



(12)发明专利申请

(10)申请公布号 CN 109265404 A

(43)申请公布日 2019.01.25

(21)申请号 201811104645.4

C07K 14/435(2006.01)

(22)申请日 2018.09.21

C07K 14/765(2006.01)

C07K 14/77(2006.01)

(71)申请人 中国烟草总公司郑州烟草研究院

C07K 14/795(2006.01)

地址 450001 河南省郑州市高新区枫杨街2号

G01N 33/532(2006.01)

G01N 33/535(2006.01)

申请人 国家烟草质量监督检验中心
北京勤邦生物技术有限公司

G01N 33/558(2006.01)

G01N 33/577(2006.01)

(72)发明人 陈黎 范子彦 刘惠民 唐纲岭
樊美娟 崔华鹏 潘立宁 鲁亚辉
冯才伟 吴小胜

(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.

C07D 235/30(2006.01)

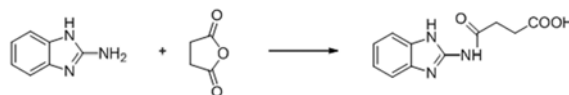
权利要求书1页 说明书7页 附图1页

(54)发明名称

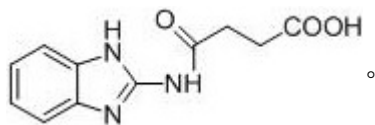
一种多菌灵半抗原与抗原的制备方法及应用

(57)摘要

一种多菌灵半抗原与抗原的制备方法及应用,其特征在于:所述多菌灵半抗原是由2-氨基苯并咪唑与丁二酸酐反应得到;所述多菌灵抗原是由多菌灵半抗原与载体蛋白偶联得到。本发明制备的抗原呈现出特异性的多菌灵抗原决定簇,使得筛选出高特异性的多菌灵单克隆抗体成为可能。产生的抗体特异性高、灵敏度高,可用于建立酶联免疫吸附测定方法和胶体金试纸快速测定法,从而实现烟草及食品中多菌灵的快速检测。



1. 一种多菌灵半抗原的制备方法,其特征在于:是由2-氨基苯并咪唑与丁二酸酐反应得到,其分子结构式为:



2. 如权利要求1所述的多菌灵半抗原的制备方法,其特征在于:该制备方法的具体步骤如下:

取1.05 g 丁二酸酐溶解于100 mL乙腈中,加热回流下分次加入1.33 g 2-氨基苯并咪唑,继续回流1小时,冷却至室温,过滤得固体,经甲醇,乙腈洗涤后,干燥,得到多菌灵半抗原2.00 g。

3. 如权利要求2所述的多菌灵半抗原的制备方法,其特征在于:加热回流时的温度为85-100℃。

4. 如权利要求1所述方法制备的多菌灵半抗原的应用,其特征在于:所述多菌灵半抗原可用于制作动物免疫的抗原体系原料。

5. 一种多菌灵抗原的制备方法,其特征在于:是由权利要求1制备得到的多菌灵半抗原与载体蛋白偶联得到。

6. 如权利要求5所述的多菌灵抗原的制备方法,其特征在于:所述载体蛋白为甲状腺蛋白、牛血清白蛋白、兔血清蛋白、人血清蛋白、卵清蛋白或血蓝蛋白。

7. 如权利要求5或6所述的多菌灵抗原的制备方法,其特征在于:具体步骤如下:取15 mg多菌灵半抗原,溶解于1 mL N,N-二甲基甲酰胺中,加草酰氯0.22 mL,搅拌过夜,得到半抗原活化液A液;取牛血清白蛋白50 mg,加0.05 M硼酸盐缓冲液3.6 mL溶解,得到B液,将A液滴加到B液中,4℃搅拌5 h,停止反应,用0.01 mol/L 磷酸盐缓冲液PBS 4℃透析3 d,每天换3次透析液,得多菌灵抗原;分装,于-20℃保存备用。

8. 如权利要求5或6所述的多菌灵抗原的制备方法,其特征在于:具体步骤如下:取13 mg多菌灵半抗原,溶解于1 mL N,N-二甲基甲酰胺中,加氯甲酸异丙酯0.21 mL,三乙胺0.3 mL,室温搅拌7 h,得到半抗原活化液A液;取卵清蛋白50 mg,溶于4 mL 0.1M磷酸缓冲液PB中,得到B液,将A液滴加到B液中,室温搅拌8 h;用0.01 mol/L PBS 4℃透析3 d,每天换3次透析液,得多菌灵抗原;分装,于-20℃保存备用。

