 種苗改良繁殖場生物技術課 助理研究員

² 種苗改良繁殖場生物技術課 技士

AMT1:2

一、不同植物對氮源需求的差異

不同的植物有其喜好的氮源型態,舉 例來說,蝴蝶蘭雜交種(Phalaenopsis Blume x Taisuco Kochdian)幼苗,經不 同硝酸態氮(NO3-N)和銨態氮(NH4-N)混合 比例之肥料處理,結果以NO₃-N佔總施用 氮含量比例高於 50%或 75%之處理,對 植株生長(葉長、葉寬)和開花(花朵數、 花梗直徑和花序長度)等表現較佳(Wang, 2008)。彭 等(2010)以 大 白 花 蝴 蝶 蘭 (Phalaenopsis Sogo Yukidian 'V3')進行試 驗,同樣指出NH₄-N:NO₃-N比例爲1: 3,可獲得最高之抽梗率、鮮重和葉片數, 顯示蝴蝶蘭喜硝特性。非洲鳳仙花 (Impatiens wallerana Hook. f)以NH4-N: NO₃-N 比例為 3:1 之肥料處理,可使植 株地上部鮮、乾重及花芽數達最大(Romero et al., 2006)。類似的喜銨性,也出現在澳 洲鴨嘴木(Brassia actinophylla Endl)、孔 雀竹芋(Calathea makoyama E. Morr)和 羽裂曼綠絨(Philodendrum selloum C. Koch) 等觀葉植物,在高NH₄-N或尿素(Urea)作 爲氮源下,有較佳的植株生長表現和品質 (Conover and Poole, 1982)。而部分植物 如:黛粉葉(Dieffenbachia maculate (Lodd.) G. Don. 'Camille') 和波士頓腎蕨 (Nephrolepis exaltata (L.) Schott.),則在 供應不同氮源下皆能生長良好。

二、植物生長階段對氮源需求的差異

研究指出,植物在不同的生育階 段,對氮源的喜好會有所轉變。趙等 (1998)在土壤栽培及水耕條件下,利用 氮同位素(N¹⁵)示蹤法,分析西洋參(Panax quinquefolium L.)對不同氮源(NO3、NH4+) 的吸收利用及其在植物體內的含量分布, 結果顯示,西洋參在生長初期(發芽至葉 片展開)表現出喜銨性,對NH,+的吸收量 高NO₃近1倍,然而進入根系生長期後對 兩種氮源的吸收則無明顯差異,作者推 測西洋參生長初期所表現的喜銨性,可 能與植物發育之初利用的氮源主要來自 儲存器官蛋白質水解產生之NH3、NH4+、 醯胺和胺基酸有關,且在植物吸收營養 的功能尚未完全前,優先利用銨態氮, 可減少植物多餘的能量消耗。另外,田 和李(2000)以NH4NO3作為氮源之溶液, 培養萵苣(Lactuca sativa L.)、菠菜 (Spinacia oleracea L.)、小白菜(Brassica chinesis L.)和油菜(Brassica campestris L.) 四種蔬菜作物,其中菠菜和油菜植體內 之NH4N和NO3N含量同樣表現出階段性 的差異,菠菜表現喜硝性,但在生長初 期植體內銨態氮吸收量高於硝酸態氮; 而油菜雖對兩種氮源無明顯偏好,但在 生育中期對硝酸態氮的吸收量卻顯著高 於銨態氣,顯示植物可能依其不同階段 的生長需求,對氮源產生偏好性。

三、不同氮源種類之影響

不同氮源因其本身伴隨之離子不

同,如銨熊氮源:NH4NO3、(NH4)2SO4、 NH₄Cl 多伴隨著 NO₃、SO₄²、Cl 等陰離 子;硝酸態氮源: Ca(NO₃)₂、NaNO₃、 KNO3多伴隨Ca²⁺、K⁺、Na⁺等陽離子,產 生相異的生理酸鹼性,加上植物吸收NH₄+ 或NO。時細胞膜內外電化學梯度的變化, 導致植體內和培養環境pH值產生改變, 同時也影響植物對其他陰、陽離子的吸 收與平衡(一般情況下,陽離子的吸收隨 pH值增加而上升,陰離子則相反)。Kirkby 和 Mengel(1967)研究指出,以不同氮源 (NO₃、Urea、NH₄*)培養之番茄植株,其 培養液的pH值因施用的氮源不同產生相 異的變化,施用NO。的培養液,pH值隨 培養天數增加逐漸由 5.5 提高至 6 以上; 而施用Urea、NH4⁺皆使溶液pH值逐漸降 低。同時在施用 NO。之番茄植體內,發 現其葉片、葉柄、莖和根組織內的陽離 子(C^{a2+}、Mg²⁺、K⁺、Na⁺)顯著高於施用 NH4⁺和Urea之植株;而施用NH4⁺之番茄 植株,其葉片、葉柄、莖和根組織內的 陰離子 $(SO_4^2 \cdot C1 \cdot H_2PO_4)$ 則高於施 用NO。之植株。類似的結果亦出現在 Magalhaes和Wilcox(1983)之研究,其測 定施以不同氮源之番茄植株內營養元素 含量,結果顯示施用 NH₄⁺相較於 NO₃⁻, 抑制了植株內K+、Ca2+、Mg2+的累積,但 增加了對P的吸收。顯示不同的氮源除影

