



(12)发明专利申请

(10)申请公布号 CN 109061158 A

(43)申请公布日 2018.12.21

(21)申请号 201811104821.4

G01N 33/533(2006.01)

(22)申请日 2018.09.21

G01N 21/64(2006.01)

(71)申请人 中国烟草总公司郑州烟草研究院

地址 450001 河南省郑州市高新区枫杨街2
号

申请人 国家烟草质量监督检验中心

(72)发明人 陈黎 范子彦 刘惠民 唐纲岭

崔华鹏 樊美娟 赵乐 郭吉兆
聂聪 潘立宁

(74)专利代理机构 郑州中民专利代理有限公司

41110

代理人 姜振东

(51)Int.Cl.

G01N 33/558(2006.01)

G01N 33/58(2006.01)

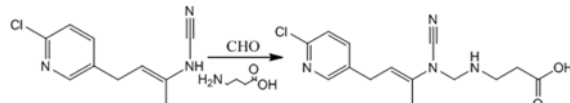
权利要求书2页 说明书8页 附图1页

(54)发明名称

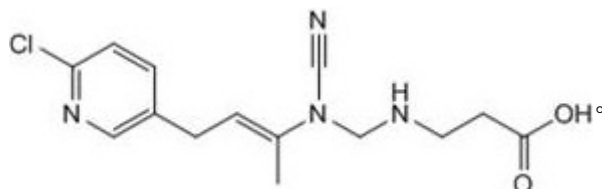
一种检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析
试纸条及其制备方法和应用

(57)摘要

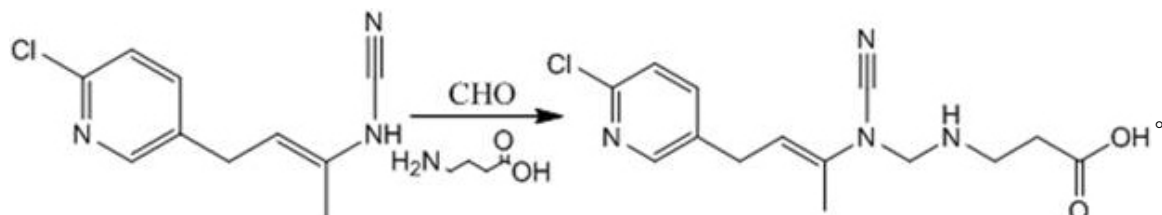
本发明公开了一种检测啶虫脒的时间分辨
荧光免疫层析试纸条及其制备方法和应用。该试
纸条包括底板及在底板上依次搭接粘贴的样品
吸收垫、结合物释放垫、硝酸纤维素膜和吸水垫，
所述结合物释放垫上包埋有荧光微球标记的啶
虫脒单克隆抗体，所述硝酸纤维素膜上固定有检
测区和质控区，所述检测区喷涂有啶虫脒半抗
原-载体蛋白偶联物，所述质控区喷涂有羊抗鼠
抗体，所述啶虫脒半抗原是由N-去甲啶虫脒与
氨基丁酸反应得到的。本发明还提供了该试纸条
的制备方法及应用上述试纸条检测样品中啶虫
脒的方法。本发明提供的试纸条和检测方法具有
操作简单、灵敏度高、检测速度快、成本低的优
点，能够实现对大批量样品中啶虫脒的快速检测
和现场监控。
A
CN 109061158



1. 一种检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条，包括底板及在底板上依次搭接粘贴的样品吸收垫、结合物释放垫、硝酸纤维素膜和吸水垫，其特征在于所述结合物释放垫上包埋有荧光微球标记的啶虫脒单克隆抗体，所述硝酸纤维素膜上固定有检测区和质控区，所述检测区喷涂有啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物，所述质控区喷涂有羊抗鼠抗抗体；所述啶虫脒单克隆抗体是以啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物作为免疫原制备获得；所述啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物是由啶虫脒半抗原与载体蛋白偶联得到，所述啶虫脒半抗原是由N-去甲啶虫脒与氨基丁酸反应得到，其分子结构式为：



2. 如权利要求1所述的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条，其特征在于：所述啶虫脒半抗原的制备反应过程如下：



3. 根据权利要求1所述的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条，其特征在于：所述荧光微球是直径为100~300nm的用聚苯乙烯包裹荧光物质的微球，其表面连接有一-COOH基团。

4. 根据权利要求3所述的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条，其特征在于：所述荧光物质为镧系。

5. 根据权利要求1所述的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条，其特征在于：所述载体蛋白为牛血清白蛋白、卵清蛋白、钥孔血蓝蛋白、甲状腺蛋白或人血清白蛋白。

