



(21)申请号 201610919191.0

(22)申请日 2016.10.21

(83)生物保藏信息

CCTCC NO:C2016140 2016.07.31

(71)申请人 河北省科学院生物研究所

地址 050051 河北省石家庄市友谊南大街  
46号2号楼509

(72)发明人 李春生 刘静静 李玉静 吴萌  
杜顺丰 武孝利 曹秀梅 闫玉杰

(74)专利代理机构 河北东尚律师事务所 13124  
代理人 李国聪

(51)Int.Cl.

G01N 33/577(2006.01)

G01N 33/543(2006.01)

G01N 33/535(2006.01)

权利要求书3页 说明书10页 附图2页

(54)发明名称

一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒及其制备方法与应用

(57)摘要

本发明涉及一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒及其制备方法与应用,属于免疫学技术领域和兽药残留分析技术领域。该检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒含有包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板、呋喃唑酮代谢物单克隆抗体、酶标记物、呋喃唑酮代谢物标准品溶液、底物显色液、终止液、浓缩洗涤液、样本复溶液。该酶联免疫试剂盒具有灵敏度高、精密度、准确度高,交叉反应率高,稳定性好储存时间长,操作简单,快速,适合大批量样品初筛等优点。

1. 一种检测呋喃唑酮代谢物残留的酶联免疫试剂盒,其特征在于,该酶联免疫试剂盒由包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板、呋喃唑酮代谢物单克隆抗体、酶标记物、呋喃唑酮代谢物标准品溶液、底物显色液、终止液、浓缩洗涤液、样本复溶液组成。

2. 根据权利要求1所述的酶联免疫试剂盒,其特征在于,所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体为鼠源单克隆抗体,由CCTCC NO:C2016140的杂交瘤细胞株A0Z-4G3产生;该杂交瘤细胞株被命名为杂交瘤细胞株A0Z-4G3,于2016年7月31日送交中国典型培养物保藏中心(CCTCC)保藏,保藏号为CCTCC NO:C2016140。

3. 根据权利要求1所述的酶联免疫试剂盒,其特征在于,所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体由呋喃唑酮代谢物抗原产生,该呋喃唑酮代谢物抗原为由呋喃唑酮代谢物与载体蛋白采用碳化二亚胺法合成的偶联物,包括免疫原与检测原;所述载体蛋白为牛血清白蛋白、鼠血清白蛋白、免疫血清蛋白、甲状腺蛋白、卵清蛋白、血蓝蛋白或人血清白蛋白。

4. 根据权利要求3所述的酶联免疫试剂盒,其特征在于,所述呋喃唑酮代谢物免疫原使用牛血清白蛋白为载体;所述呋喃唑酮代谢物检测原使用卵清蛋白为载体。

5. 根据权利要求1所述的酶联免疫试剂盒,其特征在于,所述酶标记物为酶标记抗体,该酶标记抗体为辣根过氧化物酶标记羊抗鼠抗体,其采用碘酸钠法将标记酶辣根过氧化物酶与羊抗鼠抗体偶联得到。

6. 根据权利要求1所述的酶联免疫试剂盒,其特征在于,所述呋喃唑酮代谢物标准品溶液的浓度分别为0 $\mu$ g/L、0.1 $\mu$ g/L、0.3 $\mu$ g/L、0.9 $\mu$ g/L、2.7 $\mu$ g/L、8.1 $\mu$ g/L;所述底物显色液由底物A和底物B组成,底物A为过氧化氢或过氧化脲,底物B为邻苯二胺或四甲基联苯胺,底物A和底物B按体积比1:1混合均匀;所述终止液为1-2mol/L的硫酸溶液;所述浓缩洗涤液为含有1%吐温-20的0.2mol/L PH7.4的磷酸缓冲液;所述样本复溶液为含有0.1-5%脱脂奶粉的0.02mol/L PH7.4的磷酸缓冲液。

7. 一种制备权利要求1至6任一权利要求所述的酶联免疫试剂盒制备方法,其特征在于,包括如下步骤:

(1) 制备呋喃唑酮代谢物抗原工作液:

(a) 呋喃唑酮代谢物衍生化:取0.25g A0Z,用2mL左右的甲醇于室温下搅拌使之溶解;取0.15g 3-羧基苯甲醛,用2mL甲醇使之溶解,在搅拌下缓慢滴入上述A0Z溶液中,室温下搅拌反应5h,过滤,烘干滤渣即得呋喃唑酮代谢物的衍生物CPA0Z;

(b) 免疫原的合成:称取50mg的牛血清白蛋白BSA溶于pH值7.4的1mL 0.1mol/L的PBS中,加入N,N-二甲基酰胺DMF1mL,搅拌溶解;再将步骤(a)所得的CPA0Z 8mg溶于1mLDMF溶液中,搅拌下加入二环己基亚胺DCC 14mg和N-羟基琥珀酰亚胺NHS 6mg,4℃下密封搅拌过夜,8000r/min离心15分钟,收集上清液装入透析袋中,4℃条件下用pH值7.4的0.01mol/L PBS透析3d,每天换液3-4次,得CPA0Z-BSA溶液;

(c) 检测原的合成:称取40mg的卵清蛋白OVA溶于pH值7.4的1mL 0.1mol/L PBS中,加入N,N-二甲基酰胺DMF 1mL,搅拌溶解;再将步骤(a)所得的CPA0Z 8mg溶于1mLDMF溶液中,搅拌下加入二环己基亚胺DCC 14mg和N-羟基琥珀酰亚胺NHS 6mg,4℃下密封搅拌过夜,8000r/min离心15分钟,收集上清液装入透析袋中,4℃条件下用pH值7.4的0.01mol/LPBS透析3d,每天换液3-4次,得CPA0Z-OVA溶液;

(2) 制备包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板:

(a) 用包被缓冲液将呋喃唑酮代谢物抗原溶液稀释成0.25mg/ml, 100ul/孔加入到酶标板孔内;

(b) 4℃过夜或37℃孵育2h, 倾去孔中液体, 洗涤液洗涤4-5次, 拍干;

(c) 加入含有10%小牛血清的封闭液缓冲液, 200ul/孔, 37℃孵育2h;

(d) 倾去孔中液体, 拍干, 室温在真空干燥箱中抽干5h, 用铝箔袋真空塑封, 即得包被有呋喃唑酮抗原的酶标板;

其中, 所述包被缓冲液为pH9.6的0.05mol/L的碳酸盐缓冲液, 封闭缓冲液为10%的小牛血清溶液;

(3) 制备呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液:

(a) 动物免疫: 选择载体蛋白为牛血清白蛋白的免疫原, 免疫6-8周龄的雌性B1ab/c小鼠, 间隔2周免疫1次, 三次免疫后断尾取血测定效价和抑制率, 选择结果最佳的小鼠准备融合;

(b) 细胞融合: 取步骤(a)选定的小鼠的脾细胞和小鼠骨髓瘤SP2/0细胞进行融合, 间接ELISA法测定上清液选取阳性高的孔, 通过有限稀释法对阳性孔进行亚克隆, 直至建立产生单一抗呋喃唑酮代谢物的单克隆抗体的杂交瘤细胞株, 该杂交瘤细胞株被命名为杂交瘤细胞株AOZ-4G3, 中国典型培养物保藏中心(CCTCC)保藏, 保藏号为CCTCC NO:C2016140;

