# (19) 中华人民共和国国家知识产权局



# (12) 发明专利



(10) 授权公告号 CN 109061172 B (45) 授权公告日 2021.07.06

(21) 申请号 201811104755.0

(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 109061172 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 北京勤邦生物技术有限公司

(72) **发明人** 陈黎 范子彦 鲁亚辉 刘玉梅 刘惠民 唐纲岭 颜权平 潘立宁 申梁 (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

审查员 陈剑锋

(51) Int.CI.

**GO1N** 33/58 (2006.01)

GO1N 33/543 (2006.01)

**GO1N** 33/535 (2006.01)

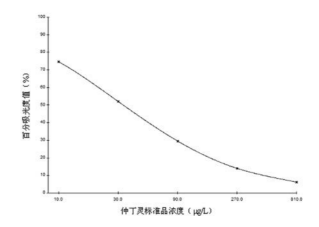
权利要求书1页 说明书7页 附图1页

# (54) 发明名称

一种检测仲丁灵的酶联免疫试剂盒及其应 用

#### (57) 摘要

本发明提供了一种检测仲丁灵的酶联免疫 试剂盒及其应用,其特征在于:它包括:包被有仲 丁灵偶联抗原的酶标板、仲丁灵单克隆抗体、酶 标记抗抗体、仲丁灵标准品溶液、底物显色液、终 止液、洗涤液、复溶液。所述仲丁灵偶联抗原是由 仲丁灵半抗原与载体蛋白偶联得到,所述仲丁灵 半抗原是由4-氯-3,5-二硝基苯乙酸与丁胺反应 得到。本发明还公开了一种应用上述酶联免疫试 剂盒检测仲丁灵残留量的方法,它包括:首先进 行样品前处理,然后用试剂盒进行检测,最后分 析检测结果。本发明提供的酶联免疫试剂盒可用 于检测烟叶中仲丁灵的残留量,其操作简便、费 用低廉、灵敏度高、能够现场监控且适合大量样 本的筛查。



1.一种检测仲丁灵的酶联免疫试剂盒,其特征在于:包括包被有仲丁灵偶联抗原的酶标板、仲丁灵单克隆抗体、酶标记抗抗体、仲丁灵标准品溶液、底物显色液、终止液、洗涤液、复溶液;所述仲丁灵单克隆抗体是以仲丁灵偶联抗原作为免疫原制备获得,所述仲丁灵偶联抗原是由仲丁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,所述仲丁灵半抗原是由4-氯-3,5-二硝基苯乙酸与丁胺反应得到,其分子结构式为:

所述仲丁灵半抗原的制备反应过程如下:

- 2. 如权利要求1所述的试剂盒,其特征在于:所述酶标记抗抗体中的抗抗体为羊抗鼠抗抗体。
- 3.如权利要求1所述的试剂盒,其特征在于:所述酶标记抗抗体中的标记酶为辣根过氧化物酶或细菌提取碱性磷酸酯酶,当标记酶为辣根过氧化物酶时,底物显色液由底物液A液和底物液B液组成,A液为过氧化氢或过氧化脲,B液为邻苯二胺或四甲基联苯胺,终止液为1~2 mo1/L的硫酸或盐酸溶液;当标记酶为细菌提取碱性磷酸酯酶时,底物显色液为对硝基磷酸盐缓冲液,终止液为1~2 mo1/L氢氧化钠溶液。
- 4.如权利要求1所述的试剂盒,其特征在于:所述洗涤液为pH值为7.4,含有0.05%吐温-20、0.01‰硫柳汞防腐剂的0.02 mol/L磷酸盐缓冲液;所述复溶液为pH值为7.0、0.1 mol/L的磷酸盐缓冲液,所述洗涤液中的百分比为重量体积百分比。
- 5. 如权利要求1所述的试剂盒, 其特征在于: 所述仲丁灵标准品溶液的浓度分别为0 μg/L、10 μg/L、30 μg/L、90 μg/L、270 μg/L、810 μg/L。
- 6.一种利用权利要求1所述试剂盒检测烟叶中仲丁灵残留量的方法,其特征在于:包括以下步骤:
  - 1)样品前处理;
  - 2) 用试剂盒进行检测;
  - 3)分析检测结果。

