

## 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

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

### 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。

### 组成：

产品名称	VC007-50T/48S	Storage
试剂一：液体	50ml	4°C
试剂二：液体	50ml	4°C
试剂三：粉剂	1 瓶	4°C
说明书	一份	

试剂三：粉剂×1 瓶，4°C 保存。临用前加入 5ml 蒸馏水充分溶解。

### 自备仪器和用品：

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。

### 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°C 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°C 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：

最终解释权所有 © 伊势久（江苏连云港）生物科技有限责任公司，保留一切权利



(1). 按蛋白浓度计算

AAO 活性单位定义：25°C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°C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  $5.42 \times 10^4 \text{ L/mol/cm}$ ;  $d$ : 比色皿光径 (cm), 1 cm;  $V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积 (L),  $1000\mu\text{l} = 1 \times 10^{-3} \text{ L}$ ;  $10^6$ :  $1\text{mol} = 1 \times 10^9 \text{ nmol}$ ;  $\text{Cpr}$ : 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),  $100\mu\text{l} = 0.1 \text{ ml}$ ;  $V_{\text{样总}}$ : 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°C 保存, 三天内使用完。

