Journal of Environment and Water Engineering ISSN: 2476-3683

مجله محیط زیست و مهندسی آب شابک : ۲٤٧٦-۳٦٨٣

کاربرد نانو زیست حسگرها در تشخیص و تعیین مقدار عوامل بیماریزا در آب

مجتبی هادی، علی احسانی، مهدی صدیقی و رضا انصاری طادی

دوره ۴، شماره ۴، زمستان ۱۳۹۷، صفحات ۳۶۸ – ۳۵۷

Vol. 4(4), Winter 2019, 357 - 368

DOI: 10.22034/jewe.2018.122305.1247



Application of Nano-Biosensors in Detection and Determination of Pathogens in Water

Hadi M., Ehsani A., Sedighi M. and Ansari Tadi R.

www.jewe.ir

ارجاع به این مقاله: هادی م.، احسانی ع.، صدیقی م. و انصاری طادی ر. (۱۳۹۷). کاربرد نانوزیست حسگرها در تشخیص و تعیین مقدار عوامل بیماریزا در آب. مجله محیطزیست و مهندسی آب، دوره ۴، شماره ۴، صفحات: ۳۶۸ – ۳۵۷.

Citing this paper: Hadi M., Ehsani A., Sedighi M. and Ansari Tadi R. (2019). Application of nano-biosensors in detection and determination of pathogens in water. J. Environ. Water Eng., 4(4), 357-368. DOI: 10.22034/jewe.2018.122305.1247

کاربرد نانو زیست حسگرها در تشخیص و تعیین مقدار عوامل بیماریزا در آب

مجتبی هادی'*، علی احسانی'، مهدی صدیقی'و رضا انصاری طادی"

^۱ گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه قم، قم، ایران ۲ گروه مهندسی شیمی، دانشکدهی مهندسی، دانشگاه قم، قم، ایران ۳ مرکز کنترل کیفیت و بهداشت آب و فاضلاب، شرکت آب و فاضلاب استان قم، قم، ایران ***نویسنده مسئول: <u>m.hadi@qom.ac.ir</u>**

> مقاله مروری تاریخ دریافت: [۱۳۹۶/۱۲/۲۰] تاریخ بازنگری: [۱۳۹۷/۰۴/۱۸]

تاريخ پذيرش: [١٣٩٧/١١/٠٧]

چکیدہ

در فرآیند تصفیه یا گندزدایی آب تشخیص سریع و پایش عوامل بیماریزا از جمله باکتریها و ویروسها بهعنوان شاخصهایی مهم در کنترل کیفیت آب از اهمیت ویژهای برخوردار است. از طرفی، پایش و اندازه گیری پیوسته و تشخیص عوامل بیماریزا با مشکلاتی از جمله پایین بودن غلظت آنها در آب و ناکافی بودن حساسیت روشهای موجود، پیچیده بودن زمینهی شیمیایی آب و عدم گزینش پذیری کافی روشهای فعلی، و نیز عدم کارآمدی این روشها در تشخیص سریع و پایش پیوسته و ارزان عوامل بیماریزا همراه بوده است. این موضوع اهمیت و لزوم توجه به علوم و فنآوریهای جدید را در ساخت حسگرهای زیستی به منظور دستیابی به حساسیت، سرعت پاسخ، و گزینش پذیری بیشتر نشان میدهد. در این مقاله بهطور مختصر رویکرد جدید علوم نانو و کاربرد مواد نانوساختاری در طراحی و ساخت حسگرهای زیستی جدید به منظور تشخیص و پایش عوامل بیماریزا در آب معرفی شده و مثالهایی

واژههای کلیدی: کنترل کیفیت آب؛ عوامل بیماریزا؛ مواد نانو ساختاری؛ نانو زیست حسگر.

۱– مقدمه

بهدلیل ارتباط مستقیم وجود عوامل بیماریزا از جمله باکتریها و ویروسها در آب با سلامت عمومی جامعه، تشخیص و پایش پیو ستهی این عوامل در آب پیش و پس از مرحلهی گندزدایی در تصفیهخانهها اهمیت ویژهای دارد. بهدلیل ناکارآمدی و عدم گزینش پذیری روشهای مرسوم در تشخیص و پایش سریع و ارزان این عوامل بیماریزا در آب، در سالهای اخیر تلاش گستردهای بهمنظور توسعهی نانوزیست حسگرهای جدید با کاربرد مواد نانو ساختاری در طراحی و ساخت آنها انجام شده است (Modifientel 2015; Quetal. 2013; Hadi et al. 2016).

۲- اجزاء تشکیل دهندهی نانوزیست حسگر

سه جزء ا صلی در طراحی و ساخت نانوزی ست ح سگرها عبارتند از عامل تشخیصی، انتقال علامت، و مادهی نانو ساختاری (شکل ۱). عامل تشخیصی معمولاً به مادهی نانو ساختاری متصل ا ست و برهم کنش عامل تشخیصی/ مادهی نانو ساختاری با عامل بیماریزا با یک مکانیزم انتقال علامت کنترل می شود.



