



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 109061157 B

(45) 授权公告日 2021. 04. 30

(21) 申请号 201811104814.4

(22) 申请日 2018.09.21

(65) 同一申请的已公布的文献号

申请公布号 CN 109061157 A

(43) 申请公布日 2018.12.21

(73) 专利权人 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

专利权人 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

樊美娟 崔华鹏 赵乐 潘立宁

颜权平

(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)

G01N 33/533 (2006.01)

G01N 21/64 (2006.01)

审查员 李倩

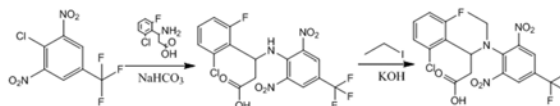
权利要求书2页 说明书8页 附图1页

(54) 发明名称

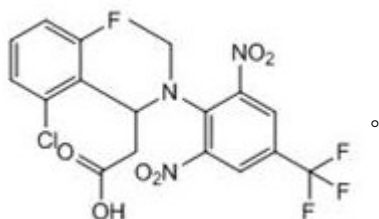
一种检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条及其制备方法和应用

(57) 摘要

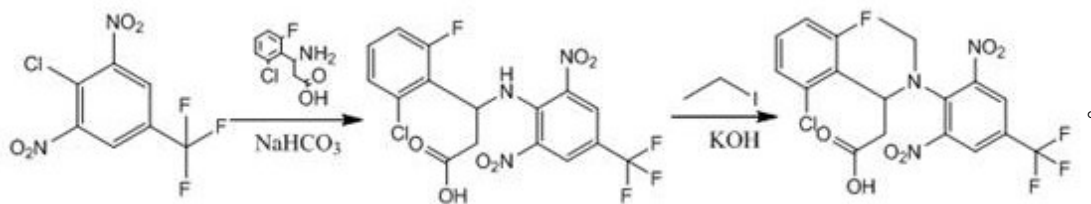
一种检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条及其制备方法和应用。该试纸条包括底板、样品吸收垫、结合物释放垫、硝酸纤维素膜和吸水垫,结合物释放垫上包埋有荧光微球标记的氟节胺单克隆抗体,硝酸纤维素膜上固定有检测区和质控区,检测区喷涂有氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物,质控区喷涂有羊抗鼠抗抗体,氟节胺半抗原是由2-氯-1,3-二硝基-5-三氟甲基苯与3-氨基-3-(2-氯-6-氟苯基)-丙酸反应生成3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸,再与碘乙烷反应得到。本发明的试纸条和检测方法具有操作简单、灵敏度高、检测速度快、成本低的优点,能实现对大批量样品中氟节胺的快速检测。



1. 一种检测氟节胺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氟节胺单克隆抗体, 所述硝酸纤维素膜上固定有检测区和质控区, 所述检测区喷涂有氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物, 所述质控区喷涂有羊抗鼠抗抗体; 所述氟节胺单克隆抗体是以氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物作为免疫原制备获得; 所述氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物是由氟节胺半抗原与载体蛋白偶联得到, 所述氟节胺半抗原是由2-氯-1,3-二硝基-5-三氟甲基苯与3-氨基-3-(2-氯-6-氟苯基)-丙酸反应生成3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸, 再与碘乙烷反应得到的, 其分子结构式为:



2. 如权利要求1所述的检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条, 其特征在于: 所述氟节胺半抗原的制备反应过程如下:



3. 根据权利要求1所述的检测氟节胺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100~300 nm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所述的检测氟节胺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所述的检测氟节胺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任一所述的检测氟节胺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: 用荧光微球标记氟节胺单克隆抗体, 并将其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, 经真空冷冻干燥后制备;

2) 硝酸纤维素膜的制备: 将氟节胺半抗原-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氟节胺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任一所述的检测氟节胺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。