(c) 单克隆抗体的大量制备: 选取个体较大的雌性B1ab/c小鼠, 采用体内诱生腹水法, 大量制备腹水, 并通过辛酸-硫酸铵沉淀纯化腹水, 分成小管, -20℃保存, 得呋喃唑酮代谢物单克隆抗体;

(4) 制备酶标记物浓缩工作液:

(a) 羊抗鼠抗抗体的制备: 以羊为免疫动物, 以鼠源抗体为免疫原免疫无病原体羊, 得到羊抗鼠抗抗体;

(b) 酶标记羊抗鼠抗抗体的制备: 将辣根过氧化物酶与羊抗鼠抗抗体采用碘酸钠法进行偶联;

(5) 组建用于检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒, 包括下述各组分:

(a) 包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板;

(b) 呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液;

(c) 酶标记物: 辣根过氧化物酶-羊抗鼠抗抗体;

(d) 呋喃唑酮代谢物标准品溶液: 采用梯度稀释法配制呋喃唑酮代谢物标准品溶液, 1ml/瓶, 浓度分别为0ug/L、0.1ug/L、0.3ug/L、0.9ug/L、2.7ug/L、8.1ug/L;

(e) 底物显色液A液为过氧化脲溶液, 底物显色液B液为四甲基联苯胺(TMB)溶液;

(f) 终止液为1-2mol/L的硫酸溶液;

(g) 浓缩洗涤液为含有1%吐温-20的0.2mol/L PH7.4的磷酸盐缓冲液;

(h) 样本复溶液为含有0.1-5%脱脂奶粉的0.02mol/L PH7.4的磷酸缓冲液。

8. 权利要求1所述的酶联免疫试剂盒在用于检测动物组织、尿液和牛奶中呋喃唑酮代谢物的应用。

9. 根据权利要求9所述的应用, 其特征在于, 包括如下步骤:

(1) 样品前处理

(a) 肉类、肝脏或水产品样品的前处理

组织匀浆后,称取2g于50ml离心管中,加入4mL去离子水,1mL 1mol/L盐酸溶液,振荡1min,再加入0.5mL对羧基苯甲醛,振荡1min;取出后加入0.5mol/L磷酸氢二钠溶液1mL,用1mol/L氢氧化钠溶液调节PH至7.5左右,振荡1min,加入5mL乙酸乙酯,振荡1min,5000rpm离心10min;移取上层乙酸乙酯层溶液于另一离心管中,水相再用5mL乙酸乙酯重复萃取两次,合并后氮气吹干;加入1ml正己烷,加盖振荡1min,然后加入0.5mL PBST缓冲液,振荡1min,5000rpm离心10min;吸取下层水相溶液用于分析;

(b) 尿样前处理

将尿样5000rpm离心5min至清亮,取上清50ul进行检测;

(c) 奶样前处理

取奶样2mL室温条件下5000rpm离心10min,取下层溶液加入4mL去离子水,1mL 1mol/L盐酸溶液,振荡1min,再加入0.5mL对羧基苯甲醛,振荡1min;取出后加入0.5mol/L磷酸氢二钠溶液1mL,用1mol/L氢氧化钠溶液调节PH至7.5左右,振荡1min,加入5mL乙酸乙酯,振荡1min,5000rpm离心10min;移取上层乙酸乙酯层溶液于另一离心管中,水相再用5mL乙酸乙酯重复萃取两次,合并后氮气吹干;加入1ml正己烷,加盖振荡1min,然后加入0.5mL PBST缓冲液,振荡1min,5000rpm离心10min;吸取下层水相溶液用于分析;

(2) 使用试剂盒进行检测

取出所述检测呋喃唑酮代谢物残留的酶联免疫试剂盒,试剂恢复至室温(20-25℃),在室内放置30min以上;按需要取出板条,放置在酶标板上;按需要的量将呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液和酶标记物工作液按5:1比例混合;向孔内依次加入标准品或待测样品50ul、呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液和酶标记物工作液的混合液50ul,轻轻振荡混匀,25℃避光孵育30min;将孔内液体甩干,将洗涤工作液用去离子水将20×浓缩洗涤液20倍稀释后,250ul/孔,洗涤4次,拍干;;将显色液A和显色液B按体积比1:1比例混合,100ul/孔加入显色,25℃避光孵育15min;加终止液50ul终止反应,酶标仪450nm下采用双波长450nm/630nm测定,根据标准曲线进行定量或定性;

(3) 分析检测结果

(a) 定量分析:分别计算标准品和待测样本的平均吸光度值,标准品或待测样本的吸光度值(B)除以0μg/L标准品的吸光度值( $B_0$ )再乘以100%,即为百分吸光度值,百分吸光度值 $= (B/B_0) \times 100\%$ ;以百分吸光度值为纵坐标,标准浓度的对数为横坐标,绘制标准曲线;将待测样本的百分吸光度值代入标准曲线,即可求出对应的浓度,再乘以稀释倍数即为样本的实际残留;

(b) 定性分析:用待测样本的平均吸光度值和标准品的吸光度值相比较,即可得出待测样本的浓度范围,测试范围为0.1ug/ml-8.1ug/ml。

## 一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒及其制备方法与应用

### 技术领域

[0001] 本发明涉及一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒及其制备方法与应用,其特别适于动物组织中呋喃唑酮代谢物残留的检测,属于免疫学技术领域和兽药残留分析技术领域。

### 背景技术

[0002] 呋喃唑酮(Furazolidone,FZD),又名痢特灵,是一种硝基呋喃类药物,对常见的革兰氏阴性菌和阳性菌有抑制作用,作用于微生物酶系统,抑制乙酰辅酶A,干扰微生物糖代谢,从而起到抑菌作用。广泛用于水产和禽类,用以治疗菌痢、肠炎、球虫等,以及养殖鱼的疥疮、赤鳍病、溃疡等。因其杀菌能力强,抗菌谱广,不易产生耐药性,口服吸收迅速,与其他抗生素无交叉耐药性等优点,曾广泛应用于临床。呋喃唑酮具有很强的副作用,而且在动物体内很快就代谢为3-氨基-2-唑烷酮(AOZ),AOZ在胃酸条件下直接代谢成为具有强烈致突变性和致癌性的 $\beta$ -羟乙基肼,对人体健康与生态平衡具有潜在威胁。目前,欧盟、美国、日本、中国等规定禁止在食用动物中使用硝基呋喃类抗生素,我国农业部文件农牧发[2002]1号文件规定食品性动物中呋喃唑酮的检出限为不得检出。

[0003] 目前有关呋喃唑酮残留的检测技术主要有高效液相色谱法(HPLC)、液相色谱-质谱联用法(LC-MS)、液相色谱串联质谱法(LC-MS/MS)及免疫分析技术,前三种方法灵敏、准确,但操作繁琐,对实验设备和技术要求较高,不适合大批量样品的快速检测。免疫分析方法包括酶联免疫吸附法(ELISA)和胶体金免疫层析法(GICA),具有灵敏度高、特异性好、成本低、操作方便等特点,适于大批量样品筛选。开发呋喃唑酮代谢物免疫分析方法有助于AOZ残留快速、准确的检测,有效遏制其在水产品中的违规使用及残留超标问题,提高人民群众水产品餐桌质量安全水平。

