# (19) 中华人民共和国国家知识产权局



# (12) 发明专利申请



(10)申请公布号 CN 103776999 A (43)申请公布日 2014.05.07

- (21)申请号 201410033007.3
- (22)申请日 2014.01.23
- (71) 申请人 中国人民解放军第一一七医院 地址 310013 浙江省杭州市灵隐路 14 号解 放军第 117 医院
- (72) **发明人** 成军 陈达伟 孙长贵 戴玉柱 王国政 江晓肖 马炬明 张益明
- (74) 专利代理机构 浙江永鼎律师事务所 33233 代理人 王梨华 陈丽霞
- (51) Int. CI.

GO1N 33/531 (2006.01)

权利要求书1页 说明书10页

#### (54) 发明名称

一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原 缓冲液解离剂

#### (57) 摘要

本发明涉及医学检测领域,公开了一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂,包括 CIC 抗原缓冲液解离剂;每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂 :每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分:甘氨酸、35%-37%的浓盐酸、氯化钠、液体生物防腐剂、蒸馏水。本发明利用该种免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,建立了特异性检测 CIC 中抗原的标准操作流程,这是现有 CIC 检测方法都无法解决的问题。本发明同时具备特异、灵敏、批量高效、重复性好、不受干扰、可定量或定性检测的技术特征。该种免疫复合物缓冲解离剂应用于患有感染性疾病、内分泌代谢性疾病、自身免疫性疾病、部分肿瘤疾病患者的体液标本中 CIC 的检测。

- 1. 一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂, 其特征在于:每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分:3. 5g-5. 5g 的甘氨酸、9. 0m1-15. 0m1 质量分数为 35%-37% 的浓盐酸、0. 35g-0. 51g 的氯化钠、 $100 \mu$   $1-500 \mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。
- 2. 权利要求 1 所述的一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂, 其特征在于:每 1L的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分:4. 0g-5. 0g 的甘氨酸、9. 5m1-14. 5m1 质量分数为 36%-37% 的浓盐酸、0. 40g-0. 5g 的氯化钠、120  $\mu$  1-480  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。
- 3. 权利要求 1 所述的一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂,其特征在于:每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分: 4.5g-5.0g 的甘氨酸、12m1-14.5m1 质量分数为 36%-37% 的浓盐酸、0.43g-0.5g 的氯化钠、 $200 \mu$   $1-480 \mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。
- 4. 权利要求 1 所述的一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂,其特征在于:每 1L的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分: 4. 5g的甘氨酸、12m1 质量分数为 36%的浓盐酸、0.43g 的氯化钠、 $200 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

# 一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂

#### 技术领域

[0001] 本发明涉及医学检测领域,尤其涉及一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂。

## 背景技术

[0002] 细菌、病毒等病原体侵入机体后或致敏物质(抗原,含自身抗原)刺激机体发生免疫应答,进而产生特异性免疫效应细胞或抗体,并与抗原发生特异性结合,所得到的复合物称为免疫复合物(又称抗原抗体复合物,immune complex,IC),主要有 IgG,IgM,IgA,IgE型免疫复合物,其中以 IgG和 IgM最常见。由于抗原与抗体比例不同,所形成的 IC分子大小各异,通常有三种形式:一是抗原抗体比例适当时,形成大分子的不溶性 IC(大于 19S),易被吞噬细胞捕获、吞噬和清除。二是抗原量过剩时,形成小分子的可溶性 IC(小于 6.6S),易透过肾小球滤过随尿排出体外。三是抗原量稍过剩时,形成中等大小的可溶性 IC(8.8-19S),它既不被吞噬细胞清除,又不能通过肾小球滤过排出,可较长时间游离于血液和其他体液中,又称循环免疫复合物(circulating immuno complex,CIC)。

[0003] 正常情况下,机体内的游离抗原与相应抗体结合形成 IC,可被机体的防御系统清除,作为清除异物抗原的一种方式,对机体有利。但在某些病理情况下,体内形成的 IC 不能被及时清除,可在局部沉积,通过激活补体,并在血小板、中性粒细胞等参与下,引起一系列连锁反应而导致组织损伤,出现临床症状,称为免疫复合物病(immuno complex disease, ICD)。检查组织内或循环体液中 IC 的存在有助于某些疾病的诊断、发病机制的研究、预后评估、病情活动观察和疗效判断等。因此,准确、特异、灵敏检测免疫复合物对疾病的诊断、治疗和预后评估具有重要的临床意义,CIC 的检测日益受到重视。