9. 如权利要求5所述方法制备的多菌灵抗原的应用,其特征在于:采用多菌灵抗原免疫动物得到的单克隆抗体,可用于建立酶联免疫吸附测定方法和胶体金试纸快速测定法,从而实现烟草及食品中多菌灵的快速检测。

一种多菌灵半抗原与抗原的制备方法及应用

技术领域

[0001] 本发明涉及一种多菌灵半抗原与抗原的制备方法及应用。属于农药免疫化学技术领域。

背景技术

[0002] 多菌灵 (Carbendazim) 为苯并咪唑类杀菌剂, 是一种良好的广谱、内吸性杀菌剂, 对子囊菌、担子菌以及半知菌类中的大多数病原菌都有效, 广泛应用于农作物、中草药、烟草等的病害防治工作中。多菌灵化学性质稳定, 能被植物的种子、根和叶吸收, 残效期较长, 对人、畜均有一定毒性。我国针对不同作物, 制定了多菌灵的最大残留限量标准, 其中, 多菌灵在谷物中的最大残留限量在 0.05 - 2 mg/kg 之间, 在蔬菜中的最大残留限量在 0.02 - 5 mg/kg 之间, 在水果中的最大残留限量在 0.5 - 5 mg/kg 之间, 在坚果中的最大残留限量为 0.1 mg/kg。国际烟草科学研究合作中心 (CORESTA) 规定烟草中多菌灵的指导性残留限量为 2 mg/kg, 在实际生产中, 以 2 mg/kg 作为烟草最大残留量判定标准。

[0003] 目前, 国内外对多菌灵残留的检测方法主要有高效液相色谱-质谱联用法、高效液相色谱法。仪器方法具备检测灵敏度高、特异性强等优势, 但是检测样本前处理繁琐、耗时, 样品还需提取和净化处理, 同时仪器检测方法需要昂贵的大型仪器和设备, 配备专业的检测技术人员进行操作和管理, 无法进行现场大规模检测, 时效性差, 难以推广。基于抗原抗体特异性识别的免疫分析方法可以定性定量检测样品中的农药残留。这种分析方法对仪器设备要求不高、快速简便, 一般无需对样品进行复杂的预处理, 灵敏度高、特异性强, 对使用人员的专业技术要求不高, 容易普及和推广, 可满足快速分析检测的需要, 尤其适宜现场筛选和大量样品的快速分析。免疫分析为多菌灵残留研究提供了一个新的分析检测途径。免疫分析目前已成为农药残留分析研究的一个崭新领域, 美国化学会将免疫分析与气相色谱、液相色谱共同列为农药残留分析的三大支柱技术。我国农药免疫分析技术研究起步相对较晚, 但近年来发展迅速, 有关于对硫磷、甲基对硫磷、甲基对氧磷、多菌灵、毒死蜱、三唑磷、氟虫腈、二氯喹啉酸、克百威、三唑酮、甲胺磷、阿特拉津、2甲4氯等农药的人工抗原和高亲和力的特异性抗体的制备及用酶联免疫法进行样品中痕量农药分析的报道。

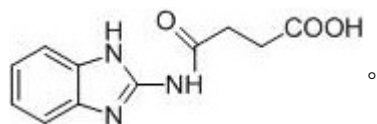
[0004] 本发明属于农药小分子化合物免疫化学和残留分析技术领域, 涉及有机合成、免疫化学及生物化学等, 依靠免疫学、免疫化学基本原理和生物技术手段, 设计、合成小分子目标分析物半抗原, 并与载体蛋白质偶联, 制备有效人工抗原。制备的抗原可以通过免疫动物制备对小分子分析物特异性识别的抗体, 利用抗原抗体的特异性免疫学反应和易被检测识别的标记物的放大作用, 定量的检测样品中超微量小分子目标物。半抗原的分子设计与合成是产生特异性抗体和建立农药残留免疫分析方法的关键步骤。人工抗原的制备, 包括结合位点、结合方式、载体种类及半抗原与目标分析物质任何结构上的差异, 诸如分子大小、形状、成分、构型、构象、极性、电子云密度等在内的拓扑性征, 都可能极大的影响着相应抗体的性质。能否设计合成出性能、效果更好的半抗原与抗原, 正是本发明所关注的重点。