شکل ۱- اجزاء تشکیل دهندهی نانوزیستحسگرها Fig. 1 Components of bio-nanosensors (Vikesland and Wigginton 2010)

۳- عوامل تشخیصی و برهم کنش انتخابی آنها با سلول هدف عوامل تشخیصی معمولاً مولکولهای زیستی هستند که اتصال گزینش پذیری را با اپیتوپهای روی سطح سلول باکتری یا ویروس هدف برقرار می کنند. از پر کاربردترین

عوامل تشخيصي در ساخت زيست حسگرها آنتي بادي ها

ه ستند. شكل (۲-الف) بهطور فرضى اتصال انتخابي يک آنتیبادی را با آنتیژنهای سطح باکتری ویژهی آن آنتی بادی نمایش می دهدد (Homann and Göringer 1999). شـكل (٢-ب) نيز نمايشي از برهم كنش انتخابي یک آپتامر را با سلول باکتری هدف نشان میدهد (Homann and Göringer 1999). آيتامرها تواليهاي نوکلئوئیک اسید کوچکی هستند که تمایل و گزینش پذیری بالایی را نسبت به مولکول هدف نشان دادهاند و اخیراً کاربرد آن ها به عنوان عوامل تشــخیصــی بســیار گزینش پذیر در ساخت زیست حسگرها مورد توجه است. شـکل (۲-ج) نیز یک حسـگر با عامل تشـخیصـی از نوع كربوهيدرات برپايهي برهمكنش و اتصال بين كربوهيدرات مانوز با پروتئين ConA را در سطح سلول هدف E. Coli نشان می دهد (Shen et al. 2007). کربوهیدراتها از جديدترين عوامل تشخيصي هستند كه اخيراً مورد توجه قرار گرفتهاند. همچنین در برخی پژوهش ها، از برهم کنش ر شتههای پپتیدی ضدمیکروبی با مناطقی از سطح سلول باکتری هدف برای ساخت زیست حسگر استفاده شده است. شکل (۲-د) نمایشی فرضی را از چنین برهم کنشی بین چند نوع رشتهی پپتیدی ضدمیکروبی با سطح سلول باكترىE. Coli O157:H7 نشيان مىدە .(Arcidiacono et al. 2008)

۴- نحوهی عملکرد نانوزیستحسگرها

زمانی که برهم کنش انتخابی بین عامل تشخیصی و سلول هدف رخ می دهد، به منظور تشخیص و تعیین مقدار سلول هدف لازم اســت این برهم کنش به یک علامت مناسـب تبدیل شود. در ساخت زیست حسگرهای جدید از مواد نانوساختاری از جمله نانوذرات فلزی، نانوذرات سیلیسیومی، نقاط كوانتومي، نانو ذرات مغناطيسي، نانوساختارهاي کربنی، و بسیاری مواد نانوساختاری دیگر (شکل ۱) بهمنظور تبدیل برهم کنش زیستی به یک علامت با حسا سيت بالا استفاده شده است (Koedrith et al. 2015; Qu et al. 2013; Vikesland and Wigginton 2010). همانطور که اشاره شد، در طراحی یک نانوزیستحسگر عامل تشخیصی معمولاً به سطح ذرات نانوساختار متصل است. علامت ایجاد شده پس از برهم كنش عامل تشخيصي با سلول هدف بسته به نانو ساختار مورد است فاده، معمولاً از نوع نوري، مغ ناطیسی، یا الکتروشیمیایی (شکل ۱) است. اندازهی کوچک ذرات مواد

نانوساختاری و به عبارتی نسبت سطح به حجم بالای آنها و خواص فیزیکی-شیمیایی قابل کنترل نانوذرات که به اندازه، شکل، و ترکیب آنها مرتبط ا ست گزینش پذیری و حسا سیت پا سخ نانوز یست حسگرها را نسبت به عوامل

میکروبی یا ویروسیی بهطور قابل توجهی افزایش میدهد (Koedrith et al. 2015; Vikesland and (Wigginton 2010).