[0004] 世界卫生组织(WHO)曾组织进行CIC检测方法学研究,发现尚无任何一种技术同时具备特异、灵敏、批量高效、重复性好的所有特点。由于方法的复杂性、敏感性和所检测CIC类型的局限性,目前的常用CIC检测技术均受到免疫复合物内免疫球蛋白种类及亚类、复合物大小、抗原与抗体比例、固定补体的能力等因素影响,在临床免疫学实验室应用受到很大限制。

## 发明内容

[0005] 本发明针对现有 CIC 检测技术及检测过程中,不能同时具备特异、灵敏、批量高效、重复性好、不受干扰的技术问题,公开了一种解决了以上技术问题的用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂。

[0006] 为了解决上述技术问题,本发明通过下述技术方案得以解决。

[0007] 一种用于免疫复合物缓冲解离剂的 CIC 抗原缓冲液解离剂,以如下体积比例配比计,各组分及含量为, $135 \mu$  1- $165 \mu$  1的 CIC 分离剂、 $290 \mu$  1- $315 \mu$  1的 CIC 洗涤剂、 $5 \mu$  1- $16 \mu$  1的 CIC 复溶剂、 $65 \mu$  1- $76 \mu$  1的 CIC 抗原缓冲液解离剂和  $65 \mu$  1- $76 \mu$  1的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂。以制备的 HBsAg- 抗-HBs 免疫复合物为例,本发明的试剂配方可

以使 CIC 中的抗原解离率达到 76.5%-83.8%(抗原解离率:指 CIC 解离后检测到的抗原量与实际 CIC 中抗原量的百分比)。而蛋白酶类消化法、强酸解离法、表面活性剂解离法的抗原解离率均在 10%-20% 以下。

[0009] 每 1L 的 CIC 洗涤剂包括以下组分 :5. 2g-7. 7g 的硼砂、4. 1g-6. 1g 的硼酸、35g-45g 的聚乙二醇、8. 0g-11. 7g 的氯化钠、 $100 \,\mu$  1- $500 \,\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。以上配方的 CIC 洗涤剂主要针对 CIC 分离剂的配方进行设计,其作用是洗去体液标本中多余的杂蛋白。本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0010] 每 1L 的 CIC 复溶剂包括以下组分 :8. 0g-9. 5g 的氯化钠、0. 01g-0. 03g 的氢氧化钠、50  $\mu$  1-500  $\mu$  1 的聚乙二醇辛基苯基醚、100  $\mu$  1-500  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。CIC 复溶剂针对解离时的缓冲量大小而设计,以上配方的 CIC 复溶剂对分离 CIC 的损伤程度最小;采用等渗的聚乙二醇辛基苯基醚,低浓度的聚乙二醇辛基苯基醚协助溶解 CIC。本发明所采用的聚乙二醇辛基苯基醚又叫 Triton X-100,本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0011] 每 1L 的 CIC 抗 原 缓 冲 液 解 离 剂 包 括 以 下 组 分 :3. 5g-5. 5g 的 甘 氨 酸、9. 0m1-15. 0m1 质量分数为 35%-37% 的浓盐酸、0. 35g-0. 51g 的氯化钠、 $100 \mu 1-500 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。CIC 抗原缓冲液解离剂使 CIC 中抗原解离的效果较为理想。如以制备的 HBsAg- 抗 -HBs 免疫复合物为参照,抗原解离率达到 76.5%-83.8%。本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0012] 作为优选,每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分 :4. 0g-5. 0g 的甘氨酸、9. 5ml-14. 5ml 质量分数为 36%-37% 的浓盐酸、0. 40g-0. 5g 的氯化钠、 $120 \mu$  1-480  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。CIC 抗原缓冲液解离剂使 CIC 中抗原解离的效果最为理想。本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0013] 作为优选,每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分 :4. 5g-5. 0g 的甘氨酸、12ml-14. 5ml 质量分数为 36%-37% 的浓盐酸、0.43g-0. 5g 的氯化钠、 $200 \mu$  1-480  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。CIC 抗原缓冲液解离剂使 CIC 中抗原解离的效果最为理想。如以制备的 HBsAg-抗 -HBs 免疫复合物为参照,抗原解离率达到 80%-83. 8%。本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0014] 作为优选,每 1L的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分:4.5g的甘氨酸、12ml 质量分数为 36%的浓盐酸、0.43g的氯化钠、200 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。该组分的 CIC 抗原缓冲液解离剂使 CIC 中抗原达到最大程度的解离。如以制备的HBsAg-抗-HBs 免疫复合物为参照,抗原解离率达到 83.8%。本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0015] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂包括以下组分:16g-24g 的氨基丁三醇、5. 7g-8. 6g 的氯化钠、 $100 \mu$   $1-500 \mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。CIC 抗原缓冲液解离中和剂主要是对 CIC 解离后的抗原进行中和,使渗透压、pH 达到抗原的最适环境,以利于对抗原的检测。本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0016] 以上提到的一种免疫复合物缓冲解离剂应用于患有感染性疾病、内分泌代谢性疾病、自身免疫性疾病、部分肿瘤疾病患者的血清、胸腹水、尿液、脑脊液、关节腔液中 CIC 的检测。感染性疾病、内分泌代谢性疾病、自身免疫性疾病、部分肿瘤疾病等患者的血清、胸腹水、尿液、脑脊液、关节腔液等体液标本中是否存在相应 CIC,我们可以通过分离 CIC,从而推断患者血清、胸腹水、尿液、脑脊液、关节腔液等体液中是否存在相应特异性标志物的 CIC 以及含量高低,以了解 CIC 在上述疾病发生发展过程中的病理生理作用及相关性;相关标志物阴性体液标本中若检测到相应 CIC 中的抗原或抗体(通常情况下,抗原解离率高于抗体解离率),则能提高该标志物的检出率及对相应疾病的诊断灵敏度。

