



## 抗坏血酸氧化酶 (ascorbate oxidase, AAO) 活性测定试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

**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：

AAO 是定位于植物细胞壁的糖蛋白，属“蓝铜氧化酶”家族。细胞壁内的抗坏血酸和 AAO 与细胞壁的代谢和生长有着密切的联系。AAO 氧化 AsA 所形成的 MDHA 可通过质膜上的细胞色素 b 还原，该过程中电子的跨膜运输能够促进细胞生长。

### 测定原理：

AAO 可直接氧化 AsA，通过测定 AsA 的氧化量，可计算得 AAO 活力。

实验中所需仪器及设备：

低温离心机、紫外分光光度计、1mL 石英比色皿、可调式移液器、研钵、冰、蒸馏水。

### 试剂组成和配制：

试剂一：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂二：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃ 保存。临用前加入 5mL 蒸馏水充分溶解。

### 粗酶液提取：

按照组织质量 (g)：试剂一体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）进行冰浴匀浆。16000g，4℃ 离心 10min，取上清置冰上待测。

### AAO 测定操作：

1. 分光光度计预热 30 min，调节波长到 265 nm，蒸馏水调零。
2. 试剂二在 25℃ 水浴锅中预热 30 min。
3. 依次在 1 mL 石英比色皿中加入 100μL 上清液、850μL 预热的试剂二和 50μL 试剂三，迅速混匀后在 265nm 测定 10 s 和 130 s 光吸收 A1 和 A2， $\Delta A = A1 - A2$ 。

### AAO 活性计算公式：

(1). 按蛋白浓度计算

AAO 活性单位定义：25℃ 中每毫克蛋白每分钟氧化 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{AAO}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) &= \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (\text{Cpr} \times V_{\text{样}}) \div T \\ &= 92.4 \times \Delta A \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

(2). 按样本质量计算

AAO 活性单位定义：25℃ 中每克样本每分钟氧化 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{AAO}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 92.4 \times \Delta A \div W \end{aligned}$$

$\epsilon$ ：AsA 在 265nm 处摩尔吸光系数为  $5.42 \times 10^4$  L/mol/cm； $d$ ：比色皿光径 (cm)，1 cm； $V_{\text{反总}}$ ：反应体系总体积 (L)， $1000\mu\text{L} = 1 \times 10^{-3}$  L； $10^6$ ：1mol =  $1 \times 10^9$  nmol； $\text{Cpr}$ ：上清液蛋白质浓度 (mg/mL)，需要另外测定，建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒； $V_{\text{样}}$ ：加入反应体系中上清液体积 (mL)， $100\mu\text{L} = 0.1$  mL； $V_{\text{样总}}$ ：加入提取液体积，1mL； $W$ ，样本质量，g； $T$ ：催化反应时间 (min)，2min。



**注意事项:**

配制好的试剂放在 4℃ 保存，三天内使用完。