نانوذره محتوی هزاران مولکول فلوئورسان است. عامل تشخیصی، آنتیبادی ویژهی سلولهای هدف از نوع .E Coli O157 است که پس از اصلاح و آمادهسازی شیمیایی سطح نانوذرات، با پیوند کووالانسی به سطح آنها متصل شده است. شکل (۳–ب) تصویر میکروسکوپ الکترونی شده است. شکل (۳–ب) تصویر میکروسکوپ الکترونی موبشی از یک سلول Coli O157 را در محیط آبی مشخص است نانوذرات سطح سلول Coli O157 را به مشخص است نانوذرات سطح سلول Coli O157 را به نحو موثری احاطه کردهاند. شکل (۳–ج) تصویر میکروسکوپ فلوئورسانی را از سلول Coli O157 در محیط آبی محتوی نانوذرات سیلیکا/آنتیبادی نشان میدهد. ۴–۱– نانوزیست حسگرهای با انتقال علامت نوری انتقال علامت در نانوزیست حسگرهای نوری معمولاً بر اساس فلوئورسانی یا بر اساس پدیدهی تشدید پلاسمون سطحی Comparelli et al. 2007; Vikesland یا استوار است (and Wigginton 2010) استوار است (and Wigginton 2010). اخیراً نانوذرات سیلیکای آلایش شده با مولکولهای فلوئورسان برای کاربردهای مختلف از مده با مولکولهای فلوئورسان برای کاربردهای مختلف از جمله در ساخت نانوحسگرهای با انتقال علامت نوری بسیار مورد توجه قرار گرفتهاند (۲۵ یا یا تقال علامت نوری بسیار مورد توجه الکترونی عبوری با بزرگنمایی بالا را از میکروسکوپ الکترونی عبوری با بزرگنمایی بالا را از نانوذرات سیلیکای آلایش شده با مولکولهای با ویژگی فلوئورسانی قوی نشان میدهد (2004 یا 2004). هر

همان طور که مشخص است به دلیل احاطه ی سلول هدف با نانوذرات از طریق برهم کنش ویژه ی آنتی بادی با سلول هدف، فلوئور سانی شدیدی در سطح آن مشاهده می شود. بدین ترتیب، با کاربرد این روش، می توان با گزینش پذیری بسیار بالایی، حتی یک تک سلول هدف را در یک محیط

آبی پیچیده تشخیص داد (Zhao et al. 2004). شکل (۴) نحوهی عملکرد یک زیستحسگر نوری حساس به ویروس JC را بهطور فرضی نمایش میدهد (.Nikura et al 2009).



شکل ۳- (الف) تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری از نانوذرات سیلیکای آلایش شده با مولکول های فلوئورسان، (ب) یک سلول E. Coli در محیط آبی محتوی نانوذرات پیوند شده با آنتیبادی، (ج) تصویر میکروسکوپ فلوئورسانی از یک سلول . Coli در محیط آبی محتوی نانوذرات سیلیکا/آنتیبادی (Zhao et al. 2004).

Fig. 3 a) Transmission electron microscope image of fluorescent molecules-doped silica nanoparticles. b) Scanning electron microscope image of *E. Coli* cell in aqueous environment containing nanoparticles conjugated with antibody. c) Fluorescence image of *E. Coli* cell in aqueous environment containing silica nanoparticles/antibody



شکل ۴- حسگر نوری ویروس JC با عامل تشخیصی کربوهیدرات پیوند شده بر سطح نانوذرات طلا با سازوکار انتقال علامت نوری از نوع تشدید پلاسمون سطحی (Niikura et al. 2009)

Fig. 4 Optical JC virus sensor based on carbohydrate recognition element-linked Au nano particles with the surface plasmon resonance optical signal transduction mechanism

اسید با پروتئین کپسید در سطح ویروس، همانطور که در شکل نمایش داده شده است، یک آرایش فضایی از نانوذرات طلا در سطح ویروس شکل می گیرد. این آرایش فضایی نانوذرات طلا در سطح ویروس هدف با ایجاد تغییراتی در ویژگیهای نوری آنها همراه است. بدین ترتیب که پیک جذبی تشدید پلاسمون سطحی نانوذرات طلا در محدودهی مرئی به سمت طول موجهای بلندتر (جابهجایی قرمز) جابه جا میشود. مشاهدهی این جابهجایی بیانگر وجود ذرات سطح این ویروس شامل آرایهی تکرارشوندهای از پروتئین کپسید است که میتواند با کربوهیدرات سیالیکاسید برهم کنش انتخابی داشته باشد. بدین ترتیب در این زیست حسگر از سیالیکاسید بهعنوان عامل تشخیصی کربوهیدراتی استفاده شده است. تصویر سمت چپ یک نانو ذرهی طلا را با مولکولهای سیالیک اسید که با روش شیمیایی به سطح آن متصل شدهاند، بهطور فرضی نشان میدهد. در مواجهه با ویروس JC بهدلیل برهمکنش و اتصال انتخابی سیالیک

ویروس و میزان این جابهجایی معیاری از غلظت ویروس هدف در محیط آبی خواهد بود (Niikura et al. 2009).

در مقایسه با رنگهای فلوئورسان، ویژگی فلوئورسانی قوی تر نانوذرات نقاط کوانتومی سبب شده است تا در ساخت زیست حسگرها مورد توجه قرار گیرند (.Medintz et al ای کاربرد زیست حسگرها مورد توجه قرار گیرند (.2005; Yang and Li 2006 نقاط کوانتومی در اندازه گیری باکتریها در یک پژوهش از نانوذرات CdS و از کربوهیدرات مانوز به عنوان عامل تشخیصی استفاده شد (2009) et al ای مانوز به عنوان عامل با یک روش ساده ی شیمی مرطوب و در یک مرحله، نانوذرات CdS تهیه شده و سطح آنها با مولکولهای مانوز پیوند داده شد. شکل ۵الف یک تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری را از نانوذرات پیوند شده با کربوهیدرات به