[0017] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的方法,以 HBsAg-抗-HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0018] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150  $\mu$  1 含有 CIC 的待测样本,再分别加入 135  $\mu$  1-165  $\mu$  1 的 CIC 分离剂;混匀后,在 37  $\mathbb{C}$  放置 30min,进行离心,离心结束后弃去上清液;

[0019] B. 洗涤:向两支离心管中,分别加入 290  $\mu$  1-315  $\mu$  1 的 CIC 洗涤剂,离心后,弃去上清液,并将 CIC 沉淀物沥干;

[0020] C. 复溶:分别向含有沥干的 CIC 沉淀物的离心管中,加入  $5 \mu$  1-16  $\mu$  1 的 CIC 复溶剂,离心管安装于振荡器上,振荡至溶液中无块状沉淀物;

[0021] D. 空白样品检测:将一支离心管标记为空白样品管,并加入 $65 \mu$ 1-76  $\mu$ 1 的抗原缓冲液解离剂和 $65 \mu$ 1-76  $\mu$ 1 的抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测BsAg,将检测结果作为空白值;

[0022] E. CIC 抗原解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入 $65 \mu 1-76 \mu 1$ 的抗原缓冲液解离剂,在 $56 \mathbb{C}$ 空气孵育放置 30min 或在 $42 \mathbb{C}$ 水浴放置 30min,得到解离液;

[0023] F. CIC 抗原解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 65 μ 1-76 μ 1 抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为测定值。

[0024] HBsAg- 抗-HBs 免疫复合物解离后抗原检测结果判断标准,如下表所示:

[0025] 表 1HBsAg- 抗-HBs 免疫复合物解离后抗原检测结果判断标准

[0026]

*********	空自值	测定值	
**************	(IU/ml)	(IU/ml)	
	<cutoff< td=""><td>&gt;Cutoff</td><td>样本中存在 CIC,具体含量以测定值大小判断</td></cutoff<>	>Cutoff	样本中存在 CIC,具体含量以测定值大小判断

[0027]

<cutoff< th=""><th><cutoff< th=""><th colspan="3">样本中不存在 CIC</th></cutoff<></th></cutoff<>	<cutoff< th=""><th colspan="3">样本中不存在 CIC</th></cutoff<>	样本中不存在 CIC		
>Cutoff	>Cutoff	若测定值>130%空白值,则样本中存在 CIC, 具体含量以(测定值-空白值)差值大小判断,反之则判为不存在 CIC		
>Cutoff	<cutoff< td=""><td>此类型结果模式不存在,或操作误差</td></cutoff<>	此类型结果模式不存在,或操作误差		