AtNRT1.4

四、外在環境因子之影響

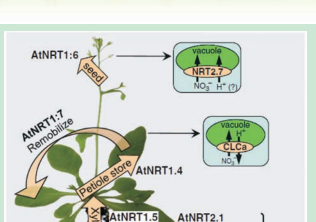
pH值、溫度、光照和通氣等外在環

響植物體對氮素的吸收外,也因其本身

的生理特性影響其他元素離子的吸收。

境的條件,亦是影響植物吸收氮源能力 的重要因子。其中pH值影響氮源的有效 性和吸收比例,一般來說,高pH值有助 於銨態氮的吸收,而低pH值則有助於硝 酸態氮的吸收,這是由於植物對 NH4+的 吸收,主要是經由H⁺質子幫浦造成之細 胞膜內外的電化學梯度,高pH值下有助 於增加其效率;而植物吸收 NO; 主要靠 與H⁺的共向主動運輸,因此較低的pH有 助於NO₃的吸收。不過,在酸性(pH<4.5) **且缺氧土壤**,則可能因爲硝化作用受到 抑制,而限制植物對 NO。的吸收。以 Arabica咖啡為例,其生長適宜之土壤pH 爲 4.25-5.75, 在此 pH 值範圍內, NH4+和 NO₃的吸收量分別為 2.13 和 2.28μmol g¹FW h¹,差異不明顯,唯當溶液pH值 低於 4.25 時,幼苗對NH4⁺的吸收量顯著 降低,相反的,當 pH 值大於 5.75 時, NO₃的吸收顯著下降,但NH4⁺的吸收量 反而增加(Vaast et al., 1998)。另外, 低 溫 4-16℃顯著影響 Arabica 咖啡根部對 NO。的吸收,學者認爲低溫降低 NO。向 地上部的運輸,使其大量累積在根部, 進而抑制對 NO;的吸收。Magalhaes 和 Wilcox(1984)研究顯示,在高光強度下 植物光呼吸作用增加,使得番茄葉片中 free-NH4⁺的濃度大量增加造成銨毒害, 而在遮光 50%下,NH4+可迅速同化為胺 基酸:天門冬醯胺、麩胺醯胺,反而有 助於植物對NH4N的吸收。

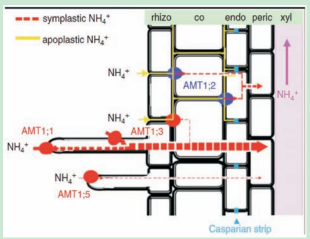
肆、植物吸收不同氮源之基因 調控機制



AtNRT2.1

AtNRT2.2 AtNRT1.1(CHL1)

AMT1:2



阿拉伯芥硝酸鹽轉運蛋白在硝酸鹽吸收和配置的生理角色。HATS:高親和性硝酸鹽吸收系統(high-affinity nitrate uptake system)。LATS:低親和性硝酸鹽吸收系統(low-affinity nitrate uptake system)。AtNRT1.1 為雙親和性硝酸 鹽轉運子,透過氨基酸序列第 101 個位置的羟丁氨酸磷酸化可參與 HATS 和 LATS。(Tasy and Hsu, 2011)(左)

HATS

圖 2 在阿拉伯芥根部表現之 AMT1-type 轉運子在高親和銨鹽吸收系統之作用 (from Yuan et al.,2007)。在氮源不足 下,AMT1;1,AMT1;3,AMT1;5(紅色標示)和 AMT1;2(藍色標示)於根部的表現位置以及對吸收銨鹽的調控。 (Daniel-Vedele et al., 2010)(右)

由於分子生物學的發展,目前已逐 漸找出不同氮源在植物體內吸收、轉運 配置和同化等相關基因表現及訊息調控 機制,研究顯示,阿拉伯芥對 NO;的吸 收,主要由 CHL1 同源蛋白(AtNRT1 family)和NRT2 family,調控NO。低親和 性和高親和性兩種吸收轉運系統,使植 物能因應外界 NO; 濃度的變化, 有效的 吸收NO₃,並參與NO₃在植體中的運輸、 儲存和再分配(圖 1) (Tasy and Hsu, 2011)。 而植物對於 NH4+的吸收,學者認爲是由 可飽和的高親和性與不可飽和的低親和 性兩種銨鹽吸收系統所調控,目前僅知 銨鹽轉運蛋白(Ammonium transporters, AMT)負責高親和性NH₄+的吸收(圖2),

而參與低親和性 NH4 轉運系統的蛋白則 尚未找到(Daniel-Vedele et al., 2010)。 藉由了解植物對不同氮源的吸收機制, 未來亦有助於我們進一步調控植物對氮 源的吸收與利用。

伍、結論

雖然植物對不同氮源的吸收和利用 受到許多因子的影響,然而如果可以清 禁的了解植物對不同氮源的吸收機制, 以及不同植物在各個階段對氮源的偏好, 並提供適當的氮源配比和環境條件,提 高植物對肥料的有效利用,進而爲不同 植物設計其適合的肥料配方,減少肥料 的流失,甚至避免過多時造成毒害,應 爲現階段生產者與研究者的重要課題。