



(11) RO 125232 B1

(51) Int.Cl.

C12Q 1/26 (2006.01).

G01N 27/416 (2006.01)

(12)

## BREVET DE INVENTIE

(21) Nr. cerere: **a 2008 00696**

(22) Data de depozit: **11.09.2008**

(45) Data publicării mențiunii acordării brevetului: **29.11.2012** BOPI nr. **11/2012**

(41) Data publicării cererii:  
**26.02.2010** BOPI nr. **2/2010**

(73) Titular:  
• INSTITUTUL NAȚIONAL DE  
CERCETARE-DEZVOLTARE PENTRU  
ȘTIINȚE BIOLOGICE,  
SPLAȚUL INDEPENDENȚEI NR.296,  
SECTOR 6, BUCUREȘTI, B, RO

(72) Inventatori:  
• BUCUR BOGDAN, STR.BIBESCU VODĂ  
BL.P2C, SC.5, AP.6, PITESTI, AG, RO;  
• BUCUR MĂDĂLINA PETRUȚA,  
STR.CPT.ION BECLEANU NR.16, BL.C7,  
SC.A, AP..8, CÂMPULUNG MUSCEL, AG,  
RO;  
• RADU GABRIEL LUCIAN,  
ALEEA ROTUNDĂ NR.4, BL.H6, SC.D,  
AP.61, SECTOR 3, BUCUREȘTI, B, RO;  
• RĂDULESCU CRISTINA,  
B-DUL CEAHLĂUL NR.15, BL.75, SC.1,  
AP.4, SECTOR 6, BUCUREȘTI, B, RO

(56) Documente din stadiul tehnicii:  
B. BUCUR, G.L. RADU, C.N. TOADER,  
"ANALYSIS OF METHANOL-ETHANOL  
MIXTURES FROM FALSIFIED  
BEVERAGES USING A DUAL  
BIOSENSORS AMPEROMETRIC SYSTEM  
BASED ON ALCOHOL DEHYDROGENASE  
AND ALCOHOL OXIDASE", EUR. FOOD  
RES. TECHNOL., VOL. 226, PP. 1335-1342,  
APR. 2008; L.V. SHKOTOVA, A.P.  
SOLDATKIN, M.V. GONCHAR, W.  
SHUHMAN, S.V. DZYADEVYCH,  
"AMPEROMETRIC BIOSENSOR FOR  
ETHANOL DETECTION BASED ON  
ALCOHOL OXIDASE IMMOBILISED  
WITHIN ELECTROCHEMICALLY  
DEPOSITED RESYDROL FILM",  
MATERIALS SCIENCE AND ENGINEERING  
C, VOL. 26, PP. 411-414, 2006

(54) **METODĂ PENTRU DETERMINAREA CONCENTRAȚIILOR DE  
METANOL ȘI ETANOL DIN AMESTECURI FĂRĂ  
SEPARAREA ANALITIILOR**

Examinator: ing. CREȚU ADINA



Orice persoană are dreptul să formuleze în scris și  
motivat, la OSIM, o cerere de revocare a brevetului de  
invenție, în termen de 6 luni de la publicarea mențiunii  
hotărârii de acordare a acesteia

RO 125232 B1

1 Invenția se referă la o metodă pentru determinarea concentrațiilor de metanol și  
2 etanol din amestecuri fără separarea analișilor.

3 Invenția se referă la o metodă ameliorată pentru determinarea concentrațiilor de  
4 metanol și etanol, fiind utilizată, în special, la identificarea băuturilor alcoolice falsificate,  
5 produse cu metanol sau amestec metanol+etanol în loc de etanol, prin determinarea  
6 metanolului și etanolului, în domeniul de concentrații al amestecurilor: 0,005...0,2 mmol/L  
7 metanol și 0,03...0,2 mmol/L etanol.

8 Sunt cunoscute metode pentru analiza amestecurilor de etanol și metanol utilizând  
9 separarea celor doi analiști prin cromatografie de gaze sau lichide, și apoi cuantificarea cu  
10 diferenți detectori. Cu toate că metodele cromatografice cunoscute permit o separare a celor  
11 doi analiști, și determinarea acestora cu o rezoluție și limită de detectie suficiente, aceste  
12 metode sunt complexe prin faptul că determinările trebuie efectuate utilizând aparatură  
13 scumpă și sofisticată, aparatele nu sunt portabile, sunt necesari reactivi cu puritate foarte  
înaltă, iar personalul trebuie să fie bine calificat.

14 L.V. Shkotova, A. P. Soldatkin, M. V. Gonchar, W. Shuhmann, S. V. Dzyadevych, în  
15 lucrarea "Amperometric biosensor for ethanol detection based on alcohol oxidase  
16 immobilised within electrochemically deposited Resydrol film", *Materials Science and  
17 Engineering C*, vol. 26, pp. 411-414, 2006, menționează un biosenzor amperometric utilizat  
18 pentru analiza etanolului din băuturi alcoolice, biosenzor bazat pe alcool oxidază (ADX)  
19 imobilizată în film de Resydrol depus electrochimic, și pe detectarea peroxidului de hidrogen.  
20 ADX a fost izolată și purificată dintr-o tulpină de *Hansenula polymorpha*.