[0028] 注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法), Cutoff 值 =0.05 IU/ml [0029] 该种利用免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法通过分离、洗涤、复溶、解离 CIC、中和,然后采用(电)化学发光法、免疫印迹试验、酶联免疫吸附试验等临床免疫学实验室常规方法进行特异灵敏、定量或半定量检测抗原,整个实验流程充分考虑到温度、渗透压、pH 环境对 CIC、抗原、抗体的影响,建立了特异性检测 CIC 中抗原(解离后)的标准操作流程,这是目前现有 CIC 检测方法都无法解决的问题。

[0030] 与现有技术相比,本发明的有益效果为:

[0031] (1) 本发明改进了现有技术中,CIC 检测技术特异性差的缺点。直接检测 CIC 中的抗原或抗体。

[0032] (2) 本发明改进了现有技术中, CIC 检测技术灵敏度低的缺点,通过免疫复合物缓冲解离剂解离 CIC 中的抗原,再通过特异性检测 CIC 中的抗原,使抗原检测结果达到 ng/ml 和 mIU/ml 的水平,从而精确地计算 CIC 含量。

[0033] (3) 本发明重复性好,适合批量使用,提高了工作效率。重复性与临床免疫学实验室常规检测抗原的变异度相当,一次解离可利用多种方法检测多个项目。

[0034] (4) 本发明解决了现有 CIC 检测技术不能同时具备特异、灵敏、批量高效、重复性好的问题。本发明既可以特异灵敏定量检测 CIC 中的抗原;又可以对多份体液标本中同一种 CIC 进行批量检测(如同时检测多份血清标本中的 HBsAg- 抗 -HBs 免疫复合物);还可以对同一份体液标本中多种 CIC 进行高效检测(如对同一份血清标本中的 HBsAg- 抗 -HBs、HBeAg- 抗 -HBe、HCV-cAg- 抗 -HCV、HIV-P24- 抗 -HIV 等免疫复合物,或 IgM、IgG、IgA 型免疫复合物进行同时检测)。此外,本发明不需要特殊的仪器设备,适用于临床免疫学实验室常规的抗体检测项目;真正做到一次解离,同时检测多个项目,重复性(CV值)达到 15%-20%以下。

[0035] (5) 本发明消除了现有 CIC 检测技术中抗原检测过程中的干扰物质。本发明通过使用 CIC 抗原缓冲液解离中和剂,保障了抗原检测过程中没有任何物质干扰检测结果。

[0036] (6) 本发明改进了蛋白酶类消化法、强酸解离法、表面活性剂解离法仅能检测游离抗原阴性标本的缺点。本发明对游离抗原无论是阴性还是阳性的标本均适用,本发明通过将 CIC 从体液标本中分离出来,避免了体液标本中游离抗原阳性对分离 CIC 中的抗原检测的干扰。

[0037] (7) 本发明避免了渗透压、pH 对抗原抗体检测的影响。本发明使检测体系的渗透压、pH 值处于抗原的最适环境,从而避免了渗透压、pH 对抗原检测的影响。

[0038] (8) 本发明适用于低浓度 CIC 的检测。本发明可以通过 CIC 分离、调整解离体积达到浓缩 CIC 的目的,从而大大提高了 CIC 中抗原的检出率。

[0039] (9) 本发明也涉及利用上述免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,通过分离、洗涤、复溶、解离 CIC、中和,最后检测样品中的 CIC。建立了特异性检测 CIC 中抗原 (解离后)

的标准操作流程,这是目前现有 CIC 检测方法都无法解决的问题。

[0040] (10) 本发明适合在临床免疫学实验室常规检测。标本处理相对简便,是目前现有 CIC 检测技术中操作比较方便、能在临床实验室普及、对疾病诊断最有价值的方法。

## 具体实施方式

[0041] 实施例 1

[0042] 一种免疫复合物缓冲解离剂,以如下体积比例配比计,各组分及含量为,135  $\mu$  1 的 CIC 分离剂、290  $\mu$  1 的 CIC 洗涤剂、5  $\mu$  1 的 CIC 复溶剂、65  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离剂和 65  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂。

