

## 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 是定位在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， $\Delta A = A_1 - A_2$ 。

#### 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。

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

##### (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。

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

$\epsilon$ : 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 反总: 反应体系总体积 (L),  $1000\mu\text{L} = 1 \times 10^{-3}$  L;  $10^6$ :  $1\text{mol} = 1 \times 10^9\text{nmol}$ ; Cpr: 上清液蛋白浓度 (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 样: 加入反应体系中上清液体积 (mL),  $100\mu\text{L} = 0.1$  mL; V 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。