21 Recent a fost raportată în literatură (B. Bucur, G.L. Radu, C.N. Toader, "Analysis of  
22 methanol-ethanol mixtures from falsified beverages using a dual biosensors amperometric  
23 system based on alcohol dehydrogenase and alcohol oxidase", *Eur. Food Res. Technol.*,  
24 vol. 226, pp. 1335-1342, apr. 2008) o metodă simplă, ieftină, rapidă, portabilă, pentru deter-  
25 minarea concentrațiilor de metanol și etanol din amestecuri, bazată pe măsurători  
26 amperometrice utilizând, pentru aceeași probă, succesiv doi biosenzori enzimatici bazați  
27 fiecare pe câte o enzimă: alcool dehidrogenaza (ADH, EC 1.1.1.1.) și alcool oxidaza (AOX,  
28 EC 1.1.3.13). Prințipiu de detectie este bazat pe faptul că un biosenzor bazat pe ADH va  
29 permite analiza doar a etanolului dintr-un amestec metanol+etanol, pe când răspunsul bio-  
30 senzorilor bazați pe AOX este produs în special de către metanol, dar și de etanol. Această  
31 metodă de analiză nu necesită etape îndelungate și complicate de separare a analișilor, și  
32 permit realizarea unor dispozitive portabile, dar selectivitatea măsurării metanolului și  
33 etanolului în amestecuri nu este la fel de bună ca în cazul metodelor cromatografice. Metoda  
34 enzimatică raportată poate analiza amestecuri metanol+etanol în următoarele domenii de  
35 concentrație: 3...70 mmol/L pentru metanol și, respectiv, 15...110 mmol/L etanol.

36 Metoda enzimatică de analiză raportată în *European Food Research and Technology*,  
37 226, 1335-1342, 2008, este suficient de sensibilă pentru a determina metanolul și etanolul  
38 la niveluri de concentrație întâlnite în mod normal în băuturile alcoolice, nefiind nevoie de pre-  
39 concentrarea analișilor, ci eventual de simplă diluare a probelor în cazul în care concentrațiile  
40 sunt prea mari. Problema care trebuie rezolvată în cazul identificării băuturilor alcoolice  
41 falsificate cu metanol, utilizând metoda enzimatică de analiză, constă în mărirea selectivității  
42 de măsurare a metanolului în prezența etanolului, pentru a se lărgi gama de concentrații de  
43 metanol pentru care poate fi furnizată o alarmă privind prezența metanolului în băutura  
44 alcoolică respectivă.

45 Metoda conform inventiei, pentru determinarea concentrațiilor de metanol și etanol,  
46 în special din băuturi alcoolice falsificate, prin analize amperometrice, cu ajutorul unui sistem  
47 format din doi biosenzori, dintre care unul este un biosenzor bazat pe alcool dehidrogenază

# RO 125232 B1

(ADH), modificat cu Meldola blue, iar cel de-al doilea este un biosenzor bazat pe alcool oxidază (AOX), modificat cu Co-ftalocianină, constă în următoarele etape:	1
- se măsoară semnalul analitic atât pentru biosenzorul pe bază de ADH, cât și pentru biosenzorul pe bază de AOX, unde AOX este extrasă din <i>Hansenula polymorpha</i> , în soluții agitate magnetic, ce cuprind tampon, ca diferență între intensitatea curentului, măsurată după injectarea unei probe care cuprinde amestec de etanol și metanol, și intensitatea curentului, măsurată înainte de injectarea probei;	3
- se determină concentrația de etanol din probă, prin interpolarea semnalului analitic măsurat pentru biosenzorul bazat pe ADH într-o curbă de calibrare prestatibilită;	5
- se determină concentrația de metanol prin interpolarea semnalului analitic măsurat pentru biosenzorul pe bază de AOX, din <i>Hansenula polymorpha</i> , într-o curbă de calibrare prestatibilită, care depinde atât de concentrația de metanol, cât și de cea de etanol, în care concentrația de etanol a fost în prealabil determinată cu biosenzorul bazat de ADH.	7
Metoda de analiză, conform inventiei, prezintă următoarele avantaje:	9
- mărește selectivitatea analizei metanolului în prezența etanolului;	15
- îmbunătățește sensibilitatea determinărilor;	17
- are erori de măsură (deviație relativă standard) reduse;	19
- este simplu de utilizat chiar și de personal mediu calificat;	21
- are un preț de cost scăzut;	23
- este portabilă;	25
- permite identificarea rapidă a băuturilor alcoolice falsificate care conțin metanol;	27
- nu necesită utilizarea unor reactivi toxici.	29
Invenția va fi prezentată în continuare în legătură cu fig. 1...3 și tabelul, ce reprezintă:	31
- fig. 1: reacțiile, mecanismele și ecuațiile cinetice producerii $H_2O_2$ în urma oxidării catalizate enzimatic simultan a metanolului și etanolului;	33
- fig. 2: schema aparatului;	35
- fig. 3: curba de calibrare a aparatului, intensitate - concentrația standardelor de metanol în soluție;	37
- tabelul: valorile $K_M$ pentru metanol și etanol, raportate pentru AOX extrasă din diferite organisme. În legendă sunt prezentate concentrațiile de etanol pentru care sunt trasate curbele.	39
Metoda ameliorată, conform inventiei, pentru determinarea concentrațiilor de metanol și etanol în special din băuturi alcoolice falsificate, prin analize amperometrice în soluții agitate, utilizează doi biosenzori: 1) un biosenzor bazat pe alcool dehidrogenază (ADH), care oxidează etanolul la aldehidă acetică și reduce $NAD^+$ la NADH, mediatorul folosit pentru modificarea electrodului indicator fiind Meldola blue, și, respectiv, 2) un al doilea biosenzor bazat pe alcool oxidază (AOX) extrasă din <i>Hansenula polymorpha</i> , care oxidează metanolul la aldehidă formică și etanolul la aldehidă acetică, în ambele reacții catalizate enzimatic se transformă $O_2$ în $H_2O_2$ , mediatorul folosit pentru modificarea electrodului indicator fiind Co-ftalocianină. Principiul detectiei metanolului și etanolului fară separarea analitilor este același ca în metoda publicată în <i>European Food Research and Technology</i> , 226, 1335-1342, 2008, dar metoda de analiză conform inventiei utilizează AOX extrasă din <i>Hansenula polymorpha</i> cu afiniitate sporită pentru metanol și soluții agitate magnetic, ce permit coborârea limitelor de detectie și ameliorarea erorilor măsurătorilor. Biosenzorul bazat pe ADH permite stabilirea concentrației de etanol din probă (nu este influențat de prezența metanolului). Răspunsul biosenzorului bazat pe AOX este dat în principal de metanol, dar este influențat și de etanol. Determinarea concentrației de metanol din probă este realizată pe baza răspunsului AOX, în care concentrația de etanol este cunoscută datorită analizei efectuate cu biosenzorul bazat pe ADH.	41
	43
	45
	47

