

- 5.2 温控磁力搅拌器。
- 5.3 高速离心机。
- 5.4 全波长光栅酶标仪或配有 450 nm 滤光片的酶标仪。
- 5.5 可拆卸 96 孔酶标微孔板。
- 5.6 恒温培养箱。
- 5.7 微量加样器及配套吸头(100 μL、200 μL 和 1 000 μL)。
- 5.8 分析天平(精密度万分之一)。
- 5.9 架盘药物天平。
- 5.10 125 mL 分液漏斗。
- 5.11 100 mL 量筒。
- 5.12 100 mL 烧杯。
- 5.13 剪刀。
- 5.14 漏斗。
- 5.15 10 mL 吸管。
- 5.16 100 mL 磨口具塞锥形瓶。
- 5.17 容量瓶(50 mL、1 000 mL)。
- 5.18 pH 试纸。
- 5.19 研钵。

6 分析步骤

6.1 样品采集及运输

现场采集样品后立即 4℃冷藏，并于当天运至实验室进行检验。如果路途遥远，可于当天进行冷冻，并应保存在冷冻状态中运输至检验实验室。

6.2 取样

对冷藏样品或冷冻后解冻的样品，用蒸馏水清洗鱼体表面的污物，滤纸吸干鱼体表面的水分后用剪刀将鱼体分解成肌肉、肝脏、肠道、皮肤、卵巢(雄性为精囊)等部分，各部分组织分别用蒸馏水洗去血污，滤纸吸干表面的水分后称重。

6.3 样品提取

6.3.1 将待测河豚组织用剪刀剪碎，加入 5 倍体积 0.1% 的乙酸溶液(即 1 g 组织中加入 0.1% 乙酸 5 mL)，用组织匀浆器磨成糊状。

6.3.2 取相当于 5 g 河豚组织的匀浆糊(25 mL)于烧杯中，置温控磁力搅拌器上边加热边搅拌，达 100℃时持续 10 min 后取下，冷却至室温后，8 000 r/min 离心 15 min，快速过滤于 125 mL 分液漏斗中。

6.3.3 滤纸残渣用 20 mL 0.1% 乙酸分次洗净，洗液合并于原烧杯中，置温控磁力搅拌器上边加热边搅拌，达 100℃时持续 3 min 后取下，8 000 r/min 离心 15 min 过滤，滤液合并于 6.3.2 分液漏斗中。

6.3.4 在 6.3.2 分液漏斗的清液中加入等体积乙醚振摇脱脂，静置分层后，放出水层至另一分液漏斗中并以等体积乙醚再重复脱脂一次，将水层放入 100 mL 锥形瓶中，减压浓缩去除其中残存的乙醚后，将提取液移入 50 mL 容量瓶中。

6.3.5 将 6.3.4 的提取液用 1 mol/L NaOH 溶液调 pH 至 6.5~7.0，并用 PBS 定容至 50 mL，立即用于检测(每毫升提取液相当于 0.1 g 河豚组织样品)。

6.3.6 当天不能检测的提取液经减压浓缩去除其中残存的乙醚后不用 NaOH 调 pH，密封后 -20℃以下冷冻保存，在检测前调节 pH 并定容至 50 mL 立即检测。

6.4 测定

6.4.1 包被酶标微孔板

用 BSA-HCHO-TTX 人工抗原包被酶标板，120 μL/孔，4℃静置 12 h。

中华人民共和国

国家标准

鲜河豚鱼中河豚毒素的测定

GB/T 5009.206—2007

*

中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街 16 号

邮政编码：100045

网址 www.spc.net.cn

电话：68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 0.5 字数 9 千字

2008 年 3 月第一版 2008 年 3 月第一次印刷

*

书号：155066·1-30904 定价 10.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话：(010)68533533

4 溶液配制

4.1 0.2 mol/L pH 4.0 乙酸盐缓冲液的制备

4.1.1 0.2 mol/L 乙酸钠:16.4 g 乙酸钠加纯水溶解并定容至 1 000 mL。

4.1.2 0.2 mol/L 乙酸:11.4 g 乙酸加纯水溶解并定容至 1 000 mL。

4.1.3 0.2 mol/L pH 4.0 乙酸盐缓冲液:取 0.2 mol/L 乙酸钠 2.0 mL 和 0.2 mol/L 乙酸 8.0 mL 混合而成。

4.2 0.01 mol/L pH 7.4 磷酸盐缓冲液(PBS)的制备

分别称取 KH_2PO_4 0.2 g、 $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ 2.9 g、NaCl 8.0 g、KCl 0.2 g, 加纯水溶解并定容至 1 000 mL。

4.3 TTX 标准储备溶液的制备

将河豚毒素标准品溶于 0.2 mol/L pH 4.0 乙酸盐缓冲液中, 配成浓度为 1.0 g/L 的标准储备液, 密封后 4℃ 保存备用。

4.4 TTX 标准工作溶液的制备

将 TTX 标准储备液用 0.01 mol/L PBS 配制成浓度分别为 5 000.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、2 500.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、1 000.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、500.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、250.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、100.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、50.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、25.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、10.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、5.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、1.00 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、0.50 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、0.10 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、0.05 $\mu\text{g}/\text{L}$ 的 TTX 标准工作溶液, 工作溶液现用现配。

4.5 包被缓冲液(pH 9.6 的 0.05 mol/L 碳酸盐缓冲液)的制备

分别称取 Na_2CO_3 1.59 g、 NaHCO_3 2.93 g, 加纯水溶解并定容至 1 000 mL。

4.6 封闭液的制备

2.0 g BSA 加 PBS 溶解并定容至 1 000 mL。

4.7 洗液的制备

999.5 mL PBS 溶液中加入 0.5 mL 的吐温-20。

4.8 抗体稀释液的制备

1.0 g BSA 加 PBS 溶解并定容至 1 000 mL。

4.9 底物缓冲液的制备

4.9.1 0.1 mol/L 柠檬酸溶液:21.01 g 柠檬酸($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7 \cdot \text{H}_2\text{O}$)加纯水溶解并定容至 1 000 mL。

4.9.2 0.2 mol/L 磷酸氢二钠溶液:71.6 g $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ 加纯水溶解并定容至 1 000 mL。

4.9.3 底物缓冲液:将 0.1 mol/L 柠檬酸溶液、0.2 mol/L 磷酸氢二钠溶液和纯水按照 24.3 : 25.7 : 50 的比例现用现配。

4.10 底物溶液的制备

4.10.1 TMB 储存液:200 mg TMB 溶于 20 mL N,N-二甲基甲酰胺中而成, 4℃ 避光保存。

4.10.2 底物溶液:将 75 μL TMB 储存液、10 mL 底物缓冲液和 10 μL H_2O_2 混合而成。

4.11 终止液

2 mol/L 的 H_2SO_4 溶液。取 891.5 mL 98% 的浓硫酸, 缓缓加至盛有 108.5 mL 纯水的容量瓶中混匀。

4.12 0.1% 乙酸溶液

1 mL 乙酸加到 999 mL 纯水中。

4.13 1 mol/L NaOH 溶液

40 g NaOH 加纯水溶解并定容至 1 000 mL。

5 仪器

5.1 组织匀浆器。

前 言

本标准由中华人民共和国卫生部提出并归口。

本标准起草单位:中国疾病预防控制中心营养与食品安全所。

本标准主要起草人:计融、李凤琴、王健伟、罗雪云、江涛、韩春卉、张靖。