# 一种检测仲丁灵的酶联免疫试剂盒及其应用

#### 技术领域

[0001] 本发明涉及酶联免疫检测技术,具体涉及一种用于检测仲丁灵的酶联免疫试剂盒及其应用,其特别适于烟草及烟草制品中仲丁灵残留量的检测。

# 背景技术

[0002] 仲丁灵(Butralin)又名地乐胺、双丁乐灵、硝苯胺灵、比达宁、止芽素,化学名称为N-仲丁基-4-特丁基-2,6-二硝基苯胺,分子式为 $C_{14}H_{21}N_3O_4$ 。仲丁灵为二硝基苯胺类除草剂,纯品为橙黄色结晶体,易溶于有机溶剂,而难溶于水,有挥发性,受光后易分解,对人畜等动物类毒性较低。该药为选择性萌前除草剂,其作用与氟乐灵相似。药剂进入植物体后,主要抑制分生组织的细胞分裂,从而抑制杂草的幼芽及幼根生长,导致杂草死亡。仲丁灵可应用于大田作物抑制杂草生长,也可用于水产养殖清除水体中的杂藻,仲丁灵在烟草生产中应用较多,主要用来抑制烟草叶芽生长。国际烟草科学研究合作中心(CORESTA)规定烟草中仲丁灵的指导性残留限量为5 mg/kg。

[0003] 目前,有关仲丁灵残留检测的研究多集中在气相色谱法、液相色谱法、气相色谱串联质谱法、液相色谱串联质谱等色谱质谱方法,仪器方法虽具备检测灵敏度高、特异性强等优势,但是样本前处理繁琐、耗时,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。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。

## 发明内容

[0004] 本发明的目的正是基于上述现有技术状况而提供一种结构简单、使用方便、价格便宜、便于携带的用于仲丁灵残留量检测的酶联免疫试剂盒,并提供一种高效、准确、简便、适于大批量样本筛选的定性、定量检测方法。

[0005] 本发明的试检测仲丁灵残留量的酶联免疫试剂盒,包括:包被有仲丁灵偶联抗原的酶标板、仲丁灵单克隆抗体、酶标记抗抗体、仲丁灵标准品溶液、底物显色液、终止液、洗涤液、复溶液;所述仲丁灵单克隆抗体是以仲丁灵偶联抗原作为免疫原制备获得,所述仲丁灵偶联抗原是由仲丁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,所述仲丁灵半抗原是由4-氯-3,5-二硝基苯乙酸与丁胺反应得到,其分子结构式为:

[0007] 所述仲丁灵半抗原的具体制备方法如下:

[0008] 取4-氯-3,5-二硝基苯乙酸1.00 g,加50 mL乙醇溶解,加碳酸钠0.45 g,搅拌,加

丁胺0.31 g,80℃油浴加热,搅拌3 h,检测,原料基本反应完全;停止反应,冷却到室温,旋蒸,除去乙醇,加80 mL水,用1 mo1/L盐酸调节pH值到4,有大量浑浊,加80 mL乙酸乙酯萃取,水洗,上硅胶柱,用体积比为5:1的二氯甲烷/甲醇洗脱分离,得到仲丁灵半抗原产物1.05 g。

[0009] 所述酶标记抗抗体中的抗抗体为羊抗鼠抗抗体。

[0010] 所述酶标记抗抗体中的标记酶为辣根过氧化物酶或细菌提取碱性磷酸酯酶,其中优选辣根过氧化物酶;酶标记的抗抗体是采用戊二醛法或过碘酸钠法将标记酶与抗抗体进行偶联得到的。

[0011] 为了更方便现场监控和大量样本筛查,所述试剂盒还包括仲丁灵标准品溶液、底物显色液、终止液、洗涤液、复溶液。

[0012] 所述仲丁灵标准品溶液6瓶,浓度分别为0  $\mu$ g/L、10  $\mu$ g/L、30  $\mu$ g/L、90  $\mu$ g/L、270  $\mu$ g/L、810  $\mu$ g/L。