[0043] 其中,每 1L 的 CIC 分离剂包括以下组分 :5. 2g 的硼砂、4. 1g 的硼酸、70g 的聚乙二醇、6. 2g 的氯化钠、 $100 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0044] 每 1L 的 CIC 洗涤剂包括以下组分 :5. 2g 的硼砂、4. 1g 的硼酸、35g 的聚乙二醇、8. 0g 的氯化钠、 $100 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0045] 每 1L 的 CIC 复溶剂包括以下组分 :8. 0g 的氯化钠、0.01g 的氢氧化钠、 $50 \mu 1$  的聚乙二醇辛基苯基醚、 $100 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0046] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分 :3. 5g 的甘氨酸、9. 0ml 质量分数为 35% 的浓盐酸、0. 35g 的氯化钠、 $100 \mu l$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0047] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂包括以下组分 :16g 的氨基丁三醇、5.7g 的氯化钠、 $100 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0048] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的方法,以 HBsAg- 抗 -HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0049] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150  $\mu$  1 待测胸腹水样本,再分别加入 135  $\mu$  1 的 CIC 分离剂;混匀后,在 37  $\mathbb{C}$  放置 30min,进行离心,离心结束后弃去上清液;

[0050] B. 洗涤:向两支离心管中,分别加入290 μ1的CIC洗涤剂,离心后,弃去上清液,并将CIC沉淀物沥干;

[0051] C. 复溶:分别向含有沥干的 CIC 沉淀物的离心管中,加入 5 μ 1 的 CIC 复溶剂,离心管安装于振荡器上,振荡至溶液中无块状沉淀物;

[0052] D. 空白样品检测:将一支离心管标记为空白样品管,并加入65 µ 1 的抗原缓冲液解离剂和65 µ 1 的抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为空白值;

[0053] E. CIC 抗原解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入65 μ 1 的抗原缓冲液解离剂,在56℃空气孵育放置 30min,得到解离液;

[0054] F. CIC 抗原解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 65 μ 1 抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为测定值。

[0055] 待测胸腹水样本的测试结果:测得的空白值〈Cutoff,测定值〉Cutoff。即待测胸腹水样本中存在 CIC,具体含量根据测定值大小判断。[注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff值=0.05IU/ml]。

[0056] 实施例 2

[0057] 一种免疫复合物缓冲解离剂,以如下体积比例配比计,各组分及含量为, $165 \mu 1$  的 CIC 分离剂、 $315 \mu 1$  的 CIC 洗涤剂、 $16 \mu 1$  的 CIC 复溶剂、 $76 \mu 1$  的 CIC 抗原缓冲液解离剂和

76μ1的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂。

[0058] 其中,每 1L 的 CIC 分离剂包括以下组分 :7. 7g 的硼砂、6. 1g 的硼酸、90g 的聚乙二醇、9. 2g 的氯化钠、 $500 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0059] 每 1L 的 CIC 洗涤剂包括以下组分: 7. 7g 的硼砂、6. 1g 的硼酸、45g 的聚乙二醇、11. 7g 的氯化钠、500  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0060] 每 1L 的 CIC 复溶剂包括以下组分 :9. 5g 的氯化钠、0. 03g 的氢氧化钠、500  $\mu$  1 的聚乙二醇辛基苯基醚、500  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0061] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分 :5. 5g 的甘氨酸、15. 0ml 质量分数为 37% 的浓盐酸、0.51g 的氯化钠、 $500 \mu l$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0062] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂包括以下组分 :24g 的氨基丁三醇、8. 6g 的氯化钠、500  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0063] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的方法,以 HBsAg- 抗 -HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0064] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150  $\mu$  1 待测脑脊液样本,再分别加入 165  $\mu$  1 的 CIC 分离剂;混匀后,在 37  $\mathbb{C}$  放置 30min,进行离心,离心结束后弃去上清液;

[0065] B. 洗涤:向两支离心管中,分别加入315 µ 1 的 CIC 洗涤剂,离心后,弃去上清液,并将 CIC 沉淀物沥干;

[0066] C. 复溶:分别向含有沥干的 CIC 沉淀物的离心管中,加入 16 μ 1 的 CIC 复溶剂,离心管安装于振荡器上,振荡至溶液中无块状沉淀物;

[0067] D. 空白样品检测:将一支离心管标记为空白样品管,并加入 76 µ 1 的抗原缓冲液解离剂和 76 µ 1 的抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为空白值;