6. 一种权利要求1-5任一所述的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条的制备方法，其特征在于包括以下步骤：

1) 结合物释放垫的制备：用荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体，并将其以特定缓冲体系稀释后，将结合物释放垫浸泡于稀释缓冲液中，经真空冷冻干燥后制备；

2) 硝酸纤维素膜的制备：将啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物喷涂到硝酸纤维素膜上的检测区范围，制成检测区；将羊抗鼠抗抗体喷涂到硝酸纤维素膜上的质控区范围，制成质控区；

3) 组装和剪切：在底板上依次搭接地粘贴样品吸收垫、包埋有荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体的结合物释放垫、固定有检测区和质控区的硝酸纤维素膜及吸水垫，并剪切成所需的宽度即为时间分辨荧光免疫层析试纸条。

7. 一种权利要求1-5任一所述的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条的应用，其特征在于包括以下步骤：

1) 样品前处理；

2) 用所述试纸条进行检测；

3) 用荧光检测仪分析检测结果。

一种检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条及其制备方法和应用

技术领域

[0001] 本发明属于农药残留检测领域,具体涉及一种检测烟草及烟草制品中啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条及其制备方法和应用。

背景技术

[0002] 啶虫脒(acetamiprid)属于新烟碱类杀虫剂,新烟碱类杀虫剂是继有机磷、氨基甲酸酯和拟除虫菊酯类杀虫剂之后的一类重要杀虫剂,其主要通过选择性控制昆虫中枢神经系统烟碱型乙酰胆碱酯酶受体(nAChRs),从而阻断昆虫中枢神经系统的正常传导,导致害虫出现全身麻痹进而死亡。啶虫脒是新烟碱类杀虫剂的代表性药剂,在农业生产上被广泛用于种子、叶面和土壤中多种害虫的防治,对蚜虫、叶蝉、烟粉虱、潜叶蛾等害虫防治效果较为理想,在烟草上主要用于烟蚜的防治。农药残留控制是产品质量安全控制的重要内容,是政府机构、生产企业及消费者共同关注的重点。啶虫脒近年来使用广泛,检出率高,屡有超限情况发生。为严把质量关,GB 2763-2016《食品安全国家标准 食品中农药最大残留限量》中规定啶虫脒在蔬菜中的最大残留限量(MRL)在0.2~1 mg/kg之间,在水果中的最大残留限量在0.5~2 mg/kg之间,在糙米、小麦、棉籽、茶叶中的最大残留限量分别为0.5、0.5、0.1和10 mg/kg,我国尚未制定烟草中啶虫脒的最大残留限量,国际烟草科学合作中心(CORESTA)规定烟草中啶虫脒的指导性残留限量为3 mg/kg。因此,为避免啶虫脒残留对人体造成危害以及突破国外贸易壁垒,建立简单、快速、准确、可靠的啶虫脒残留量的检测方法很有必要。

[0003] 目前,常用检测方法有高效液相色谱法、液相色谱-串联质谱法、气相色谱法、气相色谱-质谱联用法等。由于以上方法均需先进检测仪器、检测费用昂贵、步骤繁琐、耗时,且对操作人员专业性要求较高,不适用于基层企事业单位的高通量快速筛查检测。

[0004] 荧光免疫层析技术是在荧光染料标记技术上发展起来的,作为一种免疫学检测方法,它是免疫亲和技术、免疫标记技术、免疫层析技术的结合,具有快速、操作简便等优点。相比传统标记物,荧光微球的发光强度可以随激发光的强度增强而增强,所以荧光微球标记有望提高免疫层析技术的检测限;而在微球壳结构的作用下,荧光微球具有相对稳定的形态结构,粒度均一、单分散性好、稳定性好、发光效率高、重复性好,有较好的生物相容性;形成微球后染料荧光猝灭大大减少,发射强而稳定,且基本不受外界环境介质变化的影响。因此相比上述检测方法,荧光微球免疫层析技术同时具有检测灵敏度高、操作简便、稳定性好的优点。

发明内容

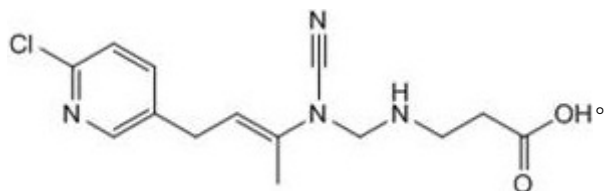
[0005] 本发明的一个目的是针对上述现有技术的缺陷,提供一种灵敏度高、操作简便、检测快速、价格低廉的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条;本发明的另一个目的是提供上述试纸条的制备方法;本发明的再一个目的是提供上述试纸条在检测啶虫脒中的应

