DOI: 10.19812/j.cnki.jfsq11-5956/ts.20240830003

引用格式:张倩瑶,徐倩,梁世君,等. 金纳米团簇在致病菌检测中的应用研究进展[J]. 食品安全质量检测学报, 2025, 16(1):137-142.

ZHANG QY, XU Q, LIANG SJ, *et al.* Research progress on the application of gold nanoclusters in pathogen detection [J]. Journal of Food Safety & Quality, 2025, 16(1): 137–142. (in Chinese with English abstract).

金纳米团簇在致病菌检测中的应用研究进展

张倩瑶¹,徐 倩¹,梁世君¹,邵婉静¹,黄志强¹,董柳青¹,杨谢冰清²,郭亚辉^{2*} (1. 桐庐县检验检测中心,桐庐 311500; 2. 江南大学食品学院,无锡 214122)

摘 要: 致病菌是危害食品安全和公共卫生的重要因子之一,快速、准确检测致病菌对民生健康和社会稳定 具有重要意义。近年来,由于传统方法存在着过程烦琐、灵敏度低、检测类型单一等弊端,研究者们通过多种 手段合理地改性纳米团簇,已开发了各类荧光传感器用于致病菌的快速、准确检测。本文重点阐述了金纳米 团簇的物理化学特性,从金纳米团簇与目标菌的不同作用方式出发,通过直接和间接反应两个角度归纳了金 纳米团簇用于致病菌检测的最新研究进展,并对其存在的不足以及未来可能的发展方向进行讨论和展望,旨 在为金纳米团簇在致病菌快速检测领域提供参考。

关键词: 金纳米团簇; 致病菌; 检测

Research progress on the application of gold nanoclusters in pathogen detection

ZHANG Qian-Yao¹, XU Qian¹, LIANG Shi-Jun¹, SHAO Wan-Jing¹, HUANG Zhi-Qiang¹, DONG Liu-Qing¹, YANG Xie-Bing-Qing², GUO Ya-Hui^{2*}

Inspection and Testing Center of Tonglu, Tonglu 311500, China;
 School of Food Science and Technology, Jiangnan University, Wuxi 214122, China)

ABSTRACT: Pathogenic bacteria has always been a hot topic of social concern, which is one of the important factors to harm food safety and public health. Rapid and accurate detection of pathogenic bacteria is of great significance to people's health and social stability. In recent years, due to the drawbacks of traditional methods such as cumbersome process, low sensitivity and single detection type, researchers have developed various fluorescence sensors for rapid and accurate detection of pathogenic bacteria through reasonable modification of nanoclusters by various means. This paper focused on the physical and chemical properties of gold nanoclusters, summarized the latest research progress of gold nanoclusters for pathogenic bacteria detection from the perspective of direct and indirect reaction from the different modes of action of gold nanoclusters in the future. The aim is to provide reference for the rapid detection of pathogenic bacteria by gold nanoclusters.

收稿日期: 2024-08-30

基金项目: 杭州市农业与社会发展领域公益性引导项目(20241029Y172)

第一作者: 张倩瑶(1987—), 女, 硕士, 高级工程师, 主要研究方向为食品质量控制。E-mail: 845067493@qq.com

^{*}通信作者: 郭亚辉(1988—), 男, 博士, 副教授, 主要研究方向为食品安全与质量控制。E-mail: guoyahui@jiangnan.edu.cn

KEY WORDS: gold nanoclusters; pathogenic bacteria; detection

0 引 言

世界卫生组织最新数据显示,全球每年至少 70 万人 死于"超级细菌"感染。到 2050 年可能会增加到每年 1000 万人死亡,耐药细菌感染或将成为人类头号死因^[1]。与此 同时,食源性致病菌引发的食品安全事件层出不穷,世界 卫生组织报告显示,全世界每年约有 6 亿食源性疾病病例, 导致 42 万人死亡^[2],大约 70%的食源性疾病是由食源性病 原体引起的^[3],包括单增李斯特菌、致病性大肠杆菌、沙 门氏菌、金黄色葡萄球菌、蜡样芽孢杆菌、阪崎肠杆菌、 副溶血性弧菌(*Vibrio parahaemolyticus*, VP)等^[4]。为了保障 舌尖上的安全和公共卫生,亟需开发出经济有效的快速检 测方法。

