

شناسایی ساده و سریع آفلاتوکسین B1 با استفاده از آپتاسنسور رنگسنجی مبتنی بر نانوذرات طلا

مهدی زینالدینی^۱*، ابوالفضل دانش^۲، جواد فدایی کاخکی^۳، نور محمد دانش^{ئوه}*

۱- دانشیار، مجتمع شیمی و مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران.
۲- مربی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران.
۳- استادیار، پژوهشگاه علوم انتظامی و مطالعات اجتماعی فراجا- گروه رصد فناوری ، تهران، ایران.
٤- استادیار، مجتمع پدافند غیرعامل، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران.
٥- استادیار، مجتمع پدافند غیرعامل، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران.
٤- مربی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه ی مطالعات اجتماعی فراجا- گروه رصد فناوری ، تهران، ایران.
۳- استادیار، مجتمع پدافند غیرعامل، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران.
٥- استادیار، محتمع پدافند غیرعامل، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران.
٤- مربی، کمیته مشهد، مشهد، ایران.
٥- استادیار،دانشکده دارویی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران.
٥- استادیار،دانشکده دارویی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران.
٥- استادیار،دانشکده دارویی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، میهد، ایران.
٥- استادیار،دانشکاه دارویی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، میهد، ایران.

چکيده

آفلاتوکسینB1 نوعی مایکوتوکسین است که توسط قارچهایی از جنس *آسپرژیلوس* در حـین تولیـد و نگهداری مواد غذایی ساخته میشوند. آفلاتوکسینها دارای اثرات سمی متعدد بر روی بدن هستند که باعث موتاژن، تراتوژن و دارای خاصیت سرطان زایی بالایی هستند که باعث ایجاد سرطان در کبد و سایر اندامها میشود. اگرچه روشهای مرسوم دستگاهی جهت انـدازهگیـری آفلاتوکسـینB1 در مـواد غذایی، حساس و دقیق هستند، ولی دارای معایبی همچون زمان تشخیصی بالا، گران قیمت، نیاز به یک کاربر آموزش دیده و ایجاد جواب مثبت کاذب میباشد. بنابراین، توسعه روش های نوین سنجشی در اولویت پژوهشگران قرار گرفته است. از جمله این روش های سنجشی، استفاده از زیست حسگرها است که سریع، ساده و مقرون به صرفهتر بـوده و امـروزه مـورد اسـتفاده در صـنایع غـذایی اسـت. در یژوهش حاضر از یک آیتاسنسور نوری رنگسنجی با استفاده از نانوذرات طلا با حساسیت مناسب و انتخابيت بالا براي تشخيص آفلاتوكسينB1 در سرم و بافر استفاده شده است. براي اين كار، نـانوذرات طلا به روش احيا HAuCl4 توسط سديم سيترات (با اندازه ٤,٤٠ انانومتر و پتانسيل زتا ٢٧,٥-)، ســنتز شد. در این روش از اثر محافظتی توالی DNA در سطح نانوذرات طلا در حضور یا عدم حضور آفلاتوکسین با دخالت نمک با ویژگی تغییر چشمی رنگ استفاده شده است. حد تشخیص ایـن روش ٥٠ نانوگرم بر ليتر و محدوده خطي آن ٢٨٠٠٠-٢٠٠ نـانوگرم بـر ليتـر تخمـين زده شـد. درنتيجـه از آپتاسنسور طراحی شده میتوان برای شناسایی و غربالگری سریع این توکسین در مواد غذایی آلوده استفاده کرد.

کلید واژگان: آفلاتوکسین B1، تشخیص، آپتامر، رنگسنجی، نانوذرات طلا، حسگر زیستی.

دوره ۱۳، شماره ۳، پاییز ۱٤۰۱

اتحادیه اروپا تعیین کرده است. این میزان در ایالات متحده آمریکا ۲۰ نانوگرم برگرم برای کل آفلاتوکسین تعیین شده است. موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران (ISIRI) مقدار آفلاتوکسین B1 را ٥ نانوگرم بر گرم و آفلاتوکسین کل را ۳۰ نانوگرم بر گرم در برنج تعیین کرده است[۷-٤]. آفلاتوكسينها مىتوانند بەصورت مستقيم و غيرمستقيم محصولات لبني را ألوده كنند. عوامل غيرمستقيم شامل مواردی است که دام ها غذای آلوده به آفلاتوکسین B1 را مصرف می کنند و در اثر متابولیزه شدن این سم در بدن حیوانات به آفلاتوکسین M1 تبدیل شده و وارد شـر آنهـا میشود. آلودگی مستقیم محصولات لبنی با مایکوتوکسین ها ممکن است بهدلیل رشد قارچی ناشبی از قارچهای مورد استفاده برای عمل تخمیر و یا رشد قارچی غیر عمدی باشد[۸]. در سال ۲۰۰۶ آفلاتوکسین B1 و مخلوط آفلاتوكسين هاي G ،B و M توسط سازمان بين المللي تحقیقات بر روی سرطان (IARC°) در گروه ۱ مواد سرطانزا طبقه بندی شدند. در واقع مخربترین اثر آفلاتوکسین،ها بروز سرطان کبد (HCC^٦) در انسان،ها می باشد. هر ساله بالغ بر ۳۲۰ هزار مورد جدید از HCC در دنیا گزارش می شود. این سرطان نسبت به سایر سرطان ها نرخ مرگومیر بالاتری دارد[۹]. درنتیجه شناسایی و غربالگری ساده و سریع این توکسین در مواد غذایی بسیار ضروری است.

در سالهای اخیر، برخی روش های آزمایشگاهی مانند کروماتوگرافی لایه نازک (TLC)، کروماتوگرافی مایع (LC)، کروماتوگرافی ایمونوافینیتی (IAC)، کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC)، کروماتوگرافی مایع – طیف سنجی جرمی (LC-MS)، کروماتوگرافی مایع – طیف ایمونوسنسور الکتروشیمیایی و نانوفناوری برای تشخیص و سنجش آفلاتوکسین B1 در مواد غذایی مختلف مطالعه شده است[۱۰, ۱۱]. اگرچه این روش ها حساس و دقیق ۱-مقدمه