用。

[0006] 为了实现上述目的,本发明采取的一个技术方案是:

提供一种检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条,它包括底板及在底板上依次搭接粘贴的样品吸收垫、结合物释放垫、硝酸纤维素膜和吸水垫,所述结合物释放垫上包埋有荧光微球标记的啶虫脒单克隆抗体,所述硝酸纤维素膜上固定有检测区和质控区,所述检测区喷涂有啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物,所述质控区喷涂有羊抗鼠抗抗体。

[0007] 所述啶虫脒单克隆抗体是以啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物作为免疫原制备获得;所述啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物是由啶虫脒半抗原与载体蛋白偶联得到,所述载体蛋白为牛血清白蛋白、卵清蛋白、匙孔血蓝蛋白、甲状腺蛋白或人血清白蛋白,所述啶虫脒半抗原是由N-去甲啶虫脒与氨基丁酸反应得到,其分子结构式为:



[0008] 所述啶虫脒半抗原的制备具体包括以下步骤:

取N-去甲啶虫脒0.50 g,加甲醇50 mL溶解,加氨基丁酸0.30 g,搅拌,加37%甲醛水溶液0.37 mL,搅拌,混匀,80℃反应4 h;停止反应,旋蒸除去甲醇,加水50 mL,加100 mL乙酸乙酯萃取,萃取三次,合并有机相,旋蒸蒸干,上硅胶柱,二氯甲烷/甲醇(V/V,10/1)洗脱分离,得到半抗原产物羧基啶虫脒0.69 g。

[0009] 所述荧光微球是直径为100~300nm的用聚苯乙烯包裹荧光物质的微球,其表面连接有一COOH基团,所述荧光物质为镧系。

[0010] 所述羊抗鼠抗抗体是以鼠源抗体为免疫原对山羊进行免疫制备获得。

[0011] 本发明采取的另一个技术方案是提供一种制备上述检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条的方法,它包括如下步骤:

1)结合物释放垫的制备:用市售的荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体,并将其以特定缓冲体系稀释后,将结合物释放垫浸泡于稀释缓冲液中,经真空冷冻干燥后制备;

2)硝酸纤维素膜的制备:将啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物喷涂到硝酸纤维素膜上的检测区范围,制成检测区;将羊抗鼠抗抗体喷涂到硝酸纤维素膜上的质控区范围,制成质控区;

3)组装和剪切:在底板上依次搭接地粘贴样品吸收垫、包埋有荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体的结合物释放垫、固定有检测区和质控区的硝酸纤维素膜及吸水垫,并剪切成所需的宽度即为时间分辨荧光免疫层析试纸条。

[0012] 具体地说,步骤包括:

- 1)通过N-去甲啶虫脒与氨基丁酸反应,制备啶虫脒半抗原;
- 2)将啶虫脒半抗原与载体蛋白偶联,制备啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物;
- 3)用啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物免疫小鼠,将小鼠脾细胞和小鼠骨髓瘤细胞通过融合、筛选,得到分泌啶虫脒单克隆抗体的杂交瘤细胞株;
- 4)提取小鼠IgG免疫健康山羊,得到羊抗鼠抗抗体;
- 5)分别将啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物和羊抗鼠抗抗体喷涂到硝酸纤维素膜的检测

区范围(T)和质控区范围(C)；

6) 将样品吸收垫用含0.5%牛血清白蛋白(体积分数)、pH为7.2、0.1 mol/L磷酸盐缓冲液浸泡2 h, 37℃下烘干2 h;

7) 用市售的荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体，并将其以特定缓冲体系稀释后，将结合物释放垫浸泡于稀释缓冲液中，经真空冷冻干燥后备用；

8) 在底板上依次搭接粘贴样品吸收垫、包埋有荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体的结合物释放垫、固定有检测区和质控区的硝酸纤维素膜及吸水垫，并剪切成所需的宽度即为时间分辨荧光免疫层析试纸条。

[0013] 本发明采取的另一个技术方案是提供一种上述检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条在检测啶虫脒中的应用，它包括如下步骤：

1) 样品前处理；

2) 用所述的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条进行检测；

3) 用荧光检测仪分析检测结果。

[0014] 与现有技术相比，本发明具有以下有益效果：

(1) 特异性强、灵敏度高：本试纸条采用将荧光微球标记的啶虫脒单克隆抗体包埋在结合物释放垫上，具有亲水性佳、可大容量吸附抗体偶联物、迅速重湿润、抗体结合物释放充分、性能好、释放快、形态好等优势，从而减少误差，降低成本，增加整个体系的反应灵敏度。