目前,金纳米团簇(gold nanoclusters, AuNCs)是由数 个至数百个金原子组成的直径小于 2 nm 的聚集体。AuNCs 表现出迥异于传统金属纳米粒子的类分子性质,例如离散 的电子能级、顺磁性、强发光、类似于生物酶的催化活性 和选择性等。这些独特的类分子性质使得 AuNCs 在生物医 学、食品分析、环境监测等领域具有巨大的应用前景。与 传统的荧光染料相比, AuNCs 具有毒性低、光稳定性好、 斯托克斯位移大等优势;与荧光量子点相比, AuNCs 具有 合成简单、表面易修饰、荧光可调等优势^[5]。此外, AuNCs 与同类型的银纳米簇相比,其具有更优异的稳定性^[6]。

随着化学理论和信息技术等领域的快速发展,荧光 生物传感器的模式也是多种多样,如裸眼可视化、RGB型、 光热型等。相应地,基于 AuNCs 的荧光生物传感器在致病 菌检测中也取得了一定的进展。一方面,本文主要从 AuNCs 与致病菌的直接相互作用论述了 AuNCs 在致病菌 检测中的应用;另一方面,除了直接利用 AuNCs 的物理化 学性质,还可以用特异性(适配体、抗体)或非特异性(结构 蛋白、抗生素)方式修饰 AuNCs,赋予 AuNCs 更有利的荧 光性能和功能特性^[7],使其能够在致病菌检测应用中更加灵 敏、快速。最后,总结了 AuNCs 在致病菌检测中的不足,并 对 AuNCs 在该领域的发展提出展望,以期为 AuNCs 在分析 检测、生物医学和食品科学中应用的加深加强提供参考。

1 直接反应

致病菌与 AuNCs 的连接方式可以分为直接反应和间 接反应。其中,直接反应是通过化学反应或物理吸附的方式 将致病菌修饰在 AuNCs 的表面,实现致病菌的快速定量。

1.1 荧光淬灭

根据荧光信号的变化,荧光传感器可分为"turn on"型、"turn off"型及比率型 3 种模式。基于 AuNCs 存在着聚

集诱导荧光淬灭效应(aggregation-caused quenching, ACQ), 其直接构建的荧光传感器大部分为"turn off"型。ZHENG 等^[8]发现鲍曼不动杆菌能够诱导金银纳米团簇聚集发生 淬灭,金银纳米团簇的荧光强度随着鲍曼不动杆菌浓度 从 1×10⁴ CFU/mL 增加到 5×10⁷ CFU/mL 而降低,在 1× 10¹⁰ CFU/mL 时几乎完全淬灭,检出限为 2.3×10³ CFU/mL, 这一发现为快速检测致病菌提供了新颖的思路。

除了检测目标物对 AuNCs 的荧光产生影响外, 重金 属离子的存在也会淬灭 AuNCs 的荧光, 例如 Mo(VI)、 Hg(II)^[9]。这是因为少原子 AuNCs 的荧光来自带内(sp-sp) 而不是带问(sp-d)跃迁。sp 带的能级间距随团簇的大小和 数量而变化,如果 AuNCs 的原子数减少,则会出现荧光。 因此添加或移除一个金属原子将显著地改变簇的结构、电 子结构和光学性质^[10-11]。基于上述理论,利用 Cu²⁺对 AuNCs 的猝灭和革兰氏阴性菌对 Cu²⁺的转化原理, DURGADAS 等^[12]首先发现牛血清白蛋白(bovine serum albumin, BSA)稳定的 AuNCs (BSA-AuNCs)的荧光可以被 Cu²⁺猝灭,这是由于Cu²⁺和BSA中氨基酸之间的配位相互 作用,导致 BSA-AuNCs 的激发电子的能量损失。同时结 合大肠杆菌能还原Cu²⁺并去除Cu⁺,恢复BSA-AuNCs荧光 的特性^[12-14],在0.5h内实现了大肠杆菌的快速检测,检出 限为 89 CFU/mL。铜绿假单胞菌也有类似的性质, FU 等[15] 在此基础上构建了核-卫星纳米结构,将检测对象推广到 革兰氏阴性菌。