[0013] 当标记酶为辣根过氧化物酶时,所述底物显色液由底物液A液和底物液B液组成,A液为过氧化氢或过氧化脲,B液为邻苯二胺或四甲基联苯胺,所述终止液为1~2 mo1/L的硫酸或盐酸溶液;当标记酶为细菌提取碱性磷酸酯酶时,所述底物显色液为对硝基磷酸盐缓冲液,所述终止液为1~2 mo1/L氢氧化钠溶液。

[0014] 所述洗涤液优选为pH值为7.4,含有0.05%吐温-20、0.01‰硫柳汞防腐剂的0.02 mo1/L磷酸盐缓冲液,其中的百分比为质量体积百分比,单位g/mL。

[0015] 所述复溶液优选为pH值为7.0、0.1 mol/L的磷酸盐缓冲液。

[0016] 本发明中酶标板的制备过程为:用包被缓冲液将包被原稀释成20  $\mu$ g/mL,每孔加入100  $\mu$ L,37℃避光孵育2 h或4℃过夜,倾去孔中液体,用洗涤液洗涤2次,每次30 s,拍干,然后在每孔中加入150~200  $\mu$ L封闭液,37℃避光孵育1~2 h,倾去孔内液体拍干,干燥后用铝膜真空密封保存。

[0017] 其中,在酶标板制备过程中所用到的包被缓冲液为pH值为9.6的0.05 mol/L碳酸盐缓冲液,封闭液为pH值为7.4,含有1%~3% (g/mL) 酪蛋白、0.1~0.3 mol/L的磷酸盐缓冲液。

[0018] 本发明的检测原理为:

[0019] 在微孔条上预包被仲丁灵偶联抗原,加入样本溶液或标准品溶液后,再加入仲丁灵单克隆抗体溶液,样本中的仲丁灵与酶标板上包被的仲丁灵偶联抗原竞争仲丁灵单克隆抗体,加入酶标记抗抗体进行放大作用,用显色液显色,样本吸光度值与仲丁灵的残留量呈负相关,与标准曲线比较即可得到样本中仲丁灵的残留量;同时根据酶标板上颜色的深浅,与系列浓度的标准品溶液颜色的比较可粗略判断样本中仲丁灵残留量的浓度范围。

[0020] 本发明还提供了一种应用上述酶联免疫试剂盒检测仲丁灵残留量的方法,它包括步骤:

[0021] 1) 样本前处理;

[0022] 2) 用试剂盒进行检测;

[0023] 3)分析检测结果。

[0024] 本发明检测仲丁灵的酶联免疫试剂盒主要采用间接竞争ELISA方法定性或定量检测样本中仲丁灵的残留量;对样本的前处理要求低,样本前处理过程简单,能同时快速检测

大批量样本;主要试剂以工作液的形式提供,检验方法方便易行;本发明的半抗原具有适当末端活性基团,修饰位点及间隔臂长度选择合适,且能最大程度模拟仲丁灵的分子结构,以此半抗原为基础开发的试剂盒具有特异性高、灵敏度高、精确度高、准确度高等特点。本发明的酶联免疫试剂盒,结构简单、使用方便、价格便宜、携带便利、检测方法高效、准确、简便、适于大批量样本筛选的定性、定量检测。

#### 附图说明

[0025] 图1:仲丁灵半抗原合成路线图,

[0026] 图2:试剂盒标准曲线图(该图为摘要附图)。

### 具体实施方式

[0027] 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。

[0028] 实施例1 试剂盒组分的制备

[0029] 1、仲丁灵半抗原的合成(合成路线见附图1)及鉴定

[0030] 取4-氯-3,5-二硝基苯乙酸1.00 g,加50 mL乙醇溶解,加碳酸钠0.45 g,搅拌,加丁胺0.31 g,80°C油浴加热,搅拌3 h,检测,原料基本反应完全;停止反应,冷却到室温,旋蒸,除去乙醇,加80 mL水,用1 mo1/L盐酸调节pH值到4,有大量浑浊,加80 mL乙酸乙酯萃取,水洗,上硅胶柱,用体积比为5:1的二氯甲烷/甲醇洗脱分离,得到仲丁灵半抗原产物1.05 g,收率92.11%。