[0015] (2) 时间分辨荧光具有较大stock位移，减少了由激发光引起的特异杂散光对检测的干扰，提高荧光检测稳定性；其寿命长，消除了环境中荧光物质对待测物的干扰；其激发波长较宽，发射光谱范围较窄，降低了本底荧光强度，提高了分辨率。

[0016] (3) 荧光微球表面包裹了聚苯乙烯，实现了对荧光物质镧系的保护，减少了外界环境的干扰，增加了荧光微球的稳定性及荧光寿命。

[0017] (4) 荧光微球表面修饰活性基团—COOH，采用化学偶联的方法来标记抗体，形成抗体与微球的稳定结合。

[0018] 目前尚无用于检测烟草及烟草制品中啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条，本发明填补了该空白。本发明的试纸条具有成本低、操作简单、检测时间短、适合各种单位使用、储存简单、保质期长的优点，用本发明试纸条检测啶虫脒的方法，简便、快速、直观、准确、无需大型仪器、成本低、易推广使用。

附图说明

[0019] 图1为时间分辨荧光免疫层析试纸条剖面结构示意图；

图2为啶虫脒半抗原合成路线图(该图作为摘要附图)。

具体实施方式

[0020] 下面结合实施例及附图对本发明做进一步详细的描述，但本发明的实施方式不限于此。

[0021] 实施例1 检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条的构成

一、试纸条

参见图1：所述试纸条是由底板、样品吸收垫、结合物释放垫、硝酸纤维素膜和吸水垫组

成；

所述样品吸收垫1、结合物释放垫2、硝酸纤维素膜3和吸水垫4依次按顺序搭接粘贴在底板7上，结合物释放垫从起始端有1/3区域被样品吸收垫覆盖，结合物释放垫的末端与硝酸纤维素膜的始端连接，硝酸纤维素膜的末端与吸水垫的始端相连，样品吸收垫的始端与PVC底板的始端对齐，吸水垫的末端与PVC底板的末端对齐；

所述硝酸纤维素膜上固定有检测区5和质控区6，检测区喷涂有啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物(啶虫脒半抗原-卵清蛋白偶联物)，质控区喷涂有羊抗鼠抗体；

所述底板为PVC底板；所述结合物释放垫为玻璃棉；所述吸水垫为吸水纸。

[0022] 实施例2 检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条的制备

检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条的制备方法主要包括以下步骤：

1)结合物释放垫的制备：用市售的荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体，并将其以特定缓冲体系稀释后，将结合物释放垫浸泡于稀释缓冲液中，经真空冷冻干燥后制备；

2)硝酸纤维素膜的制备：将啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物喷涂到硝酸纤维素膜上的检测区范围，制成检测区；将羊抗鼠抗体喷涂到硝酸纤维素膜上的质控区范围，制成质控区；

3)组装和剪切：在底板上依次搭接地粘贴样品吸收垫、包埋有荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体的结合物释放垫、固定有检测区和质控区的硝酸纤维素膜及吸水垫，并剪切成所需的宽度即为时间分辨荧光免疫层析试纸条。

[0023] 下面分步详细叙述：

(一)各部件的制备

1、啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物的合成与鉴定

啶虫脒是小分子物质，只有免疫反应性，没有免疫原性，不能诱发机体产生免疫应答，必须与大分子载体蛋白偶联后才具有免疫原性。

[0024] (1)啶虫脒半抗原的制备

取N-去甲啶虫脒0.50 g，加甲醇50 mL溶解，加氨基丁酸0.30 g，搅拌，加37%甲醛水溶液0.37 mL，搅拌，混匀，80℃反应4 h；停止反应，旋蒸除去甲醇，加水50 mL，加100 mL乙酸乙酯萃取，萃取三次，合并有机相，旋蒸蒸干，上硅胶柱，二氯甲烷/甲醇(V/V, 10/1)洗脱分离，得到半抗原产物羧基啶虫脒0.69 g，收率92.81%。