1.2 催化反应

根据传感机制的不同, 荧光传感器可分为基于化学 反应的传感和基于物理作用的传感。基于 AuNCs 具有良好 的催化活性, 它常作为化学反应中的反应起始物、催化剂 及反应产物。XIE 等^[16]开发了一种带有金黄色葡萄球菌特 异性适体的紫外线辅助 AuNCs-壳聚糖复合传感器。金黄 色葡萄球菌附着在复合物上并催化 H₂O₂ 分解为•OH 自由 基, 3,3',5,5'-四甲基联苯胺(tetramethylbenzidine, TMB)同 时被•OH 自由基氧化为 ox-TMB(蓝色)。该比色传感器可在 30 min 内将金黄色葡萄球菌与其他细菌区分开来, 检出限 为 1×10² CFU/mL。此外, AuNCs 因其稳定的催化活性和优 异的抗紫外能力, 在燃料电池、CO₂ 还原、能量转换、水 分解、污染物分解、有机转化反应等催化领域得到了广泛 应用^[17]。

2 间接反应

间接反应是通过抗体、适配体、抗生素等物质的介 导将致病菌修饰在 AuNCs 的表面,该种方法在提高传感 器检测灵敏度的同时还可以减少材料的用量,更加经济

139

与灵敏。

2.1 特异性修饰

特异性修饰主要依靠特异性识别原件完成, 经典的 特异性识别元件主要是生物体本身如细胞、组织等, 或者 是从生物体中分离出的抗体、酶等, 而新型特异性识别元 件如适配体、分子印迹聚合物等具有可人工合成、选择性 强、成本低等优点。

抗体是一类能与抗原特异性结合的免疫球蛋白,其 修饰在 AuNCs 上可以实现目标物的特异性检测。在抗原-抗体反应体系的基础之上,利用 AuNCs 优异的光学和催 化等特性,构建检测目标菌的"荧光打开"或"荧光关闭"的 传感器是主要研究方向。基于此,有学者开发了基于 L/I 介导 Ag-AuNCs 荧光淬灭免疫测定大肠杆菌 O157:H7 的方 法, 其线性范围为 3.3×103 至 106 CFU/mL, 检出限为 9.2×10² CFU/mL, 比传统酶联免疫吸附法(enzyme-linked immunosorbent assay, ELISA)低 10.7 倍^[18]。荧光内滤效应 (inner-filter effect, IFE)也是一种"荧光关闭"模式,为了实 现 IFE, 在免疫反应中使用碱性磷酸酶标记的第二抗体 (IgG-ALP)、该抗体以对硝基苯基磷酸酯(p-nitrophenyl phosphate, p-NPP)为底物产生对硝基苯酚(p-nitropenol, PNP), 使得 BSA-AuNCs 荧光淬灭, 实现 VP 的定量测定。 在最佳条件下, VP 的检出限为 5×10² CFU/mL, 线性检测 范围为103~107 CFU/mL,并成功地用于检测真实样品中的 VP, 回收率在 82.5%~113.0% 之间, 变异系数为 5.46%~9.88%^[19]。

此外,还可以结合磁分离技术,目标物被附着在磁性 纳米粒子(magnetic nanoparticles, MNPs)上, 在外加磁场的 作用下,实现目标物的富集与分离。例如,ROYA等^[20]将捕 获抗体固定在金包磁纳米粒子(Fe₃O₄/Au)上,从模拟液体 食物基质中分离和浓缩大肠杆菌 O157:H7。为了检测目标 菌,利用金纳米粒子的表面增强拉曼散射(surface enhanced Raman scattering, SERS)实现定量分析。将该方法 应用于苹果汁中大肠杆菌 O157:H7 的 SERS 检测,其检出 限为 10² CFU/mL, 总分析时间不到 1 h。在上述研究的基 础上,有学者将抗体修饰的 AuNCs 嵌入壳聚糖(chitosan, CS)中制成纳米胶囊(AuNCs@CS)结合免疫磁性纳米颗粒 用于特异性识别大肠杆菌 O157:H7^[21]。与传统独立的 AuNCs 免疫分析相比, 该方法不仅具有更高的特异性, 纳 米胶囊还放大了荧光信号,检出限为 1 CFU/mL,检测时间 仅需 60 min。然而, 抗体制备时间长、价格昂贵且难以保 证其活性,一定程度上限制了该类方法的发展。

核酸适配体是经指数富集配体系统进化(systematic evolution of ligands by exponential enrichment, SELEX)技术筛选出来的能够特异性结合蛋白质、核酸、金属离子、氨基酸、有机染料等小分子物质和病原菌或整个细胞等生物大分子的一段单链 DNA 或者 RNA 片段。适配体被修饰

