مقاله پژوهشی

حسگر پلاسمونیکی برای شناسایی و تعیین غلظت باکتری بیماریزای اشریشیا کلی

| خلاصـه

مقددمه: روش طیفسنجی رامان بهبود یافته سطحی (SERS)، یکی از روش های کارآمد برای شناسایی مقادیر اندک و حتی شناسایی تک مولکول است. با قرارگرفتن گونه های مختلف در نزدیکی سطح فلز و یا جذب فیزیکی گونه ها بر روی نانوساختارهای فلزی، به علت برهم کنش گونه ها و پلاسمون های سطحی نقره، شدت سیگنال رامان افزایش می یابد. باکتری اشریشیا کلی، در بسیاری از مواد غذایی یافت می شود و به راحتی می تواند رشد کند. بنابراین، کنترل باکتری اشریشیا کلی در صنایع غذایی و کشاورزی مورد توجه است که برای شناسایی این باکتری می توان استفاده از تکنیک SERS را که نسبت به سایر تکنیک هایی به کار گرفته می شوند؛ ساده و ارزان است؛ پیشنهاد کرد. از آن جایی که نانوساختارهای نقره به دلیل تشدید پلاسمون های سطحی و پراکندگی نور، سیگنال رامان حاصل از مولکول های مختلف را بهبود می دهد؛ در این تحقیق، بسترهای نقره اندود به هدف ساخت حسگر پلاسمونیکی برای آشکارسازی غلظت های مختلف باکتری اشریشیا کلی ساخته و مطالعه شده است.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی، به هدف ساخت حسگر پلاسمونیکی، بسترهای نقرهاندود به روش ساده شیمیایی ساخته شدند و با استفاده از بسترهای نقرهاندود و طیفسنجی رامان که تکنیکی غیرمخرب است، آشکارسازی باکتری اشریشیا کلی انجام شد.

یافتهها: قله پلاسمونی حدود ٤١ نانومتر تشکیل نانوذرات نقره را تایید کرد. براساس تصویر میکروسکوپ الکترونی گسیل میدانی (FESEM)، تعداد زیادی از ذرات بسترهای نقرهاندود، اندازه بین ١٤٠٠ تا ١٥٠٠ نانومتر دارند. هرچند ذرات کوچکتر تا اندازه حدود ١٠٠ نانومتر و ذرات بزرگتر تا اندازه حدود ١٧٠٠ نیز در تصویر FESEM مشاهده میشود. زبری بسترهای نقرهاندود که حاصل از یکنواختنبودن پوشش نقره است منجربه پراکندگی نور از بستر نقرهاندود میشود. تشدید پلاسمونهای سطحی نانوذرات نقره و پراکندگی نور از ذرات نقره کلوخهشده بزرگتر، ارتعاشهای مولکولی باکتری اشریشیا کلی را تقویت میکنند. با کالیبراسیون شدت ارتعاشهای مولکولی بر حسب غلظت باکتری، رابطه خطی به دست آمد که از روی آن میتوان با اندازهگیری طیف SERS باکتری به غلظت آن پی برد.

نتیجهگیری: در طیفسنجی رامان به دلیل تشدید پلاسمونهای سطحی نانوذرات نقره و پراکندگی نور از ذرات نقره بزرگتر سیگنال رامان حاصل از باکتری اشریشیا کلی بهبود مییابد. با کاهش غلظت باکتری، بهدلیل کاهش تعداد ارتعاشهای مولکولی سیگنالهای SERS نیز تضعیف میشود که با استفاده از این بسترهای نقرهاندود، شناسایی، آشکارسازی سریع و راحت باکتری اشریشیا کلی تا غلظت ¹⁻ cfumL قابل انجام است.درضمن، با کالیبراسیون، استفاده از بسترهای نقرهاندود و طیف سنجی رامان، می توان غلظت باکتری اشریشیا کلی را بهدست آورد. فیزیک و پژوهشکده علوم و فناوری نانو، دانشگاه کاشان ۸۷۳۱۷۵۳۱۵۳ کاشان، ایران

۱. کارشناس ارشد، پژوهشکده علوم و فناوری

نانو، دانشگاه کاشان ۸۷۳۱۷۵۳۱۵۳ کاشان، ایران

۲- استادیار، گروه فوتونیک و پلاسما، دانشکده

وحيد اسكندري

نفيسه شريفي`*

نويسندەمسئول: نفيسە شريفى پست الكترونيكى: sharifi@kashanu.ac.ir

. 4170091411.