一种检测氟节胺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氟节胺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] 氟节胺(flumetralin)是一种接触兼局部内吸型抑制烟草侧芽的二硝基苯胺类植物生长调节剂,它是优良的烟草抑芽剂。1977年由瑞士汽巴—嘉基(Ciba—Geigy)公司开发成功。1990年以抑芽敏(Prime)作为商品名在我国正式登记,登记号为PD116—90。它是一种在国际上较受欢迎的新型高效抑芽剂,适用于烤烟、明火烤烟、马里兰烟、晒烟、雪茄烟。国内浙江省化工研究院最早进行研究开发,并于1998年研制成功,1999年获得了农药临时登记。在烟草人工打顶24小时内施药一次,整个生长季节内不用抹芽。每亩用25%氟节胺乳油60-70 mL,其作用迅速,吸收快,只要施药后2小时无雨,即可奏效,雨季中施药方便。药剂接触完全伸展的叶片不会产生药害,不含有害残留物。使用氟节胺可以节省大量抹芽人工,并使自然成熟度一致,增加产量,提高烟叶上中级的比例和烟叶的内在品质。此外,使用氟节胺还可减轻田间花叶病的接触传染。与其它抑芽剂相比,氟节胺药效很高。国际烟草科学研究中心(CORESTA)规定烟草中氟节胺的指导性残留限量为5 mg/kg,我国尚未制定食品中氟节胺的最大残留限量。目前,常用检测氟节胺的方法有气相色谱法、气相色谱-质谱法、气相色谱串联质谱法,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。因此,开发一种不受检测设备限制并且能够实现对大批量样品进行快速检测的产品和方法成为迫切需要解决的问题。

[0003] 荧光微球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。截至目前,市场上尚未有氟节胺时间分辨荧光免疫层析试纸条出现。

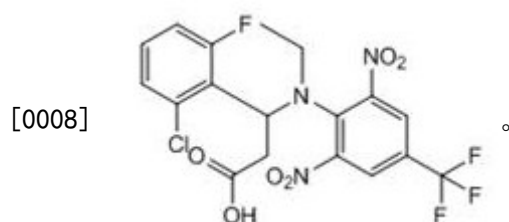
发明内容

[0004] 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、价格低廉的检测氟节胺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氟节胺中的应用。

[0005] 为了实现上述目的,本发明采取的一个技术方案是:

[0006] 提供一种检测氟节胺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氟节胺单克隆抗体,所述硝酸纤维素膜上固定有检测区和质控区,所述检测区喷涂有氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物,所述质控区喷涂有羊抗鼠抗抗体。

[0007] 所述氟节胺单克隆抗体是以氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物作为免疫原制备获得;所述氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物是由氟节胺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、钥孔血蓝蛋白、甲状腺蛋白或人血清白蛋白,所述氟节胺半抗原是由2-氯-1,3-二硝基-5-三氟甲基苯与3-氨基-3-(2-氯-6-氟苯基)-丙酸反应生成3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸,再与碘乙烷反应得到,其分子结构式为:



[0009] 所述氟节胺半抗原的制备具体包括以下步骤:

[0010] 1)取2-氯-1,3-二硝基-5-三氟甲基苯1.00 g,加20 mL无水乙醇溶解,得到A液;另取3-氨基-3-(2-氯-6-氟苯基)-丙酸0.88 g,加10 mL无水乙醇溶解,加1 mL含有0.37 g碳酸氢钠的水溶液,得到B液,将A液滴加到B液中,室温反应3 h;TLC检测,原料基本反应完全;停止反应,旋蒸,除去乙醇,加80 mL水溶解,用1 mol/L盐酸调节pH值到6,加80 mL乙酸乙酯振荡分层,有机相水洗,旋蒸,上硅胶柱,用体积比为10:1的正己烷与乙酸乙酯洗脱分离,得到中间体3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸1.53 g;

[0011] 2)取中间体3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸1.50 g加50 mL乙腈溶解,加氢氧化钾0.20 g,加碘乙烷0.57 g,50℃反应4 h,检测,原料反应完全,停止反应,旋蒸除去乙腈,加100 mL水,溶解,用1 mol/L盐酸调节pH值到6,加80 mL乙酸乙酯萃取,有机相水洗干燥,蒸干,得到黄色油状物,用体积比为1:1的正己烷与二氯甲烷溶液重结晶,得到氟节胺半抗原产物1.51 g。

[0012] 所述荧光微球是直径为100~300 nm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。

[0013] 本发明采取的另一个技术方案是提供一种制备上述检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条的方法,它包括如下步骤:

[0014] 1)结合物释放垫的制备:用市售的荧光微球标记氟节胺单克隆抗体,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;

[0015] 2)硝酸纤维素膜的制备:将氟节胺半抗原-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;

[0016] 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氟节胺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。

[0017] 具体地说,步骤包括:

[0018] 1)将2-氯-1,3-二硝基-5-三氟甲基苯与3-氨基-3-(2-氯-6-氟苯基)-丙酸反应生成3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸,再与碘乙烷反应,制备氟节胺半抗原;

[0019] 2)将氟节胺半抗原与载体蛋白偶联,制备氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物;

[0020] 3)用氟节胺半抗原-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,得到分泌氟节胺单克隆抗体的杂交瘤细胞株;

[0021] 4)提取小鼠IgG免疫健康山羊,得到羊抗鼠抗抗体;

[0022] 5)分别将氟节胺半抗原-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);