### 发明内容

[0004] 本发明所要解决的技术问题是克服现有技术之缺陷提供一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒,该酶联免疫试剂盒具有灵敏度、精密度、准确度高,交叉反应率高,稳定性好储存时间长,操作简单,快速,适合大批量样品初筛的优点。此外,本发明进一步提供该检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒的制备方法与应用。

[0005] 本发明所述技术问题是由以下技术方案实现的。

[0006] 一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒,该酶联免疫试剂盒由包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板、抗呋喃唑酮代谢物单克隆抗体、酶标记物、呋喃唑酮代谢物标准品溶液、底物显色液、终止液、浓缩洗涤液、样本复溶液组成。

[0007] 上述酶联免疫试剂盒,呋喃唑酮代谢物单克隆抗体为鼠源单克隆抗体,由CCTCC NO:C2016140的杂交瘤细胞株AOZ-4G3产生,该杂交瘤细胞株被命名为杂交瘤细胞株AOZ-4G3,于2016年7月31日送交中国典型培养物保藏中心(CCTCC)保藏,保藏号为CCTCC NO:

C2016140。

[0008] 上述酶联免疫试剂盒,所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体由呋喃唑酮代谢物抗原产生,该呋喃唑酮代谢物抗原为由呋喃唑酮代谢物与载体蛋白采用碳化二亚胺法合成的偶联物,包括免疫原与检测原;所述载体蛋白为牛血清白蛋白、鼠血清白蛋白、免疫血清蛋白、甲状腺蛋白、卵清蛋白、血蓝蛋白或人血清白蛋白,免疫原优选载体为牛血清白蛋白,检测原优选载体为卵清蛋白;所述酶标记物为酶标记抗原、酶标记抗体或酶标记抗抗体;所述酶标记物中的标记酶为辣根过氧化物酶或碱性磷酸酯酶。

[0009] 上述酶联免疫试剂盒,所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体为鼠源、马源、羊源、兔源或豚鼠源抗体,优选呋喃唑酮代谢物鼠源单克隆抗体;其由呋喃唑酮代谢物抗原免疫得到。

[0010] 上述酶联免疫试剂盒,所述酶标记抗抗体为酶标记羊抗鼠抗抗体,其采用碘酸钠法将标记酶与山羊抗鼠抗抗体偶联得到。

[0011] 为了方便现场监控和大量样本筛查,所述酶联免疫试剂盒还包括呋喃唑酮代谢物标准液、底物显色液、终止液、浓缩洗涤液、样本复溶液,且均以工作液形式提供。

[0012] 上述酶联免疫试剂盒,所述呋喃唑酮代谢物标准品溶液的浓度分别为0 $\mu$ g/L、0.1 $\mu$ g/L、0.3 $\mu$ g/L、0.9 $\mu$ g/L、2.7 $\mu$ g/L、8.1 $\mu$ g/L;所述底物显色液由底物A和底物B组成,底物A为过氧化氢或过氧化脲,底物B为邻苯二胺或四甲基联苯胺,底物A和底物B按体积比1:1混合均匀;所述终止液为1-2mol/L的硫酸溶液;所述浓缩洗液为含有1%吐温-20的0.2mol/L PH7.4的磷酸缓冲液;所述样本复溶液为含有0.1-5%脱脂奶粉的0.02mol/L PH7.4的磷酸缓冲液。

[0013] 本发明所述的酶联免疫试剂盒制备方法,包括如下步骤:

[0014] (1) 制备呋喃唑酮代谢物抗原工作液:

[0015] (a) 呋喃唑酮代谢物衍生化:取0.25g AOZ,用2mL左右的甲醇于室温下搅拌使之溶解;取0.15g 3-羧基苯甲醛,用2mL甲醇使之溶解,在搅拌下缓慢滴入上述AOZ溶液中,室温下搅拌反应5h,过滤,烘干滤渣即得呋喃唑酮代谢物的衍生物CPAOZ;

[0016] (b) 免疫原的合成:称取50mg的牛血清白蛋白(BSA)溶于pH值7.4的1mL 0.1mol/L的PBS中,加入N,N-二甲基酰胺(DMF) 1mL,搅拌溶解;再将步骤(a)所得的CPAOZ 8mg溶于1mLDMF溶液中,搅拌下加入二环己基亚胺(DCC) 14mg和N-羟基琥珀酰亚胺(NHS) 6mg,4℃下密封搅拌过夜,8000r/min离心15分钟,收集上清液装入透析袋中,4℃条件下用pH值7.4的0.01mol/L PBS透析3d,每天换液3-4次,得CPAOZ-BSA溶液;

[0017] (c) 检测原的合成:称取40mg的卵清蛋白(OVA)溶于pH值7.4的1mL 0.1mol/L PBS中,加入N,N-二甲基酰胺(DMF) 1mL,搅拌溶解;再将步骤(a)所得的CPAOZ 8mg溶于1mLDMF溶液中,搅拌下加入二环己基亚胺(DCC) 14mg和N-羟基琥珀酰亚胺(NHS) 6mg,4℃下密封搅拌过夜,8000r/min离心15分钟,收集上清液装入透析袋中,4℃条件下用pH值7.4的0.01mol/L PBS透析3d,每天换液3-4次,得CPAOZ-OVA溶液;

[0018] (2) 制备包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板:

[0019] (a) 用包被缓冲液将呋喃唑酮代谢物抗原溶液稀释成0.25mg/ml,100 $\mu$ l/孔加入到酶标板孔内;

[0020] (b) 4℃过夜或37℃孵育2h,倾去孔中液体,洗涤液洗涤4-5次,拍干;

[0021] (c) 加入含有10%小牛血清的封闭液缓冲液,200u1/孔,37℃孵育2h;

[0022] (d) 倾去孔中液体,拍干,室温在真空干燥箱中抽干5h,用铝箔袋真空塑封,即得包被有呋喃唑酮抗原的酶标板;

[0023] 其中,所述包被缓冲液为pH9.6的0.05mol/L的碳酸盐缓冲液,封闭缓冲液为10%的小牛血清溶液;

[0024] (3) 制备呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液:

[0025] (a) 动物免疫:选择载体蛋白为牛血清白蛋白的免疫原,免疫6-8周龄的雌性Blab/c小鼠,间隔2周免疫1次,三次免疫后断尾取血测定效价和抑制率,选择结果最佳的小鼠准备融合;

[0026] (b) 细胞融合:取步骤(a)选定的小鼠的脾细胞和小鼠骨髓瘤SP2/0细胞进行融合,间接ELISA法测定上清液选取阳性高的孔,通过有限稀释法对阳性孔进行亚克隆,直至建立产生单一抗呋喃唑酮代谢物的单克隆抗体的杂交瘤细胞株;