在 AuNCs 上,能够与相应致病菌特异性结合,导致 AuNCs 物理、化学、光学性质的改变,从而实现致病菌的 灵敏、快速、特异性检测。相较于抗体,核酸适配体生产 成本低、制备简便、性质稳定。贾飞^[22]建立了还原氧化石 墨烯-纳米金的新型电流型适配体传感器检测食品中的沙 门氏菌的方法。在优化条件下,构造的适配体传感器响应 电流与沙门氏菌菌液浓度的对数值成线性关系,线性范 围为 2.5×10²~2.5×10⁵ CFU/mL,检出限为 80 CFU/mL (*S/N=*3),检测时间只需 60 min。沈默斐^[23]在此基础上,建 立了结合拉曼光谱检测 VP 的方法。结果显示,在最优实 验条件下, VP在 3.3×10²~3.3×10⁶ CFU/mL 范围内,检出限 为 33 CFU/mL。

双重识别更加灵敏,特别是双适配体可以显著提高 检测的准确性。王秀季[24]利用适配体可以与靶分子特异性 结合的特性,建立了基于双适配体探针识别联合电感耦合 等离子体质谱(inductively coupled plasma mass spectrometry, ICP-MS)检测金黄色葡萄球菌的方法。适配体探针通过生 物素-链霉亲和素固定于酶标板,当一定浓度的金黄色葡 萄球菌存在于检测溶液中,基于两种适配体分子对金黄色 葡萄球菌的识别作用, 在微孔板表面形成了"适配体-金黄 色葡萄球菌-纳米金标记适配体"的"三明治"复合结构,在 7×10³~7×10⁷ CFU/mL 的动态线性范围建立了 ICP-MS 直接 检测金黄色葡萄球菌的方法曲线, 对金黄色葡萄球菌的检 出限为 279 CFU/mL。类似地, CHEN 等^[25]最新构建了一个 基于双适体修饰的牛血清白蛋白稳定的金纳米簇的比色传 感器。在选定的条件下,该传感器在 101~106 CFU/mL 的浓 度范围内对鼠伤寒沙门氏菌表现出较好的线性响应,检出 限低至 1 CFU/mL, 比上述"三明治"结构的检测方法更灵 敏。同时,成功地验证了该传感器在真实样本中(如鸡蛋) 检测鼠伤寒沙门氏菌的可行性。此外, 基于适配体的荧光 传感器还可以应用于环境样本中(如水)的致病菌检测[26]。 然而,核酸适配体筛选流程复杂、与菌结合的具体机制尚 不明确, 需要进一步探索^[27]。

2.2 非特异性修饰

致病菌表面主要由多糖、蛋白质和脂质构成,它们提供 了一系列表面性质和功能基团(如巯基、羟基、羧基和氨基), 可借助化学偶联或者非共价相互作用实现表面修饰^[28-29]。 基于此,已经开发了多种方法实现致病菌的同时定量。其 中,常被用作致病菌的非特异性识别元件的是抗生素、凝 集素、硼酸等。

不同的细菌有不同的结构,例如大肠杆菌的细胞壁 包含一层肽聚糖,这是溶菌酶靶向的特定位点。溶菌酶保 护的 AuNCs(溶菌酶-AuNCs)具有与溶菌酶类似的识别能 力^[30-33]。溶菌酶-AuNCs(用作荧光标记)可以附着到大肠杆 菌上,产生荧光^[34]。溶菌酶 AuNCs 的荧光强度在 2.4×10⁴~ 6.0×10⁶ CFU/mL 范围内线性变化,大肠杆菌的检出限为 2.0×10⁴ CFU/mL,传感时间约为5min。在此基础上,JI等^[35] 设计并制备了基于人血清白蛋白(human serum albumin, HSA)、溶菌酶(lysozyme,Lyz)、乳铁蛋白(lactoferrin,Lf)和 万古霉素(vancomycin, Van)修饰 AuNCs 的集成细菌传感器 阵列,可用于检测多种细菌。