发明内容

[0005] 本发明的目的正是基于上述现有技术状况而提供一种多菌灵半抗原与抗原的制备方法及应用。

[0006] 本发明的目的是通过以下技术方案来实现的：

一种多菌灵半抗原的制备方法，是由2-氨基苯并咪唑与丁二酸酐反应得到，其分子结构式为：



[0007] 具体步骤如下：

取1.05 g (10.5 mmol) 丁二酸酐溶解于100 mL乙腈中，加热回流(85-100℃)下分次加入1.33 g (10 mmol) 2-氨基苯并咪唑，继续回流1小时，冷却至室温，过滤得固体，经甲醇，乙腈洗涤后，干燥，得到多菌灵半抗原2.00 g。

[0008] 所述多菌灵半抗原可用于制作动物免疫的抗原体系原料。

[0009] 一种多菌灵抗原的制备方法，是由多菌灵半抗原与载体蛋白偶联得到。所述载体蛋白为甲状腺蛋白、牛血清白蛋白、兔血清蛋白、人血清蛋白、卵清蛋白或血蓝蛋白。

[0010] 具体步骤如下：

免疫抗原的制备：取15 mg多菌灵半抗原，溶解于1 mL N,N-二甲基甲酰胺(DMF)中，加草酰氯0.22 mL，搅拌过夜，得到半抗原活化液A液；取牛血清白蛋白(BSA) 50 mg，加0.05 M硼酸盐缓冲液3.6 mL溶解，得到B液，将A液滴加到B液中，4℃搅拌5 h，停止反应，用0.01 mol/L 磷酸盐缓冲液PBS 4℃透析3 d，每天换3次透析液。分装，得到多菌灵-BSA抗原，于-20℃保存备用。

[0011] 包被抗原的制备：取13 mg多菌灵半抗原，溶解于1 mL DMF中，加氯甲酸异丙酯0.21 mL，三乙胺0.3 mL，室温搅拌7 h，得到半抗原活化液A液；取卵清蛋白(OVA) 50 mg，溶于4 mL 0.1M磷酸缓冲液PB中，得到B液，将A液滴加到B液中，室温搅拌8 h。用0.01 mol/L PBS 4℃透析3 d，每天换3次透析液。分装，得到多菌灵-OVA包被原，于-20℃保存备用。

[0012] 采用多菌灵抗原免疫动物得到的单克隆抗体，可用于建立酶联免疫吸附测定方法和胶体金试纸快速测定法，从而实现烟草及食品中多菌灵的快速检测。

[0013] 本发明中合成的多菌灵半抗原及抗原与申请号为201510973048.5和201510973216.0的专利中的半抗原及抗原结构不同。本发明中合成的多菌灵半抗原既最大程度的保留了多菌灵的化学结构，又有合适长度的连接臂，用该半抗原制备的免疫原去免疫动物，得到的抗体的效价、特异性、亲和力都比较好，与其他农药的交叉反应率低，特异性更好，灵敏度更高。

[0014] 本发明制备的抗原呈现出特异性的多菌灵抗原决定簇，使得筛选出高特异性的多菌灵单克隆抗体成为可能。产生的抗体特异性高、灵敏度高，可用于建立酶联免疫吸附测定方法和胶体金试纸快速测定法，从而实现烟草及食品中多菌灵的快速检测。

附图说明

[0015] 图1为多菌灵半抗原合成路线图(该图作为摘要附图)；

图2为试纸剖面结构示意图,图中:1、样品吸收垫;2、反应膜;3、吸水垫;4、检测线;5、质控线;6、底板;7、保护膜;

图3为试纸俯视图;

图4为微孔试剂图,图中:8、微孔;9、微孔塞。

具体实施方式

[0016] 下面结合具体的实施例来进一步阐述本发明。应理解,这些实施例仅用于说明本发明,而不用来限制本发明的范围。

[0017] 实施例1 多菌灵半抗原的制备

1、多菌灵半抗原的合成(合成路线见图1)

取1.05 g(10.5 mmol)丁二酸酐溶解于100 mL乙腈中,加热回流下分次加入1.33 g(10 mmol)2-氨基苯并咪唑,继续回流1小时,冷却至室温,过滤得固体,经甲醇,乙腈洗涤后,干燥,得到多菌灵半抗原2.00 g,收率86%。