[0027] (c) 单克隆抗体的大量制备:选取个体较大的雌性Blab/c小鼠,采用体内诱生腹水法,大量制备腹水,并通过辛酸-硫酸铵沉淀纯化腹水,分成小管,-20℃保存,得呋喃唑酮代谢物单克隆抗体;

[0028] (d) 单克隆抗体特性鉴定:对抗体的效价、亲和力、亚型等特性进行鉴定。

[0029] (4) 制备酶标记物浓缩工作液:

[0030] (a) 羊抗鼠抗抗体的制备:以羊为免疫动物,以鼠源抗体为免疫原免疫无病原体羊,得到羊抗鼠抗抗体;

[0031] (b) 酶标记羊抗鼠抗抗体的制备:将辣根过氧化物酶与羊抗鼠抗抗体采用碘酸钠法进行偶联;

[0032] (5) 组建用于检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒,包括下述各组分:

[0033] (a) 包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板;

[0034] (b) 呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液;

[0035] (c) 酶标记物:辣根过氧化物酶-羊抗鼠抗抗体;

[0036] (d) 呋喃唑酮代谢物标准品溶液:采用梯度稀释法配制呋喃唑酮代谢物标准品溶液,1ml/瓶,浓度分别为0ug/L、0.1ug/L、0.3ug/L、0.9ug/L、2.7ug/L、8.1ug/L;

[0037] (e) 底物显色液A液为过氧化脲溶液,底物显色液B液为四甲基联苯胺(TMB)溶液;

[0038] (f) 终止液为1-2mol/L的硫酸溶液;

[0039] (g) 浓缩洗涤液为含有1%吐温-20的0.2mol/L PH7.4的磷酸盐缓冲液;

[0040] (h) 样本复溶液为含有0.1-5%脱脂奶粉的0.02mol/L PH7.4的磷酸缓冲液。

[0041] 上述酶联免疫试剂盒在用于检测动物组织、尿液和牛奶中呋喃唑酮代谢物中的应用。

[0042] 上述酶联免疫试剂盒在用于检测动物组织、尿液和牛奶中呋喃唑酮代谢物中的应用,包括如下步骤:

[0043] (1) 样品前处理

[0044] (a) 肉类、肝脏或水产品样品的前处理

[0045] 组织匀浆后,称取2g于50ml离心管中,加入4mL去离子水,1mL 1mol/L盐酸溶液,振荡1min,再加入0.5mL对羧基苯甲醛,振荡1min;取出后加入0.5mol/L磷酸氢二钠溶液1mL,

用1mol/L氢氧化钠溶液调节PH至7.5左右,振荡1min,加入5mL乙酸乙酯,振荡1min,5000rpm离心10min;移取上层乙酸乙酯层溶液于另一离心管中,水相再用5mL乙酸乙酯重复萃取两次,合并后氮气吹干;加入1ml正己烷,加盖振荡1min,然后加入0.5mL PBST缓冲液,振荡1min,5000rpm离心10min;吸取下层水相溶液用于分析;

[0046] (b) 尿样前处理

[0047] 将尿样5000rpm离心5min至清亮,取上清50ul进行检测;

[0048] (c) 奶样前处理

[0049] 取奶样2mL室温条件下5000rpm离心10min,取下层溶液加入4mL去离子水,1mL 1mol/L盐酸溶液,振荡1min,再加入0.5mL对羧基苯甲醛,振荡1min;取出后加入0.5mol/L磷酸氢二钠溶液1mL,用1mol/L氢氧化钠溶液调节PH至7.5左右,振荡1min,加入5mL乙酸乙酯,振荡1min,5000rpm离心10min;移取上层乙酸乙酯层溶液于另一离心管中,水相再用5mL乙酸乙酯重复萃取两次,合并后氮气吹干;加入1ml正己烷,加盖振荡1min,然后加入0.5mL PBST缓冲液,振荡1min,5000rpm离心10min;吸取下层水相溶液用于分析。

[0050] (2) 使用试剂盒进行检测

[0051] 取出所述检测呋喃唑酮代谢物残留的酶联免疫试剂盒,试剂恢复至室温(20-25℃),在室内放置30min以上;按需要取出板条,放置在酶标板上;按需要的量将呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液和酶标记物工作液按5:1比例混合;向孔内依次加入标准品或待测样品50ul、呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液和酶标记物工作液的混合液50ul,轻轻振荡混匀,25℃避光孵育30min;将孔内液体甩干,将洗涤工作液用去离子水将20×浓缩洗涤液20倍稀释后,250ul/孔,洗涤4次,拍干;;将显色液A和显色液B按体积比1:1比例混合,100ul/孔加入显色,25℃避光孵育15min;加终止液50ul终止反应,酶标仪450nm下采用双波长450nm/630nm测定,根据标准曲线进行定量或定性;

[0052] (3) 分析检测结果

[0053] (a) 定量分析:分别计算标准品和待测样本的平均吸光度值,标准品或待测样本的吸光度值(B)除以0μg/L标准品的吸光度值(B<sub>0</sub>)再乘以100%,即为百分吸光度值,百分吸光度值=(B/B<sub>0</sub>)×100%;以百分吸光度值为纵坐标,标准浓度的对数为横坐标,绘制标准曲线;将待测样本的百分吸光度值代入标准曲线,即可求出对应的浓度,再乘以稀释倍数即为样本的实际残留;

[0054] (b) 定性分析:用待测样本的平均吸光度值和标准品的吸光度值相比较,即可得出待测样本的浓度范围,测试范围为0.1ug/ml-8.1ug/ml。

[0055] 本发明所述的酶联免疫试剂盒检测原理为微孔条上包被有呋喃唑酮代谢物偶联抗原,当加入待测样本时,待测样本中呋喃唑酮代谢物与预包被的偶联抗原竞争呋喃唑酮代谢物特异性抗体,同时加入酶标物,显色后终止,吸光度值与待测样品中呋喃唑酮代谢物含量呈负相关。本发明所述的酶联免疫试剂盒的曲线范围在0.1-8.1ug/L范围内;组织中呋喃唑酮代谢物回收率分别为95.60±6.48、86.24±8.05、78.02±7.57,批内变异系数均在9.82%以下,批间变异系数均在11.05%以下;尿液中呋喃唑酮代谢物回收率分别为96.66±6.29、84.05±6.69、83.76±7.93,批内变异系数均在10.05%以下,批间变异系数均在11.32%以下;牛奶中呋喃唑酮代谢物回收率分别为81.28±6.38、77.72±6.42、85.36±5.76,批内变异系数均在8.53%以下,批间变异系数均在8.90%以下,符合《农业部文件》农

医发[2005]17号文件中规定的试剂盒备案参考评判标准中的精密度和准确度规定。此外,通过测定呋喃唑酮代谢物类似物(呋喃唑酮、呋喃妥因、呋喃它酮、呋喃西林、呋喃妥因代谢物、呋喃它酮代谢物、呋喃西林代谢物)及动物组织中常检的其他药物(氯霉素、四环素类、喹诺酮类、磺胺类)等几种药物的交叉反应率,呋喃唑酮代谢物的交叉反应率为100.00%,与其它几种相似物和常检药物无交叉反应;通过将酶联免疫试剂盒放置在2℃-8℃保存12个月,期间每隔1个月检测一次,测定试剂盒的1C50值、ODmax、回收率等各项参数,结果显示各参数均在正常范围内,同时将试剂盒放置在37℃和-20℃放置6天,每天检测一次,测定试剂盒的1C50%、ODmax、回收率等各项参数均在正常范围之内,因此,此试剂盒可以在2℃-8℃保存至少12个月。