[0025] 取上述半抗原经核磁共振氢谱鉴定， ^1H NMR (CDCl_3 , 300MHz) δ : 11.0 (1H, -COOH), 8.53 (1H, s, ArH), 7.86 (1H, d, ArH), 7.21 (1H, d, ArH), 4.16 (1H, dd, =CH-), 3.91 (1H, s, -CH₂-), 3.21 (2H, d, -CH₂-), 2.82 (2H, t, -CH₂-), 2.49 (2H, t, -CH₂-), 2.26 (3H, s, -CH₃), 2.0 (1H, s, -NH-)。化学位移 $\delta=11$ 的为间隔臂上羧基氢的共振吸收峰， $\delta=2.82$ ，2.49为间隔臂上亚甲基氢的共振吸收峰，这些峰的存在，证明间隔臂偶联成功。

[0026] (2)免疫原的制备

啶虫脒半抗原与牛血清白蛋白(BSA)偶联得到免疫原。

[0027] 取半抗原羧基啶虫脒11 mg，加二甲基亚砜1 mL溶解，加氯甲酸异丁酯0.18 mL，三乙胺0.1 mL，0~4℃反应1h，得到半抗原活化液A液；取BSA 50 mg，加0.8%盐水3 mL溶解，得到B液；将A液滴加到B液中，继续搅拌反应5h，0.02 mol/L PB透析纯化3天，每天换液3次，得

到免疫原,分装,-20℃保存。

[0028] (3)包被原的制备

啶虫脒半抗原与卵清蛋白(OVA)偶联得到包被原。

[0029] 取半抗原羧基啶虫脒5 mg,加二甲基亚砜1 mL溶解,加二环己基碳二亚胺(DCC)9 mg,N-羟基琥珀酰亚胺(NHS)6 mg,室温反应1h,得到半抗原活化液A液;取OVA 50 mg,加0.8%盐水3 mL溶解,得到B液;将A液滴加到B液中,继续搅拌反应5h,0.02 mol/L PB透析纯化3天,每天换液3次,得到包被原,分装,-20℃保存。

[0030] (4)鉴定

按合成啶虫脒偶联抗原反应所用半抗原、载体蛋白与偶联产物的比例,进行紫外(200 nm~400 nm)扫描测定,通过比较三者分别在260 nm和280 nm的吸光值计算其结合比。偶联物啶虫脒半抗原-载体蛋白的最大吸收峰与啶虫脒半抗原、载体蛋白的最大吸收峰相比发生了明显的变化,表明啶虫脒半抗原-载体蛋白的合成是成功的。经计算,半抗原与BSA的结合比为14:1,与OVA的结合比为9:1。

[0031] 2、啶虫脒单克隆抗体的制备

(1)杂交瘤细胞的获得

1)首次免疫:将啶虫脒半抗原-BSA偶联物(免疫原)与等量的弗氏完全佐剂充分乳化,皮下注射6周龄的Balb/c小鼠,每只0.2 mL;

2)加强免疫两次:从首次免疫开始,每两周加强免疫一次,用弗式不完全佐剂代替弗氏完全佐剂,方法和剂量同首次免疫;

3)最后一次加强免疫一周后眼底静脉采血测效价和抑制,有抑制且效价达到1:10000以上时进行如下末次免疫:腹腔注射不加任何佐剂的免疫原溶液0.1 mL,三天后处死小鼠,取其脾脏与骨髓瘤细胞融合;

4)采用间接竞争酶联免疫分析方法测定细胞上清液,筛选阳性孔。利用有限稀释法对阳性孔进行克隆化,得到并建立稳定分泌啶虫脒单克隆抗体的杂交瘤细胞株,取处于对数生长期的杂交瘤细胞用冻存液制成细胞悬液,分装于冻存管,在液氮中长期保存。

[0032] (2)单克隆抗体的制备

1)细胞复苏:取出啶虫脒单克隆抗体杂交瘤细胞株冻存管,立即放入37℃水浴中速融,离心去除冻存液后,移入培养瓶内培养;

2)制备腹水与抗体纯化:采用体内诱生法,将Balb/c小鼠(8周龄)腹腔注入灭菌石蜡油0.5 mL/只,7天后腹腔注射杂交瘤细胞 5×10^5 个/只,7天后采集腹水。用辛酸-饱和硫酸铵法进行纯化,得到啶虫脒单克隆抗体溶液(-20℃保存)。

[0033] (3)单克隆抗体效价的测定

用间接竞争ELISA法测定抗体的效价为1:(100000~300000)。

[0034] 间接竞争ELISA方法:用啶虫脒半抗原-OVA偶联物包被酶标板,加入啶虫脒标准品溶液、啶虫脒单克隆抗体溶液和辣根过氧化物酶标记的羊抗鼠抗抗体溶液,25℃反应30 min,倒出孔内液体,用洗涤液洗涤3~5次,用吸水纸拍干;加入底物显色液,25℃反应15 min后,加入终止液终止反应;设定酶标仪于波长450 nm处测定每孔吸光度值。