همراه یک شکل فرضی از ساختار آنها نشان میدهد. از این نانوذرات با حساسیت بالا برای تشخیص مقادیر کم باکتری نانوذرات با حساسیت بالا برای تشخیص مقادیر کم باکتری استفاده شد. شکل ۵ب تصویر میکروسکوپ فلوئورسانی را برای این باکتری پس از تماس با نانوذرات مذکور نشان می-دهد. برهم کنش و اتصال مولکولهای مانوز در سطح این نانوذرات با سطح سلولهای باکتری، سبب تجمع این سلول-ها شده به طوری که ویژگی فلوئورسانی قابل توجهی را می-توان در محل تجمع باکتریها و به تبع آنها نانوذرات گرا مشابهی را با باکتری هاویسه، شکل ۵ج نتایج آزمایش مشابهی را با باکتری اتصال سطح سلولهای این باکتری با مشابهی را با باکتری مناهد، سبب عدم امکان اتصال سطح سلولهای این باکتری مشاهده کربوهیدرات مانوز، پاسخ مشابهی با این باکتری مشاهده نشد (Mukhopadhyay et al. 2009).



شکل ۵- (الف) تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری از نانوذرات CdS پیوند شده با مولکولهای کربوهیدرات مانوز. تصویر میکروسکوپ فلوئورسانی از برهم کنش (ب) باکتری E. Coli ORN178 و (ج) باکتری E. Coli ORN208 با نانوذرات مذکور (Mukhopadhyay et al. 2009)

Fig. 5 a) Transmission electron microscope image of manoze carbohydrate-linked CdS nanoparticles. Fluorescence images of interactions of b) *E. Coli ORN178* cells and c) *E. Coli ORN208* cells with manoze/CdS particles

میدهد که سطح هر نانوذره با روش شیمیایی به تعدادی مولکولهای کربوهیدرات مانوز (عامل تشخیصی) با پیوند کووالانسی متصل شده است. این نانوذرات سپس برای مدت کوتاهی در محلول محتوی سلولهای هدف (E. Coli) پخش میشوند. در تصاویر میکروسکوپی الکترونی در شکل پخش میشوند. در تصاویر میکروسکوپی الکترونی در شکل (۶) به روشنی اتصال نانوذرات/کربوهیدرات را به سطح سلول هدف E. Coli با ساس برهم کنش کربوهیدرات مانوز با پروتئینهای سطح سلولها میتوان مشاهده کرد. کوچکی اندازهی نانوذرات سبب میشود که اجرای این روش آنالیزی

۲-۴- نانو زیست حسگرهای بر اساس نانوذرات مغناطیسی

اخیراً کاربرد نانوذرات مغناطیسی در طراحی و ساخت نانوحسگرها بسیار مورد توجه بوده است (.Laurent et al () به-نانوحسگرها بسیار مورد توجه بوده است (.(۶) به-طور فرضی یک نانوذره را از جنس آهن اکسید (Fe₃O₄) طور فرضی یک نانوذره را از جنس آهن اکسید (Fe₃O₄) نشان میدهد (El-Boubbou et al. 2007). سطح این نانوذره بهمنظور آسان نمودن اصلاح شیمیایی آن با لایهی بسیار نازکی از سیلیکا پوشانده شده است. شکل (۶) نشان

با سرعت کوتاهی قابل انجام باشد طوری که پس از گذشت چند دقیقه می توان با اعمال یک میدان مغناطیسی قوی نانوذرات مغناطیسی و به تبع آن سلولهای باکتری را به طور متراکم شدهای از محلول جدا نمود. در مرحلهی بعد می توان غلظت سلولهای هدف را با رنگ آمیزی سلولهای متراکم و

مشاهده و شمارش آنها با میکروسکوپ فلوئورسانی (شکل ۶) تخمین زد. این روش امکان اندازه گیری سریع سلولهای هدف را با حداقل غلظت ۱۰۰۰۰ Cell/ml از نمونهی آب فراهم می آورد (El-Boubbou et al. 2007).



شکل ۶-کاربرد نانوذرات مغناطیسی در ساخت حسگر سلول *E. Coli* با عامل تشخیصی کربوهیدرات و تصاویر میکروسکوپ الکترونی از چگونگی برهم کنش نانوذرات/عامل تشخیصی با سطح سلول هدف و تصویر میکروسکوپ فلوئورسانی از تودهی سلولهای جدا شده با روش مغناطیسی (El-Boubbou et al. 2007).