واژههای کلیدی: باکتری اشریشیا کلی، نانوذرات نقره، بسترهای نقرهاندود، حسگر پلاسمونیکی، طیفسنجی رامان.

شمارہ تماس:

مقـدمه

باکتری اشریشیا کلی (Escherichia coli) در بسیاری از مواد غذایی یافت می شود و در شرایط محیطی نامناسب نیز نه تنها می تواند زنده بماند که به راحتی می تواند رشد کند .بنابراین کنترل باکتری اشریشیا کلی در صنعت کشاورزی، غذا و صنایع فرآوری همواره مسئلهساز است و شناسایی و تشخیص مقادیر بسیار اندک آن مورد توجه قرار دارد [۲،۱]. درحالحاضر، برای تعیین مقدار باکتری اشریشیا کلی روشهای متعددی مانند PCR' [1] ، ELISA [1]، کروماتوگرافی گازی ؓ و اسپکترومتری جرم ٗ [۶–۳]، کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا [(HPLC°) ٥ و طيف سنجي تبديل فوريه رامان (FT-Raman') [۲، ۷، ۸] بهکار برده می شود. این روش ها، روش هایی مخرب، دشوار، آلاینده، درون آزمایشگاهی، و نیازمند آمادهسازی نمونه، نیروی متخصص آموزشدیده، آزمایشگاههای مجهز و صرف وقت و هزينه بسيار هستند. از اينرو، توسعه يک روش غيرمخرب، با كاربري ساده، سريع، كمهزينه، ناآلاينده، با قابليت حمل و كاربرد خارج از محیط آزمایشگاه و آمادهسازی سریعتر نمونه بسیار ضروری است. از طرفی شناسایی و تشخیص مقادیر بسیار اندک از باکتری اشریشیا کلی نیز مورد توجه است. با استفاده از طیفسنجی زیرقرمز و طیفسنجی رامان که هر دو طیفسنجی اثر انگشتی محسوب میشوند و ارتعاشهای مولکولی ماده را بررسی میکنند؛ می توان مواد و آنالیت های بیولوژیکی را شناسایی کرد [۹، ۱۰]. در طيفسنجي زيرقرمز به دليل فعالبودن ارتعاش هاي مولكولي آب، شناسایی باکتری اشریشیا کلی دشوار است و حساسیت آشکارسازهای آن نیز پایین است. در طیفسنجی رامان نیز بهدلیل ضعیفبودن ذاتی سیگنال حاصل از پراکندگی رامان، مطالعه مولکول، ها با غلظتهای اندک، عملاً امکانیذیر نیست [۱۱]. یکی از روشهایی

که می توان سیگنال رامان را بهبود داد استفاده از نانوساختارهای فلزی است که بهدلیل تشدید پلاسمونهای سطحی میتوانند میدان الکتریکی قوی را در نزدیک نانوساختارها ایجاد کنند یا با افزایش میزان پراکندگی نور از این نانوساختارها، سیگنال پراکندگی را بهطور موثر بهبود میدهند که بهدنبال آن ارتعاشهای مولکولی با سیگنال بهتر و بيشتري مشاهده خواهند شد. اين روش طيفسنجي رامان بهبود یافته سطحی (SERS) نام دارد که یک روش حساس و انتخابی است که نتیجه آن بهبود پراکندگی رامان مولکول هایی است که بر روی ساختارهای فلزی جذب سطحی شدهاند [۱۲]. درواقع با تابش نور (لیزر) به سطح ناصاف فلزی، در اثر تشدید پلاسمون های سطحی نانوساختارهاي فلزى بهوسيله ميدان الكترومغناطيسي ليزر، ميدانهاي الکتریکی بهبودیافته در اطراف فلز ایجاد می شود [۱۳، ۱۴]، گویی ميدان الكتريكي حاصل از تابش نور ليزر تقويت شده است. بنابراين، مولکولی که در این میدان الکتریکی بهبودیافته قرار می گیرد؛ بیشتر قطبیده می شود و درنتیجه سیگنال رامان آن بهبود مییابد [۱۵].در این روش، هنگامی که آنالیتهای بیولوژیکی مورد مطالعه در نزدیک سطح فلز قرار می گیرند یا بهطور فیزیکی جذب نانوذرات فلزی میشوند، به علت برهمکنش آنالیتهای بیولوژیکی و پلاسمونهای سطحي فلز، شدت سيگنال رامان افزايش مي يابد و بدين ترتيب SERS می تواند برای تشخیص سریع و دقیق آنالیت های بیولوژیکی استفاده شود. در این مطالعه به هدف طراحی و ساخت حسگر ساده با سرعت تشخیص بالا، حساسیت، گزینشپذیری، تکرارپذیری و عدمنیاز به تجهیزات پیچیده، ابتدا نانوذرات نقره با عامل کاهنده ساکاروز، با استفاده از روش ساده شیمیایی، بر روی زیرلایههای شیشهای پوشش داده شدند تا بسترهای نقرهاندود برای تشخیص و تعیین غیرمخرب باکتری اشریشیا کلی در غلظتهای مختلف استفاده شود.