[0031] 核磁鉴定<sup>1</sup>H NMR (CDC1<sub>3</sub>, 300MHz)  $\delta$ :11.01(1H, d, J=0.000),8.281(1H, d, J=0.000),4.011(1H, tq, J=6.914, J=6.757),8.281(1H, d, J=0.000),3.822(t, 2H),2.791(1H, ddd, J=7.114, J=6.914),1.591(2H, d, J=6.757),1.251(3H, t, J=7.114),0.901(3H, t, J=7.114)。

[0032] 图谱中,化学位移δ=1.591、1.251、0.901、2.791的为原料丁胺上甲基和亚甲基氢 共振吸收峰,δ=4.011的为原料丁胺反应后形成亚胺氢的共振吸收峰,这些峰的存在证明间 隔臂偶联成功,仲丁灵半抗原结构正确。

[0033] 2、仲丁灵偶联抗原的合成及鉴定

[0034] 免疫原制备——仲丁灵半抗原与牛血清白蛋白(BSA)偶联得到免疫原。

[0035] 取仲丁灵半抗原11 mg,加二甲基亚砜 (DMS0) 0.2 mL溶解,加三乙胺20  $\mu$ L,搅拌,混匀,加氯甲酸异丁酯6 mg,搅拌2 h,得到半抗原活化液A液;取50 mg BSA加0.1 mo1/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,继续搅拌5 h,停止反应,0.02 mo1/L PBS透析3 d,每天换液3次,得到仲丁灵-BSA偶联物,即为免疫原,分装,-20℃保存,备用。

[0036] 包被原制备——仲丁灵半抗原与卵清蛋白(OVA)偶联得到包被原。

[0037] 取仲丁灵半抗原6 mg,加N,N-二甲基甲酰胺(DMF)0.2 mL溶解,加碳二亚胺(EDC)4.5 mg,搅拌,澄清,加N-琥珀酰亚胺(NHS)2.24 mg,室温搅拌活化2 h,得到A液;取0VA 50 mg,加6 mL 0.05 mo1/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 mo1/L PBS缓冲液透析3 d,每天换液3次,得到仲丁灵-0VA

偶联物,即为包被原,分装,-20℃保存,备用。

[0038] 按合成仲丁灵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(200~400 nm)扫描测定,通过比较三者分别在260 nm和280 nm的吸光度值计算其结合比。偶联物仲丁灵半抗原-载体蛋白的最大吸收峰与仲丁灵半抗原、载体蛋白的最大吸收峰相比发生了明显的变化,表明仲丁灵半抗原-载体蛋白的合成是成功的。经计算,半抗原与BSA的结合比为12:1,与0VA的结合比为9:1。

[0039] 3、仲丁灵单克隆抗体的制备

[0040] 1)杂交瘤细胞的获得

[0041] 首次免疫:将仲丁灵半抗原-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;

[0042] 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;

[0043] 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;

[0044] 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仲丁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。

[0045] 2)单克隆抗体的制备

[0046] 细胞复苏:取出仲丁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:

[0047] 制备腹水与抗体纯化:采用体内诱生法,将Ba1b/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 $5 \times 10^5 \text{ 个/只,7}$ 天后采集腹水。用辛酸-饱和硫酸铵法进行纯化,得到仲丁灵单克隆抗体溶液(-20℃保存)。

[0048] 3)单克隆抗体效价的测定

[0049] 用间接竞争 ELISA法测定抗体的效价为1: (150000~400000)。

[0050] 间接竞争ELISA方法:用仲丁灵半抗原-0VA偶联物包被酶标板,加入仲丁灵标准品溶液、仲丁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。

[0051] 4)单克隆抗体特异性的测定

[0052] 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。

[0053] 本实验将仲丁灵及其他常见的二硝基苯胺类除草剂(氟节胺、异丙乐灵、二甲戊灵、乙丁氟灵、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<sub>50</sub>,然后按下式计算交叉反应率:

[0054]	交叉反应率(%)= -	引起 50%抑制的仲丁灵浓度	×100%
		引起 50%抑制的其他二硝基苯胺类除草剂浓度	

[0055] 结果显示仲丁灵及其他常见的二硝基苯胺类除草剂的交叉反应率为:仲丁灵100%、氟节胺<1%、异丙乐灵<1%、二甲戊灵<1%、乙丁氟灵<1%、氟乐灵<1%。本发明抗体对氟节胺、异丙乐灵、二甲戊灵、乙丁氟灵、氟乐灵等其他二硝基苯胺类除草剂无交叉反应,只针对仲丁灵有特异性结合。