Fig. 6 Applications of magnetic nanoparticles in fabrication of *E. Coli* sensor with carbohydrate recognition element and electron microscope images of interaction of nanoparticles/recognition element with the surface of target cells and fluorescence microscope image of concentrated bacterial cells separated by magnetic method

به PH نمونه آب که در ۲ تنظیم شده است) در سطح نانوذرات با مکانهای با بار منفی در سطح باکتریها مربوط با شد (Huang et al. 2010). در شکل (۲) (هر دو حالت کرفتهاند و HT آب ۲ است. نتایج این تحقیق نشان میدهد گرفتهاند و HT آب ۲ است. نتایج این تحقیق نشان میدهد که در برخی موارد حتی یک مولکول ساده ی آمیندار نیز میتواند قابلیت اتصال خوبی را با سطح سلول باکتری برقرار نماید. همان طور که قبلا نیز اشاره شد میتوان به جای آنتیبادیها یا آپتامرها به عنوان عوامل متصل شونده به سطح سلول باکتری، از مولکول های دیگر مانند کربوهیدراتها و رشته های پپتیدی نیز استفاده کرد. آپتامر ها، هرچند ویژگی گزینش پذیری کمتری دارد اما آپتامر ها، هرچند ویژگی گزینش پذیری کمتری دارد اما در پژوهشی دیگر از نانوذرات Fe₃O₄ با سطح عامل دار شده با گروه آمینی برای جدا کردن برخی باکتری های آب ۱ ستفاده شد (Huang et al. 2010). تصویر درونی شکل (۷) نمایشی است فرضی از ساختار کروی یک نانوذره مغناطیسی Fe₃O₄ عامل دار شده با گروههای آمین دار. تهیه ی این نانوذرات و عامل دار کردن سطح آن ها با یک روش ساده شیمی مرطوب انجام پذیرفت. تصویر الف در شکل (۷)، آب محتوی باکتری E.Coli و تصویرهای ب و غیرعامل دارشده و نانوذرات عامل دارشده در نمونه آب پراکنده شده و سپس با اعمال یک میدان مغناطیسی جدا شدهاند. مقایسه ی نمونه آب تصویر ج با تصویر ب در شکل (۷) به روشنی قابلیت اتصال نانوذرات عامل دارشده را با شدهاند. مقایسه ی نمونه آب تصویر ج با تصویر ب در شکل



شكل ۷-نمايشى فرضى از نانوذره مغناطيسى عاملدار شده، الف-نمونه آب محتوى باكترى E. Coli باكترى الف المحتوى باكترى الف المحتوى باكترى و نانوذرات مغناطيسى عامل دار شده باكترى و نانوذرات مغناطيسى غير عاملدار شده و ج- نمونه آب محتوى باكترى و نانوذرات مغناطيسى عامل دار شده Fig. 7 Schematic representation of a functionalized magnetic nanoparticle. a) Water sample containing *E. Coli* cells, b) water sample containing non-functionalized magnetic nanoparticles and *E. Coli* cells, and c) water sample containing functionalized magnetic nanoparticles and *E. Coli* cells, and c are subjected to an applied magnetic field (pH = 7).

در شکل (۸-د) یک باکتری Salmonella typhimurium را نشان می دهد که به نحو موثری به وسیله تعدادی از مرحلهی نانوذرات مغناطیسی احاطه شده است. پس از مرحلهی جداسازی باکتریها، اندازه گیری آنها در این پژوهش با روش معمول اسپکتروسکوپی فلوئورسانی انجام پذیرفت. استفاده از ذرات مغناطیسی در جدا سازی موثر باکتریها، نیاز به مراحل طولانی کشت باکتری را قبل از اندازه گیریها آن مرتفع می نماید.

۴–۳- نانوزیستحسگرهای با مکانیزم انتقال علامت الکتروشیمیایی

نانوزیست حسگرهای از نوع ترانزیستورهای اثر میدانی را می توان در این گروه جای داد. به عنوان مثال، شکل (۹–الف) به طور فرضی ساختار و نحوه ی عملکرد را در یک نوع حسگر سلول So et al. 2008 عشان می دهد (So et al. 2008). ساخت این حسگر اثر میدانی با روش فوتولیتوگرافی انجام شده و بینابین دو الکترود ترانزیستور با فاصله ی μm شده و بینابین دو الکترود ترانزیستور با فاصله ی μm معمولاً یک تا چهار نانولوله ی کربنی پل ارتباطی ایجاد می شدن (شکل ۹–الف). عامل تشخیصی آپتامر ویژه ی سلول هدف *Coli DH5a* است که دیوارههای جانبی نانولوله های کربنی با روش شیمیایی به این آپتامر پیوند شده است. شکل (۹–ب) بیانگر تغییرات هدایت الکتریکی نانولوله ی کربنی در مواجهه با سلول هدف است. در اثر برهم کنش انتخابی آپتامر با سلول هدف، هدایت الکتریکی نانولوله ی کربنی دستخوش تغییر شده و همان طور که از شکل