[0018] 2、多菌灵半抗原的鉴定

核磁鉴定¹H NMR (DMSO-d₆): 11.95 (br, 3H), 7.43 (d,d, J₁ = 5.53 Hz, J₂ = 5.61 Hz), 7.07 (d,d, J₁ = 5.53 Hz, J₂ = 5.61 Hz), 2.70 (d, J = 6.61 Hz, 2H), 2.58 (d, J = 6.61 Hz, 2H)。

[0019] 图谱中,化学位移 δ =2.70、2.58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,多菌灵半抗原结构正确。

[0020] 实施例2 多菌灵抗原的制备

1、多菌灵免疫原的合成

多菌灵半抗原与牛血清白蛋白(BSA)偶联得到免疫原。

[0021] 取15 mg多菌灵半抗原,溶解于1 mL N,N-二甲基甲酰胺(DMF)中,加草酰氯0.22 mL,搅拌过夜,得到半抗原活化液A液;取牛血清白蛋白(BSA)50 mg,加0.05 M硼酸盐缓冲液3.6 mL溶解,得到B液,将A液滴加到B液中,4℃搅拌5 h,停止反应,用0.01 mol/L PBS 4℃透析3 d,每天换3次透析液。分装,得到多菌灵-BSA抗原,于-20℃保存备用。

[0022] 2、多菌灵包被原的合成

多菌灵半抗原与卵清蛋白(OVA)偶联得到包被原。

[0023] 取13 mg多菌灵半抗原,溶解于1 mL DMF中,加氯甲酸异丙酯0.21 mL,加三乙胺0.3 mL,室温搅拌7 h,得到半抗原活化液A液;取卵清蛋白(OVA)50 mg,溶于4 mL 0.1M PB缓冲液中,得到B液,将A液滴加到B液中,室温搅拌8 h。用0.01 mol/L PBS 4℃透析3 d,每天换3次透析液。分装,得到多菌灵-OVA包被原,于-20℃保存备用。

[0024] 3、多菌灵免疫原与包被原的鉴定

确定偶联是否成功:一般通过紫外扫描法鉴定半抗原与载体蛋白的偶联是否为有效偶联,因为半抗原与蛋白在紫外下有不同的特征吸收,当偶联成功时,偶联物的紫外吸收会有二者的迭加效应出现,因此比着单独的蛋白特征吸收会发生一定的偏移,可用于检测偶联是否成功。

[0025] 偶联比的测定:用纯水稀释多菌灵半抗原、牛血清白蛋白、卵清蛋白和两种蛋白与多菌灵半抗原的结合物,配制成一定浓度的溶液,然后用紫外分光光度计进行全波长扫描,

得到它们的紫外吸收光谱图。

[0026] 根据公式 $K=A/CL$ 分别计算出多菌灵半抗原、牛血清白蛋白、卵清蛋白的摩尔消光系数。在载体蛋白和多菌灵半抗原的最大波长处检测偶联物的光吸收值,按公式计算两种物质在偶联物中的摩尔浓度比,即偶联比:

$$C_a/C_b=(A_{\text{偶}264} \times K_{\text{BSA}280}-A_{\text{偶}280} \times K_{\text{BSA}264})/(A_{\text{偶}280} \times K_{\text{多菌灵}264}-A_{\text{偶}264} \times K_{\text{多菌灵}280})$$

蛋白含量的测定:将偶联物稀释到适当倍数后,测定280 nm和260 nm的分光光度值,按公式计算蛋白的浓度即偶联物的浓度:

$$\text{蛋白质 (mg/mL)}=1.45 \times OD_{280}-0.74 \times OD_{260}$$

免疫原和包被原的鉴定结果:通过紫外扫描法鉴定半抗原与载体蛋白的偶联是有效偶联,根据多菌灵半抗原、载体蛋白、偶联物在特定波长的摩尔吸光系数估算半抗原与载体蛋白的结合比分别为17:1和15:1,偶联效果较好,免疫原的蛋白含量为19.2 mg/mL,包被原的蛋白含量为8.4 mg/mL。

[0027] 实施例3 多菌灵单克隆抗体的制备

1、杂交瘤细胞的获得

1)首次免疫:将多菌灵半抗原-BSA偶联物(免疫原)与3倍的弗氏完全佐剂充分乳化,皮下注射8-10周龄的Balb/c小鼠,免疫剂量为150 μg /只;

2)加强免疫两次:从首次免疫开始,每两周加强免疫一次,用弗氏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多菌灵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。

[0028] 2、单克隆抗体的制备

1)细胞复苏:取出多菌灵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,得到多菌灵单克隆抗体溶液(-20℃保存)。