آفلاتوکسین، ها گروهی از ترکیبات سمی از دسته مایکوتوکسین،ها هستند که توسط قـارچ هـایی از جـنس آسير ژيلوس به خصوص، آسير ژيلوس فلاووس، آسیرژیلوس یارازیتیکوس" و به مقدار خیلی کمتر توسط *آسپرژیلوس نومیوس^٤ ح*ین تولید و نگهداری مواد غـذایی ساخته میشوند. قارچهای *آسپرژیلوس فلاووس* و آسپرژیلوس پارازیتیکوس میتوانند بر روی خاک، سبزیجات در حال فساد، یونجه و دانههای خوراکی مخصوصا در مناطقی با آب و هـوای اسـتوایی و یـا نیمـه استوایی رشد کنند. علاوه بر این، این قارچها میتوانند در انبارهایی که مواد غذایی در شرایط نامناسب نگهداری می شوند، نیز کلونی ایجاد کنند[۱]. امروزه بیش از ۲۰ نوع آفلاتوكسين شناسايي شدهاند كه مهمترين أنها شامل آفلاتوکسین های B₁ ،B₂ ،G₁ ،B₂ ،B₁ و M₂ هستند. اکثر این آفلاتوکسین،ها بر روی مواد غذایی نظیر غلات، انواع فلفل ها و میوه ای خشک شده یافت می شوند. در حالیکه، وجود متابولیتها نظیر آفلاتوکسین، ای M₁ و M2 در گوشت و شیر دامها و طیوری که با غـذای آلـوده به أفلاتوكسينها تغذيه شدهاند، نيز گزارش شدهاند[٢]. تاريخچه آلودگی آفلاتوکسين در مواد غذايي در ايـران بـه سال ۱۹۷۶ باز می گردد که مسمومیت به علت مصرف نان آلوده در تهران گزارش شده است و امروزه از روش آنالیزی دستگاهی جهت شناسایی این توکسینها در ترکیبات خوراک دام و طیور استفاده شده است[۳]. بسیاری از کمیته ها و موسسات استاندارد بین المللی، برای مقدار قابل قبول مایکوتوکسین در مواد غذایی حد تعیین كردهاند. بهعنوان مثال كميته اروپايي كدكس حداكثر سطح قابل قبول آفلاتوکسین کل در برنج را ٤ نانوگرم بر گرم و میزان ۲ نانوگرم بر گرم را برای آفلاتوکسین B1 در

⁵ International Agency for Research on Cancer

⁶ Hepatocellular carcinoma

¹ Aspergillus

² A. flavus

³ A. parasiticus

⁴ A. nomius

_زين الديني و همكاران

نمک می شود. این در حالی است که مولکول های DNA دو رشته ای و یا تک رشته ای متصل به لیگاند چنین قابلیتی ندارند [17–١٤]. به دلیل خصوصیات جالبی که آپتامرها دارند، امروزه به طور گسترده ای در طراحی حسگرهای زیستی (آپتاسنسورها)، به عنوان عامل شناساگر، به کار رفته اند. تاکنون از آپتامرها در طراحی حسگرهای رنگ سنجی، فلورسانس و الکتروشیمیایی برای طیف گسترده ای از اهداف همچون داروه ا، سمها و فلزات سنگین استفاده شده است، که در تمامی این موارد، نتایج مطلوبی به دست مدد حد نانومولار و پیکومولار بوده و اختصاصیت مناسبی نیز داشته اند [۰۲–۱۷]. در پژوهش حاضر تلاش شده است یک آپتاسنسور حساس و انتخابی به منظور شناسایی و غربالگری آفلاتوکسین B1 در نمونه ها آلوده ارائه شود.

۲-۱- مواد

آپتامر اختصاصی سم آفلاتوکسین B1 و مکمل آن بر مبنای مقاله ارائه شده توسط کاستیلو و همکارانش [۲۱]، از شرکت Bioneer کره جنوبی خریداری شد. سموم آفلاتوکسین B1، M1 ، اخراتوکسین A (OTA) ، زرالنون (ZEN)، وومیتوکسین (DON)، آلبومین سرم گاوی (SNA)، سدیم سیترات، پودر طلا [Bohoride (III) chloride ال نانوذرات سیلیکا (SNP) پوشش داده شده با استرپتاویدین از شرکت Micromod آلمان، خریداری شد. پلیت ۹٦ خانه سیاه مخصوص فلورسانس از شرکت بتاژن تهیه شد.

نانوذرات طـلا (GNPs) بـر اسـاس روش پیشـنهادی ژانـگ و همکاران مبنی بر احیا HAuCl4 توسط سـدیم سـیترات، تهیـه شده است.

هستند، ولي معايبي نيز دارند. از جمله اين معايب مي توان به وجود یک کاربر آموزش دیده، گران قیمت بودن روش، زمان بر بودن آزمون و جواب مثبت کاذب با این دستگاه ها و همين طور هزينه بالاي تهيه أنتيباديها اشاره كرد. بنابراین، توسعه روش،های آنالیتیکال جدید کے عـلاوہ بـر دقیق و صحیح بودن بتوانند نقصهای روشهای موجـود را هم بپوشانند، ضروری است. از جمله ایـن روشهـای جایگزین، استفاده از زیست حسگرها است. بنابراین، تقاضای زیادی برای این روش های سریعتر، سادهتر و مقرون به صرفهتر مورد استفاده در صنعت غذايي بهوجود آمده است. اخیراً، حسگرهای زیستی نوری همراه با نانوذرات طلا (GNPs) یک پلتفرم امیدوارکننده برای ایس منظور و بر اساس ضريب جذب فوقالعاده بالا و ویژگیهای نوری به شدت وابسته به فاصله آنها فراهم کردهاند. تغییر رنگ در این مورد، که از جفت شدن پلاسمون بین ذرات در طول تجمع GNP یا پراکنـدگی مجدد یک دانه GNP ناشی می شود، شاید یکی از قوىترين و سادەترين روش هاى نانوحسگر موجود باشـد. روش ها نشان دادند که تشخیص حساس اهداف خاص را مي توان به سادگي و به سرعت بدون ابزار دقيق پيچيده انجام داد[١٣, ١٣].

از سوی دیگر، آپتامرها به عنوان الیگونو کلئوتیدهای کوتاه تک رشته ای با قابلیت فضایی این توانایی را دارند که بطور اختصاصی به هدفشان متصل شوند. هدف آپتامرها میتواند از یک تک مولکول گرفته تا اهداف پیچیده حتی یک ارگانسیم کامل را شامل میشود و پایه واساس شناسایی توسط آپتامرها، ساختار سوم تشکیل شده توسط آنها است. در ساده ترین شکل، آپتامرهای تک رشتهای از جانس DNA (ssDNA) به شکل فیزیکی بر سطح نانوذرات طلا جذب می شوند. این امر، اثری پایدار کننده بر نانوذرات طلا دارد و منجر به کاهش اثر تجمع ناشی از

جدون آپیامر اختصاصی افاریو کسین و محمل آل[۱۱]			
اليگونو كلئو تيد	('3 - '5) ترادف		
AFB1 aptamer (Apt)	GTTGGGCACGTGTTGTCTCTCTGTGTCTCGTGCCCTTCGCTAGGCCCACA-Biotin		
Complementary strand (CS)	CAACCCGTGCACAACAGAGAGACACAGAGCACGGGAAGCGATCCGGGTGT		





شکل ۱ تصویری از استراتژی تشخیصی با کمیلکس SNP-dsDNA و نانوذرات طلا. در حضور آفلاتوکسین (هدف) رشته مکمل از کمپلکس SNP-dsDNA جدا شده و با اتصال به سطح GNPs ، در برابر تجمع نمکی مقاومت کرده و به رنگ قرمز باقی میماند. اما در عدم حضور هدف، کمپلکس SNP-dsDNA بهصورت دو رشته باقی مانده و رشته مکمل از آن جدا نشده و درنتیجه نانودرات طلا در حضور نمک تجمع یافته و به رنگ بنفش در میآید.