## 附图说明

[0056] 图1本发明所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体亲和力测定图

[0057] 图2本发明所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体亚型测定图

[0058] 图3本发明所述酶联免疫试剂盒的呋喃唑酮代谢物的标准曲线图

[0059] 本发明所述产生呋喃唑酮代谢物单克隆抗体的杂交瘤细胞株A0Z-4G3,已于2016年7月31日送交中国典型培养物保藏中心(简称CCTCC,地址:武汉大学,中国典型培养物保藏中心,邮编:430072)保藏,保藏号为CCTCC NO:C2016140。

## 具体实施方式

[0060] 下面结合具体的实例来进一步阐述本发明。应理解,这些实例仅用于说明本发明,而不用来限制本发明的范围。

[0061] 下述实施例中所用的材料、试剂等,如无特殊说明,均可从商业途径得到。

[0062] 实施例一本发明所述呋喃唑酮代谢物抗原的制备

[0063] (1) 呋喃唑酮代谢物衍生化:取0.25g A0Z,用2mL左右的甲醇于室温下搅拌使之溶解;取0.15g 3-羧基苯甲醛,用2mL甲醇使之溶解,在搅拌下缓慢滴入上述A0Z溶液中,室温下搅拌反应5h,过滤,烘干滤渣即得呋喃唑酮代谢物衍生物CPA0Z;

[0064] (2) 免疫原的合成:称取50mg的牛血清白蛋白(BSA)溶于pH值7.4的1mL 0.1mol/L的PBS中,加入N,N-二甲基酰胺(DMF) 1mL,搅拌溶解;再将步骤(a)所得的CPA0Z 8mg溶于1mLDMF溶液中,搅拌下加入二环己基亚胺(DCC) 14mg和N-羟基琥珀酰亚胺(NHS) 6mg,4℃下密封搅拌过夜,8000r/min离心15分钟,收集上清液装入透析袋中,4℃条件下用pH值7.4的0.01mol/L PBS透析3d,每天换液3-4次,得CPA0Z-BSA溶液;

[0065] (3) 检测原的合成:称取40mg的卵清蛋白(OVA)溶于pH值7.4的1mL 0.1mol/L PBS中,加入N,N-二甲基酰胺(DMF) 1mL,搅拌溶解;再将步骤(a)所得的CPA0Z 8mg溶于1mLDMF溶液中,搅拌下加入二环己基亚胺(DCC) 14mg和N-羟基琥珀酰亚胺(NHS) 6mg,4℃下密封搅拌过夜,8000r/min离心15分钟,收集上清液装入透析袋中,4℃条件下用pH值7.4的0.01mol/L PBS透析3d,每天换液3-4次,得CPA0Z-OVA溶液。

[0066] 实施例二本发明所述包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板的制备

[0067] 用PH9.6的碳酸盐缓冲液将呋喃唑酮代谢物药物抗原稀释成0.25mg/ml,100ul/孔加入到酶标板孔上,其中呋喃唑酮代谢物抗原包括免疫原、检测原,免疫原牛血清白蛋白为

载体,检测原卵清蛋白为载体;4℃过夜或37℃孵育2h,洗涤4-5次,拍干;加入含有10%小牛血清的封闭缓冲液,200 $\mu$ l/孔,37℃孵育2h;室温在真空干燥箱中抽干5h,用铝箔袋真空塑封。

[0068] 实施例三本发明所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体的制备

[0069] (1) 动物免疫:载体蛋白为牛血清白蛋白的免疫原免疫6-8周龄的雌性Blab/c小鼠,间隔2周免疫1次,三免后断尾取血测定效价和抑制率,选择结果最佳的小鼠准备融合;

[0070] (2) 细胞融合:取小鼠的脾细胞和小鼠骨髓瘤SP2/0细胞,进行融合,间接ELISA法测定上清选取阳性高的孔,通过有限稀释法对阳性孔进行亚克隆,直至建立产生单一抗呋喃唑酮代谢物的单克隆抗体的杂交瘤细胞株;

[0071] (3) 单克隆抗体的大量制备:选取个体较大的雌性Blab/c小鼠,采用体内诱生腹水法,大量制备腹水,并通过辛酸-硫酸铵沉淀纯化腹水,分成小管,-20℃保存,得呋喃唑酮代谢物单克隆抗体。

[0072] 实施例四本发明所述呋喃唑酮代谢物单克隆抗体特性鉴定

[0073] 1、亲和力测定

[0074] 采用非竞争酶联免疫法测定呋喃唑酮代谢物单克隆抗体的亲和常数,结果如图1所示,亲和常数 $K_a=1.6\times 10^9$ L/mol。

[0075] 2、亚型测定

[0076] 采用购自Sigma公司的鼠源单抗亚型鉴定试剂盒进行亚型测定,结果见图2所示,呋喃唑酮代谢物单克隆抗体亚型为IgG1。

[0077] 3、效价测定

[0078] 以1:40000稀释包被原包被检测板,将纯化后的单克隆抗体进行1:200,1:400,1:800,……1:800000稀释,加入到酶标板孔内,反应后加入HRP标记的羊抗鼠二抗,最后用TMB显色,结果显示纯化后的呋喃唑酮代谢物单克隆抗体浓度为1mg/ml时的效价达1:1024000。

[0079] 实施例五本发明所述酶标记羊抗鼠抗抗体的制备

[0080] 羊抗鼠抗抗体的制备:以羊为免疫动物,以鼠源抗体为免疫原免疫无病原体羊,得到羊抗鼠抗抗体;

[0081] 酶标记羊抗鼠抗抗体(酶标记抗抗体)的制备:将辣根过氧化物酶与羊抗鼠抗抗体采用碘酸钠法进行偶联。

[0082] 实施例五本发明所述用于检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒的组建

[0083] 组建呋喃唑酮代谢物酶联免疫检测试剂盒,包括下述各组分:

[0084] (1) 包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板;

[0085] (2) 呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液;

[0086] (3) 酶标记抗抗体:辣根过氧化物酶-羊抗鼠抗抗体;

[0087] (4) 呋喃唑酮代谢物标准品溶液:采用梯度稀释法配制呋喃唑酮代谢物标准品溶液,1ml/瓶,浓度分别为0 $\mu$ g/L、0.1 $\mu$ g/L、0.3 $\mu$ g/L、0.9 $\mu$ g/L、2.7 $\mu$ g/L、8.1 $\mu$ g/L;

[0088] (5) 底物显色液A液为过氧化脲溶液,底物显色液B液为四甲基联苯胺(TMB)溶液;

[0089] (6) 终止液为1-2mol/L的硫酸溶液;

[0090] (7) 浓缩洗涤液为含有1%吐温-20的0.2mol/L PH7.4的磷酸盐缓冲液;