[0068] E. CIC 抗原解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入76 μ 1 的抗原缓冲液解离剂,在56℃空气孵育放置 30min,得到解离液;

[0069] F. CIC 抗原解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 76 μ 1 抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为测定值。

[0070] 待测脑脊液样本的测试结果:测得的空白值〈Cutoff,测定值〈Cutoff。即待测脑脊液样本中不存在 CIC。[注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff值=0.05IU/ml]。

[0071] 实施例3

[0072] 一种免疫复合物缓冲解离剂,以如下体积比例配比计,各组分及含量为,150  $\mu$  1 的 CIC 分离剂、300  $\mu$  1 的 CIC 洗涤剂、10  $\mu$  1 的 CIC 复溶剂、70  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离剂和 70  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂。

[0073] 其中,每 1L 的 CIC 分离剂包括以下组分 :6. 4g 的硼砂、5. 1g 的硼酸、80g 的聚乙二醇、7. 7g 的氯化钠、 $200 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0074] 每 1L 的 CIC 洗涤剂包括以下组分:6. 4g 的硼砂、5. 1g 的硼酸、40g 的聚乙二醇、9. 9g 的氯化钠、200  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0075] 每 1L 的 CIC 复溶剂包括以下组分 :9. 0g 的氯化钠、0. 016g 的氢氧化钠、300  $\mu$  1 的聚乙二醇辛基苯基醚、200  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0076] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分:4.5g 的甘氨酸、12ml 质量分数为

36%的浓盐酸、0.43g的氯化钠、200 μ1的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0077] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂包括以下组分 :20g 的氨基丁三醇、7.3g 的氯化钠、 $200 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0078] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的方法,以 HBsAg- 抗 -HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0079] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的方法,由下述步骤组成,

[0080] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150  $\mu$  1 待测关节腔液样本,再分别加入 150  $\mu$  1 的 CIC 分离剂;混匀后,在 37  $\mathbb{C}$  放置 30min,进行离心,离心结束后弃去上清液;

[0081] B. 洗涤:向两支离心管中,分别加入300 μ 1 的 CIC 洗涤剂,离心后,弃去上清液,并将 CIC 沉淀物沥干;

[0082] C. 复溶:分别向含有沥干的 CIC 沉淀物的离心管中,加入 10 μ 1 的 CIC 复溶剂,离心管安装于振荡器上,振荡至溶液中无块状沉淀物;

[0083] D. 空白样品检测:将一支离心管标记为空白样品管,并加入 70 µ 1 的抗原缓冲液解离剂和 70 µ 1 的抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为空白值;

[0084] E. CIC 抗原解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入70 μ 1 的抗原缓冲液解离剂,在56℃空气孵育放置 30min,得到解离液;

[0085] F. CIC 抗原解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 70 μ 1 抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为测定值。

[0086] 待测关节腔液样本的测试结果:测得的空白值 >Cutoff,测定值 >Cutoff,且测定值 <130% 空白值。即待测关节腔液样本中不存在 CIC。[注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff值=0.05IU/ml]。

[0087] 实施例 4

[0088] 一种免疫复合物缓冲解离剂,以如下体积比例配比计,各组分及含量为,150  $\mu$  1 的 CIC 分离剂、300  $\mu$  1 的 CIC 洗涤剂、10  $\mu$  1 的 CIC 复溶剂、70  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离剂和 70  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂。

[0089] 其中,每 1L 的 CIC 分离剂包括以下组分 :6. 4g 的硼砂、5. 1g 的硼酸、80g 的聚乙二醇、7. 7g 的氯化钠、 $200 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0090] 每 1L 的 CIC 洗涤剂包括以下组分 :6. 4g 的硼砂、5. 1g 的硼酸、40g 的聚乙二醇、9. 9g 的氯化钠、200  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0091] 每 1L 的 CIC 复溶剂包括以下组分 :9. 0g 的氯化钠、0. 016g 的氢氧化钠、300  $\mu$  1 的聚乙二醇辛基苯基醚、200  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0092] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分 :4. 0g 的甘氨酸、9. 5m1 质量分数为 36% 的浓盐酸、0. 5g 的氯化钠、120  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0093] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂包括以下组分 :20g 的氨基丁三醇、7. 3g 的氯化钠、200  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0094] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的方法,以 HBsAg-抗-HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0095] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的