نانوذرات طلا با استفاده از قانون بير-لامبرت' تعيين شد[۲۲]. در نهایت ویژگی های GNPs با استفاده از میکروسکوپ الکترونی و DLS بررسی شد. ۲–۳ طراحی و تهیه نانو بیوپروب شناساگر در استراتژی تشخیصی بهکار گرفته شده در این یـژوهش، ابتدا كميلكس SNP-dsDNA مطابق شكل ١، طراحي و تهیه شد. برای تشکیل کمپلکس SNP-dsDNA ، حجم ۱۳٫۲ میکرولیتر از SNP یوشش داده شده با استریتاویدین با غلظت ۲۵ میلیگرم بر میلیلیتر به ۵ میکرولیتـر آپتـامر بيوتينيله با غلظت ٧٥ ميكر ومولار اضافه شد (غلظت نهایی SNP معادل ۲٦٠ میکروگرم بر میلیلیتر است). پس بهطور خلاصه، یک میلی لیتر از محلول HAuCl4 با غلظت ٥٠ میلیمولار به ٤٩ میلیلیتر آب دیونیزه اضافه شـد. بـه این محلول مقدار ٥ میلی لیتر از محلول سدیم سیترات با غلظت ۳۸/۸ میلی مولار اضافه و به مدت ۲۰ دقیقه هم زده شد. پس از تهیه نانوذرات، در دمای ٤ درجه سانتی گراد و با دور g ۱٤۰۰۰ و به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفوژ شـد و در انتها محلول رويي جدا شد. سپس، سوسپانسيون نانوذرات طلا با آب دیونیزه به نسبت. ای ۱۰:۹۰ ، ۸۰: ۲۰ ، ۷۰، ۳۰:۷۰ تهیه شد و جذب آن در طول مـوج ۵۲۰ نـانومتر بررسـی شد و نمونه دارای جذب در محدوده ۰/۰ تا ۲/۰برای ادامه کار انتخاب شد. با مشخص شدن جذب، غلظت

¹ Beer-Lambert law

_زين الديني و همكاران

از گذشت یک ساعت از زمان انکوباسیون، مقدار ۵ میکرولیتر از رشته مکمل (CS) با غلظت ۷۵ میکرومولار نیز به مجموعه بالا اضافه شد و کل نمونه برای یک ساعت دیگر در دمای اتاق انکوبه شدند. در نهایت برای تایید اتصال SNP به آپتامر از ژل آگارز ۲/۵ درصد استفاده شد و غلظتهای ۲۲۰ و ٤٤۰ میکروگرم بر میلیلیتر از SNP نیز بررسی شدند. همچنین، برای بررسی اتصال رشته مکمل به GNPs ، ۵۰۰ نانومولار از رشته مکمل به V نانومولار از SNP اضافه شده و برای بررسی و تایید Irصال رشته مکمل به نانوذرات طلا نیز از ژل آگارز ۲/۵

۲-۶ ارزیابی عملکرد آپتاسنسور در بافر و سرم

در روش های رنگسنجی برای بررسی شدت رنگ، غلظتهای مختلف از هدف در مجاورت آیتاسنسور قرار می گیرد. در اینجا غلظت های ۲۵۰۰۰ و ۱۲۰۰۰، ۲۰۰۰، ۰ نانوگرم بر لیتر از AFB1 را طبق مراحل گفته شده در بخش های قبل، در مجاورت آپتاسنسور تهیه شده قرار داده شد و تغییر رنگ از آبی (غلظت • نانوگرم بر لیتر) تا قرمز در بررسی شد. همچنین، برای شناخت توانایی و قابلیت عملکرد آپتاسنسور در نمونههای زیستی از سرم استفاده شد. ابتدا نمونه سرم به نسبت ۱ ب. ۵۰ توسط PBS میلیمولار رقیق شد. سپس با استفاده از این سرم، نمونه های متعددی با غلظت های افزاینده از AFB1 (•-۲۰۰۰۰ نانوگرم بر لیتر) آماده و با غلظتی ثابت از آپتاسنسور برای اندازه گیری مخلوط شد. مشخص است که با افزایش غلظت AFB، مقدار A/(A-A) نیز افرایش می یابد. سپس، مشابه آنچه که در بخش های پیشین گفته شد منحنی استاندارد برای اندازهگیری حد تشخیص (LOD) در سرم رسم می شود. ۲-۵ تعیین حد تشخیص آپتاسنسور برای بررسی کارکرد و عملکرد آپتاسنسور در بافر PBS ، غلظتهای 50000-0نانوگرم بر لیتر از آفلاتوکسین B1

(AFB1) انتخاب شد. براین اساس حجم ۵۰ میکرولیتـر از کمپلکس SNP-dsDNA به حجم ۵۰ میکرولیتـر از ۱ با

غلظتهای مختلف 0-50000 نانو گرم بر لیتر اضافه شد. پس از ۳۰ دقیقه انکوباسیون در دمای اتاق هر یک از مخلوطها با دور g ۱۱۰۰۰ و به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شدند. سپس، ۵۰ میکرولیتر GNPs با غلظت ۱۸ نانومولار به سوپرناتانتها اضافه شد. پس از ۱ ساعت انکوباسیون در دمای اتاق، ٤ میکرولیتر از NaCl با غلظت امیکرومولار به مخلوطها اضافه شد و جذب خوانده شد. A عدد اگریگاسیون بعد از اضافه کردن هـدف و A₀ عـدد اگریگاسیون قبل از اضافه کردن هـدف محاسـبه میشـود. عدد اگریگاسیون نسبت جذب نمونهها را در طول موج ۳۵۰ نانومتر نشان میدهد. GNPs در حالت اگریگاسیون این طول موج را جذب میکنند. درنتیجه نموداری ترسیم می شود که محور عمودی آن A/(A-A) و محور افقی آن لگاریتم غلظت AFB1 بر حسب نانوگرم بر لیتر است. از این نمودار حد تشخیصی آپتاسنسور محاسبه شد. ۲-۲ بررسی انتخابی بودن آپتاسنسور

میزان عملکرد انتخابی آپتاسنسور پارامتر مهمی برای ارزیابی آن است. برای این کار، آپتاسنسور در مجاورت غلظت ۷۵۰۰۰ نانوگرم بر میلیلیتر از AFB، AFB، نلظت ZEN ،DON و OTA قرار گرفته و عملکرد اختصاصی آپتاسنسور بین نمونههای مشابه با آفلاتوکسین مقایسه شد. ۳- نتایج

۳–۱ تعیین ویژگیهای نانوذرات طلا

پس از سنتز نانوذرات طلا (GNPs) براساس روش های مطرح شده در بخش مواد و روش ها، نانوذرات طلا تولیدی با استفاده از یک اسپکتروفتومتر UV-vis در محدوده ۲۰۰-۷۰۰ نانومتر بررسی شد. ماکزیمم پیک جذبی در محدوده ۲۰۰ نانومتر بیانگر، سنتز و غلظت مناسب GNPs است (شکل ۲-بالا). همچنین، تصاویر

زیست فناوری دانشگاه تربیت مدرس

دوره ۱۳، شماره ۳، پاییز ۱٤۰۱

سنتز شده با استفاده از دستگاه DLS، ۱٤,٤۰ نانومتر و پتانسیل زتای آن در حدود ۲۷,۵- میلیولت، محاسبه شد و بهدست آمد (شکل ۳). تهیه شده با میکروسکوپ الکترونی گذاره، مقایسه مناسبی از پراکندگی GNPs نسبت به حالت آگریگه شده را نشان داد که بیانگر شکل مناسب نانوذره در عملکرد با نمک میباشد (شکل ۲-پایین). از سوی دیگر اندازه GNPs



شکل ۲ مشخصات نانوذرات طلا. بالا- طیف جذبی نانوذرات طلا در غلظتهای مختلف. پایین- مرفولوژی نانوذرات تولیدی با استفاده از میکروسکوپ الکترونی الکترونی گذاره، (راست) نانوذرات طلا آگریگه شده و (چپ) پراکنده، مقیاس در این تصاویر ۲۵ نانومتر است.