اندازهی ذرات مغناطیسی نقش موثری در سرعت و کارایی آنها در جدا سازی باکتریهای هدف خواهد دا شت طوری که اندازهی درشتتر ذرات، هرچند با جداسازی سریعتر آنها در میدان مغناطیسی همراهاست، اما کارایی آنها را در بهدام انداختن باکتری های هدف کاهش مید هد و کاهش اندازهی ذرات مغناطیسی نیز از دیگر سو با نتایجی معکوس همراه است. در یک پژوهش با تهیهی چند مرحلهای و لایهبهلایهی نانوذرات مغناطیسی روی بستر نانوذرات کروی پلیمری، توانستهاند ذرات مغناطیسی را با ابعادی کنترل شـدهتر تهیه نمایند (Wen et al. 2017). شــکل (۸) تصـویر میکروسـکوپ الکترونی عبوری را از نانوذرات کروی پلیمری (الف) پیش و (ب) پس از نشاندن یک لایهی نازک از پلیمر پلیاتیلنایمین و سیپس لایهی ناز کے، از نانوذرات Fe₃O4 روی سطح آنھا نشان میدھد. با تکرار لایهنشانی لایهی پلیمری و سپس لایهی Fe₃O₄ تا ۴ بار متوالی، ذرات مغناطیسی کروی (شکل ۸ تصویر ج) با اندازهای بهینه و مطلوب تهیه شـد. سـپس سـطح این نانوذرات با آنتی بادی به عنوان عامل تشخیصی پیوند داده شـد. در این روش از ذرات مغناطیسیی برای جداسازی باکتری Salmonella typhimurium استفاده شد که هم سرعت مطلوبی را در جداسازی با میدان مغناطیسی داشتند و هم کارایی بالایی را در به دام انداختن باکتریها نشان دادند طوری که تنها پس از حدود ۲۰ min اعمال میدان مغناطیسی، تقریبا تمامی باکتریهای نمونه بههمراه نانوذرات جدا شدند (Wen et al. 2017). پیکان قرمز رنگ



شکل ۸- تصاویر میکروسکوپ الکترونی عبوری از بسترهای کروی پلیمری (الف) قبل و (ب) پس از یک مرحله و (ج) پس از چهار مرحلهی متوالی لایهنشانی پلیمر پلیاتیلنایمین و Fe₃O₄. (د) تصویر یک باکتری که توسط تعدادی از نانوذرات مغناطیسی احاطه شده است (Wen et al. 2017)

Fig. 8 Transmission electron microscope images of spherical polymeric substrates a) before and b) after one step and c) after four successive steps of polyethyleneimine/Fe₃O₄ deposition. Image of a bacterial cell surrounded by some magnetic nanoparticles

مشخص است، با افت جریان عبوری از ترانزیستور همراه است. تصویر داخلی در شکل (۹–ب) تصویری میکروسکوپی را از دو سلول هدف E. Coli DH5a در سطح نانولولهی کربنی/آپتامر نمایش میدهد. در این روش، میزان کاهش جریان عبوری از ترانزیستور می تواند به عنوان یک علامت خروجی و معیاری از تشخیص و تعیین مقدار سلول هدف E. Coli DH5a در نظر گرفته شود (So et al. 2008). کاربرد نانوذرات فلزی پیوند شده با عامل تشـخیصے و سپس استفاده از روشهای حساس ولتامتری را میتوان بهعنوان مثالی دیگر از روش های مبتنی بر مکانیزم انتقال علامت الكتروشيميايي معرفي كرد (Liébana et al. 2014; Merkoçi 2007; Wang 2007). در يک پژوهش از نانوذرات طلای پیوند شده با آنتیبادی برای اندازهگیری و تش_خیص باکتری Salmonella typhi اس_تفاده ش_د (Dungchai et al. 2008). مراحل انجام روش در شکل (۱۰) نمایش داده شده است. همان طور که در شکل مشخص است، نخست مولكولهاى آنتىبادى بەمقدار كافى روی سطح بستر پیوند شدهاند. سپس سطح پیوند شده با آنتی بادی برای مدتی مشخص با نمونهی آب محتوی باکتری تماسداده می شود. پس از شستشو و در مرحلهی بعد محلول محتوى نانوذرات طلاى پيوند شده با آنتى بادى برای مدت کافی با سطح مذکور تماسداده میشود. همان طور که از شکل (۱۰) مشخص است، پس از شستشو، تماس سطح با محلول محتوى آسكوربيك اسيد و يونهاى مس، با کاهش الکترو شیمیایی یونهای مس دوظرفیتی در اثر ویژگی کاهندگی آسکوربیک اسید و شکل گیری لایهی نازکی از فلز مس روی سطح نانوذرات طلا همراهخواهد بود. پس از شـسـتشـوى باقيماندەي محلول مذكور، اين لايەي مس در تماس با حجم معینی از محلول اسید نیتریک و در اثر ویژگی اکسندگی الکترو شیمیایی ا سید نیتریک، دوباره به صورت یون های مس دو ظرفیتی اکسید شده و به محلول وارد می شود. در مرحلهی نهایی، یون های مس در محلول مذكور با روش الكترو شيميايي ولتامتري برهنه سازي آندي و در یک سیستم سه الکترودی و با الکترود کار از جنس کربن شیشهای اندازه گیری می شوند.