[0029] 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: (200000~400000)。

[0030] 间接竞争ELISA方法:用多菌灵半抗原-OVA偶联物包被酶标板,加入多菌灵标准品溶液、多菌灵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。

[0031] 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。

[0032] 本实验将多菌灵及其他苯并咪唑类杀菌剂(甲基硫菌灵、苯菌灵、噻菌灵)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 IC_{50} ,然后按下式计算交叉反应率:

交叉反应率 (%) =	引起 50%抑制的多菌灵浓度	×100%
	引起 50%抑制的其他苯并咪唑类杀菌剂浓度	

结果显示多菌灵及其结构类似物的交叉反应率为:多菌灵100%、甲基硫菌灵<1%、苯菌灵<1%、噻菌灵<1%。本发明抗体对甲基硫菌灵、苯菌灵、噻菌灵等其他苯并咪唑类杀菌剂无交叉反应,只针对多菌灵有特异性结合。

[0033] 实施例4 多菌灵胶体金试纸条的制备

1、多菌灵单克隆抗体-胶体金标记物的制备

(1) 胶体金的制备

用双蒸去离子水将质量分数为1%的氯金酸溶液稀释成0.01%,取100 mL置于锥形瓶中,用恒温电磁搅拌器加热至沸腾,在持续高温、持续搅拌下加入1.5 mL质量分数为1%的柠檬酸三钠溶液,继续匀速搅拌加热至溶液呈透亮的酒红色时停止,冷却至室温后用去离子水恢复到原体积,4 °C保存。制备良好的胶体金用肉眼观察是清亮透明的,没有混浊,液体表面无漂浮物,在日光下观察胶体金的颜色为酒红色。

[0034] (2) 多菌灵单克隆抗体-胶体金标记物的制备

在磁力搅拌下,用0.2 mol/L碳酸钾溶液调胶体金的pH值至7.2(不同抗体的pH值标记范围在7~8之间,可以变化),按每毫升胶体金溶液中加入20~50 µg抗体的标准向胶体金溶液中加入上述多菌灵单克隆抗体,搅拌混匀,室温静置10 min,加入10% BSA使其在胶体金溶液中的终质量分数为1%,静置10 min。12000 r/min,4 °C离心40 min,弃上清液,沉淀用复溶缓冲液洗涤两次,用体积为初始胶体金体积1/10的复溶缓冲液将沉淀重悬,置4 °C备用。

[0035] 复溶缓冲液:含BSA的质量分数为0.1%~0.3%、吐温-80的质量分数为0.05%~0.2%、pH 值为7.2的0.02 mol/L磷酸盐缓冲液。

[0036] 2、微孔试剂的制备

向微孔试剂微孔中加入100 µL多菌灵单克隆抗体-胶体金标记物,放入冷冻干燥机中,在冷阱温度为-50°C条件下,预冻3 h后,再真空干燥15 h,即可取出,得到冻干有多菌灵单克隆抗体-胶体金标记物的微孔试剂,密封保存。

[0037] 3、样品吸收垫的制备

将样品吸收垫置于体积分数为0.5%牛血清白蛋白、pH值为7.2的0.1 mol/L磷酸盐缓冲液中浸泡2h,37°C烘2h备用。

[0038] 4、反应膜的制备

包被过程:用磷酸缓冲液将多菌灵半抗原-卵清蛋白偶联物稀释到1 mg/mL,用Isoflow点膜仪将其包被于硝酸纤维素膜上的检测线(T),包被量为1.0 µL/cm;用0.01mol/L、pH值为7.4的磷酸盐缓冲液将羊抗鼠抗抗体稀释到200 µg/mL,用Isoflow点膜仪将其包被于硝酸纤维素膜上的质控线(C),包被量为1.0 µL/cm。将包被好的反应膜置于37°C条件下干燥2h,备用。

[0039] 5、各部件的组装

(1) 试纸的组装

将所述样品吸收垫、反应膜、吸水垫依次按顺序粘贴在所述底板上；样品吸收垫的末端与反应膜的始端相连，反应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；在组装好的试纸的样品吸收垫上粘贴保护膜，保护膜上印有MAX标记线。