شکل ۳ منحنی DLS مربوط به تعیین اندازه و پتانسیل زتای GNPs. (چپ) منحنی میانگین اندازه نانوذره، (راست) بار سطحی نانوذره.

شناسایی ساده و سریع ... _

۳– ۲ ارزیابی عملکرد آپتاسنسور طراحی شده پس از سنتز GNPs و تایید اتصال رشته مکمل به آن، برای ارزیابی عملکرد آپتاسنسور طراحی شده، ابتدا کمپلکس SNP-dsDNA مطابق شکل ۱، طراحی و تهیه شد. برای تایید اتصال SNP به آپتامر از ژل آگارز ۲/۵ شد. برای تایید اتصال SNP به آپتامر از ژل آگارز ۲/۵ برمد استفاده شد و غلظتهای ۲۲۰ و ٤٤۰ میکروگرم بر میلیلیتر از SNP نیز بررسی شد. همان طور که در شکل ٤ مشخص است در غلظت ۲۰۲۰ میکروگرم بر میلیلیتر هیچ باندی از آپتامر آزاد بر روی ژل مشاهده نشد.

۳– ۳ ارزیابی عملکرد آپتاسنسور

برای تایید عملکرد آپتاسنسور، میزان جذب در طول موج های مختلف اندازه گیری شد (شکل ۵-بالا). همان طور که در این شکل مشخص است در صورت وجود هدف در محیط، به علت اتصال آپتاسنسور به هدف، رشته مکمل از کمپلکس dsDNA-SNP جدا شده و پس از



شکل ٤ ارزیابی نانوذرات طراحی شده با استفاده از ژل آگاروز ۲/۵ درصد. (چپ) بررسی و ارزیابی اتصال رشته توالی مکمل به GNPs با استفاده از روش ژل الکتروفورز. چاهک ۱: نانوذره طلا متصل به رشته مکمل. چاهک ۲: رشته مکمل (غلظت). (وسط) بررسی تشکیل کمپلکس SNP-dsDNA بر روی ژل آگارز ۲/۵ درصد. چاهک ۱: آپتامر آزاد، چاهک؛ ۲: آپتامر بهعلاوه ٤٤٠ میکروگرم بر میلیلیتر از SNP، چاهک؛ ۳: آپتامر به علاوه ۲٦٠ میکروگرم بر میلیلیتر از SNP. (راست) چاهک ۱: آپتامر، چاهک؛ ۲: رشته مکمل، چاهک؛ ۳ معلکس dsDNA-SNP.

_زين الديني و همكاران

سانتریفیوژ در سوپرناتانت باقی میماند. حال، چنانچه این محلول به نانوذرات طلا اضافه شود، رشته های مکمل میتوانند دور این نانوذرات قرار گرفته و از تجمع یافتن این ذرات در مواجهه با NaCl جلوگیری کنند. به این ترتیب محیط به رنگ قرمز در آمده و در طول موج ۲۰۰ نانومتر پیک مشاهده میشود. حال، اگر در محیط، هدفی وجود نداشته باشد، کمپلکس dSDNA-SNP بدون تغییر باقی میماند و در نهایت پس از سانتریفوژ رشته مکملی مجاورت آزاد وجود ندارد. بنابراین، نانوذرات طلا در ممت آبی تیره پیش میرود و هیچ پیکی مشاهده نمی شود. درنتیجه از غلظت ۱۰نانوگرم (بدون هدف، آبی)، تا قابل تفکیک است (شکل ٥– پایین).



شکل ۵ بالا- بررسی عملکرد آپتاسنسور در مجاورت AFB₁. در صورتی که در محیط هدف وجود داشته باشد، به علت آزاد شدن رشته مکمل از کمپلکس dsDNA-SNP و باقی ماندن در سوپرناتانت، با اضافه کردن نمک (NaCl)، GNPs تجمع نمی یابند. حال اگر در محیط، AFB₁ حضور نداشته باشد، رشته مکمل در سوپرناتانت حضور ندارد و نمیتواند از GNPs در مقابل تجمع یافتن در مواجهه با نمک محافظت کند. پایین- تغییر رنگ نانوذرات طلا در مجاورت غلظتهای مختلف از AFB₁. از راست به چپ، غلظتهای ۰، ۲۰۰۰، ۱۲۰۰۰ و ۲۵۰۰۰ نانوگرم بر لیتر AFB₁استفاده شده است.

آپتاسنسور میزان جذب اندازه گیری شد. با قرار دادن مقادیر جذب در معادله خط به دست آمده از نمونه های سرم، میزان غلظتی از AFB۱ که آپتاسنسور قادر به اندازه گیری آن است، محاسبه شد. بر اساس جدول ۲ آپتاسنسور قادر به تشخیص میزان ۹۷ تا ۱۰۲ درصد می باشد که مقادیر قابل قبولی است. انحراف از معیار نسبی کمتر از ۸/۵ درصد میباشد که نشان دهنده صحت انجام کار است. با توجه به تکرارپذیری کار می توان گفت که دقت انجام کار نیز مطلوب بوده است. همچنین، برای بررسی عملکرد آپتاسنسور در نمونههای زیستی، از سرم آلوده شده به آفلاتوکسین (بهصورت مصنوعی و در غلظتهای مختلف) استفاده شد. سپس، مشابه آنچه که در بخش ۲-٤ بیان شد، منحنی استاندارد برای اندازه گیری حد تشخیص (LOD) در سرم، رسم شد (شکل ۲). به این ترتیب مقدار حد تشخیص این روش، ۰۵ نانوگرم بر لیتر و محدوده خطی آن ۲۸۰۰۰-۲۰۰ نانوگرم بر لیتر محاسبه و تخمین زده شد. از سوی دیگر برای بررسی بازیابی، ابتدا غلظتهای مشخص از IAFB در سرم تهیه و سپس با استفاده از



شکل ۲ بررسی عملکرد آپتاسنسور در نمونه سرم. حرف A عدد اگریگاسیون بعد از اضافه کردن AFB₁ و Ao عدد اگریگاسیون قبل از اضافه کردن AFB1 میباشد.

میزان انحراف از استاندارد نسبی	میزان بازیابی	مقدار AFB1 یافت شدہ (ng/L)	مقدار AFB1 اضافه شده (ng/L)	نمونه سرم
(%, n=4)	(%)			1.
٤,٨	٩٧,٥	٩٧٥		١
٣,٦	٩٧	٤٨٥٠	0	۲
٨,٥	١•٦	109	10	٣

جدول ۲ آزمون بازیابی برای ماده AFB۱ در نمونههای سرم.