1 Selectivitatea analizelor metanolului pentru metoda enzimatică de analiză este dată  
 2 de caracteristicile AOX și, în special, selectivitatea acesteia pentru metanol în prezență  
 3 etanolului.

4 Selectivitatea determinării metanolului în prezență etanolului a fost ameliorată prin  
 5 utilizarea în construcția biosenzorului a unei AOX extrasă dintr-un alt organism, având la  
 7 bază cinetica Michaelis-Menten pentru o enzimă care catalizează simultan conversia a două  
 9 substraturi în competiție pentru situl activ al enzimei. Pentru biosenzorii bazați pe AOX,  
 11 semnalul analitic este dat de cuantificarea vitezei de producere a  $H_2O_2$  de către AOX, prin  
 13 oxidarea catalitică simultană a ambilor alcooli. În fig. 1 sunt prezentate reacțiile, mecanismele  
 15 și ecuațiile care descriu cinetica ce este catalizată enzimatic pentru viteza totală de obținere  
 17 a unui produs de reacție comun ( $H_2O_2$ ), în urma catalizării oxidării simultane a două  
 19 substraturi. Conform acestor ecuații, semnalul analitic obținut pentru fiecare amestec  
 21 metanol+etanol este mai mare decât semnalele analitice obținute pentru fiecare analit  
 23 separat, la aceeași concentrație și în același timp, mai mic decât suma curentilor individuali.  
 25 Aceste rezultate certifică faptul că din semnalele analitice obținute pentru amestecuri este  
 27 posibil să cuantificăm ambii analiți. În ecuațiile 1...6, indicele <sup>1)</sup> reprezintă metanol și <sup>2)</sup> etanol.  
 29 Teoretic, viteza de producere a  $H_2O_2$  de către AOX dizolvată în soluție, în urma oxidării  
 31 simultane a metanolului și etanolului în prezență de  $O_2$  (reacțiile R1 și R2, cu mecanismele  
 33 1 și, respectiv, 2), este calculată în aceeași manieră ca și cinetica Michaelis-Menten pentru  
 35 un singur substrat. În acest caz sunt două complexe enzimă-substrat care se formează  
 37 (ecuația 3) și, în consecință, condiția de stare staționară este calculată prin luarea în consi-  
 39 derare a acestor două complexe enzimă-substrat (ecuația 4). Viteza totală de producere a  
 41  $H_2O_2$  este dată în ecuația 5 și este egală cu suma vitezelor de producere a formaldehidei  
 43 (ecuația 6) și a acetaldeidei (ecuația 7). Ameliorarea adusă de acest brevet constă în  
 45 maximizarea raportului vitezei reacției de producere a formaldeidei, în raport cu producerea  
 47 acetaldeidei prin oxidarea preferențială a metanolului în prezență etanolului, acest deziderat  
 fiind obținut pentru enzima ce are un raport maxim  $K_M^2/K_M^1$ . Este demn de observat că, în  
 cazul în care concentrația unuia dintre substraturi (metanol sau etanol) este 0, ecuațiile 5,  
 6 și 7 devin ecuația clasică Michaelis-Menten (9: exemplul dat pentru  $S^2 = 0$ , dar aceeași  
 observație este valabilă și pentru  $S^1 = 0$ ).