[0023] 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;

[0024] 7)用市售的荧光微球标记氟节胺单克隆抗体,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;

[0025] 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氟节胺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。

[0026] 本发明采取的另一个技术方案是提供一种上述检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条在检测氟节胺中的应用,它包括如下步骤:

[0027] 1)样品前处理;

[0028] 2)用所述的检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条进行检测;

[0029] 3)用荧光检测仪分析检测结果。

[0030] 与现有技术相比,本发明具有以下有益效果:

[0031] (1)特异性强、灵敏度高:本试纸条采用将荧光微球标记的氟节胺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。

[0032] (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。

[0033] (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。

[0034] (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。

[0035] 目前尚无用于检测烟草及烟草制品中氟节胺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氟节胺的方法,简便、快速、直观、准确、适用范围广、成本低、易推广使用。

附图说明

[0036] 图1为时间分辨荧光免疫层析试纸条剖面结构示意图；

[0037] 图2为氟节胺半抗原合成路线图(该图作为摘要附图)。

具体实施方式

[0038] 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。

[0039] 实施例1 检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条的构成

[0040] 一、试纸条

[0041] 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;

[0042] 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;

[0043] 所述硝酸纤维素膜上固定有检测区5和质控区6,检测区喷涂有氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物(氟节胺半抗原-卵清蛋白偶联物),质控区喷涂有羊抗鼠抗抗体;

[0044] 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。

[0045] 实施例2 检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条的制备

[0046] 检测氟节胺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:

[0047] 1)结合物释放垫的制备:用市售的荧光微球标记氟节胺单克隆抗体,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;

[0048] 2)硝酸纤维素膜的制备:将氟节胺半抗原-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;

[0049] 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氟节胺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。

[0050] 下面分步详细叙述:

[0051] (一)各部件的制备

[0052] 1、氟节胺半抗原-载体蛋白偶联物的合成与鉴定

[0053] 氟节胺是小分子物质,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。

[0054] (1)氟节胺半抗原的制备

[0055] 取2-氯-1,3-二硝基-5-三氟甲基苯1.00 g,加20 mL无水乙醇溶解,得到A液;另取3-氨基-3-(2-氯-6-氟苯基)-丙酸0.88 g,加10 mL无水乙醇溶解,加1 mL含有0.37 g碳酸氢钠的水溶液,得到B液,将A液滴加到B液中,室温反应3 h;TLC检测,原料基本反应完全;停止反应,旋蒸,除去乙醇,加80 mL水溶解,用1 mol/L盐酸调节pH值到6,加80 mL乙酸乙酯振荡分层,有机相水洗,旋蒸,上硅胶柱,用体积比为10:1的正己烷与乙酸乙酯洗脱分离,得到

中间体3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸1.53 g,收率92.17%;

[0056] 取中间体3-(2-氯-6-氟苯基)-3-(2,6-二硝基-4-三氟甲基-苯氨基)-丙酸1.50 g加50 mL乙腈溶解,加氢氧化钾0.20 g,加碘乙烷0.57 g,50℃反应4 h,检测,原料反应完全,停止反应,旋蒸除去乙腈,加100 mL水,溶解,用1 mol/L盐酸调节pH值到6,加80 mL乙酸乙酯萃取,有机相水洗干燥,蒸干,得到黄色油状物,用体积比为1:1的正己烷与二氯甲烷溶液重结晶,得到氟节胺半抗原产物1.51 g,收率94.97%。

[0057] 核磁鉴定 ^1H NMR(CDCl_3 ,300MHZ) δ :11.00 (1H,s),7.141 (1H, dd, $J=8.271$, $J=1.347$),7.373 (2H, dd, $J=8.373$, $J=8.271$),4.23 (2H, dd, $J=8.373$, $J=1.347$),2.880 (2H, d, $J=6.843$),3.631 (2H, q, $J=7.108$),1.238 (3H, t, $J=7.108$),8.75 (2H, d, $J=0.000$),化学位移 $\delta=11.0$ 的为间隔臂上羧基氢共振吸收峰, $\delta=2.88$ 的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。

[0058] (2)免疫原的制备

[0059] 氟节胺半抗原与牛血清白蛋白(BSA)偶联得到免疫原。

[0060] 取氟节胺半抗原18 mg,加0.3 mL二甲基甲酰胺(DMF)溶解,澄清,加碳二亚胺(EDC)8.6 mg,搅拌,澄清,加N-羟基琥珀酰亚胺(NHS)5.2 mg,室温搅拌活化3 h,得到A液;取BSA 50 mg,加8 mL 0.05 mol/L pH值为7.2的磷酸盐缓冲液(PB)溶解,得到B液,将A液缓慢滴加到B液中,室温搅拌反应5 h。停止反应,0.02 M磷酸盐缓冲液(PBS)透析3天,每天换液三次,得到氟节胺-BSA免疫原,分装,-20℃保存,备用。