بهدست می آید. محدوده خطی حد تشخیص آن ۲۰۰۰-۲۰۰ نانوگرم بر لیتر محاسبه و تخمین زده شد. از سوی دیگر برای بررسی انتخابیت آپتاسنسور، این حسگر در مجاورت غلظت ۲۰۰۰ نانوگرم بر میلی لیتر از Ama AFB، AFB، MON، AFM، و ATO قرار گرفت. شکل ۸ نشان می دهد جذب نسبی آپتاسنسور در مواجهه با AFM، MON، AFM، و ATO کمی افزایش داشته است. در حالی که، این مقدار در مواجه با AFB، به طور معناداری بسیار بیشتر بوده است. این نتایج نشان می دهد آپتاسنسور به صورت اختصاصی علیه AFB، عمل می کند.

۳- ۳ ارزیابی حساسیت و اختصاصیت آپتاسنسور طراحی شدہ

شناسایی ساده و سریع ... _

برای ارزیابی و محاسبه حد تشخیص (حساسیت) آپتاسنسور ساخته شده، براساس موارد مطرح شده در بخش ۲-٤، نمودار ترسیم شد (شکل ۷-بالا). براین اساس همچنین، ناحیه خطی نمودار شکل رسم شد و معادله = y همچنین، ناحیه خطی نمودار شکل رسم شد و معادله = y پایین). از تقسیم سه برابر انحراف استاندارد بر شیب این خط حد تشخیص (LOD) ۳۰ نانوگرم بر لیتر محاسبه و

زیست فناوری دانشگاه تربیت مدرس



شکل ۷ بالا- بررسی کارکرد آپتاسنسور در مجاورت غلظتهای مختلف از AFB₁. پایین- نمودار استاندارد AFB₁. حرف A عدد اگریگاسیون بعد از اضافه کردن هدف و Ao عدد اگریگاسیون قبل از اضافه کردن هدف میباشد.



شکل ۸ بررسی میزان انتخابی بودن آپتاسنسور طراحی شده در برابر مواد مختلف با ساختار شیمیایی نزدیک به AFB₁.

تغییر سطح پلاسمونیک این نانوذرات سبب شده است کـه با استفاده از مولکولهای تشخیصی، همچون، آنتیبادی و آپتامر، بتوان یک روش رنگسنجی ساده و سریع را بـرای

در سالیان اخیر استفاده از سیستمهای رنگسنجی مبتنی بر GNPs مورد توجه بسیاری از محققان قرار گرفته است.

٥-بحث

یا آپتامر توسط ترکیبات فلورسانس یا رادیواکتیو ندارنـد. البته مزیت روشهای دستگاهی شناسایی آفلاتوکسینها در مقایسه با زیست حسگرها بر کسی پوشیده نیست. تشخیص مولکولهای زیستی نظیر توکسین یا باکتری، توسعه داد[۲۵–۲۳]. از مزیتهای این سیستمها میتوان به ساده بودن و عدم نیاز به دستگاههای پیچیده اشاره کرد. همچنین، این حسگرها نیازی به نشاندار کردن آنتیبادی

-		•		
Detection technique	Recognition probe	Limit of detection	Dynamic detection range	Ref.
Chemiluminesence (CL)	Aptamer	0.11 ng/mL	0.1-10 ng/mL	33
Electrochemiluminescence (ECL)	Aptamer	0.02 pg/mL	0.05-100 pg/mL	34
Real-time quantitative polymerase chain reaction (RT-qPCR)	Aptamer	25 fg/mL	5.0×10-5- 5.0 ng/mL	35
Real-time quantitative polymerase chain reaction (RT-qPCR)	Aptamer	0.03 ng/ L	1.0 × 10–4- 1.0 µg/L	36
Surface-enhanced Raman scattering (SERS)	Aptamer	0.03 ng /L	0.03-100 ng/mL	37
Surface-enhanced Raman scattering (SERS)	Aptamer	0.48 pg /mL	1 to 1000 pg/mL	38
Surface plasmon resonance (SPR)	Aptamer	0.4 nM	0.4- 200 nM	39
Microring resonator	Aptamer	5 nM		40
Fluorescence	Aptamer	0.1ng/mL	0.1 - 0.00001 ng/mL	41
Fluorescence	Aptamer	1.6 ng/mL	5-100 ng/mL	42
Fluorescence	Aptamer	3.4 nM	10-400 nM	43
Fluorescence	Aptamer	0.3 ng/g ng/g	0.1-10 ng/g	27
Fluorescence	Aptamer	5 pg/mL	5 pg/mL to 2.00 ng/mL	44
Fluorescence	Aptamer	1.4 nM	1.6 nM to 160 µM	45
Fluorescence	Aptamer	0.2pg/mL pg/mL	0.001-0.05ng/mL	46
FRET	Aptamer	0.34 pg /mL	0.005-100 ng mL-1	47
Colorimetry and Chemiluminesence (CL)	Aptamer	7 nM and 0.5 nM	80-270 nM	17
Colorimetry	Aptamer	0.025 ng/mL	0.025-100 ng/mL	30
Colorimetry	Aptamer	50 ng/L		This work

جدول۳ مقایسه حد تشخیص و دامنه خطی آپتاسنسورهای نوری.

Detection Method	Recognition probe	Limit of detection	Ref.
Instrumental Methods	UHPLC-FLD	2 ng/mL (6.4 nM)	48
	Immunochromatography assay	2.5 ng/mL (8 nM)	49
Antibody based methods	Clean-up tandem immunoassay column	5 ng/mL (16 nM)	50
	Enzyme immunoassay	2 ng/mL (6.4 nM)	51
	RT-qPCR	25 fg/mL (80 fM)	35
	ElectrochemicalAptasensor based on electropolymerized Neutral red	0.016 ng/mL (0.05 nM)	52
	Electrochemical aptasensor based on Cys-PAMAM dendrimers	0.12 ng/mL (0.4 nM)	53
	Aptamer-based dipstick assay	0.1 ng/ml (0.32 nM)	27
Aptamer based methods	Colorimetric sensor based on aptamer/split DNAzyme	0.1 ng/mL (0.3 nM)	54
	Enzymatic method based on AChE inhibition	10 ng/mL (32 nM)	55
	FRET based aptasensor	0.34 pg mL-1	47
	SERS aptasensor	0.48 pg mL-1	39
	Aptamer-based fluorescent assay	50 pg mL-1(50 ng/L)	This work
Fluorescence	Aptamer	50 ng/L	This work

جدول ٤ مقایسه روشهای شناسایی آفلاتوکسینB1.

_زين الديني و همكاران

گروه بیوتین از طریق پیوند با استراپتاویدین موجود در سطح نانوذرات سیلیکا به این نانو ذرات متصل شده، سیس با تایید اتصال، رشته مکمل آیتامر را به محیط اضافه کرده و این رشته به آپتامر وصل میشود. اگر در محیط AFB1 حضور داشته باشد، آپتامر که میل پیوندی بیشـتری به AFB1 دارد از رشته مکمل جدا شده و به AFB1 متصل می شود. حال با سانتریفیوژ کردن، سویرناتانت که حاوی رشته مکمل است، جدا شده و با اضافه کردن به GNPs، این رشتههای مکمل دور GNPs قرار گرفته و مانع تجمع آنها در مجاورت محلول یک مـولار از NaCl مـیشـوند. بنابراین رنگ محیط قرمز رنگ میباشد و هر چـه غلظـت AFB1 بیشتر باشد رنگ قرمزتر خواهد بود (شکل ۱). برعکس اگر در محیط AFB1 وجود نداشته باشد، رشته مکمل از آپتامر جدا نشده و بنابراین پس از مرحله سانتریفوژ، رشته مکملی برای ممانعت از تجمع GNPs در مجاورت نمک وجود ندارد. بنابراین، رنگ محیط آبی تیره میشود. مکانیسم عملکرد آپتاسنسور در شکل ۱ ارائه شده است. درنتیجه این آیتاسنسور تشخیصی می تواند در برای شناسایی ساده، سریع و دقیـق AFB1 مـورد اسـتفاده و توسعه قرار گیرد.