还可以利用革兰氏阴性菌和阳性菌的细胞壁成分不 同,为荧光团簇生长提供模板,用以区分细菌菌株^[36-37]。 例如,细菌细胞壁可以与 3-巯基丙酸(3-mercaptopropionic acid, MPA)的-COOH 结合,并作为合成 AuNCs 的模板。随 着细菌浓度的变化, 荧光强度随着细菌细胞壁上不同数量 AuNCs 的产生而变化。在进一步的实验中, 卡那霉素破坏 了非耐药细菌的细胞壁, 而耐药细菌的细胞壁保持完整。 经卡那霉素治疗后,与非卡那霉素耐药菌株相比,卡那霉 素耐药菌株的 AuNCs 生长存在显著差异。同样, 溶菌酶会 破坏革兰氏阳性细菌的细胞壁,但不会破坏革兰氏阴性 细菌的细胞壁,从而区分革兰氏阳性细菌和革兰氏阴性 细菌^[38]。类似的,万古霉素可以特异性结合到革兰氏阳性 菌的细胞壁的肽聚糖末端, 尤其制备了万古霉素修饰的金 纳米粒子(Van-AuNPs), 能通过溶液颜色的变化(红色)来区 分革兰氏阳性细菌和革兰氏阴性细菌^[39]。有学者最新构建 了阳离子抗菌肽和谷胱甘肽(glutathione, GSH)共配体保护 的 AuNCs, 结合聚集诱导发射效应(aggregation-induced emission, AIE), 可以检测革兰氏阳性菌^[40]。

结合磁性富集技术选择目标细菌,构建双重识别平 台可以提高检测的准确性。例如,CHENG等^[41]利用适配体 化磁珠在磁场存在下与金黄色葡萄球菌结合来特异性分离 目标细菌。同时,万古霉素保护的 AuNCs (AuNCs@Van) 可以结合到金黄色葡萄球菌的 N-乙酰壁酸和 N-乙酰氨基 葡萄糖肽亚单位的末端残基(D-丙氨酰-D-丙氨酸)构成"三 明治"结构,AuNCs 的荧光强度随着细菌浓度的增加而增 加。该方法中金黄色葡萄球菌的检出限为 70 CFU/mL,检 测范围为 99.8%~103.3%,标准偏差为 0.3%~3.8%,表现出 良好的选择性。与以前的研究相比^[42-45],该方法不仅在很 大程度上简化了 AuNCs@Van 的制备过程,还可以在其他 细菌浓度较高的情况下较为灵敏地定量金黄色葡萄球菌, 具有良好的准确性。此外,与常用抗体相比,这种策略中 使用抗生素要便宜得多,而且可以广泛获得,更具有成本 效益。

除此之外,利用凝集素、硼酸等都能实现细菌的广谱 性识别^[46-47]。由于片段可结晶甘露糖结合凝集素(FcMBL) 可以结合细菌细胞壁上分支低聚糖残基的末端甘露糖和岩 藻糖,能够识别包括大多数革兰氏阳性和革兰氏阴性细菌 在内的广谱病原体,可用于构建多细菌荧光探针^[48]。基于 此,SUN 等^[49]等设计了一个双识别平台,包括用于特异性 捕获目标细菌的适配体包裹磁珠(Apt-MNPs)和基于 FcMBL 识别目标细菌的广谱荧光探针。

致病菌表面的丰富性为其检测带来了更多的可能, 不仅赋予致病菌一些新的外源性功能,还拓展了致病菌检 测的应用场景^[50]。然而,利用该特性构建的致病菌检测方 法的成果转化道路依然任重道远。

3 结束语

AuNCs 具有优异的光学性质、独特的催化性能和良好的抗氧化性,相对于其他金属纳米材料更加稳定。当前的研究热点是 AuNCs 与适配体、抗体、结构修饰蛋白等连接,以改善AuNCs 的荧光性能与功能特性,而且取得了很大的进展。但仍然面临着许多的挑战:(1) AuNCs 的合成方法需要进一步改善,纯化过程需要进一步简化,以期获取高产量、高量子产率的 AuNCs;(2) AuNCs 在食品中应用中更要注意其安全性(毒性)、稳定性、生产成本及相关法规; (3) AuNCs 在复杂食品样品基质中需要进行前处理过程且检测结果不太理想;(4)基于 AuNCs 的致病菌检测已生产出对应的试纸条,但目前处于实验室阶段。因此,研究者们仍然需要努力提高基于金簇的生物传感器检测致病菌相关性能(灵敏度、选择性和适用性),通过结合快速有效的前处理手段,联合新兴检测技术和检测器件(微流控、试纸条), 实现致病菌的高通量、多组分测定。