[0035] (4)单克隆抗体特异性的测定

抗体特异性是指它同特异性抗原结合的能力与同该类抗原类似物结合能力的比较,常

用交叉反应率作为评价标准。交叉反应越小，抗体的特异性则越高。

[0036] 本实验将烟碱类杀虫剂(啶虫脒、吡虫啉、烯啶虫胺、噻虫啉、噻虫嗪、噻虫胺、呋虫胺)做系列稀释，分别与单克隆抗体进行间接竞争ELISA，制作标准曲线，分析得到IC₅₀，然后按下式计算交叉反应率：

交叉反应率 (%) =	引起 50% 抑制的啶虫脒浓度	×100%
	引起 50% 抑制的其他烟碱类杀虫剂浓度	

结果显示各类似物的交叉反应率为：啶虫脒100%、吡虫啉<1%、烯啶虫胺<1%、噻虫啉<1%、噻虫嗪<1%、噻虫胺<1%、呋虫胺<1%。本发明抗体对吡虫啉、烯啶虫胺、噻虫啉、噻虫嗪、噻虫胺、呋虫胺等其他烟碱类杀虫剂无交叉反应，只针对啶虫脒有特异性结合。

[0037] 3、羊抗鼠抗抗体的制备

以羊作为免疫动物，以鼠源抗体为免疫原对无病原体羊进行免疫，得到羊抗鼠抗抗体。

[0038] 4、荧光微球标记啶虫脒单克隆抗体的制备

(1) 活化：取市售的内部包埋荧光染料、表面修饰有羧基官能团的微球悬液100 μL混悬于900 μL活化缓冲液中，于4℃ 10000 r/min离心10min后弃上清，重悬微球于1 mL活化缓冲液中，以此法洗涤微球2次，加入适量活化剂，混匀后室温振荡活化10 min；

(2) 偶联：将(1)所述混悬液于4℃ 10000 r/min离心10min后弃上清，重悬于偶联缓冲液中，以此法洗涤微球2次，加入10~20 μL啶虫脒单克隆抗体溶液(蛋白浓度1 mg/mL)，混匀后室温震荡偶联120 min；

(3) 封闭：将(2)所述混悬液于4℃ 10000 r/min离心10 min后弃上清，重悬于封闭缓冲液中，以此法洗涤微球1次，混匀后室温震荡封闭30 min；

(4) 贮存：将(3)所述混悬液于4℃ 10000 r/min离心10 min后弃上清，重悬于贮存缓冲液中，以此法洗涤微球1次，混匀后于4℃避光保存。

[0039] 所述活化缓冲液为pH值为5.5~6.5、0.05 mol/L的2-(N-吗啡啉)乙磺酸(MES)缓冲液。

[0040] 所述活化剂为水溶性碳二亚胺，其中摩尔质量比EDC:NHS:COOH = (1.5~3):(8~20):1，临用前用活化缓冲液稀释至所需浓度。

[0041] 所述偶联缓冲液为pH值为7.5~8.5 0.05 mol/L的硼酸盐缓冲液(避免使用存在游离胺的溶剂)。

[0042] 所述封闭缓冲液为含0.1~0.4 mol/L伯胺(盐酸羟胺、乙醇胺或氨基乙醇)、1%~10% BSA的pH值为7.4的PB缓冲液。

[0043] 所述贮存缓冲液为含0.01% NaN₃、0.1% BSA的pH值为7.4的PB缓冲液。

[0044] 5、结合物释放垫的制备

将贮存的荧光微球标记的啶虫脒单克隆抗体以贮存缓冲液稀释后，将结合物释放垫浸泡于稀释缓冲液中，经真空冷冻干燥后备用。

[0045] 6、硝酸纤维素(NC)膜的制备

用0.05 mol/L、pH值为7.2的PBS缓冲液将啶虫脒半抗原-卵清蛋白偶联物稀释到100 μg/mL，用Isoflow点膜仪将其喷涂于NC膜上的检测区(T)，喷膜量为1.0 μL/cm；用0.01 mol/L、pH值为7.4的PBS缓冲液将羊抗鼠抗抗体稀释到200 μg/mL，用Isoflow点膜仪将其喷涂于