تشکر و قدردانی

مطالعه حاضر در پژوهشکده علوم و فناوری زیستی دانشگاه صنعتی مالک اشتر انجام گرفته است و بودجه آزمایشات فوق از سوی این دانشگاه تامین شده است. بنابراین از زحمات مسئولین این دانشگاه، سپاسگذاری می شود.

۷- منابع

1. Ismail, A., Gonçalves, B.L., de Neeff, D.V., Ponzilacqua, B., Coppa, C.F.S.C., Hintzsche, H., Sajid, M., Cruz, A.G., Corassin, C.H., Oliveira, C.A.F. (2018) Aflatoxin in foodstuffs: Occurrence and recent advances in decontamination. *Food Res. Int.* 113, 74-85.

2. Akhtar, S., Shahzad, M.A., Yoo, S-H., Ismail, A., Hameed, A., Ismail, T., Riaz, M. (2017) Determination of Aflatoxin M 1 and Heavy Metals

اما، زیست حسگرها می توانند بهعنوان یک روش سریع و ارزان شناسایی پیش از بهکار بردن روش های دستگاهی مطرح باشند. آنتی بادی ها و آیتامر ها پر کاربر دترین گیرنده های زیستی در شناسایی آفلاتوکسینها هستند. با این حال، اسیدهای نوکلئیک (آپتامرها) نسبت به آنتیبادیها عمر مفيد بالاترى دارند. علاوه بر اين اندازه كوچكتر، توليد توسط یک روش برونتنی (SELEX) و توانایی ایجاد اصلاحات بر روی ساختار، باعث شده است آیتامرها نسبت به آنتی بادی ها بیشتر مورد توجه پژوهشگران قرار بگیرنـد[۲۸-۲۲]. با توجـه بـه مشخصـات سـم شناسـی آفلاتوكسين B1 (AFB1)، در ارزيابي كيفيت منابع غذايي، شناسایی متابولیت اصلی آن نظیر آفلا توکسین M1 (AFM1)، بسیار مهم است. از سوی دیگر، به دلیل سطوح پایین این متابولیتهای سمی، توسعه روشهای قابل اعتماد و حساس ضروری می باشد. امروزه روش های الکتروشیمیایی و نوری به شدت برای توسعه آیتاسنسورها استفاده می شود[۲۹]. آپتاسنسورهای مختلفی برای تشخيص AFB1 و متابوليت اصلى أن AFB1 توسعه یافتهاند، از جمله، رنگسنجی[۳۰]، فلورسانس[۳۱]، الکتروشیمیایی[۳۲] و نورتابی شیمیایی[۳۳]. در جـدول ۳ ویژگیهای روش تشخیصی در این مطالعه با روشهای تشخیصی نوری دیگر مقایسه شده است. اگرچه این روش نسبت به برخی روش ها ی اشاره شده، دارای حد تشخیص کمتری می باشد، اما سادگی روش، سهولت استفاده، قیمت مناسب و قابلیـت روش بـرای اسـتفاده در محيط، باعث شده تا بهعنوان يک روش تشخيصي مناسب برای سنجش اَفلاتوکسینB1 معرفی شود. همچنین در جدول ٤ روش مبتنی بر آپتامر با سایر روش های سنجشی دستگاهی و مبتنی بر آنتیبادی مقایسه شده است. ٦- نتیجه گیری

در مطالعه حاضر یک آپتاسنسور چشمی با استفاده از نانوذرات طلا (GNPs) طراحی شد. آپتامر AFB1 حاوی diagnosing Alzheimers disease: A review. *Mater. Sci. Eng. C. Mater. Biol. Appl.* 135,112689.

16. Alipour, M., Zeinoddini, M., Saeedinia, A.R. (2018) Anti-Trinitrotoluene aptamer: Design, functional assessment and optimization. *Appl. Biochem. Microbio.* 54,677-681.

17. Hosseini, M., Khabbaz, H., Dadmehr,M Ganjali, MR., Mohamadnejad, J. (2015) Aptamerbased Colorimetric and Chemiluminescence Detection of Aflatoxin B1 in Foods Samples. *Acta. Chim. Slov.* 62, 721–728.

18. Jalalian, S.H., M. Ramezani, N.M. Danesh, M. Alibolandi, K. Abnous, S.M. Taghdisi, (2018) A novel electrochemical aptasensor for detection of aflatoxin M1 based on target-induced immobilization of gold nanoparticles on the surface of electrode, *Biosens. Bioelectron.* 117, 487-492.

19. Barkheh, H., Zeinoddini, M., Ranjbar, B. Xodadadi, N. (2021) A novel strategy for trinitrotoluene detection using functionalized gold nanoparticles. *J. Anal. Chem.* 76,459–465.

20. Hua, Z., Yu, T., Liu, D., Xianyu, Y. (2021) Recent advances in gold nanoparticles-based biosensors for food safety detection. *Biosens. Bioelectron.* 179, 113076. doi: 10.1016/j.bios.2021.113076.

21. Castillo, G., Spinella, K., Poturnayov'a, A., 'Snejd'arkov'a, M., Mosiello, L., Hianik, T. (2015) Detection of aflatoxin B1 by aptame rbased biosensor using PAMAM dendrimers as immobilization platform. *Food Control*. 52, 9–18.

22. Zhang, Y., Liu, W., Zhang, W., Yu, S., Yue, X., Zhu, W., Zhang, D., Wang, Y., Wang, J. (2015) DNA-mediated gold nanoparticle signal transducers for combinatorial logic operations and heavy metal ions sensing, *Biosens. Bioelectron.* 72, 218-224.

23. Faridfar, G., Zeinoddini, M., Akbarzedehkolahi, S., Faridfar, S., Nemati, A.S. (2021) Immunodiagnostic of *Vibrio cholerae O1* using localized surface plasmon resonance (LSPR) biosensor. *Int. Microbiol.* 24, 115-122.

24. Yaghubi, F., Zeinoddini, M., Saeedinia, A.R., Azizi, A., Nemati, A.S. (2020) Design of localized surface plasmon resonance (LSPR) biosensor for immunodiagnostic of *E. coli O157*: H7 using gold nanoparticles conjugated to the chicken antibody. *Plasmonics.* 15, 1481-1487.

25. Zeinoddini, M., Azizi, A., Bayat, S., Tavasoli, Z. (2018) Localized surface plasmon resonance (LSPR) detection of diphtheria toxoid using gold nanoparticle-monoclonal antibody conjugates. *Plasmonics*, 13, 583-590.