- ³ Gas Chromatography
- ⁴ Mass Spectroscopy

⁶ Fourier Transform Raman Methods (FT-Raman)

¹ Polymerase Chain Reaction

² Enzyme Linked Immunosorbent Assay

⁵ High-performance Liquid Chromatography

⁷ Surface-Enhanced Raman Spectroscopy

ر**وش بررسی** مو*اد*وروش ها ۱- روش های ساخت و شناسایی ۱-۱-روش ساخت بسترهای نقرهاندود

ابتدا قطعات شیشهای با ابعاد۲/۵ cm یس از شستشو با شوینده و آب، با استون شستشو دادهشدند که همزمان از امواج فراصوت نیز برای تمیزکردن آنها استفاده شد. پس از خشکشدن این قطعات شیشهای، در دمای C[°]۰۰ بهمدت ۳۰ دقیقه در کوره حرارتدهی دادهشدند تا آلودگیهای آلی نیز از سطح شیشه حذف شوند و سطح آنها آبدوست شوند. در ادامه بهمنظور ساخت نانوذرات نقره، از روش شیمیایی تولنز استفاده شد که در روش تولنز از سه محلول آبی شامل (۱) ۱۲ میلی لیتر محلول نقره نیترات ۱/۰ مولار، (۲) ۲۰ میلی لیتر محلول پتاس ۰/۰۵ مولار و (۳) ۱۰ میلی لیتر محلول ساکاروز ۰/۰۷ مولار استفاده می شود[۱۶]، با افزودن محلول ساکاروز بر روی محلول آمونیاکی نقرہ نیترات و پتاس با دمای ۵۰ درجه سانتیگراد حاوی زیرلایههای شیشهای در داخل ظرف حاوی محلول نانوذرات نقره، پس از گذشت حدود ۴ دقیقه، شیشههای نقره اندودشده داریم که در دمای آزمایشگاه خشک شدند و بهعنوان بسترهای نقرهاندود برای تشخیص و تعیین غلظت باكترى اشريشياكلي استفاده شدند.

۱-۲- کشت و قـراردادن بـاکتری اشریشـیاکلی روی زیرلایـه شیشهای و بستر نقرهاندود

بعد از کشت باکتری اشریشیا، جهت فعالسازی باکتری اشریشیا کلی ابتدا پودر نوترینت آگار (شرکت مرک آلمان) با آب بدون یون (DI) مخلوطشده و در دمای ۲۰⁰C به مدت ۲۰ دقیقه در اتوکلاو (شرکت ریحان طب مدل ۲-RT) قرار داده شد تا باکتریها فعال شوند. در ادامه مقداری کلنی باکتری در محیط کشت لیوفیلیزه در محیط TSB در دمای ۳۷⁰C به مدت ۲۴ ساعت در اتوکلاو(شرکت ریحان طب مدل ۲-RT) قرار داده شد تا باکتریها رشد کنند. سپس با گلیسیرین استریل مخلوط و در لولههای اپندرف استریل در در