NC膜上的质控区(C),喷膜量为1.0 $\mu\text{L}/\text{cm}$ 。将制备好的NC膜置于37℃条件下干燥2 h,备用。

[0046] 7、样品吸收垫的制备

将样品吸收垫用含0.5%牛血清白蛋白(体积分数)、pH值为7.2、0.1 mol/L磷酸盐缓冲液浸泡2 h,37℃下烘干2 h。

[0047] (二)试纸条的组装

将样品吸收垫、结合物释放垫、硝酸纤维素膜、吸水垫从左至右依次搭接粘贴固定在底板上,结合物释放垫从起始端有1/3区域被样品吸收垫覆盖,结合物释放垫的末端与硝酸纤维素膜的始端相连,硝酸纤维素膜的末端与吸水垫的始端相连,样品吸收垫的始端与底板的始端对齐,吸水垫的末端与底板的末端对齐,然后用机器切成3.96 mm宽的小条,装在特制的塑料制卡中,形成试纸卡。啶虫脒荧光微球免疫层析试纸卡在2~8 ℃阴凉避光干燥保存,有效期为12个月。

[0048] 实施例3 检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条的应用

1、烟叶样品前处理

称取1.0±0.05 g粉碎的烟叶样本至聚苯乙烯离心管中;加入5 mL 50%甲醇水溶液,用匀浆机将其充分打碎,得到样本液;移取75 μL 样本液与425 μL 去离子水混匀后待检。

[0049] 2、用试纸条检测

吸取100 μL 待检样本溶液垂直滴加于试纸卡加样孔中,液体流动时开始计时,反应10 min;将试纸卡插入KFT-100A型荧光检测仪的承载器中,通过触摸显示屏选择待检项目,按下“开始检测”按键,荧光检测仪将自动对试纸卡进行扫描测试,通过仪器的显示屏幕上读取或打印检测结果。

[0050] 3、检测结果分析

(1)定量检测

测试完成后,仪器获得荧光试纸条上检测区时间分辨荧光强度与质控区时间分辨荧光强度的比值,基于预先内置的荧光试纸条上检测区时间分辨荧光强度与质控区时间分辨荧光强度的比值与啶虫脒浓度的关系曲线,获得待测样品提取液中啶虫脒的含量,最后经换算即得待测样品中啶虫脒的含量。

[0051] (2)半定量检测

测试完成后,仪器将根据检测得到的检测区时间分辨荧光强度与质控区时间分辨荧光强度的比值,自动计算出提取液中啶虫脒的浓度值,并根据预设的阈值给出阴阳性判断。

[0052] 阴性(-):若荧光检测仪的显示屏幕上结果显示为阴性,表示样本中不含有啶虫脒或其浓度低于检测限。

[0053] 阳性(+):若荧光检测仪的显示屏幕上结果显示为阳性,表示样本中啶虫脒浓度等于或高于检测限。

[0054] 无效:若质控区未检出荧光信号强度,表明不正确的操作过程或试纸卡已失效。

[0055] 实施例4 样品检测实例

1、灵敏度试验

将啶虫脒标准品分别稀释成1、2、4 $\mu\text{g}/\text{L}$,所用稀释液为pH值为7.2、0.2 mol/L的磷酸盐缓冲液。

[0056] 用时间分辨荧光免疫层析试纸条进行检测,结果为:啶虫脒标准品浓度为1 $\mu\text{g}/\text{L}$

时,荧光检测仪检测为阴性;啶虫脒标准品浓度为2、4 $\mu\text{g}/\text{L}$ 时,荧光检测仪检测为阳性,表明本试纸条检测啶虫脒的灵敏度为2 $\mu\text{g}/\text{L}$ 。

[0057] 2、检测限试验

向空白烟草样品中分别添加啶虫脒标准品至终浓度为0.05、0.1、0.2 mg/kg ,用时间分辨荧光免疫层析试纸条进行检测,结果为:啶虫脒浓度为0.05 mg/kg 时,荧光检测仪检测为阴性;啶虫脒浓度为0.1、0.2 mg/kg 时,荧光检测仪检测为阳性,表明本试纸条对烟草中啶虫脒的检测限为0.1 mg/kg 。

[0058] 3、假阳性率、假阴性率试验

取已知啶虫脒含量大于0.1 mg/kg 的阳性烟叶样本20份,已知不含啶虫脒的阴性烟叶样本20份,用3个批次生产的时间分辨荧光免疫层析试纸条分别进行检测,计算其阴阳性质率。结果见表2。

[0059] 表2 检测阳性、阴性样本结果

浓度 批次	阳性烟叶样本 (20份)	阴性烟叶样本 (20份)
1	20份阳性	20份阴性
2	20份阳性	20份阴性
3	20份阳性	20份阴性

结果表明:用3个批次生产的试纸条检测阳性样本时,结果全为阳性,可知阳性符合率为100%,假阴性率为0;检测阴性样本时,结果全为阴性,可知阴性符合率为100%,假阳性率为0。说明本发明的检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条可以对烟叶中啶虫脒进行快速检测。