参考文献

- RENÉ TR, OLIVER CJA, HENNY CM, et al. Penetration and accumulation of dendrons with different peripheral composition in *Pseudomonas aeruginosa* biofilms [J]. Nano Letters, 2019, 19(7): 4327–4333.
- [2] ARIE HH, MARTYN DK, PAUL RT, et al. World Health Organization global estimates and regional comparisons of the burden of foodborne disease in 2010 [J]. PLoS Medicine, 2015, 12(12): 1001923.
- [3] GE HW, WANG YZ, ZHAO XH. Research on the drug resistance mechanism of foodborne pathogens [J]. Microbial Pathogenesis, 2022, 162: 105306.
- [4] XIAO FB, LI WQ, XU HY. Advances in magnetic nanoparticles for the separation of foodborne pathogens: Recognition, separation strategy, and application [J]. Comprehensive Reviews in Food Science and Food Safety, 2022, 21: 4478–4504.
- [5] DAVID AH, NOAH DB, BRENT AK, et al. Redefining near-unity luminescence in quantum dots with photothermal threshold quantum yield [J]. Science, 2019, 363(6432): 1199–1202.
- [6] GUO YH, SHEN FUM, CHENG YL, et al. The light-up fluorescence of AgNCs in a "DNA bulb" [J]. Nanoscale, 2018, 10(24): 11517–11523.
- [7] GUO YH, HELENA TNNA, CHENG YL, et al. Natural protein-templated fluorescent gold nanoclusters: Syntheses and applications [J]. Food Chemistry, 2021, 335: 127657.
- [8] ZHENG YK, WANG XM, JIANG H. Label-free detection of Acinetobacter baumannii through the induced fluorescence quenching of

thiolated AuAg nanoclusters [J]. Sensors and Actuators B: Chemical, 2018, 277: 388–393.

- [9] YANG YY, HAN AIL, LI RX, et al. Synthesis of highly fluorescent gold nanoclusters and their use in sensitive analysis of metal ions [J]. Analyst, 2017, 142(23): 4486–4493.
- [10] MAHDI H, MARK SW, DING ZF. NIR electrochemiluminescence from Au₂₅⁻ nanoclusters facilitated by highly oxidizing and reducing co-reactant radicals [J]. Chemical Science, 2014, 5(10): 3814–3822.
- [11] TIAN SB, LIAO LW, YUAN JY, et al. Structures and magnetism of mono-palladium and mono-platinum doped Au₂₅(PET)₁₈ nanoclusters [J]. Chemical Communications, 2016, 52(64): 9873–9876.
- [12] DURGADAS CV, SHARMA CP, SREENIVASAN K. Fluorescent gold clusters as nanosensors for copper ions in live cells [J]. Analyst, 2011, 136(5): 933–940.
- [13] MICHAEL H, SALIMA M, FRANK M, et al. Physicochemical properties of copper important for its antibacterial activity and development of a unified model [J]. Biointerphases, 2016, 11(1): 18902.
- [14] RENSING C, GRASS G Escherichia coli mechanisms of copper homeostasis in a changing environment [J]. FEMS Microbiology Reviews, 2003, 27(2-3): 197–213.
- [15] FU L, CHEN QM, JIA L. Carbon dots and gold nanoclusters assisted construction of a ratiometric fluorescent biosensor for detection of Gram-negative bacteria [J]. Food Chemistry, 2022, 374: 131750.
- [16] XIE XX, TAN F, XU AIQ, et al. UV-induced peroxidase-like activity of gold nanoclusters for differentiating pathogenic bacteria and detection of enterotoxin with colorimetric readout [J]. Sensors and Actuators B: Chemical, 2019, 279: 289–297.
- [17] DU YX, SHENG HT, ASTRUC D, et al. Atomically precise noble metal nanoclusters as efficient catalysts: A bridge between structure and properties [J]. Chemical Reviews, 2020, 120(2): 526–622.
- [18] FANG BL, PENG J, ZHANG G, et al. I₂/I--mediated fluorescence quenching of an Ag⁺-doped gold nanocluster-based immunoassay for sensitive detection of *Escherichia coli* O157:H7 in milk [J]. Journal of Dairy Science, 2022, 105(4): 2922–2930.
- [19] YANG GX, WEI CH, TANG YY, et al. A novel fluorescence immunoassay based on inner filter effect and gold nanoclusters for Vibrio parahaemolyticus determination [J]. Results in Chemistry, 2021, 3: 100208.
- [20] ROYA N, SHUBHASISH M, JIM H, et al. Development of a rapid capture-cum-detection method for Escherichia coli O157 from apple juice comprising nano-immunomagnetic separation in tandem with surface enhanced Raman scattering [J]. International Journal of Food Microbiology, 2014, 189: 89–97.
- [21] CHENG C, YANG L, ZHONG M, et al. Au nanocluster-embedded chitosan nanocapsules as labels for the ultrasensitive fluorescence immunoassay of *Escherichia coli* O157:H7 [J]. Analyst, 2018, 143(17): 4067–4073.
- [22] 贾飞. 基于氧化石墨烯材料的食源性致病菌适配体传感器研究[D]. 无锡: 江南大学, 2014.