[0091] (8) 样本复溶液为含有0.1-5%脱脂奶粉的0.02mol/L PH7.4的磷酸缓冲液。

[0092] 实施例六使用本发明所述的酶联免疫试剂盒检测样本中呋喃唑酮代谢物

[0093] 1、样本的前处理

[0094] (1) 肉类、肝脏或水产品样品的前处理

[0095] 组织匀浆后,称取2g于50ml离心管中,加入4mL去离子水,1mL 1mol/L盐酸溶液,振荡1min,再加入0.5mL对羧基苯甲醛,振荡1min;取出后加入0.5mol/L磷酸氢二钠溶液1mL,用1mol/L氢氧化钠溶液调节PH至7.5左右,振荡1min,加入5mL乙酸乙酯,振荡1min,5000rpm离心10min;移取上层乙酸乙酯层溶液于另一离心管中,水相再用5mL乙酸乙酯重复萃取两次,合并后氮气吹干;加入1ml正己烷,加盖振荡1min,然后加入0.5mL PBST缓冲液,振荡1min,5000rpm离心10min;吸取下层水相溶液用于分析;

[0096] (2) 尿样前处理

[0097] 将尿样5000rpm离心5min至清亮,取上清50ul进行检测;

[0098] (3) 奶样前处理

[0099] 取奶样2mL室温条件下5000rpm离心10min,取下层溶液加入4mL去离子水,1mL 1mol/L盐酸溶液,振荡1min,再加入0.5mL对羧基苯甲醛,振荡1min;取出后加入0.5mol/L磷酸氢二钠溶液1mL,用1mol/L氢氧化钠溶液调节PH至7.5左右,振荡1min,加入5mL乙酸乙酯,振荡1min,5000rpm离心10min;移取上层乙酸乙酯层溶液于另一离心管中,水相再用5mL乙酸乙酯重复萃取两次,合并后氮气吹干;加入1ml正己烷,加盖振荡1min,然后加入0.5mL PBST缓冲液,振荡1min,5000rpm离心10min;吸取下层水相溶液用于分析;

[0100] 2、检测方法

[0101] (1) 取出酶联免疫试剂盒,试剂恢复至室温(20-25℃),至少在室内放置30min;

[0102] (2) 按需要取出板条,放置在酶标板上;

[0103] (3) 按需要的量将呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液和酶标记物工作液按5:1比例混合;

[0104] (4) 向孔内依次加入标准品(或待测样品)50ul、呋喃唑酮代谢物单克隆抗体工作液和酶标记物工作液的混合液50ul,轻轻振荡混匀,25℃避光孵育30min;

[0105] (5) 将孔内液体甩干,用洗涤工作液(用去离子水将20×浓缩洗涤液20倍稀释)250ul/孔,洗涤4次,拍干;

[0106] (6) 将显色液A和显色液B按1:1比例混合,100ul/孔加入显色,25℃避光孵育15min;

[0107] (7) 加终止液50ul终止反应,酶标仪450nm下测定(建议采用双波长450/630测定),根据标准曲线进行定量或定性。

[0108] 3、检测结果

[0109] (a) 定量分析:分别计算标准品和待测样本的平均吸光度值,标准品或待测样本的吸光度值(B)除以0μg/L标准品的吸光度值( $B_0$ )再乘以100%,即为百分吸光度值,百分吸光度值 =  $(B/B_0) \times 100\%$ ;以百分吸光度值为纵坐标,标准浓度的对数为横坐标,绘制标准曲线;将待测样本的百分吸光度值代入标准曲线,即可求出对应的浓度,再乘以稀释倍数即为样本的实际残留;

[0110] (2) 定性分析:用待测样本的平均吸光度值和标准品的吸光度值相比较,即可得出待测样本的浓度范围。

[0111] 检测结果也可以用专业的计算机软件进行计算,测试范围为0.1ug/ml-8.1ug/ml。

[0112] 实施例七本发明所述酶联免疫试剂盒灵敏度、特异性、精密度、准确度和保质期实验

[0113] 1、试剂盒灵敏度测定

[0114] 灵敏度以最低检测限 (mg/kg或ug/kg) 表示。分别测定20份虾肉组织、猪尿和牛奶等空白样品,及20份呋喃唑酮代谢物标准品。求 (B/B<sub>0</sub>) %值的平均值 (X) 和标准差 (SD),从标准曲线上求出X-2SD值对应的标准品浓度,作为各样本的最低检测限。

[0115] 试剂盒的曲线范围在0.1-8.1ug/L范围内 (见图3),组织中呋喃唑酮代谢物检测限为0.4ug/L,尿液中检测限为0.3ug/L,牛奶中检测限为0.3ug/L。

[0116] 2、试剂盒准确度及精确度测定

[0117] 准确度是指测定值与真实值间的符合程度,常用回收率表示;精密度是反应测定方法对某一特定样本多次测定所得结果的重复程度,常用变异系数表示。从检测合格的试剂盒中选取同一批次和不同批次的酶标板,在组织 (虾肉)、尿液和牛奶中添加终浓度为0.9ug/L、2.7ug/L、8.1ug/L的呋喃唑酮代谢物标准品根据以上所述的处理方法提取,同一批次、不同批次分别重复5次,测定批内、批间变异系数及回收率。结果见表1、表2和表3。

[0118] 表1组织 (虾肉) 样品批内、批间变异系数及回收率测定

[0119]

| 样品 | 添加浓度 (ug/L) | 回收率         | 平均回收率      | 批内变异系数 | 批间变异系数 |
|----|-------------|-------------|------------|--------|--------|
| 组织 | 0.9         | 93.65±8.47  | 95.60±6.48 | 6.58%  | 7.93%  |
|    |             | 101.52±5.01 |            |        |        |
|    |             | 94.53±6.21  |            |        |        |
|    |             | 91.05±5.74  |            |        |        |
|    |             | 97.25±6.98  |            |        |        |

[0120]

|  |     |            |            |       |        |
|--|-----|------------|------------|-------|--------|
|  | 2.7 | 82.46±5.23 | 86.24±6.72 | 8.05% | 9.46%  |
|  |     | 86.75±8.43 |            |       |        |
|  |     | 85.39±4.25 |            |       |        |
|  |     | 92.24±9.13 |            |       |        |
|  |     | 84.34±6.58 |            |       |        |
|  | 8.1 | 78.21±7.86 | 78.02±7.57 | 9.82% | 11.05% |
|  |     | 74.21±6.25 |            |       |        |
|  |     | 84.06±9.21 |            |       |        |
|  |     | 81.01±6.15 |            |       |        |
|  |     | 72.62±8.36 |            |       |        |

[0121] 表1为虾肉组织中呋喃唑酮代谢物添加回收率和变异系数。结果表明,在3个添加浓度下,对应的虾肉组织中呋喃唑酮代谢物回收率分别为95.60±6.48、86.24±8.05、78.02±7.57,批内变异系数均在9.82%以下,批间变异系数均在11.05%以下。