5 La analiza cu biosenzorul bazat pe AOX a unor amestecuri metanol-etanol, pentru  
 6 a avea un răspuns cât mai selectiv pentru metanol în prezență etanolului, este esențial ca  
 8 enzima să aibă o selectivitate cât mai mare pentru metanol, relativă la selectivitatea pentru  
 10 etanol. Selectivitatea AOX pentru metanol în prezență etanolului este dată de diferența între  
 12 afinitățile pentru cele două substraturi. Afinitatea unei enzime pentru substrat este caracte-  
 14 razată de constanta Michaelis ( $K_M$ ), care este exprimată în valori de concentrație. Cu cât este  
 16 mai mare valoarea acestei constante, cu atât va fi mai mică afinitatea enzimei pentru  
 18 substratul respectiv. Din ecuațiile teoretice prezentate în fig. 1, se observă că o mai bună  
 20 selectivitate în determinarea metanolului în prezență etanolului este dată de raportul  
 22 constantelor  $K_M$  ale AOX determinate pentru etanol și metanol. Este cunoscut faptul că  
 24 enzimele provenite din diferite organisme prezintă  $K_M$  diferite. Astfel, este posibil să se  
 26 aleagă o sursă pentru AOX care să permită ca semnalul analitic obținut să fie cât mai se-  
 28 lectiv pentru metanol. Din  $K_M$  prezentate în tabel se observă că AOX provenită din *Hansenula*  
 30 *polymorpha* permite o ameliorare a selectivității. Astfel, raportul constantelor  $K_M$  pentru AOX  
 32 provenită din *Hansenula polymorpha* este de 7,53, semnificativ mai mare în comparație cu  
 34 2,0, cât este raportul pentru AOX provenită din *Pichia pastoris*, enzima care este utilizată în  
 36 metoda publicată în *European Food Research and Technology*, 226, 1335-1342, 2008.

# RO 125232 B1

Proba de analizat (băutură alcoolică potențial falsificată) este analizată direct cu cei doi biosezori bazați pe ADH (pentru determinarea concentrației de etanol) și, respectiv, AOX (pentru cuantificarea semnalului furnizat de amestecul metanol+etanol). În cazul în care proba este prea concentrată (semnal mai mare decât curba de calibrare), aceasta va fi diluată în tampon și reanalizată. Biosenzorii sunt cuplați la un potențiosstat și este măsurată intensitatea curentului la potențial constant (semnal analitic), care este corelată cu concentrația de analit din probă.

Aparatul pentru realizarea metodei conform invenției cuprinde un ansamblu format dintr-un potențiosstat controlat de calculator, un agitator magnetic pentru asigurarea transportului prin convecție a analiților către suprafața biosenzorilor, doi biosenzori enzimatici, bazați pe ADH și, respectiv, AOX, utilizati succesiv. Inițial proba este analizată cu biosenzorii bazați pe ADH, pentru a se stabili concentrația de etanol, și apoi este analizată cu biosenzorii bazați pe AOX, pentru a se măsura răspunsul produs de metanol+etanol. Cunoscându-se concentrația de etanol, se poate afla, cu ajutorul biosenzorilor bazați pe AOX, concentrația de metanol din probă.

Construcția biosenzorilor a fost realizată prin imobilizarea enzimei (AOX, respectiv, ADH), prin includere în matrice fotopolimerizabilă pe electrozi screen printați care conțin un mediator. Pentru cuantificarea  $H_2O_2$  rezultată din reacțiile catalizate de AOX au fost folosiți electrozi indicatori modificați cu Co-ftalocianină. Pentru cuantificarea NADH rezultat din reacția catalizată de ADH au fost utilizati electrozi indicatori modificați cu Meldola blue. În afara electrodului indicator pe care au fost imobilizate enzimele, electrozii screen printați mai conțin un electrod de referință Ag/AgCl și, respectiv, un electrod auxiliar.

2,6 mg de AOX (extrasă din *Hansenula polymorpha*, conform invenției) a fost imobilizată, 10 UI/mg au fost diluați cu 40  $\mu$ L apă distilată, peste care s-au adăugat 40  $\mu$ L de mer PVA-SbQ. Apoi, amestecul enzimă cu PVA-SbQ a fost omogenizat prin amestecare cu un vortex, după care 2  $\mu$ L din această soluție au fost depuși și întinși pe suprafața electrodului indicator. Electrozii au fost expuși la lumină de neon timp de 4 h, la +4°C, pentru a avea loc includerea enzimei prin fotopolimerizarea merilor. Electrozii au fost după aceea stocați maximum o lună la -20 °C, în pungi de plastic închise, pentru a fi protejați de umiditate. Enzima ADH a fost imobilizată identic cu metoda raportată în *European Food Research and Technology*, 226, 1335-1342, 2008, și anume: 3 mg de ADH au fost solubilizate în 50  $\mu$ L apă distilată și amestecate cu 40  $\mu$ L PVA-SbQ. Pe suprafața electrozilor indicatori care au un mediator specific NADH au fost depuși câte 2  $\mu$ L și polimerizați în mod identic cu biosenzorii bazați pe AOX. Prezenta inventie se referă la ameliorarea performanțelor analitice ale sistemului bienzimatic prin utilizarea de AOX extrasă din *Hansenula polymorpha*, biosenzorii bazați pe ADH fiind identici cu cei publicați în articolul menționat.