[0061] (3)包被原的制备

[0062] 氟节胺半抗原与卵清蛋白(OVA)偶联得到包被原。

[0063] 取氟节胺半抗原8 mg,加0.2 mL DMF溶解,澄清,加二环己基碳二亚胺(DCC)4.13 mg,加NHS 2.3 mg,室温搅拌2 h,过滤,除去沉淀物,得到半抗原活化液A液;取OVA 50 mg,加8mL 0.05 mol/L pH值为7.2的PB缓冲液溶解,得到B液,将A液缓慢滴加到B液中,室温搅拌反应5 h。停止反应,0.02 M PBS缓冲液透析3天,每天换液三次,得到氟节胺-OVA包被原,分装,-20℃保存,备用。

[0064] 2、氟节胺单克隆抗体的制备

[0065] (1)动物免疫

[0066] 将步骤2得到的免疫原注入Balb/c小鼠体内,免疫剂量为150 μg /只,使其产生抗血清。

[0067] (2)细胞融合和克隆化

[0068] 取免疫Balb/c小鼠脾细胞,按8:1(数量配比)比例与SP2/0骨髓瘤细胞融合,采用间接竞争ELISA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,直到得到稳定分泌单克隆抗体的杂交瘤细胞株。

[0069] (3)细胞冻存和复苏

[0070] 将杂交瘤细胞用冻存液制成 1×10^6 个/mL的细胞悬液,在液氮中长期保存。复苏时取出冻存管,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。

[0071] (4)单克隆抗体的制备与纯化

[0072] 增量培养法:将杂交瘤细胞置于细胞培养基中,在37℃条件下进行培养,用辛酸-

饱和硫酸铵法将得到的培养液进行纯化,得到单克隆抗体,-20℃保存。

[0073] 所述细胞培养基为向RPMI1640培养基中添加小牛血清和碳酸氢钠,使小牛血清在细胞培养基中的终浓度为20%(质量分数),碳酸氢钠在细胞培养基中的终浓度为0.2%(质量分数);所述细胞培养基的pH值为7.4。

[0074] (5)单克隆抗体效价的测定

[0075] 用间接竞争 ELISA法测定抗体的效价为1:(100000~400000)。

[0076] 间接竞争ELISA方法:用氟节胺半抗原-OVA偶联物包被酶标板,加入氟节胺标准品溶液、氟节胺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。

[0077] (6)单克隆抗体特异性的测定

[0078] 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。

[0079] 本实验将二硝基苯胺类除草剂(氟节胺、仲丁灵、二甲戊灵、氟乐灵)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:

[0080]	交叉反应率 (%) =	$\frac{\text{引起 50\%抑制的氟节胺浓度}}{\text{引起 50\%抑制的其他二硝基苯胺类除草剂浓度}}$	×100%
--------	-------------	---	-------

[0081] 结果显示各类似物的交叉反应率为:氟节胺100%、仲丁灵<1%、二甲戊灵<1%、氟乐灵<1%。本发明抗体对仲丁灵、二甲戊灵、氟乐灵等其他二硝基苯胺类除草剂无交叉反应,只针对氟节胺有特异性结合。

[0082] 3、羊抗鼠抗抗体的制备

[0083] 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。

[0084] 4、荧光微球标记氟节胺单克隆抗体的制备

[0085] (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;

[0086] (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氟节胺单克隆抗体溶液(蛋白浓度1 mg/mL),混匀后室温震荡偶联120 min;

[0087] (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;

[0088] (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。

[0089] 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。

[0090] 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。

[0091] 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)。

[0092] 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。

[0093] 所述贮存缓冲液为含0.01% NaN_3 、0.1% BSA的pH值为7.4的PB缓冲液。

[0094] 5、结合物释放垫的制备

[0095] 将贮存的荧光微球标记的氟节胺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。

[0096] 6、硝酸纤维素(NC)膜的制备

[0097] 用0.05 mol/L、pH值为7.2的PBS缓冲液将氟节胺半抗原-卵清蛋白偶联物稀释到100 $\mu\text{g/mL}$,用Isoflow点膜仪将其喷涂于NC膜上的检测区(T),喷膜量为1.0 $\mu\text{L/cm}$;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 $\mu\text{g/mL}$,用Isoflow点膜仪将其喷涂于NC膜上的质控区(C),喷膜量为1.0 $\mu\text{L/cm}$ 。将制备好的NC膜置于37℃条件下干燥2 h,备用。