[0056] 4、羊抗鼠抗抗体的制备

[0057] 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。

[0058] 5、酶标记抗抗体的制备

[0059] 将羊抗鼠抗抗体与辣根过氧化物酶(HRP)采用改良后的过碘酸钠法进行偶联。传统的过碘酸钠法要求反应体系中酶与抗体的摩尔浓度比为4:1,由于辣根过氧化物酶在强氧化作用下产生许多与抗体结合的位点,这样活化的辣根过氧化物酶分子充当了连接各分子的桥梁,降低了酶标记物的酶活性,使制备的偶联物中混有许多聚合体。为了解决这个问题,我们将传统的方法进行了改良,即:

[0060] 1)省去了氨基的封闭过程,因为能产生自身氨基连接的氨基实际很少;

[0061] 2)降低辣根过氧化物酶与抗体的摩尔浓度比率至2:1,改良后的方法比传统的方法简便,对酶活性的损失减少。

[0062] 6、酶标板的制备

[0063] 用包被缓冲液将包被原(仲丁灵半抗原-0VA偶联物)稀释成20 μg/mL,每孔加入100 μL,37℃避光孵育2 h,倾去孔中液体,用洗涤液洗涤2次,每次30 s,拍干,然后在每孔中加入200 μL封闭液,37℃避光孵育2 h,倾去孔内液体拍干,干燥后用铝膜真空密封保存。

[0064] 实施例2 检测仲丁灵的酶联免疫试剂盒的组建

[0065] 组建检测仲丁灵的酶联免疫试剂盒,使其包含下述组分:

[0066] 1)包被仲丁灵偶联抗原的酶标板;

[0067] 2) 仲丁灵标准品溶液,浓度分别为0 μg/L、10 μg/L、30 μg/L、90 μg/L、270 μg/L、810 μg/L:

[0068] 3) 仲丁灵单克隆抗体工作液;

[0069] 4) 用辣根过氧化物酶标记的羊抗鼠抗抗体:

[0070] 5) 底物显色液由A液和B液组成,底物显色液A液为过氧化脲,底物显色液B液为四甲基联苯胺:

[0071] 6)终止液为2 mo1/L的硫酸缓冲液;

[0072] 7) 洗涤液为pH值为7.4,含有0.05%吐温-20、0.01‰硫柳汞防腐剂的0.02 mol/L磷酸盐缓冲液,所述百分比为重量体积百分比:

[0073] 8) 复溶液为pH值为7.0、0.1 mol/L的磷酸盐缓冲液。

[0074] 实施例3 烟叶样本中仲丁灵残留量的检测

[0075] 1、样本前处理

[0076] 将烟叶样本捣碎后,称取 $1.0\pm0.05$  g样本至50 mL聚苯乙烯离心管中,加入10 mL 乙腈,用涡旋混合仪涡动2 min,混匀;3000 g室温(20~25 °C)离心5 min,取100 μL上层清液至2 mL聚苯乙烯离心管中,加入900 μL复溶液,涡动20 s;取50 μL用于分析。

[0077] 2、用试剂盒检测

[0078] 向包被有仲丁灵偶联抗原的酶标板微孔中加入仲丁灵标准品溶液或经前处理的

样本溶液50 μL/孔,然后加入仲丁灵单克隆抗体工作液50 μL/孔,轻轻振荡混匀,用盖板膜盖板后置25℃避光环境中反应30 min;倒出孔内液体,每孔加入250 μL洗涤液充分洗涤4~5次,每次间隔10 s,用吸水纸拍干;再加入辣根过氧化物酶标记的羊抗鼠抗抗体100 μL/孔,轻轻振荡混匀,用盖板膜盖板后置25℃避光环境中反应30 min,取出重复洗板步骤;每孔加入底物显色液A液过氧化脲50 μL,底物显色液B液四甲基联苯胺50 μL,轻轻振荡混匀,用盖板膜盖板后置25℃环境中避光显色15 min,每孔加入终止液2 mol/L硫酸50 μL,轻轻振荡混匀,用酶标仪波长设定在450 nm处,参比波长620 nm,测定每孔吸光度值(0D值)。

