

## 抗坏血酸过氧化物酶（APX）活性测定试剂盒说明书

微量法 100T/96S

**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 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/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板（UV 板）、移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

### 试剂组成和配制：

试剂一：液体 120mL×1 瓶，4°C 保存。

试剂二：粉剂×1 瓶，4°C 保存。临用前加 3 mL 蒸馏水充分溶解。

试剂三：液体 3mL×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/酶标仪预热 30 min 以上，调节波长到 290nm，用蒸馏水调零。
2. 试剂一在 25°C 中预热 30min。
3. 依次在微量石英比色皿/96 孔板中加入 20μL 上清液、140μL 预热的试剂一 20μL 试剂二和 20μL 试剂三，迅速混匀后在 290nm 测定 10s 和 130s 光吸收 A<sub>1</sub> 和 A<sub>2</sub>，△A=A<sub>1</sub>-A<sub>2</sub>。

### APX 活性计算：

#### a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

##### (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。

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

##### (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。

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

$$=1786 \times \Delta A \div W$$

$\epsilon$ : AsA 在 290nm 处摩尔吸光系数为  $2.8 \times 10^3$  L/mol/cm; d: 比色皿光径 (cm), 1 cm; V 反总: 反应体系总体积 (L),  $200\mu\text{L}=2 \times 10^{-4}$  L;  $10^9$ :  $1\text{mol}=1 \times 10^9\text{nmol}$ ; 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 : 样品质量; V 样: 加入反应体系中上清液体积 (mL),  $20\mu\text{L}=0.02\text{mL}$ ; V 样总: 提取液体积, 1 mL; T: 催化反应时间 (min), 2min。

#### b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下

##### (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。

$$\begin{aligned} \text{APX}(\text{nmol/min/mg prot}) &= \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (Cpr \times V_{\text{样}}) \div T \\ &= 3571 \times \Delta A \div Cpr \end{aligned}$$

##### (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。

$$\begin{aligned} \text{APX}(\text{nmol/min/g 鲜重}) &= \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T \\ &= 3571 \times \Delta A \div W \end{aligned}$$

$\epsilon$ : AsA 在 290nm 处摩尔吸光系数为  $2.8 \times 10^3$  L/mol/cm; d: 96 孔板光径 (cm), 0.5 cm; V 反总: 反应体系总体积 (L),  $200\mu\text{L}=2 \times 10^{-4}$  L;  $10^9$ :  $1\text{mol}=1 \times 10^9\text{nmol}$ ; 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 : 样品质量; V 样: 加入反应体系中上清液体积 (mL),  $20\mu\text{L}=0.02\text{mL}$ ; V 样总: 提取液体积, 1 mL; 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。