Analizele amperometrice realizate cu biosenzorii bazați pe ADH sau AOX au fost realizate în soluții agitate magnetic, utilizând un agitator 1 și o bară magnetică acoperită cu teflon 2. Măsurătorile electrochimice au fost realizate într-o celulă electrochimică 3, în soluție de tampon 0,1 mol/L tampon fosfat pH = 8,0, care conține și 0,1 mol/L KCl. Volumul de tampon utilizat este de 5 mL pentru biosenzorii bazați pe AOX și, respectiv, 4,75 mL pentru biosenzorii bazați pe ADH. Măsurătorile au fost efectuate cu un potențiosstat 8 dotat cu un filtru pentru reducerea zgomotului electromagnetic creat de câmpul magnetic variabil al agitatorului. Potențiosstatul este controlat de un calculator 9, ce realizează și înregistrarea și prelucrarea semnalelor. La electrodul indicator 4 pe suprafața căruia a fost imobilizată AOX a fost aplicat un potențial constant +600 mV, măsurat față de electrodul screen printat Ag/AgCl de pseudoreferință 5. Pentru biosenzorii bazați pe ADH a fost aplicat un potențial

1 de -10 mV și adăugat în celula electrochimică 250 µL de soluție 80 mmol/L NAD<sup>+</sup>. Conexiunea între electrozii 4 și 5 și potențiostat a fost realizată cu ajutorul unui cablu ecranat 7. După stabilizarea curentului (măsurarea liniei de bază), 50 µL de probă au fost injectați cu o pipetă mecanică 6 și a fost înregistrată variația intensității curentului până la stabilizarea pe un platou. Semnalul analitic constă în diferența între intensitatea curentului între linia de bază și platou. Timpul necesar pentru stabilizarea liniei de bază a fost de 2...3 min și, pentru obținerea platoului, de aproximativ 1...2 min. Electrozii și celula electrochimică au fost spălați cu apă distilată între măsurători.

9 Domeniul liniar al biosenzorilor bazați pe ADH este 0,001...0,09 mmol/L etanol  
 11 ( $n = 5$ ;  $I(nA) = 1650 \times \text{ConcEtanol} (\text{mmol/L}) + 17.021$ ;  $R^2 = 0,9913$ ). Biosenzorii bazați pe ADH  
 13 prezentați în *European Food Research and Technology*, 226, 1335-1342, 2008, aveau un  
 15 domeniu liniar al răspunsului, cuprins între 0,3 și 8 mmol/L. Diferența între aceste domenii  
 17 de concentrație este explicată prin modificarea metodei de analiză: cronoamperometrie în  
 19 picătură pentru metoda raportată în literatură (puțin sensibilă) și, respectiv, amperometrie în  
 21 soluție agitată magnetic (cu sensibilitate sporită), pentru metoda optimizată din prezentul  
 23 brevet. Diferența de sensibilitate este dată de agitarea magnetică a soluțiilor care modifică  
 25 modalitatea de transport a analiștilor la suprafața biosenzorilor unde sunt analizați. Dacă în  
 27 picătură analiști sunt transportați din masa soluției către electrod prin difuzie-transport lent  
 29 și ineficient, prin agitarea soluției se asigură un transport rapid al analiștilor către suprafața  
 31 electrozilor, ceea ce asigură o concentrație locală de analit crescută și, în consecință, o sen-  
 33 sibilitate mărită a determinărilor. Un dezavantaj care apare în cazul agitării magnetice a  
 35 soluțiilor este inducerea unui curent alternativ parazit în bucla formată de electrozi-soluție-  
 37 conector, din cauza câmpului magnetic variabil indus de agitator. Pentru îndepărțarea acestui  
 39 zgomot electromagnetic este necesar ca potențiostatul utilizat să conțină un filtru tip low-pass,  
 41 pentru separarea curentului continuu (faradaic-semnal analitic) de cel alternativ datorat  
 43 inducției. Acest filtru permite ameliorarea limitei de detecție prin reducerea zgomotului de fond.  
 45 Cum a fost demonstrat și în articolul publicat în *European Food Research and Technology*,  
 47 226, 1335-1342, 2008, răspunsul biosenzorilor la etanol nu este afectat de prezența  
 metanolului în soluție. Astfel, prin interpolarea intensității măsurate la analiza unei probe reale  
 care conține etanol+metanol, se obține concentrația de etanol din proba de analizat.

31 Biosenzorii bazați pe AOX din *Hansenula polymorpha* sunt capabili să analizeze soluții  
 33 de amestec metanol+etanol care conțin alcooli în următorul domeniu de concentrații:  
 35 0,005...0,2 mmol/L metanol și, respectiv, 0,03...0,3 mmol/L etanol. Aceste domenii de  
 37 concentrație sunt mult reduse în comparație cu cele raportate în *European Food Research  
 39 and Technology*, 226, 1335-1342, 2008 (3...70 mmol/L pentru metanol și, respectiv,  
 41 15...110 mmol/L etanol), întrucât se folosesc soluții agitate magnetic.

43 Pentru interpolarea matematică a rezultatelor experimentale obținute pentru metanol  
 și etanol au fost utilizate 30 de puncte experimentale  $I(nA) = f(\text{Concentrație metanol}, \text{Concentrație etanol})$ : 6 de la graficul de calibrare realizat pentru metanol (în absență etanolului), 5 de la  
 45 graficul de calibrare realizat pentru etanol (în absență metanolului), 18 pentru soluții standard  
 cu amestecuri metanol-etanol și forțarea trecerii graficului prin origine. Interpolarea rezultatelor  
 experimentale a fost făcută conform ecuației (5), folosind un soft disponibil comercial: GOSA-fit  
 v3.b2 (© Bio Log). Parametrii de interpolare regăsiți au fost notați cu <sup>apm</sup> deoarece sunt determinați  
 pentru AOX din *Hansenula polymorpha* imobilizată, și nu liberă în soluție (<sup>ap</sup> - aparent), și corectate  
 pentru amestec substraturi (<sup>m</sup> - mixt). Parametrii ecuației interpolate regăsiți au fost:  $K_M^{\text{apm}}_{\text{metanol}} = 0,2 \pm 0,1 \text{ mmol/L}$ ,  $I_{\max}^{\text{apm}}_{\text{metanol}} = 369 \pm 105 \text{ nA}$  și, respectiv,  $K_M^{\text{apm}}_{\text{etanol}} = 0,3 \pm 0,14 \text{ mmol/L}$ ,  
 47  $I_{\max}^{\text{apm}}_{\text{etanol}} = 298 \pm 106 \text{ nA}$ , cu un coeficient de corelație de  $R^2 = 0,949$ . De notat că în cazul  
 enzimei imobilizate parametrul  $V_{\max}$  este înlocuit cu  $I_{\max}^{\text{apm}}$  pentru ambii analiști.