[0060] 4、特异性试验

用啶虫脒试纸条检测10 mg/L 的吡虫啉、烯啶虫胺、噻虫啉、噻虫嗪、噻虫胺、呋虫胺。结果显示,荧光检测仪检测为阴性。说明本试纸条对吡虫啉、烯啶虫胺、噻虫啉、噻虫嗪、噻虫胺、呋虫胺无交叉反应。

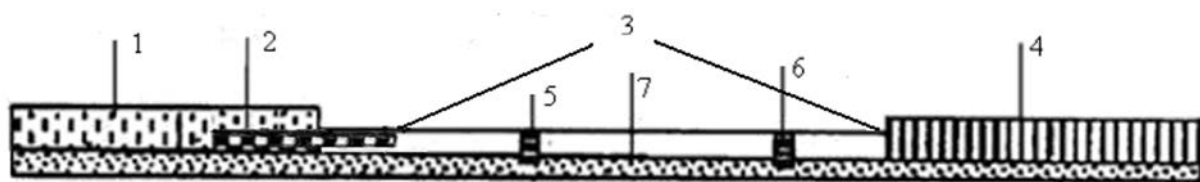


图1

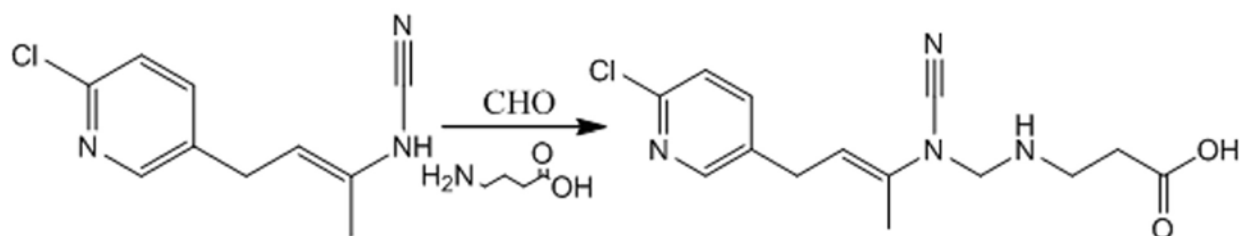


图2

专利名称(译)	一种检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条及其制备方法和应用		
公开(公告)号	CN109061158A	公开(公告)日	2018-12-21
申请号	CN201811104821.4	申请日	2018-09-21
[标]申请(专利权)人(译)	中国烟草总公司郑州烟草研究院 国家烟草质量监督检验中心		
申请(专利权)人(译)	中国烟草总公司郑州烟草研究院 国家烟草质量监督检验中心		
当前申请(专利权)人(译)	中国烟草总公司郑州烟草研究院 国家烟草质量监督检验中心		
[标]发明人	陈黎 范子彦 刘惠民 唐纲岭 崔华鹏 樊美娟 赵乐 郭吉兆 聂聪 潘立宁		
发明人	陈黎 范子彦 刘惠民 唐纲岭 崔华鹏 樊美娟 赵乐 郭吉兆 聂聪 潘立宁		
IPC分类号	G01N33/558 G01N33/58 G01N33/533 G01N21/64		
CPC分类号	G01N33/558 G01N21/6408 G01N33/533 G01N33/582 G01N33/585		
代理人(译)	姜振东		
外部链接	Espacenet Sipo		

摘要(译)

本发明公开了一种检测啶虫脒的时间分辨荧光免疫层析试纸条及其制备方法和应用。该试纸条包括底板及在底板上依次搭接粘贴的样品吸收垫、结合物释放垫、硝酸纤维素膜和吸水垫，所述结合物释放垫上包埋有荧光微球标记的啶虫脒单克隆抗体，所述硝酸纤维素膜上固定有检测区和质控区，所述检测区喷涂有啶虫脒半抗原-载体蛋白偶联物，所述质控区喷涂有羊抗鼠抗抗体，所述啶虫脒半抗原是由N-去甲啶虫脒与氨基丁酸反应得到的。本发明还提供了该试纸条的制备方法及应用上述试纸条检测样品中啶虫脒的方法。本发明提供的试纸条和检测方法具有操作简单、灵敏度高、检测速度快、成本低的优点，能够实现对大批量样品中啶虫脒的快速检测和现场监控。