دمای ۲۰⁰C - نگهداری شدند. از کشت مادر، کشت ذخیره تهیهشده و در مراحل بعدی از کشت ذخیره باکتری اشریشیا کلی در غلظتهای ۱۰^۲ در مراحل بعدی از کشت ذخیره باکتری اشریشیا کلی در غلظتهای ۱۰^۲ در مارا (در دمای آن ۱۰^۳ ، ۱۰^۳ ، ۱۰^۴ و ۱۰^۴ تهیه شد و از هرکدام ۱۰ سال روی زیرلایههای شیشهای و بسترهای نقرهاندود لایهنشانی شد و در دمای آزمایشگاه خشک شدند و در ادامه طیف رامان باکتری اشریشیا کلی، لایهنشانی شده روی زیرلایههای شیشهای و طیفSERS باکتری اشریشیا کلی، لایهنشانی شده روی بسترهای نقرهاندود اندازه گیری شدند.

۱-۳- مشخصهیابی

طیفسنجی UV-Vis محلول کلوئیدی نقره و بستر نقرهاندود به وسیله دستگاه Perkin-Elmer مدل2Lambda25 در دمای اتاق انجام شد. تصاویر میکروسکوپ الکترونی گسیل میدانی (FESEM) به وسیله دستگاه Hitachi مدل S4160 و تصویر میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM) نمونه انیز با استفاده از دستگاه شرکت نانو سیستم پارس ساخت ایران بررسی شد. دستگاه طیفسنجی رامان دستگاه رامان ساخت ایران بررسی شد. دستگاه طیفسنجی رامان دستگاه رامان ایزر Metrohm Raman مدل MIRA ساخت شرکت متروم با تابش نور ایزر Nd:YAG، با طول موج ۵۸۵ نانومتر و توان خروجی قابل تنظیم ایزر SERS نمونه ها استفاده شد.

نتايج وبحث

۱- طیـف جـذب محلـول کلوئیـدی نقـرہ؛ طیـف خاموشـی و تصویر SEM بسترهای نقرہاندود

شکل ۱-الف (منحنی قرمز)، طیف جذب نانوذرات نقره ساختهشده به روش شیمیایی تولنز با عامل کاهنده ساکاروز را نشان می دهد. ظاهر شدن قله تشدید پلاسمونی در ۴۱۰ نانومتر تشکیل نانوذرات نقره را تائید می کند[۱۷]، مشاهده یک قله جذبی در طیفهای جذبی نانوذراتی مانند نقره بیانگر شکل کروی یا شبه کروی نانوذرات است[۱۸]. شکل ۱-الف (منحنی آبی) طیف خاموشی بستر نقرهاندود را نشان می دهد. همان طور که مشاهده می شود با نشاندن نانوذرات نقره بر روی زیرلایه شیشهای، قله تشدید پلاسمونی در ۴۳۹ نانومتر ظاهر می شود

که نشان کلوخهشدن ذرات روی زیرلایه شیشهای و تشکیل ذرات بزرگتر است. قله پلاسمونی به ضریب شکست محیط دربردارنده آنها وابسته است[١٩]؛ پس با تغییر محیط در بردارنده نانوذرات نقره از آب به روی شیشه و داخل هوا؛ جابهجایی در طول موج قله پلاسمونی رخ میدهد و ارتفاع آن کاهش و پهنای قله نیز افزایش مییابد که بهمعنای افزایش توزیع اندازه ذرات است. برخلاف محلول كلوئيدي پايدار كه نانوذرات در داخل محلول آبي پراكنده هستند و به فاصلههای مشخصی از یکدیگر قرار دارند؛ با قرارگرفتن نانوذرات نقره روی زیرلایههای شیشهای، حین خشکشدن، ذرات در مجاورت یکدیگر قرار میگیرند و کلوخههایی متشکل از چندین نانوذره روی زیرلایهها شکل میگیرد بهگونهای که میتوان این کلوخهها را ذرات بزرگتری در نظر گرفت که منجربه افزایش پهنای طیف می شود[۱۹]، کاهش شدت قله نیز ناشی از پراکندگی نور از ذرات كلوخه شده است[١٩]. زمينه طيف خاموشي (طيف جذب + طیف پراکندگی) بسترهای نقرهاندود، در مقایسه با طیف جذب محلول کلوئیدی در مقادیر بالاتری رخ داده است که ناشی از بازتاب و پراکندگی نور از سطح شیشه است. در شکل ۱- ب، تصویر -FE SEM بستر نقرهاندود و شکل ۱- ج توزیع اندازه ساختارهای نقره مشاهده میشود. پوشش نقره ایجادشده بر روی زیرلایههای شیشهای بهصورت یکپارچه و یکنواخت نیست و مجموعهای از ذرات کروی یا شبهکروی در بخشهای مختلف مشاهده میشود. ذرات نقره مشاهده شده در شکل ۱- ب، اندازه های بین ۱۰۰ تا ۱۷۰۰ نانومتر دارند و تعداد زیادی از ذرات با اندازه ۱٤۰۰ تا ۱۵۰۰ نانومتر مشاهده میشود. نانوذرات کوچکتر، میدانهای الکتریکی نزديک قابل توجهي در اطراف خود ايجاد ميکنند که حاصل تشديد پلاسمون،های سطحی نقره است و چنانچه گونههای زیستی در میدانهای الکتریکی قوی قرار بگیرند؛ قطبیدهتر میشوند و اثر پراکندگی رامان آنها بهبود مییابد. ذرات بزرگتر، میدانهای الکتریکی نزدیکِ ناچیزی دارند و نور تابیدهشده به آنها، از سطح آنها يراكنده مي شود يا ميدان الكتريكي دور را تقويت مي كنند [٢١-٢٠].