[0098] 7、样品吸收垫的制备

[0099] 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。

[0100] (二)试纸条的组装

[0101] 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。氟节胺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。

[0102] 实施例3 检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条的应用

[0103] 1、烟草样品前处理

[0104] 称取 1.0 ± 0.05 g粉碎的烟草样本至聚苯乙烯离心管中;加入10 mL 50%甲醇水溶液,用涡旋仪涡动3 min,6000 rpm室温离心5 min;移取100 μL 上清液与400 μL 去离子水混匀后待检。

[0105] 2、用试纸条检测

[0106] 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。

[0107] 3、检测结果分析

[0108] (1)半定量检测

[0109] 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氟节胺的浓度值,并根据预设的阈值给出阴阳性判

断。

[0110] 阴性(-):若荧光检测仪的显示屏幕上结果显示为阴性,表示样本中不含有氟节胺或其浓度低于检测限。

[0111] 阳性(+):若荧光检测仪的显示屏幕上结果显示为阳性,表示样本中氟节胺浓度等于或高于检测限。

[0112] 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。

[0113] (2) 定量检测

[0114] 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氟节胺浓度的关系曲线,获得待测样品提取液中氟节胺的含量,最后经换算即得待测样品中氟节胺的含量。

[0115] 实施例4 样品检测实例

[0116] 1、检测限试验

[0117] 向空白烟草样品中分别添加氟节胺标准品至终浓度为2.5、5、10 mg/kg,用时间分辨荧光免疫层析试纸条进行检测,结果为:氟节胺浓度为2.5 mg/kg时,荧光检测仪检测为阴性;氟节胺浓度为5和10 mg/kg时,荧光检测仪检测为阳性,表明本试纸条对烟草中氟节胺的检测限为5 mg/kg。

[0118] 2、假阳性率、假阴性率试验

[0119] 取已知氟节胺含量大于5 mg/kg的阳性烟草样本20份,已知不含氟节胺的阴性烟草样本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,计算其阴阳性率。结果见表2。

[0120] 表2 检测阳性、阴性样本结果

批次	浓度	阳性烟草样本 (20 份)	阴性烟草样本 (20 份)
[0121]	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

[0122] 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。说明本发明的检测氟节胺的时间分辨荧光免疫层析试纸条可以对烟草中氟节胺进行快速检测。

[0123] 3、特异性试验

[0124] 用氟节胺试纸条检测500 μg/L的二甲戊灵、仲丁灵、氟乐灵等二硝基苯胺类除草剂。结果显示,试纸条质控线和检测线均显色,呈阴性。说明本试纸条对500 μg/L的二甲戊灵、仲丁灵、氟乐灵等二硝基苯胺类除草剂无交叉反应,特异性良好。

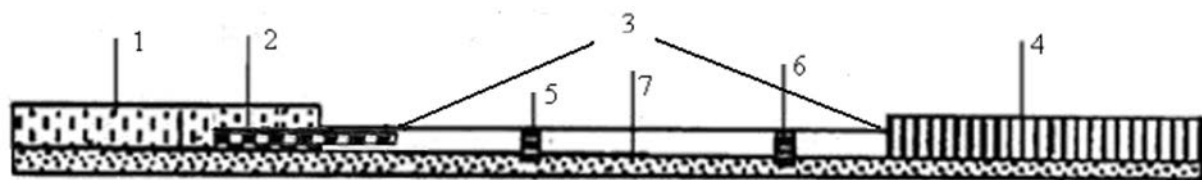


图1

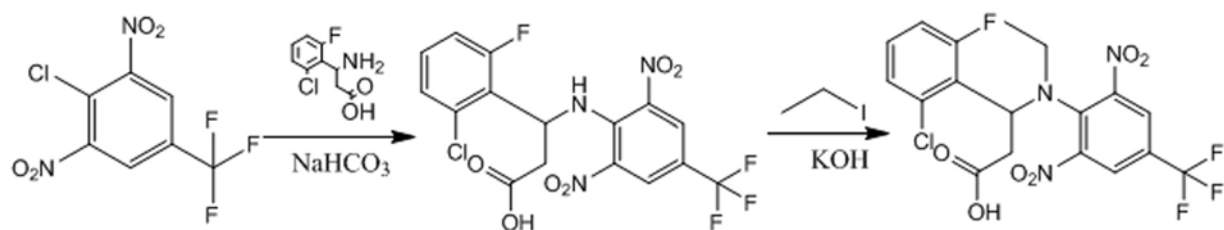


图2