[0122] 表2尿液样品批内、批间变异系数及回收率测定

[0123]

| 样品 | 添加浓度 (ug/L) | 回收率         | 平均回收率      | 批内变异系数 | 批间变异系数 |
|----|-------------|-------------|------------|--------|--------|
| 尿液 | 0.9         | 99.34±6.98  | 96.66±6.29 | 7.25%  | 9.74%  |
|    |             | 102.21±5.01 |            |        |        |
|    |             | 100.25±3.82 |            |        |        |
|    |             | 91.53±8.37  |            |        |        |
|    |             | 89.96±7.25  |            |        |        |
|    |             | 92.01±3.87  |            |        |        |
|    | 2.7         | 81.52±7.96  | 84.05±6.96 | 8.02%  | 9.67%  |
|    |             | 82.35±6.55  |            |        |        |
|    |             | 79.38±7.65  |            |        |        |
|    |             | 84.98±8.76  |            |        |        |
|    |             | 83.21±7.01  |            |        |        |
|    |             | 85.35±8.99  |            |        |        |
|    | 8.1         | 79.86±8.46  | 83.76±7.93 | 10.05% | 11.32% |
|    |             | 77.35±8.34  |            |        |        |
|    |             | 93.02±6.85  |            |        |        |

[0124] 表2为尿液中呋喃唑酮代谢物添加回收率和变异系数。结果表明,在3个添加浓度下,对应的尿液中呋喃唑酮代谢物回收率分别为 $96.66 \pm 6.29$ 、 $84.05 \pm 6.69$ 、 $83.76 \pm 7.93$ ,批内变异系数均在10.05%以下,批间变异系数均在11.32%以下。

[0125] 表3牛奶样品批内、批间变异系数及回收率测定

[0126]

| 样品 | 添加浓度 (ug/L) | 回收率        | 平均回收率      | 批内变异系数 | 批间变异系数 |
|----|-------------|------------|------------|--------|--------|
| 奶  | 0.9         | 83.99±8.25 | 81.28±6.38 | 8.53%  | 8.90%  |
|    |             | 80.84±7.02 |            |        |        |
|    |             | 76.87±5.20 |            |        |        |
|    |             | 78.81±7.64 |            |        |        |
|    |             | 85.89±3.81 |            |        |        |
|    |             | 79.22±6.07 |            |        |        |
|    | 2.7         | 78.16±8.26 | 77.72±6.42 | 8.05%  | 7.82%  |
|    |             | 74.41±5.13 |            |        |        |
|    |             | 76.99±5.13 |            |        |        |
|    |             | 79.82±7.51 |            |        |        |

[0127]

|  |     |            |            |       |       |
|--|-----|------------|------------|-------|-------|
|  | 8.1 | 83.85±5.97 | 85.36±5.76 | 7.08% | 6.53% |
|  |     | 79.93±7.04 |            |       |       |
|  |     | 85.29±5.46 |            |       |       |
|  |     | 86.05±3.97 |            |       |       |
|  |     | 81.69±6.37 |            |       |       |

[0128] 表3为牛奶中呋喃唑酮代谢物添加回收率和变异系数。结果表明,在3个添加浓度下,对应的牛奶中呋喃唑酮代谢物回收率分别为 $81.28 \pm 6.38$ 、 $77.72 \pm 6.42$ 、 $85.36 \pm 5.76$ ,批内变异系数均在8.53%以下,批间变异系数均在8.90%以下。

[0129] 综上所述,针对组织(虾肉)、尿液、牛奶的添加回收率实验,回收率均在77%-86%之间,批内、批间变异系数均在15%以下,符合《农业部文件》农医发[2005]17号文件中规定

的试剂盒备案参考评判标准中的精密度和准确度规定。

### [0130] 3、交叉反应率测定

[0131] 选择如下所示呋喃唑酮、呋喃妥因、呋喃它酮、呋喃西林、呋喃妥因代谢物、呋喃它酮代谢物、呋喃西林代谢物)及动物组织中常检的其他药物(氯霉素、四环素类、喹诺酮类、磺胺类)等几种药物的交叉反应率,结果如表4所示。交叉反应率 $CR = (\text{呋喃唑酮代谢物的} IC_{50} / \text{各结构类似物的} IC_{50}) \times 100\%$ 。

### [0132] 表4试剂盒的交叉反应性

[0133]

| 化合物     | IC <sub>50</sub> /μg/L | 交叉反应率/% |
|---------|------------------------|---------|
| 呋喃唑酮代谢物 | 1.7                    | 100     |
| 呋喃唑酮    | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 呋喃妥因    | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 呋喃它酮    | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 呋喃西林    | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 呋喃妥因代谢物 | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 呋喃它酮代谢物 | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 呋喃西林代谢物 | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 氯霉素     | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 四环素     | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 喹诺酮类抗生素 | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |
| 磺胺类抗生素  | $>2.00 \times 10^4$    | $<0.01$ |

### [0134] 4、试剂盒保存期实验

[0135] 将试剂盒放置在2℃-8℃保存12个月,期间每隔1个月检测一次,测定试剂盒的IC<sub>50</sub>值、OD<sub>max</sub>、回收率等各项参数均在正常范围内。同时将试剂盒放置在37℃和-20℃放置6天,每天检测一次,测定试剂盒的IC<sub>50</sub>、OD<sub>max</sub>、回收率等各项参数均在正常范围之内。

[0136] 从以上结果看出,三种条件保存试验,本试剂盒的各项指标均符合质量要求,因此,此试剂盒可以在2℃-8℃保存至少12个月。

[0137] 上述实施例只为说明本发明的技术构思和优点,本发明也可以具有其它的形式变化,如本领域技术人员所熟知,上述实施例仅仅起到对上述发明保护范围内的示范作用,对本领域普通技术人员来说,在本发明所限定的保护范围内还有很多常规变形和其它实施例,这些变形和实施例都将在本发明待批的保护范围之内。