# RO 125232 B1

În fig. 3 este prezentat graficul de calibrare obținut pentru biosenzorii cu AOX pentru ambii analiți prezenți simultan în soluție. Curba de calibrare este ca o reprezentare 2D, obținută folosind softul GOSA-fit pentru o înțelegere mai ușoară a interpolărilor făcute pentru ambii analiți, și o mai bună reprezentare a diferențelor între valorile teoretice obținute (curbele) și punctele experimentale. Pentru interpolarea rezultatelor experimentale se folosesc curbele de calibrare din fig. 3, iar concentrația de etanol este deja determinată folosind biosenzorii bazați pe ADH.

Limita de detecție a biosenzorilor cu AOX din *Hansenula polymorpha* pentru un alcool în absența celuilalt este de 0,005 mmol/L metanol, pentru care este înregistrat un semnal de 8 nA, și, respectiv, 0,03 mmol/L etanol, pentru care este înregistrat un semnal de 15 nA. În cazul în care în probă de analizat sunt prezenți ambii alcooli simultan, limita de detectie pentru fiecare alcool depinde de concentrația celuilalt și este cu atât mai slabă cu cât este mai mare concentrația celuilalt alcool.

Deviația relativă standard, calculată pentru o probă care conține 0,1 mmol/L etanol și 0,04 mmol/L metanol, a fost de 3,9% pentru  $n = 11$  determinări efectuate ( $I(nA) = 109 \pm 4,3$  nA). Această deviație relativă standard este mult ameliorată în comparație cu cea raportată în *European Food Research and Technology*, 226, 1335-1342, 2008 (RSD = 13,8%), unde erau utilizate măsurători în picătură, ameliorare posibilă datorită utilizării pentru măsurători de soluții agitate magnetic ce asigură un transport reproductibil și constant al analiților către suprafața biosenzorilor, unde sunt catalizați de enzimă. Totodată, agitatea magnetică asigură și îndepărarea rapidă și reproductibilă a produșilor de reacție de la suprafața electrodului, asigurând astfel condiții catalitice constante.

Tabel

$K_M$ (mmol/L)		Raport $K_M$ etanol/metanol	Organism
Etanol	Metanol		
16,2	2,15	7,53	<i>Hansenula polymorpha</i>
1	0,5	2	<i>Pichia pastoris</i>
0,13	0,019	6,84	<i>Candida sp.</i>
1	0,2	5,00	<i>Poria contigua</i>
-	0,5	-	<i>Pichia sp.</i>
1,97	0,785	2,51	<i>Phanerochaete chrysosporium</i>
10	1,52	6,58	<i>Basidiomycete sp.</i>
2,9	1,8	1,61	<i>Peniophora gigantea</i>
8,23	2,43	3,39	<i>Candida methanosorbosa</i>
-	3	-	<i>Candida boidinii</i>

3        1. Metodă pentru determinarea concentrațiilor de metanol și etanol, în special din băuturi  
5        alcoolice falsificate, prin analize amperometrice, cu ajutorul unui sistem format din doi biosenzori,  
7        dintre care unul este un biosenzor bazat pe alcool dehidrogenază (ADH), modificat cu Meldola  
Co-ftalocianină, **caracterizată prin aceea că**:

9            - se măsoară semnalul analitic atât pentru biosenzorul pe bază de ADH, cât și pentru  
11          biosenzorul pe bază de AOX, unde AOX este extrasă din *Hansenula polymorpha*, în soluții  
13          agitate magnetic, ce cuprind tampon, ca diferență între intensitatea curentului măsurat după  
15          injectarea unei probe care cuprinde amestec de etanol și metanol, și intensitatea curentului  
17          măsurată înainte de injectarea probei;

19            - se determină concentrația de etanol din probă, prin interpolarea semnalului analitic  
măsurat pentru biosenzorul bazat pe ADH într-o curbă de calibrare prestabilită;

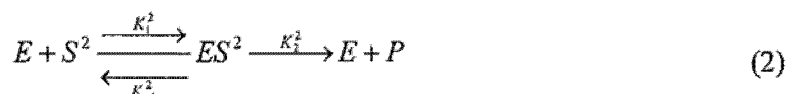
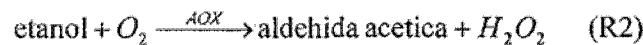
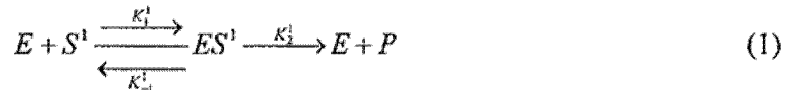
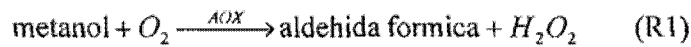
21            - se determină concentrația de metanol prin interpolarea semnalului analitic măsurat  
pentru biosenzorul pe bază de AOX, din *Hansenula polymorpha*, într-o curbă de calibrare  
23          prestabilită, care depinde atât de concentrația de metanol, cât și de cea de etanol, în care  
concentrația de etanol a fost în prealabil determinată cu biosenzorul bazat de ADH.