[0040] (2) 试纸条的组装

将上述步骤1得到的试纸与微孔试剂组装成试纸条，在2~8℃的环境中贮存，有效期12个月。

[0041] 实施例5 检测多菌灵的胶体金试纸条的应用

1、样品的前处理

称取 1.0 ± 0.05 g粉碎后的待测样品至50 mL离心管中，加入10 mL 50%甲醇水溶液，涡旋1 min, 3000 rpm以上离心5 min；取100 μ L上清液，加入400 μ L样本复溶液，混匀待测。

[0042] 2、用试纸条进行检测

用微量移液器吸取100 μ L待测样本溶液于微孔试剂中，缓慢抽吸且充分与微孔中试剂混匀，室温(20~25℃)孵育3 min后，将试纸标有MAX标记线端向下插入孵育后的微孔试剂中，液体流动时开始计时，反应10 min，根据示意图判定结果。

[0043] 3、分析检测结果

阴性(-)：T线显色比C线显色深或与C线显色一致，表示样品中多菌灵浓度低于检测限。

[0044] 阳性(+)：T线显色比C线显色浅或T线不显色，表示样品中多菌灵浓度等于或高于检测限。

[0045] 无效：未出现C线，表明不正确的操作过程或试纸条已变质失效。在此情况下，应再次仔细阅读说明书，并用新的试纸条重新测试。

[0046] 实施例6 检测多菌灵的胶体金试纸条技术参数的确定

1、检测限试验

取空白农产品及烟草样品，在其中分别添加多菌灵至终浓度为0.1、0.2、0.4 mg/kg，取试纸条进行检测，每个样品重复测定三次。

[0047] 用试纸条检测农产品及烟草样品时，当其中多菌灵添加浓度为0.1 mg/kg时，试纸条上显示出T线显色比C线显色深或与C线显色一致，呈阴性；当其中多菌灵添加浓度为0.2、0.4 mg/kg时，试纸条上显示出T线显色比C线显色浅或T线不显色，呈阳性，表明本试纸条对农产品中多菌灵的检测限为0.2 mg/kg。

[0048] 2、假阳性率、假阴性率试验

取已知多菌灵含量大于0.2 mg/kg的阳性样品20份，阴性样品20份，用三批试纸条进行检测，计算其阴阳性率。

[0049] 结果表明：用3个批次生产的试纸条检测阳性样品时，结果全为阳性，可知阳性样品符合率为100%，假阴性率为0；检测阴性样品时，结果全为阴性，可知阴性样品符合率为100%，假阳性率为0。说明本发明的检测多菌灵的试纸条可以对农产品及烟草中的多菌灵进行快速检测。

[0050] 3、特异性试验

用多菌灵试纸条检测1 mg/L的甲基硫菌灵、苯菌灵、噻菌灵。结果显示,试纸条T线显色比C线显色深或与C线显色一致,呈阴性。说明本试纸条对甲基硫菌灵、苯菌灵、噻菌灵无交叉反应。

专利名称(译)	一种多菌灵半抗原与抗原的制备方法及应用		
公开(公告)号	CN109265404A	公开(公告)日	2019-01-25
申请号	CN201811104645.4	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 北京勤邦生物技术有限公司		
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 北京勤邦生物技术有限公司		
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 北京勤邦生物技术有限公司		
[标]发明人	陈黎 范子彦 刘惠民 唐纲岭 樊美娟 崔华鹏 潘立宁 鲁亚辉 冯才伟 吴小胜		
发明人	陈黎 范子彦 刘惠民 唐纲岭 樊美娟 崔华鹏 潘立宁 鲁亚辉 冯才伟 吴小胜		
IPC分类号	C07D235/30 C07K14/435 C07K14/765 C07K14/77 C07K14/795 G01N33/532 G01N33/535 G01N33/558 G01N33/577		
CPC分类号	C07D235/30 C07K14/435 C07K14/765 C07K14/77 C07K14/795 C07K19/00 G01N33/532 G01N33/535 G01N33/558 G01N33/577		
代理人(译)	姜振东		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

一种多菌灵半抗原与抗原的制备方法及应用，其特征在于：所述多菌灵半抗原是由2-氨基苯并咪唑与丁二酸酐反应得到；所述多菌灵抗原是由多菌灵半抗原与载体蛋白偶联得到。本发明制备的抗原呈现出特异性的多菌灵抗原决定簇，使得筛选出高特异性的多菌灵单克隆抗体成为可能。产生的抗体特异性高、灵敏度高，可用于建立酶联免疫吸附测定方法和胶体金试纸快速测定法，从而实现烟草及食品中多菌灵的快速检测。