شکل ۱: (الف)، (منحنی قرمز) طیف جذب کلوئید حاوی نانوذرات نقره که بهروش شیمیایی تولنز ساخته شده است و با بیشینه جذب در طولموج ۱۰ نانومتر؛ (منحنی آبی) طیف خاموشی بستر نقرهاندود با بیشینه خاموشی در طول موج ۴۳۹ نانومتر و (ب) تصویر FF-SEM بستر نقرهاندود که (ج) توزیع اندازه ساختارهای نقره روی این بستر را نشان میدهد که اندازههای بین ۱۰۰ تا ۱۷۰۰ نانومتر دارند.

۲-تصاویر AFM بسترهای نقرهاندود

شکل ۲- تصاویر AFM (الف) دو بعدی و (ب) سه بعدی بسترهای نقرهاندود را نشان میدهد. با استفاده از نرمافزار Image Plus، (نسخه ۹ / ۲) میانگین زبری ۵۸/۶ نانومتر، میانگین مرتفعترین زبری ۲۵۷/۵ نانومتر و میانگین عمیقترین زبری ۱۴۷/۳ به دست آمد. زبری سطحی بسترهای نقرهاندود میتوانند مراکزی برای پراکندگی نور باشند و باعث تقویت سیگنال رامان شوند[۲۲].



شکل۲: تصاویر AFM، تصویر (الف) دو بعدی و (ب) سه بعدی بسترهای نقرهاندود.

۳- طیف رامان و آشکارسازی باکتری اشریشیا کلی

در شکل ۳، منحنی سبز، طیف رامان بستر نقره اندود، منحنی قرمز، طیف رامان باکتری با غلظت ۱-۱۰۲ دقرار داده شده بر روی زیرلایه شیشه ای و منحنی آبی، طیف SERS مربوط به غلظت ۱-۱۰۲ دا باکتری اشریشیا کلی قرار داده شده بر روی بستر نقره اندود را نشان می دهد. همان طور که مشاهده می شود چنانچه باکتری اشریشیا کلی بر روی زیرلایه شیشه ای قرار داده شود، ارتعاشات مولکولی باکتری اشریشیا کلی با شدت ضعیفی مشاهده می شود. بنابراین عملاً شناسایی این گونه حتی با غلظت ۱-۱۰۲ دو با استفاده از