25        2. Metodă conform revendicării 1, **caracterizată prin aceea că** biosenzorul pe bază  
de alcool dehidrogenază este realizat prin imobilizarea alcool dehidrogenazei pe suprafața  
unui electrod indicator, prin includere în matrice fotopolimerizabilă din PVA-SbQ.

27        3. Metodă conform revendicării 1, **caracterizată prin aceea că** biosenzorul pe bază  
de alcool oxidază este realizat prin imobilizarea alcool oxidazei pe suprafața unui electrod  
indicator, prin includere în matrice fotopolimerizabilă din PVA-SbQ.

# RO 125232 B1

(51) Int.Cl.  
**C12Q 1/26** (2006.01).  
**G01N 27/416** (2006.01)



$$[E_0] = [E] + [ES^1] + [ES^2] \quad (3)$$

$$\frac{d[ES^1]}{dt} + \frac{d[ES^2]}{dt} = k_1^1 [E][S^1] - k_{-1}^1 [ES^1] - k_2^1 [ES^1] + k_1^2 [E][S^2] - k_{-1}^2 [ES^2] - k_2^2 [ES^2] = 0 \quad (4)$$

$$\frac{d[H_2O_2]}{dt} = k_2^1 [ES^1] + k_2^2 [ES^2] = \frac{V_{\max}^1 [S^1] K_M^2 + V_{\max}^2 [S^2] K_M^1}{K_M^1 K_M^2 + K_M^2 [S^1] + K_M^1 [S^2]} \quad (5)$$

$$\frac{d[\text{formaldehida}]}{dt} = k_2^1 [ES^1] = \frac{V_{\max}^1 [S^1] K_M^2}{K_M^1 K_M^2 + K_M^2 [S^1] + K_M^1 [S^2]} \quad (6)$$

$$\frac{d[\text{acetaldehida}]}{dt} = k_2^2 [ES^2] = \frac{V_{\max}^2 [S^2] K_M^1}{K_M^1 K_M^2 + K_M^2 [S^1] + K_M^1 [S^2]} \quad (7)$$

$$\frac{d[\text{formaldehida}]}{dt} / \frac{d[\text{acetaldehida}]}{dt} = \frac{V_{\max}^1 [S^1] K_M^2}{V_{\max}^2 [S^2] K_M^1} = \max \Rightarrow K_M^2 >> K_M^1 \quad (8)$$

$$[S^2] = 0 \Rightarrow \frac{d[H_2O_2]}{dt} = \frac{V_{\max}^1 [S^1]}{K_M^1 + [S^1]} \quad (9)$$