JIA F. The study on aptasensor of food-borne pathogens based on graphene oxide nanomaterials [D]. Wuxi: Jiangnan University, 2014.

[23] 沈默斐. 基于适配体功能化 PDMS 膜-SERS 检测两种食源性致病菌的 研究[D]. 无锡: 江南大学, 2018.

SHEN MF. Aptamer functionalized polydimethylsiloxane (PDMS) film-SERS detection methods of two foodborne pathogenic bacteria [D]. Wuxi: Jiangnan University, 2018.

- [24] 王秀季. 基于金纳米颗粒标记的 ICP-MS 病原细菌检测方法及应用研究[D]. 武汉:中国地质大学, 2017.
 WANG XJ. Detection of pathpgenic bacteria based on gold nanoparticles labeling ICP-MS measurement and its application [D]. Wuhan: China University of Geosciences, 2017.
- [25] CHEN QM, GAO R, JIA L. Enhancement of the peroxidase-like activity of aptamers modified gold nanoclusters by bacteria for colorimetric detection of *Salmonella typhimurium* [J]. Talanta, 2021, 221: 121476.
- [26] YU JL, XIAO S, YU ZZ, et al. On-site and dual-mode detection of live Vibrio parahaemolyticus in waters: A universal pathogen sensing platform based on a smart hydrogel aptasensor imbedded with gold nanoclusters [J]. Sensors and Actuators B: Chemical, 2022, 366: 131947.
- [27] 孙羽菡. 基于适配体功能化金属有机框架材料的镰刀菌毒素检测方法研究[D]. 无锡: 江南大学, 2023. SUN YH. Research on detection methods of *Fusarium* mycotoxins based on aptamer-functionalized metal-organic frameworks [D]. Wuxi: Jiangnan University, 2023.
- [28] LI WQ, XU XY, SONG Y, et al. POD-like nanozyme constructed from perspective of charge transfer engineering for biosensing of magnetic separation treated *Listeria monocytogenes* [J]. Food Chemistry, 2025, 463: 141495.
- [29] JA NM, YANG TL, SU YY, et al. Europium ion-based magnetic-trapping and fluorescence-sensing method for detection of pathogenic bacteria [J]. Analytical Chemistry, 2024, 96(14): 5669–5676.
- [30] SONG Y, WANG LH, ZHAO JY, et al. A novel colorimetric sensor using aptamers to enhance peroxidase-like property of gold nanoclusters for detection of *Escherichia coli* O157:H7 in milk [J]. International Dairy Journal, 2022, 128: 105318.
- [31] LIU JL, LU LL, XU SY, et al. One-pot synthesis of gold nanoclusters with bright red fluorescence and good biorecognition abilities for visualization fluorescence enhancement detection of *E. coli* [J]. Talanta, 2015, 134: 54–59.
- [32] RUSSELL BA, JACHIMSKA B, KOMOREK P, et al. Lysozyme encapsulated gold nanoclusters: Effects of cluster synthesis on natural protein characteristics [J]. Physical Chemistry Chemical Physics, 2017, 19(10): 7228–7235.
- [33] WANG X, CAO WW, XIANG Q, et al. Silver nanoparticle and lysozyme/tannic acid layer-by-layer assembly antimicrobial multilayer on magnetic nanoparticle by an eco-friendly route [J]. Materials Science and Engineering: C, 2017, 76: 886–896.
- [34] GOSWAMI N, YAO QF, LUO ZT, et al. Luminescent metal nanoclusters with aggregation-induced emission [J]. Journal of Physical Chemistry

Letters, 2016, 7(6): 962-975.