طیفسنجی رامان امکانپذیر نیست. با قرار دادن باکتری اشریشیا کلی با غلظت ۱۰۲ I-ml بر روی بسترهای نقرهاندود، ارتعاشات مولکولی باکتری اشریشیا کلی (شکل ۳-الف) ظاهر میشوند. ارتعاشات مولکولی باکتری اشریشیا کلی به صورت خطچینهایی بر روی طیفهای مولکولی باکتری اشریشیا کلی در شکل ۳-الف نمایش داده شده است. ارتعاشات کربوهیدراتها، شکل ۳-الف نمایش داده شده است. ارتعاشات کربوهیدراتها، کششی N-C، کششی N-C، پروتیین، تیروزین، کششی N-C، کششی N-D، کششی N-C، بوتیین، تیروزین، کششی N-C، لیپیدها، کششی N-C، کششی N-N، خمشی H-C-H و H-C-H و III فالفا کششی N-C، این N-۲، خمشی N-۲ و ایپیدها، کششی N-۲ و II فالم ای کربه ۱۹۶۸، ۹۹۹، ۱۹۶۹، بهبوند [۳۲]. بهبود ارتعاشات مولکولی باکتری اشریشیا کلی در حسگر پلاسمونیکی معرفی شده می شود.

شکل ۳- ب، طیفهای SERS باکتری اشریشیا کلی با غلظتهای ۱۰۲ ۲۰۲، ۲۰۱۰، ۱۰۴، ۱۰۵، ۱۰۶ قرار دادهشده بر روی بستر نقرهاندود را نشان میدهد. با کاهش غلظت باکتری اشریشیا کلی، شدت قلههای ارتعاشهای مولکولی آن کاهش مییابد که بهدلیل کاهش تعداد باکتری اشریشیا کلی و درنتیجه کاهش تعداد کاهش تعداد باکتری اشریشیا کلی و درنتیجه کاهش تعداد ارتعاشهای مولکولی آن است به گونهای که در غلظتهای کمتر از Amide III و درنتیجه کاهش تعداد بارحتی قابل مشاهده نیستند. بنابراین بستر نقرهاندود معرفی شده میتواند تا غلظت ۱۰۲ دان از باکتری اشریشیا کلی را شناسایی کند.

ارتعاشهای مولکولی کششی H-C-H و Amide III در عدد موج ۱۲۵۶cm-1 برای غلظتهای مختلف در محدوده I۳۰۰ در ۳۰۰۰ ۱۲۰۰ در شکل ۳- ج نمایش داده شده است. منحنی کالیبراسیون که منحنی تغییرات شدت سیگنال SERS مربوط به ارتعاشهای مولکولی کششی H-C-H و Amide III برحسب تغییرات لگاریتمی غلظت باکتری اشریشیا کلی، C، است در شکل ۳- د

I = 1211.8 C - با برازش انجامشده از رابطه - C است و (ایشان داده شده است که با برازش انجامشده از رابطه به دست آمده خطی است و ضریب رگراسیون (R2) آن برابر با ۹۹/۰ است. از آن جاکه هدف از ساخت حسگر پلاسمونیکی، آشکارسازی غلظتهای بسیار پایین از نمونه های بیولوژیکی و محیطی است، خطی بودن منحنی کالیبراسیون غلظتهای پایین از اهمیت بیشتری برخوردار است که در این مطالعه، چنین رابطه خطی به دست آمد و می توان با استفاده از این نمودار با مشاهده شدت قله ارتعاشهای مولکولی کششی H-C-H و Amide کلی را به دست آورد.



شکل ۳: (الف) طیف رامان بستر نقرهاندود (منحنی سبز)، طیف رامان باکتری اشریشیا کلی با غلظت ۱-۲ در دارد داده شده بر روی زیرلایه شیشهای (منحنی قرمز) و طیف SERS باکتری اشریشیا کلی با غلظت ۱-۲ در ارداده شده بر روی بستر نقرهاندود (منحنی آبی). (ب) طیف SERS باکتری اشریشیا کلی با غلظتهای ۱-۲ ml در منحنی آبی). (ب) طیف SERS باکتری اشریشیا کلی با غلظتهای ۱-۲ ml در منحنی آبی). (ب) طیف H-C-H و Mine Log بستر نقرهاندود. (چ) نهایش زرتها شهای مولکولی کششی H-C-H و Amide III ما ۲۰۲، (منحنی سبز) ۲۰۶ رادتعا شهای راده شدی آبی) ۱۰ دار داده شده بر روی بستر نقرهاندود. (چ) نهایش (منحنی صورتی) ۱۰۵ و (منحنی قهوه ای) ۱۰۲ از باکتری اشریشیا کلی قرار داده شده بر روی بستر نقرهاندود است که فقط در بازه ۲۰۰۱ دات ۲۰۱۰ نمایش داده شده است. (د) تغییرات شدت ۱، برای قوی ترین سیگنال SERS مربوط به ارتعاشهای مولکولی کششی H-C-H و III ما در عدد موج ۲-۱۳۰ را بر حسب تغییرات لگاریتمی غلظت باکتری اشریشیا کلی، C که برگرفته از شکل (چ) است.