Fig. Field effect transistor *E. Coli DH5a* cell sensor with aptamer recognition element-linked carbon nanotubes



شکل ۱۰- نمایش بخشی از مراحل اندازه گیری باکتری با مکانیزم انتقال علامت الکتروشیمیایی Salmonella typhi (Dungchai et al. 2008)

Fig. 10 Representation of some of the measuring steps of *Salmonella typhi* cells with electrochemical signal transduction mechanism

با روش درجهبندی می توان اندازهی علامت ولتامتری برهنه-سازی آندی یونهای مس را بهمقدار غلظت باکتری در نمونهی آب مرتبط نمود.

۵- نتیجهگیری

در این نوشتار بهطور مختصر نانوزیست حسگرها، اجزاء تشکیل-دهنده و ساختار آنها، عوامل تشخیصی و نحوهی برهم کنش آنها با سلولهای هدف، و نحوهی عملکرد و مکانیزم انتقال علامت در آنها به طور مختصر معرفی شد.

۱- مکانیزمهای انتقال علامت در نانوزیست حسگرها از جمله مکانیزمهای نوری، مغناطیسی، و الکتروشیمیایی معرفی شده و انواع عوامل تشخیصی از جمله آنتی بادیها، کر بوهیدراتها، آپتامرها، و برخی رشتههای پپتیدی که معمولا به مادهی نانوساختاری متصل می شوند معرفی شدند.

۲- همچنین در دنباله و به منظور فراهم کردن یک آشنایی مقدماتی، مثالهایی از برخی انواع نانوزیست حسگرها در تشخیص و تعیین مقدار عوامل بیماریزا در آب ارائه شد. در این مثالها به کاربرد انواعی از مواد نانوساختاری از جمله نانوذرات فلزی، نقاط کوانتومی، نانوذرات سیلیسیومی، نانوذرات مغناطیسی، و برخی نانوساختارهای کربنی در ساخت نانوزیست حسگرها اشاره شد.

۳- این مثالها نشان دادند که پژوهشها در زمینه نانوزیست-حسگرها در سالهای اخیر ظرفیت خوبی را جهت توسعه ی روش-های با کارایی، حساسیت، سرعت عمل، و گزینش پذیری مطلوب برای تشخیص و تعیین مقدار عوامل بیماریزا در آب فراهم نموده است.

۶- تشکر و قدردانی

بخشهایی از این مقاله حاصل بخشی از نتایج مطالعات طرح پژوهشی مورد اشاره در مرجع (Hadi et al. 2016) است و به همین منظور از شرکت آب و فاضلاب شهری استان قم به دلیل حمایت از طرح پژوهشی مذکور تشکر و قدردانی می گردد.

References

- Arcidiacono S., Pivarnik P., Mello C. M. and Senecal A. (2008). Cy5 labeled antimicrobial peptides for enhanced detection of Escherichia coli O157: H7. Biosens. Bioelect., 23,1721-1727.
- Comparelli R., Curri M. L., Cozzoli P. D. and Striccoli M. (2007). Optical biosensing based on metal and semiconductor colloidal nanocrystals. Nanotech. Life Sci., C.S. Kumar (Ed)., doi:10.1002/9783527610419.ntls0086
- Dungchai W., Siangproh W., Chaicumpa W., Tongtawe P. and Chailapakul O. (2008) Salmonella typhi determination using voltammetric amplification of nanoparticles: a highly sensitive strategy for metalloimmunoassay based on a copper-enhanced gold label. Talanta, 77(2), 727-732.
- El-Boubbou K., Gruden C. and Huang X. (2007). Magnetic glyco-nanoparticles: a unique tool for rapid pathogen detection, decontamination, and strain differentiation. J. Am. Chem. Soc., 129, 13392-13393.
- Hadi M. Sedighi M. and Ehsani A. (2016).Evaluation of nanotechnology methods in improving and increasing the efficiency of water and wastewater treatment processes.Final Report, Water and Wastewater Co.Qom, Iran [In Persian].
- Homann M. and Göringer H. U. (1999). Combinatorial selection of high affinity RNA ligands to live African trypanosomes. Nucleic acids Res., 27, 2006-2014.
- Huang Y-F., Wang Y-F. and Yan X-P. (2010). Amine-functionalized magnetic nanoparticles for rapid capture and removal of bacterial pathogens. Environ. Sci. Technol., 44, 7908-7913.
- Koedrith P., Thasiphu T., Weon J-I., Boonprasert R., Tuitemwong K. and Tuitemwong P. (2015). Recent trends in rapid environmental monitoring of pathogens and toxicants: potential of nanoparticle-based biosensor and applications. Sci. World J., 2015, 510982.
- Laurent S., Forge D., Port M., Roch A., Robic C., Vander Elst L. and Muller R. N. (2008). Magnetic iron oxide nanoparticles:

synthesis, stabilization, vectorization, physicochemical characterizations, and biological applications. Chem. Rev., 108, 2064-2110.