- [35] JI HW, WU L, PU F, et al. Point-of-care identification of bacteria using protein-encapsulated gold nanoclusters [J]. Advanced Healthcare Materials, 2018, 7(13): 1701370.
- [36] GOSWAMI U, SAHOO AK, CHATTOPADHYAY A, et al. In situ synthesis of luminescent Au nanoclusters on a bacterial template for rapid detection, quantification, and distinction of kanamycin-resistant bacteria [J]. ACS Omega, 2018, 3(6): 6113–6119.
- [37] DING H, LI HW, LIU PC, et al. Templated in-situ synthesis of gold nanoclusters conjugated to drug target bacterial enoyl-ACP reductase, and their application to the detection of mercury ions using a test stripe [J]. Microchimica Acta, 2014, 181(9): 1029–1034.
- [38] WEST AL, SCHAEUBLIN NM, GRIEP MH, et al. In situ synthesis of fluorescent gold nanoclusters by nontumorigenic microglial cells [J]. ACS Appl Mater Interfaces, 2016, 8(33): 21221–21227.
- [39] 尤其. 金纳米簇/粒子的制备新方法及其在细菌检测中的应用[D]. 南京:东南大学, 2019.

YOU Q. New methods for the preparation of gold nanoclusters/nanoparticles and their applications in bacterial detection [D]. Nanjing: Southeast University, 2019.

- [40] WANG YX, SHEN BW, ZHANG ZY, et al. Multifunctional fluorescent gold nanoclusters with enhanced aggregation-induced emissions (AIEs) and excellent antibacterial effect for bacterial imaging and wound healing [J]. Biomaterials Advances, 2022, 137: 212841.
- [41] CHENG D, YU MQ, FU F, et al. Dual recognition strategy for specific and sensitive detection of bacteria using aptamer-coated magnetic beads and antibiotic-capped gold nanoclusters [J]. Analytical Chemistry, 2016, 88(1): 820–825.
- [42] WANG CH, CHANG CJ, WU JJ, et al. An integrated microfluidic device utilizing vancomycin conjugated magnetic beads and nanogold-labeled specific nucleotide probes for rapid pathogen diagnosis [J]. Nanomedicine: Nanotechnology, Biology and Medicine, 2014, 10(4): 809–818.
- [43] QI GB, LI LL, YU FQ, et al. Vancomycin-modified mesoporous silica nanoparticles for selective recognition and killing of pathogenic

gram-positive bacteria over macrophage-like cells [J]. ACS Applied Materials & Interfaces, 2013, 5(21): 10874–10881.

- [44] CHUNG HJ, REINER T, BUDIN G, et al. Ubiquitous detection of gram-positive bacteria with bioorthogonal magnetofluorescent nanoparticles [J]. ACS Nano, 2011, 5(11): 8834–8841.
- [45] XING BG, YU CW, CHOW KH, et al. Hydrophobic interaction and hydrogen bonding cooperatively confer a vancomycin hydrogel: A potential candidate for biomaterials [J]. Journal of the American Chemical Society, 2002, 124(50): 14846–14847.
- [46] ZHENG HW, LIN H, CHEN XF, et al. Tailor-made magnetic nanocomposite with pH and thermo-dual responsive copolymer brush for bacterial separation [J]. Food Chemistry, 2021, 358: 129907.
- [47] PETCH JE, GUR NANI P, YILMAZ G, et al. Combining inducible lectin expression and magnetic glyconanoparticles for the selective isolation of bacteria from mixed populations [J]. ACS Applied Materials & Interfaces, 2021, 13(16): 19230–19243.
- [48] CHEN Y, LI RW, SHEN H, et al. Highly sensitive and rapid detection of Vibrio parahaemolyticus using a dual-recognition platform based on functionalized quantum dots and aptamer [J]. Microchimica Acta, 2024, 191(12): 732.
- [49] SUN JJ, ZHANG L, XU YC, et al. A platform for specific and sensitive detection of target bacteria by selective magnetic enrichment and a broad-spectrum fluorescent probe [J]. Sensors and Actuators B: Chemical, 2021, 349: 130762.
- [50] 韩爱玲,李超然,吉米,等.基于金属纳米团簇的荧光传感器在食品安 全检测中的应用研究进展[J].食品安全质量检测学报,2023,14(13): 56-64.

HAN AIL, LI CR, JI M, *et al.* Research progress on the application of fluorescent sensors based on metal nanoclusters in food safety detection [J]. Journal of Food Safety & Quality, 2023, 14(13): 56–64.

(责任编辑:于梦娇 蔡世佳)