نتيجەگىرى

به منظور شناسایی و کنترل بیماری های متعدد ناشی از باکتری اشریشیا کلی، تشخیص این باکتری دارای اهمیت است. روش طیف سنجی رامان روشی غیر مخرب برای شناسایی مولکول ها است اما به دلیل ضعیف بودن سیگنال رامان، عملا شناسایی غلظت های اندک از مولکول ها امکان پذیر نیست. با قرار دادن باکتری اشریشیا کلی، در معرض تشدید پلاسمون های سطحی نانوذرات فلزی، می توان نقره و همچنین نور پراکنده شده از ذرات بزرگ فلزی، می توان سیگنال رامان را بهبود داد. بنابراین، ابتدا نانوذرات نقره با استفاده از شیمیایی نمک نقره ساخته شدند و در ادامه نانوذرات نقره بر روی زیرلایه های شیشه ای لایه نشانی شدند و بسترهای نقره اندود جهت آشکارسازی باکتری اشریشیا کلی استفاده شدند. با کاهش غلظت باکتری اشریشیا کلی، سیگنال رامان آن نیز کاهش می یابد که بسترهای نقره اندود معرفی شده قادر به شناسایی باکتری اشریشیا کلی،

تا غلظت 1- cfu ml ا مستند. بهبود سیگنال رامان باکتری اشریشیا کلی، ناشی از تشدید پلاسمونهای سطحی نانوذرات نقره است که با دریافت نور لیزر فرودی، نور را در منطقه کوچکی در اطراف خود متمرکز میکنند و با قرارگیری باکتری اشریشیا کلی، در این مناطق و درنتیجه بهدلیل دریافت میدان الکتریکی قوی تر، و یا رسیدن نور حاصل از پراکندگی از نقاط زبر بستر نقرهاندود، مولکولهای سازنده باکتری اشریشیا کلی، قطبیده تر می شوند و در نتیجه ار تعاش های مولکولی با شدت قوی تری ظاهر می شوند. در صورت ظاهر شدن ار تعاش های مولکولی کششی H–D–H و Amide III، با استفاده از رابطه خطی که از کالیبراسیون غلظت باکتری اشریشیا کلی باشدت این ار تعاش مولکولی به دست آمده است؛ می توان غلظت باکتری اشریشیا کلی را تعیین کرد. از مزایای بستر نقرهاندود معرفی شده، استفاده آسان و توانایی تشخیص سریع غلظت های اندک است که برای ساخت آن نیز هزینه چندانی صرف نمی شود.

References:

1- Pamela A, Mosier B. Review on SERS of Bacteria. Biosensors. 2017; 7(4): 51-77.

2- Cowcher DP, XU Y, Goodacre R. Portable, Quantitative Detection of Bacillus Bacterial Spores Using Surface-Enhanced Raman Scattering. American Chemical Society (ACS). 2013; 85(6): 3297-3302.

3. Patsias J, Papadopoulou-Mourkidou EJ. Rapid method for the analysis of a variety of chemical classes of pesticides in surface and ground waters by off-line solid-phase extraction and gas chromatography-ion trap mass spectrometry. Journal of Chromatography. 1998; 740: 83-98.

4. Goncalves C, Alpendurada MF. Solid-phase micro-extraction–gaschromatography–(tandem) mass spectrometry as a tool for pesticide residue analysis in water samples at high sensitivity and selectivity with confirmation capabilities. Journal of Chromatography. 2004; 1020: 239-50.

5. Papadopoulou-Mourkidou E, Patsias JJ. Development of asemi-automated highperformance liquid chromatographic-diode array detection system for screening pesticides at trace levels in aquatic systems of the Axios River basin. Journal of Chromatography.1996; 726: 99-113.

6. Skoulika SG, Georgiou CA .Univariate and Multivariate Calibration for the Quantitative Determination of Methyl-parathion in Pesticide Formulations by FT-Raman Spectroscopy. Applied Spectroscopy. 2000; 54: 747-52.

