

## 抗坏血酸过氧化物酶 (ascorbate peroxidase, APX) 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：

APX 是植物清除活性氧的重要抗氧化酶之一，也是抗坏血酸代谢的关键酶之一。APX 具有多种同功酶，分别定位在叶绿体、胞质、线粒体、过氧化物和乙醛酸体，以及过氧化体和类囊体膜上。APX 催化 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 氧化 AsA，是植物 AsA 的主要消耗者。APX 的活性直接影响到 AsA 的含量，APX 与 AsA 具有一定的负相关性。

#### 测定原理：

APX 催化 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 氧化 AsA，通过测定 AsA 氧化速率，来计算得 APX 活性。

#### 自备仪器用品：

低温离心机、紫外分光光度计、1mL 石英比色皿、移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

#### 试剂组成和配制：

试剂一：液体 90mL×1 瓶，4°C 保存。

试剂二：粉剂×1 瓶，4°C 保存。临用前加 5 mL 蒸馏水充分溶解。

试剂三：液体 5mL×1 支，4°C 保存。

#### 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。13000g, 4°C 离心 20min，取上清置冰上待测。

#### 测定：

1. 分光光度计预热 30 min，调节波长到 290nm，用蒸馏水调零。
2. 试剂一在 25°C 中预热 30min。
3. 依次在 1mL 石英比色皿中加入 100μL 上清液、700μL 预热的试剂一、100μL 试剂二和 100μL 试剂三，迅速混匀后在 290nm 测定 10 s 和 130 s 光吸收 A1 和 A2，△A=A1-A2。

#### APX 活性计算公式：

##### (1) 按样本蛋白浓度计算

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

$$\text{APX}(\text{nmol/min/mg prot}) = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div T$$
$$= 1786 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

##### (2) 按样本质量计算

活性单位定义：每 g 组织每分钟氧化 1nmol AsA 为 1 个酶活单位。

$$\text{APX}(\text{nmol/min/g 鲜重}) = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T$$
$$= 1786 \times \Delta A \div W$$

ε: AsA 在 290nm 处摩尔吸光系数为 2.8×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d: 比色皿光径 (cm), 1 cm; V 反总: 反应体系

# Gelatins® 江蓝纯®

---

总体积（L）， $1000\mu\text{L}=1\times10^{-3}\text{ L}$ ； $10^9$ :  $1\text{mol}=1\times10^9\text{nmol}$ ；V 样：加入反应体系中上清液体积（mL）， $100\mu\text{L}=0.1\text{ mL}$ ；V 样总：加入提取液体积，1mL；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；W：样本质量，g；T：催化反应时间（min），2min。

## 注意事项：

配制好的试剂二 4℃保存，并且 3 天内使用完。