Fig. 1

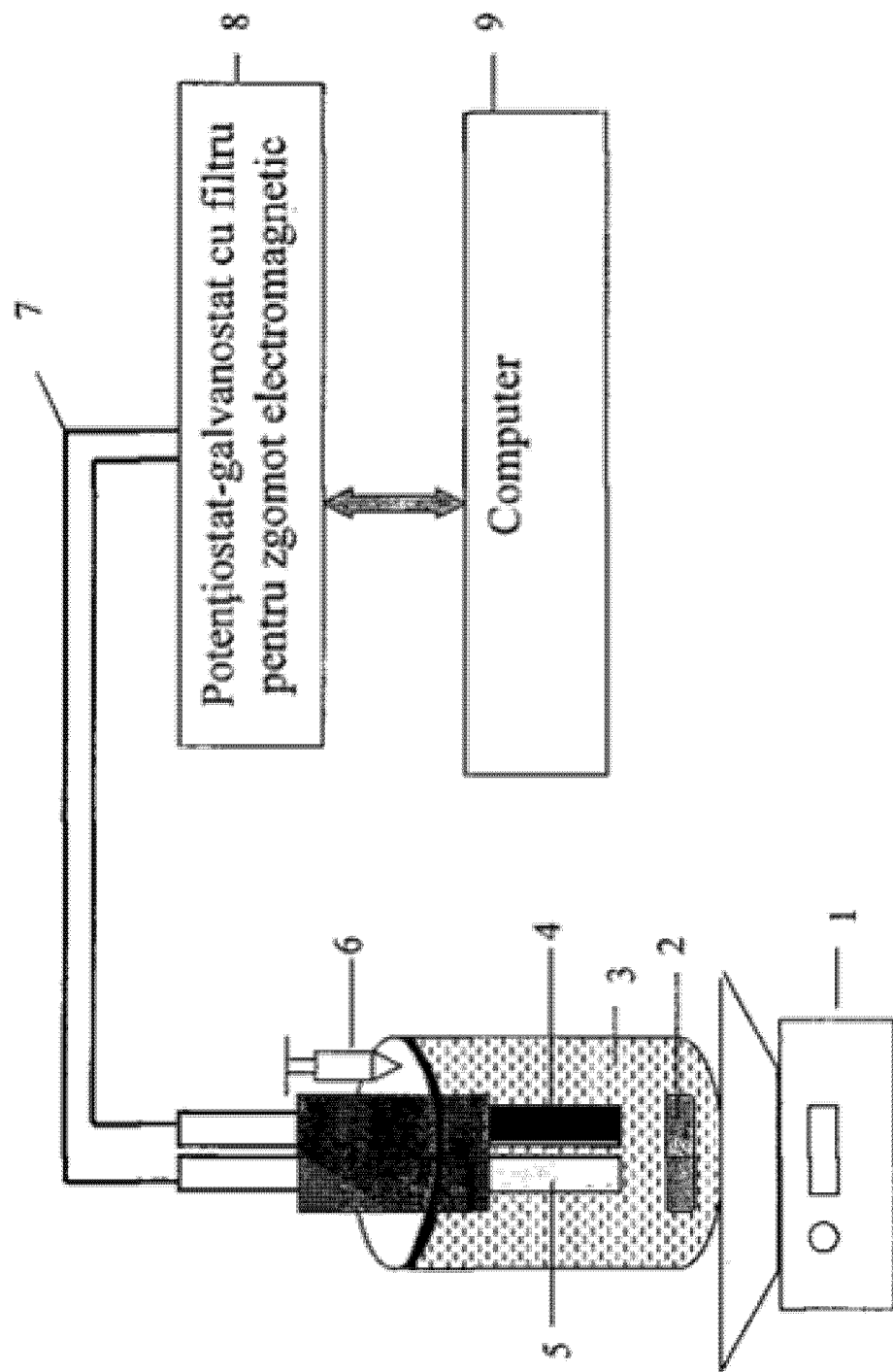


Fig. 2

# RO 125232 B1

(51) Int.Cl.  
C12Q 1/26 (2006.01).  
G01N 27/416 (2006.01)

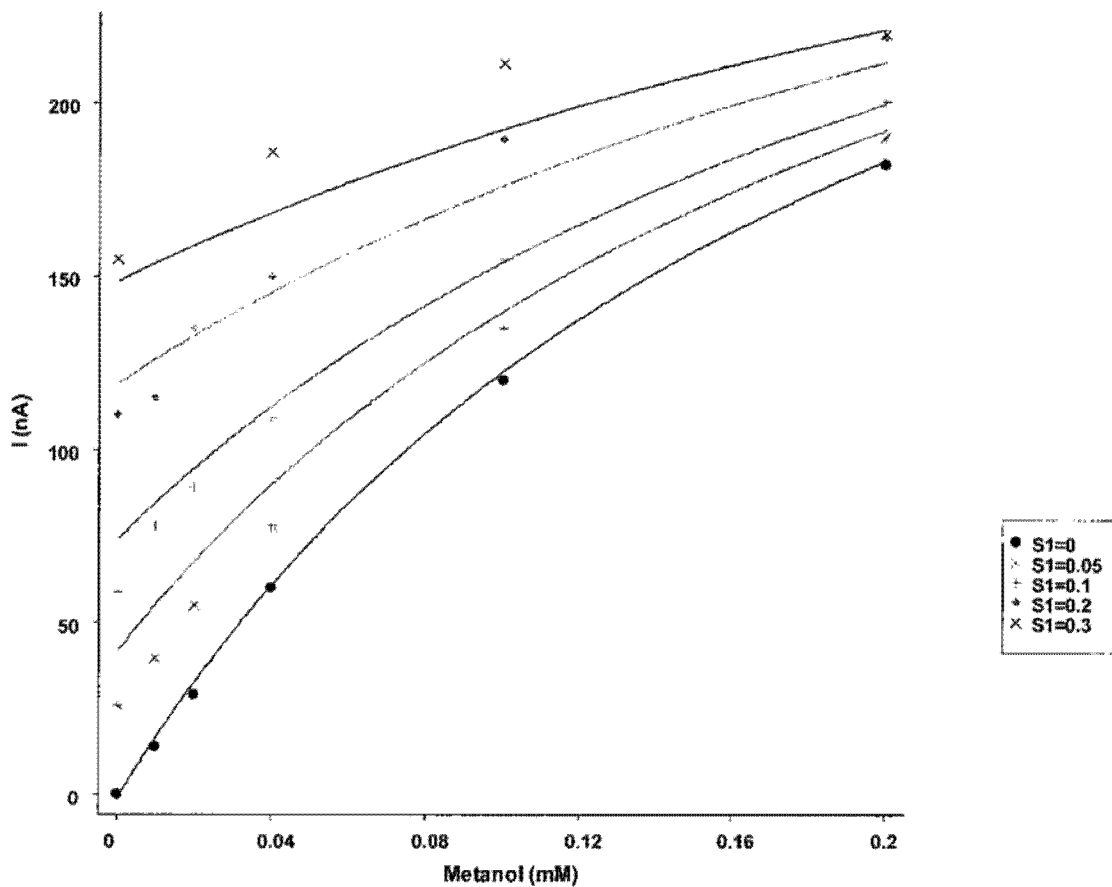


Fig. 3



Editare și tehnoredactare computerizată - OSIM  
Tipărit la: Oficiul de Stat pentru Invenții și Mărci  
sub comanda nr. 579/2012