26. Jia, Y., Zhou, G., Liu, P., Li, Z., Yu, B. (2019) Recent development of aptamer sensor for the quantification of aflatoxin B1. *Appl. Sci.* 9, 2364.

27. Shim, WB., Kim, MJ., Mun, H., Kim, MG. (2014) An aptamer-based dipstick assay for the

in Infant Formula Milk Brands Available in Pakistani Markets. *Korean J. Food Sci. Anim. Resour.* 37, 79-86.

3. Khorrami, R., Pooyanmehr, M., Ebrahim M., Soroor, N., Gholami, S. (2022) Evaluation of some aflatoxins in feed ingredients of livestock and poultry by HPLC method, a local study in kermanshah province. *Iranian J. Veterinary Med.* 16, 228-310.

4.Shabeer, S., Asad, S., Jamal, A., Ali, A. (2022) Aflatoxin contamination, its impact and management strategies: An updated review. *Toxins*, 14: 307.

5. Eskola, M.; Kos, G.; Elliott, C.T.; Hajšlová, J.; Mayar, S.; Krska, R. Worldwide contamination of food-crops with mycotoxins: Validity of the widely cited 'FAO estimate' of 25%. *Crit. Rev. Food. Sci. Nutr.* (2020), 60, 2773–2789.

6. Khoshpey, B., Farhud, D., Zaini, F. (2011) Aflatoxins in Iran: Nature, hazards and carcinogenicity. *Iranian J. Public Health.* 40, 1-30.

7. Mohammadi, M., Mohebbi, G., Hajeb, P., Akbarzadeh, S., Shojaee, I. (2012) Aflatoxins in rice imported to Bushehr, a southern port of Iran. *Am. Eurasian J. Toxicol. Sci.* 4, 31-5.

8. Mozaffari Nejad, A.S., Heshmati, A., Ghiasvand, T. (2020) The occurrence and risk assessment of aflatoxin M1 in cheeses samples from hamadan, Iran. *Iran J. Pharm. Res.* 19,44-50.

9. Dhakal, A., Sbar, E. Aflatoxin Toxicity. StatPearls Publishing; 2022, PMID: 32491713.

10. Zhang, K., Banerjee K. (2020) A review: Sample preparation and chromatographic technology for detection of aflatoxins in foods. *Toxins (Basel)* 12, 539.

11. Xue, Z., Zhang, Y., Yu, W., Zhang, J., Wang, J., Wan, F., Kim, Y., Liu, Y., Kou, X. (2019) Recent advances in aflatoxin B1 detection based on nanotech.nology and nanomaterials-A review. *Anal. Chem. Acta.* 1069, 1-27.

12. Li, H., Wang, D., Tang, X., Zhang, W., Zhang, Q., Li, P. (2020) Time-resolved fluorescence immunochromatography assay (TRFICA) for aflatoxin: Aiming at increasing strip method sensitivity. *Front. Microbiol.* 11,676.

13. Marin, M., Nikolic, M.V., Vidic, J. (2021) Rapid pont of need detection of bacteria and their toxins in food using gold nanoparticles. *Compr. Rev. Food Sci. Food Saf.* 20, 5880-5900.

14. Nooranian, S., Mohammadinejad, A., Mohajeri, T., Aleyaghoob, G., Kazemi Oskuee, R. (2021) Biosensors based on aptamer-conjugated gold nanoparticles: A review. *Biotechnol. Appl. Biochem.* doi: 10.1002/bab.2224.

15. Negahdary, M., Angnes, L. (2022) Electrochemical aptamer-based nanobiosensors for

Downloaded from biot.modares.ac.ir on 2024-05-21

39. Sun, L., Wu, L., Zhao, Q. (2017) Aptamer based surface plasmon resonance sensor for aflatoxin B1. *Microchimica. Acta.* 184, 2605-2610. 40. Chalyan, T., Pasquardini, L., Gandolfi, D., Guider, R., Samusenko, A., Zanetti, M., Pucker, G., Pederzolli, C., Pavesi, L. (2017) Aptamer-and Fab'functionalized microring resonators for aflatoxin M1 detection. *IEEE J Sel. Topics Quantum Electron.* 23, 1-8.

41. Zhang, J., Li, Z., Zhao, S., Lu, Y. (2016) Sizedependent modulation of graphene oxide–aptamer interactions for an amplified fluorescence-based detection of aflatoxin B 1 with a tunable dynamic range, *Analyst*, 141, 4029-4034.

42. Chen, L., Wen, F., Li, M., Guo, X., Li, S., Zheng, N., Wang, J. (2017) A simple aptamer-747 based fluorescent assay for the detection of Aflatoxin B 1 in infant rice cereal, *Food Chem.* 215, 377-382.

43. Sabet, F.S., Hosseini, M., Khabbaz, H., Dadmehr, M., Ganjali, M.R. (2017) FRET-based aptamer biosensor for selective and sensitive detection of aflatoxin B1 in peanut and rice, *Food Chem.* 220, 527-532.

44. Wang, B., Chen, Y., Wu, Y., Weng, B., Liu, Y., Lu, Z., Li, C.M., Yu, C. (2016) Aptamer induced assembly of fluorescent nitrogen-doped carbon dots on gold nanoparticles for sensitive detection of AFB 1. *Biosens. Bioelectron.* 78, 23-30.

45. Lu, Z., Chen, X., Wang, Y., Zheng, X., Li, C.M. (2015) Aptamer based fluorescence recovery assay for aflatoxin B1 using a quencher system composed of quantum dots and graphene oxide. *Microchimica. Acta.* 182, 571-578.

46. Zhang, J., Xia, Y.K., Chen, M., Wu, D.Z., Cai, S.X., Liu, M.M., He, W.H., Chen, J.H. (2016) A fluorescent aptasensor based on DNA-scaffolded silver nanoclusters coupling with Zn (II)-ion signal enhancement for simultaneous detection of OTA and AFB 1. *Sen. Act. B. Chemical.* 235, 79-85.

47. Mahmood Khan, I., Niazi, S., Yu, Y., Mohsin, A., Mushtaq, BS. Iqbal, MW., Rehman, A., Akhtar, W., Wang, Z. (2019) Aptamer induced multicolored AuNCs-WS2 "Turn on" FRET nano platform for dual-color simultaneous detection of AflatoxinB1 and zearalenone. *Anal. Chem.* 91, 14085–14092

48. Corcuera, L.A., Ibanez-Vea, M., Vettorazzi, A., Gonzalez-Penas, E., & Cerain, A. L. (2011) Validation of a UHPLC-FLD analytical method for the simultaneous quantification of aflatoxin B1 and ochratoxin a in rat plasma, liver and kidney. J. Chromatogr. B Analyt. Technol. Biomed. Life Sci. 879, 2733–2740.

49. Xiulan, S., Xiaolian, Z., Jian, T., Zhou, J., & Chu, F. S. (2005) Preparation of goldlabeled antibody probe and its use in rapid and simple detection of aflatoxin B1. *Biosens*. *Bioelectron*. 62, 288–294.