- Liébana S., Brandão D., Alegret S. and Pividori
 M. I. (2014). Electrochemical immunosensors, genosensors and phagosensors for Salmonella detection. Analyt. Methods, 6, 8858-8873
- Medintz I. L., Uyeda H. T., Goldman E. R. and Mattoussi H. (2005). Quantum dot bioconjugates for imaging, labelling and sensing. Nat. Mater., 4, 435-446.
- Merkoçi A. (2007). Electrochemical biosensing with nanoparticles. FEBS J., 274, 310-316.
- Mukhopadhyay B., Martins M. B., Karamanska R., Russell D. A. and Field R. A. (2009). Bacterial detection using carbohydratefunctionalised CdS quantum dots: a model study exploiting E. coli recognition of mannosides. Tetrahedron Lett., 50, 886-889.
- Niikura K., Nagakawa K., Ohtake N., Suzuki T., Matsuo Y., Sawa H. and Ijiro K. (2009). Gold nanoparticle arrangement on viral particles through carbohydrate recognition: a non-cross-linking approach to optical virus detection. Biocon. Chem., 20, 1848-1852.
- Olsvik O., Popovic T., Skjerve E., Cudjoe K. S., Hornes E., Ugelstad J. and Uhlen M. (1994). Magnetic separation techniques in diagnostic microbiology. Clinic. Microb. Rev., 7, 43-54.
- Qu X., Alvarez P. J. and Li Q. (2013). Applications of nanotechnology in water and wastewater treatment. Water Res., 47, 3931-3946.
- Shen Z., Huang M., Xiao C., Zhang Y., Zeng X. and Wang P. G. (2007). Nonlabeled quartz crystal microbalance biosensor for bacterial detection using carbohydrate and lectin recognitions. Analyt. Chem., 79, 2312-2319.
- So H-M., Park D-W., Jeon E-K., Kim Y-H., Kim B-S., Lee C-K., Choi S-Y., Kim S-C., Chang H. and Lee J-O. (2008) Detection and titer estimation of Escherichia coli using aptamer-functionalized single-

walled carbon- nanotube field- effect transistors. Small, 4, 197-201.

- Vikesland P. J. and Wigginton K. R. (2010). Nanomaterial enabled biosensors for pathogen monitoring-a review. Environ. Sci. Technol., 44, 3656-3669.
- Wang J. (2007). Nanoparticle- based electrochemical bioassays of proteins. Electroanal., 19, 769-776.
- Wang L., Zhao W., O'Donoghu M. B., Tan W. (2007). Fluorescent nanoparticles for multiplexed bacteria monitoring. Biocon. Chem., 18, 297-301
- Wen C-Y., Jiang Y-Z., Li X-Y., Tang M., Wu L.-L., Hu J., Pang D. W. and Zeng J-B. (2017) Efficient enrichment and analyses of bacteria at ultralow concentration with quick-response magnetic nanospheres.

ACS Appl. Mater. Interfaces., 9, 9416-9425.

- Yan J., Estévez M. C., Smith J. E., Wang K., He X., Wang L. and Tan W. (2007). Dyedoped nanoparticles for bioanalysis. Nano Today, 2, 44-50.
- Yang L. and Li Y. (2006). Simultaneous detection of *Escherichia coli O157:H7* and *Salmonella Typhimurium* using quantum dots as fluorescence labels. Analyst, 131, 394-401.
- Zhao X., Hilliard L. R., Mechery S. J., Wang Y., Bagwe R. P., Jin S. and Tan W. (2004). A rapid bioassay for single bacterial cell quantitation using bioconjugated nanoparticles. Proceed. National Academy Sci., 101, 15027-15032.

Application of Nano-biosensors in Detection and Determination of Pathogens in Water- A minireview

Mojtaba Hadi^{1*}, Ali Ehsani¹, Mehdi Sedighi² and Reza Ansari Tadi³

¹Department of Chemistry, Faculty of Sciences, University of Qom, Qom, Iran ²Department of Chemical Engineering, Faculty of Engineering, University of Qom, Qom, Iran ³Quality Control Department, Qom Province Water and Wastewater Company, Qom, Iran

*Corresponding author: <u>m.hadi@qom.ac.ir</u>

Review PaperReceived: March 11, 2018Revised: July 09, 2018Accepted: January 27, 2019

Abstract

In water disinfection and treatment, rapid detection and monitoring of pathogens such as bacteria and viruses, as important water quality indices, are of prime importance. On the other hand, continuous monitoring and detection of pathogens have encountered the problems such as low concentration of bacteria and viruses in water, low sensitivity of the conventional detection methods, complex sample matrices and insufficient selectivity of the conventional methods, and inability of these methods in fast and cheap detection and continuous monitoring of pathogens. These indicate the importance of considering new sciences and technologies in fabrication of biosensors in order to achieve higher sensitivity, response rapidity, and selectivity. In this paper, briefly, new nanoscience approach and application of nanostructured materials in design and fabrication of nanobiosensors in order to detecting and monitoring of bacteria and viruses in water have been introduced and some examples of the applications of nanobiosensors have been also presented.

Keywords: Nano-Biosensor; Nano-structured Materials; Pathogens; Water Quality Control.