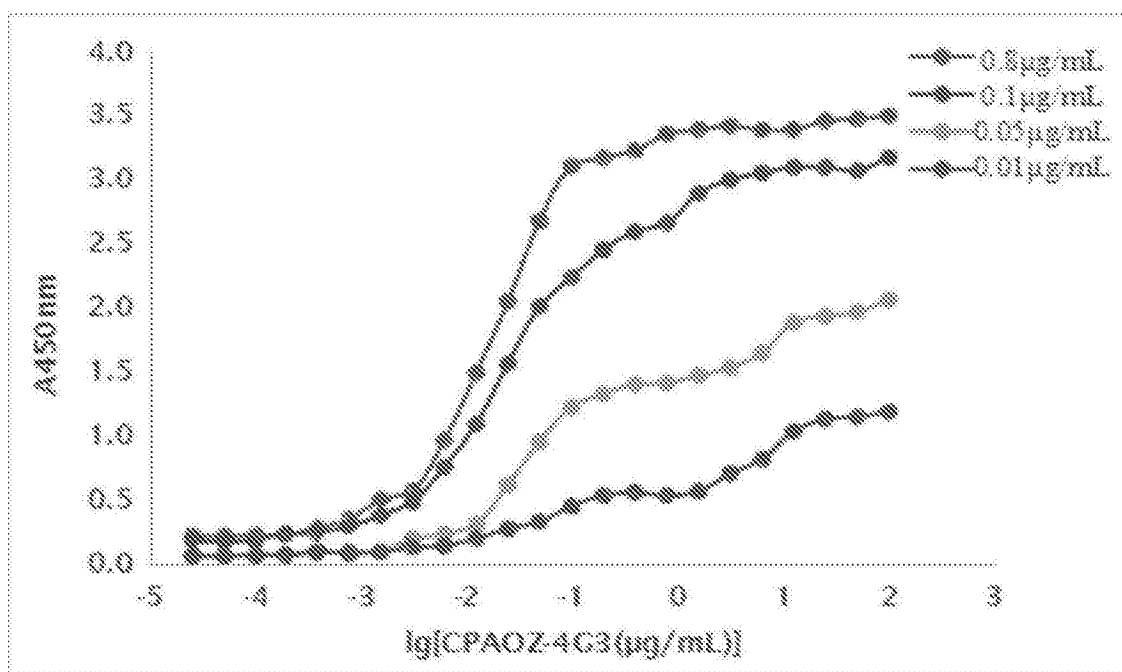


图1

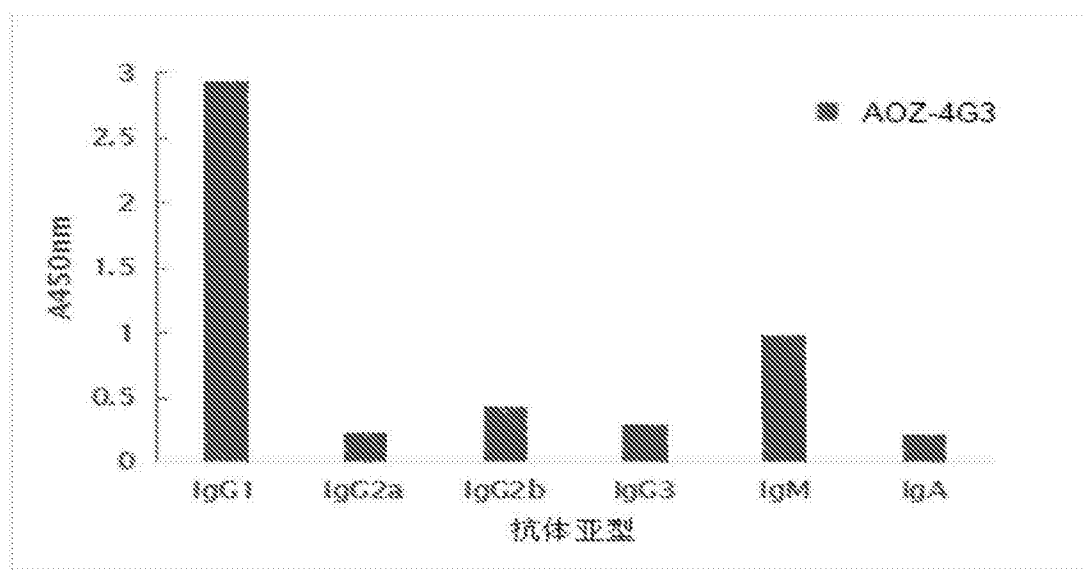


图2

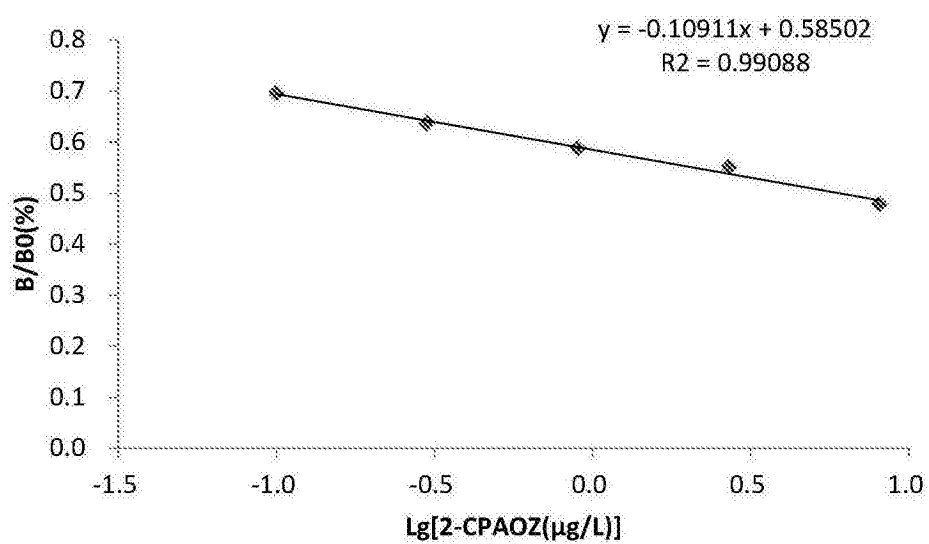


图3

|                |                                                     |         |            |
|----------------|-----------------------------------------------------|---------|------------|
| 专利名称(译)        | 一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒及其制备方法与应用                        |         |            |
| 公开(公告)号        | <a href="#">CN106501521A</a>                        | 公开(公告)日 | 2017-03-15 |
| 申请号            | CN201610919191.0                                    | 申请日     | 2016-10-21 |
| [标]申请(专利权)人(译) | 河北省科学院生物研究所                                         |         |            |
| 申请(专利权)人(译)    | 河北省科学院生物研究所                                         |         |            |
| 当前申请(专利权)人(译)  | 河北省科学院生物研究所                                         |         |            |
| [标]发明人         | 李春生<br>刘静静<br>李玉静<br>吴萌<br>杜顺丰<br>武孝利<br>曹秀梅<br>闫玉杰 |         |            |
| 发明人            | 李春生<br>刘静静<br>李玉静<br>吴萌<br>杜顺丰<br>武孝利<br>曹秀梅<br>闫玉杰 |         |            |
| IPC分类号         | G01N33/577 G01N33/543 G01N33/535                    |         |            |
| CPC分类号         | G01N33/577 G01N33/535 G01N33/543                    |         |            |
| 代理人(译)         | 李国聪                                                 |         |            |
| 外部链接           | <a href="#">Espacenet</a> <a href="#">SIPO</a>      |         |            |

#### 摘要(译)

本发明涉及一种检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒及其制备方法与应用，属于免疫学技术领域和兽药残留分析技术领域。该检测呋喃唑酮代谢物的酶联免疫试剂盒含有包被有呋喃唑酮代谢物抗原的酶标板、呋喃唑酮代谢物单克隆抗体、酶标记物、呋喃唑酮代谢物标准品溶液、底物显色液、终止液、浓缩洗涤液、样本复溶液。该酶联免疫试剂盒具有灵敏度、精密度、准确度高，交叉反应率高，稳定性好储存时间长，操作简单，快速，适合大批量样品初筛等优点。

| 样品 | 添加浓度 (ug/L) | 回收率         | 平均回收率      | 批内变异系数 | 批间变异系数 |
|----|-------------|-------------|------------|--------|--------|
| 组织 | 0.9         | 93.65±8.47  | 95.60±6.48 | 6.58%  | 7.93%  |
|    |             | 101.52±5.01 |            |        |        |
|    |             | 94.53±6.21  |            |        |        |
|    |             | 91.05±5.74  |            |        |        |
|    |             | 97.25±6.98  |            |        |        |