7. Sato-Berru RY, Medina-Valtierra J, Medina Gutierrez C, Frausto-Reyes C. Quantitative NIR– Raman analysis of methyl-parathion pesticide microdroplets on aluminum substrates. Spectrochimica Acta Part A: Molecular and BiomolecularSpectroscopy.2004;60:2231-4. 8. Alak-Ala M, Vo-Dinh T. Surface-enhanced Raman spectrometry of organo phosphorus chemical agents. ACS Publication Analytical Chemistry.1987; 59: 2149-53.

9. Ivanov AN, Evtyugin GA, Brainina KZ, Budnikov GK, Stenina LE. Cholinesterase Sensors Based on Thick-Film Graphite Electrodes for the Flow-Injection Determination of Organophosphorus Pesticides. Journal of Analytical Chemistry. 2002; 57: 1042-8.

10. Alizadeh T. High Selective Parathion Voltammetric Sensor Development by Using an Acrylic Based Molecularly Imprinted Polymer-Carbon Paste Electrode. Electroanalysis. 2009; 21: 1490-8.

11. Duan N, Chang B, Zhang H, Wang Z, Wu S. Salmonella typhimurium detection using a surface-enhanced Raman scattering-based aptasensor. International Journal Food Microbiology. 2016; 218: 38-43.

12. Wang LR, Fang Y. IR-SERS study and theoretical analogue on the adsorption behavior of pyridine carboxylic acid on silver nanoparticles. Spectrochimica Acta Part A: Molecular and BiomolecularSpectroscopy.2006;63:614-8.

13. Ren B, Liu GK, Lian XB, Yang ZL, Tian ZQ. Raman spectroscopy on transition metals. Analytical and bioanalytical chemistry. 2007; 388: 29-45.

14. Matricardi C, Hanske C, Garcia-Pomar JL, Langer J, Mihi A, Liz-Marzan LM. Gold Nanoparticle Plasmonic Superlattices as Surface-Enhanced Raman Spectroscopy Substrates. ACS Nano. 2018; vol. 12: 8531-9.

15. Lin KQ, Yi J, Hu S, Liu BJ, Liu JY, Wang X, Ren B. Size effect on SERS of gold nanorods demonstrated via single nanoparticle spectroscopy. The Journal of Physical Chemistry C. 2016; 120: 20806-3. 16. Sharifi N, Taghavinia N. Silver nano-islands on glass fibers using heat segregation method. Materials.Chemistry.and.Physics.2009;113:63-6.

17. Ngumbi PK, Mugo SW, Ngaruiya JM. Determination of Gold Nanoparticles Sizes via Surface Plasmon Resonance. IOSR Journal of Applied Chemistry (IOSR-JAC). 2018; 11: 25-9.

18. Tarik Baytekin H , Baytekin B, Huda S, Yavuz Z, Grzybowski BA. Mechanochemical Activation and Patterning of an Adhesive Surface toward Nanoparticle Deposition. Journal of the American Chemical Society. 2015; 137: 1726-9.

19. Bohren CF, Huffman DR. Absorption and Scattering of Light by Small Particles. Wiley. New York. 1983; 306: 625.

20. Wang LR, Fang Y. IR-SERS study and theoretical analogue on the adsorption behavior of pyridine carboxylic acid on silver nanoparticles. Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy. 2006; 63: 614-8.

21. Canamares MV, Garcia-Ramos JV, Sanchez-Cortes S, Castillejo M, Oujja M. Comparative SERS effectiveness of silver nanoparticles prepared by different methods: A study of the enhancement factor and the interfacial properties. Journal of colloid and interface science. 2008; 326: 103-9.

22. Tarik Baytekin H, Baytekin B, Huda S, Yavuz Z, Grzybowski BA. Mechanochemical Activation and Patterning of an Adhesive Surface toward Nanoparticle Deposition. Journal of the American Chemical Society. 2015; 137: 1726-9.

23. Zhou H, Yang D, Lvleva N, Mircescu N, Niessner R, Haisch Ch. SERS Detection of Bacteria in Water by in Situ Coating with Ag Nanoparticles. American Chemical Society Analytical Chemistry. 2014; 86 (3): 1525-33.