[0079] 3、检测结果分析

[0080] 用所获得的每个浓度的标准品溶液的吸光度平均值(B)除以第一个标准品溶液(0标准)的吸光度值(B<sub>0</sub>)再乘以100%,得到百分吸光度值。以仲丁灵标准品浓度(µg/L)为X轴,百分吸光度值为Y轴,绘制标准曲线,如图2所示。用同样的办法计算样本溶液的百分吸光度值,相对应每一个样本的仲丁灵残留量则可从标准曲线上读出。

[0081] 实施例4 仲丁灵酶联免疫试剂盒技术参数的确定

[0082] 1、试剂盒灵敏度和检测限

[0083] 按照常规方法测定试剂盒灵敏度,试剂盒标准曲线最低点为10  $\mu$ g/L,标准曲线的范围为10~810  $\mu$ g/L,IC<sub>50</sub>(50%抑制浓度)浮动范围为30~50  $\mu$ g/L;对空白烟叶样本20份进行检测,从标准曲线上查出对应于各百分吸光度值的浓度,以20份样本浓度的平均值加上3倍标准差表示检测限,结果得该方法对烟叶样本的检测限为1  $\mu$ g/kg。

[0084] 2、样本精密度和准确度试验

[0085] 以回收率作为准确度评价指标,以重复测定某一浓度样本的检测结果相对标准偏差(RSD%)作为精密度评价指标。计算公式为:回收率(%) = 实际测定值/理论值×100%,其中理论值为样本的添加浓度;相对标准偏差RSD% = SD/X×100%,其中SD为标准偏差,X为测定数据的平均值。

[0086] 接1 mg/kg、2 mg/kg、4 mg/kg三个浓度仲丁灵对空白烟叶样本进行添加回收测定,每个样本做4个平行,用三批不同试剂盒进行测定,计算样本的平均回收率及精密度,结果见下表。

[0087] 表1 精密度及准确度试验

[8800]

样本	添加浓度 (mg/kg)	回收率 (n=4)%	批内RSD(n=4)%	批间RSD(n=3)%
烟叶	1	83.7	7.3	8.1
	2	112.5	5.8	7.7
	84	104.9	8.0	9.2

[0089] 以1、2、4 mg/kg三个浓度的仲丁灵对空白烟叶样本进行添加,平均回收率在83.7%  $\sim$ 112.5%之间;批内、批间相对标准偏差均小于10%。

[0090] 3、试剂盒稳定性试验

[0091] 试剂盒保存条件为2~8℃,经过12个月的测定,试剂盒的最大吸光度值(零标准)、

50%抑制浓度、仲丁灵添加实际测定值均在正常范围之内。考虑在运输和使用过程中,会有非正常保存条件出现,将试剂盒在37℃保存条件下放置7天,进行加速老化实验,结果表明该试剂盒各项指标完全符合要求。考虑到试剂盒冷冻情况发生,将试剂盒放入-20℃冰箱冷冻7天,测定结果也表明试剂盒各项指标完全正常。从以上结果可得出试剂盒可以在2~8℃至少保存12个月以上。

图1

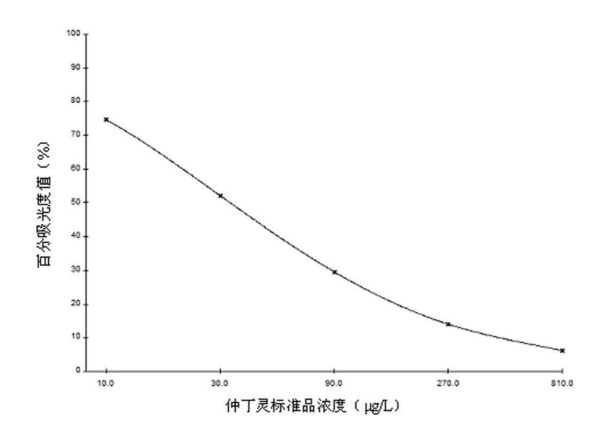


图2