28.Jafari, M., Rezaei, M., Kalantari, H., Tabarzad, M., Daraei, B. (2017) Optimization of aflatoxin B1 aptasensing. *J. Toxicol.* 2017,2461354

29. Danesh, N.M., Bostan, H.B., Abnous, K., Ramezani, M., Youssefi, K., Taghdisi, S.M., Karimi, G. (2018) Ultrasensitive Detection of Aflatoxin B1 and Its Major Metabolite Aflatoxin M1 Using Aptasensors: A Review, *Trends Anal. Chem.* doi: 10.1016/j.trac.2017.12.009.

30. Luan, Y., Chen, Z., Xie, G., Chen, J., Lu, A., Li, C., Fu, H., Ma, Z., Wang, J. (2015) Rapid visual 645 detection of aflatoxin b1 by label-free aptasensor using unmodified gold nanoparticles, *J. Nanosci. Nanotechnol.* 15, 1357-1361.

31. Sun, W., Lu, Y., Mao, J., Chang, N., Yang, J., Liu, Y. (2015) Multidimensional sensor for pattern recognition of proteins based on DNA–gold nanoparticles conjugates, Analytical chemistry, 87, 3354-59.

32. Istamboulie, G., Paniel, N., Zara, L., Granados, L.R., Barthelmebs, L., Noguer, T. (2016) Development of an impedimetric aptasensor for the determination of aflatoxin M1 in milk, *Talanta*, 146, 464-469.

33. Shim, W. B., Mun, H., Joung, H. A., Ofori, J.A., Chung, D. H., Kim, M.G. (2014) Chemiluminescence competitive aptamer assay for the detection of aflatoxin B1 in corn samples, *Food Control.* 36,658 30-35.

34. Liu, J.L., Zhao, M., Zhuo, Y., Chai, Y.Q., Yuan, R. (2017) Highly efficient intramolecular electrochemiluminescence energy transfer for ultrasensitive bioanalysis of aflatoxin M1. *Chemistry-A European J.* 23, 1853-1859.

35. Guo, X., Wen, F., Zheng, N., Luo, Q., Wang, H., Wang, H., Li, S., Wang, J. (2014) Development of an ultrasensitive aptasensor for the detection of aflatoxin B 1. *Biosens. Bioelectron.* 56, 340-344.

36. Guo, X. Wen, F. Zheng, N. Li, S., Fauconnier, M.L., Wang, J. (2016) A qPCR aptasensor for sensitive detection of aflatoxin M1, *Anal. Bioanal. Chem.* 408, 5577-5584.

37. Zhao, Y., Yang, Y., Luo, Y., Yang, X., Li, M., Song, Q., (2015) Double detection of mycotoxins based on SERS labels embedded Ag@ Au coreshell nanoparticles. *ACS Appl. Mater. Interfaces.* 7, 21780-21786.

38. Aike, L., Xu, C., Tang, L., Ma, W., Xu, L., Kuang, H., Liu, L., Wu, X., Song, S., Song D., Chen, X. (2015) A SERS-active sensor based on heterogeneous gold nanostar core–silver nanoparticle satellite assemblies for ultrasensitive detection of aflatoxinB1. *Nanoscale*. 4. DOI: 10.1039/C5NR08372A.

دوره ۱۳، شماره ۳، پاییز ۱٤۰۱

polycarboxylic macrocycle modified with neutral red for aflatoxin B1 detection. *Electroanalysis*, 26, 2100–2109.

53. Castillo, G., Spinella, K., Poturnayová, A., Šnejdárková, M., Mosiello, L., & Hianik, T. (2015) Detection of aflatoxin B1 by aptamer-based biosensor using PAMAM dendrimers as immobilization platform. *Food Control* 52, 9–18.

54. Seok, Y., Byun, J. Y., Shim, W. B., & Kim, M. G. (2015) A structure-switchable aptasensor for aflatoxin B1 detection based on assembly of an aptamer/split DNAzyme. *Analyt. Chimica. Acta*, 886, 182–187.

55. Moscone, D., Arduini, F., & Amine, A. (2011) A rapid enzymatic method for aflatoxin B detection. *Methods Mol. Biol.* 739, 217–235 زیست فناوری دانشگاه تربیت مدرس

immunochromatography assay for Detection of aflatoxin B1. Int. J. Food Microbiol. 99, 185–194.

50. Goryacheva, I. Y., De Saeger, S., Delmulle, B., Lobeau, M., Eremin, S. A., Barna-Vetro, I., Van Peteghem, C. (2007) Simultaneous noninstrumental detection of aflatoxin B1 and ochratoxin A using a clean-up tandem immunoassay column. *Analyt. Chimica. Acta.* 590, 118–124.

51. Saha, D., Acharya, D., Roy, D., Shrestha, D., & Dhar, T. K. (2007) Simultaneous enzyme immunoassay for the screening of aflatoxin B1 and ochratoxin A in chili samples. *Analyt. Chimica. Acta.* 584, 343–349.

52. Evtugyn, G., Porfireva, A., Stepanova, V., Sitdikov, R., Stoikov, I., Nikolelis, D., & Hianik, T. (2014) Electrochemical aptasensor based on

Simple and rapid detection of aflatoxin B1 using a colorimetric aptasensor based on gold nanoparticles

Mehdi Zeiniddini¹, Abolfazl Danesh², Javad Fadaei Kakhki³, Noor Mohammad Danesh^{4,5}

1. Associate Professor, Chemistry and Chemical Engineering Faculity, Malek Ashtar University of Technology, Tehran, Iran.

2. Instructor, Student Research Committee, Faculty of Medicine, North Khorasan University of Medical Sciences, Bojnord, Iran.

3. Assistant Professor, Faraja Research Institute of Law Enforcement Sciences and Social Studies -Department of Technology Monitoring, Tehran, Iran.

4. Assistant Professor, Passive Defense Faculity, Malek Ashtar University of Technology, Tehran, Iran.

5. Assistant Professor, Pharmacuetical Faculity, Mashhad University of Medical science, Mashhad, Iran.

zeinoddini@modares.ac.ir, daneshnm46@yahoo.com

Receipt: 2022/07/17

Accepted: 2023/03/11

Abstract

Aflatoxin B1 is a type of mycotoxin produced by Aspergillus fungi during food production and storage. Aflatoxins have many toxic effects on the body that cause mutagens, teratogens and have high carcinogenic properties that cause cancer in the liver and other organs. Although conventional device methods for measuring aflatoxin B1 in food are sensitive and accurate, they have disadvantages such as high diagnostic time, high cost, the need for a trained user, and the creation of false positive results. Therefore, the development of new measuring methods has been prioritized by researchers. Among these measurement methods is the use of biosensors, which are fast, simple and more affordable and are used in the food industry today. In this work, a colorimetric optical aptasensor using gold nanoparticles with appropriate sensitivity and high selectivity was used to detect aflatoxin B1 in serum and buffer. For this purpose, gold nanoparticles were synthesized by reducing HAuCl₄ by sodium citrate (with a size of 14.40 nm and a zeta potential of -27.5). In this method, the protective effect of DNA sequence on the surface of gold nanoparticles has been used in the presence or absence of aflatoxin with the intervention of salt and the characteristic of visual color change. The detection limit of this method was estimated to be 50 ng/L and its linear range was 200-28000 ng/L. As a result, the designed aptasensor can be used for quick identification and screening of this toxin in contaminated food.

Keywords: Aflatoxin B1, Detection, Aptamer, colorimetric, Gold nanoparticles, Biosensor.