方法,由下述步骤组成,

[0096] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150  $\mu$  1 待测样本,再分别加入 150  $\mu$  1 的 CIC 分离剂;混匀后,在 37  $\mathbb{C}$  放置 30min,进行离心,离心结束后弃去上清液;

[0097] B. 洗涤:向两支离心管中,分别加入  $300 \mu 1$  的 CIC 洗涤剂,离心后,弃去上清液,并将 CIC 沉淀物沥干;

[0098] C. 复溶:分别向含有沥干的 CIC 沉淀物的离心管中,加入 10 μ 1 的 CIC 复溶剂,离心管安装于振荡器上,振荡至溶液中无块状沉淀物;

[0099] D. 空白样品检测:将一支离心管标记为空白样品管,并加入 70 µ 1 的抗原缓冲液解离剂和 70 µ 1 的抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为空白值;

[0100] E. CIC 抗原解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入70 μ 1 的抗原缓冲液解离剂,在42℃水浴放置 30min,得到解离液;

[0101] F. CIC 抗原解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 70 μ l 抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为测定值。

[0102] 待测样本的测试结果:测得的空白值>Cutoff,测定值>Cutoff,且测定值<130%空白值。即待测样本中不存在 CIC。[注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff 值 =0.05IU/m1]。

[0103] 实施例 5

[0104] 一种免疫复合物缓冲解离剂,以如下体积比例配比计,各组分及含量为,150  $\mu$  1 的 CIC 分离剂、300  $\mu$  1 的 CIC 洗涤剂、10  $\mu$  1 的 CIC 复溶剂、70  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离剂和 70  $\mu$  1 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂。

[0105] 其中,每 1L 的 CIC 分离剂包括以下组分 :6. 4g 的硼砂、5. 1g 的硼酸、80g 的聚乙二醇、7. 7g 的氯化钠、 $200 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0106] 每 1L 的 CIC 洗涤剂包括以下组分: 6. 4g 的硼砂、5. 1g 的硼酸、40g 的聚乙二醇、9. 9g 的氯化钠、 $200 \mu 1$  的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0107] 每 1L 的 CIC 复溶剂包括以下组分 :9. 0g 的氯化钠、0. 016g 的氢氧化钠、300  $\mu$  1 的聚乙二醇辛基苯基醚、200  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0108] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离剂包括以下组分:5.0g 的甘氨酸、14.5ml 质量分数为 37% 的浓盐酸、0.50g 的氯化钠、480  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0109] 每 1L 的 CIC 抗原缓冲液解离中和剂包括以下组分 :20g 的氨基丁三醇、7. 3g 的氯化钠、200  $\mu$  1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0110] 一种利用以上提到的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗原的方法,以 HBsAg-抗-HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0111] 一种利用根据权利要求 3 所述的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,其特征 在于:检测 CIC 中抗原的方法,由下述步骤组成,

[0112] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150  $\mu$  1 待测样本,再分别加入 150  $\mu$  1 的 CIC 分离剂;混匀后,在 37  $\mathbb{C}$  放置 30min,进行离心,离心结束后弃去上清液;

[0113] B. 洗涤:向两支离心管中,分别加入 300  $\mu$  1 的 CIC 洗涤剂,离心后,弃去上清液,并将 CIC 沉淀物沥干;

[0114] C. 复溶:分别向含有沥干的 CIC 沉淀物的离心管中,加入 10 μ 1 的 CIC 复溶剂,离

心管安装于振荡器上,至溶液中无块状沉淀物;

[0115] D. 空白样品检测:将一支离心管标记为空白样品管,并加入 70 µ 1 的抗原缓冲液解离剂和 70 µ 1 的抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为空白值;

[0116] E. CIC 抗原解离:将另一支离心管标记为测定样管,并加入  $70 \mu 1$  的抗原缓冲液解离剂,在  $42 \mathbb{C}$ 水浴放置  $30 \min$ ,得到解离液;

[0117] F. CIC 抗原解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 70 μ 1 抗原缓冲液解离中和剂,混匀后检测 HBsAg,将检测结果作为测定值。

[0118] 待测样本的测试结果:测得的空白值>Cutoff,测定值>Cutoff,且测定值<130%空白值。即待测样本中不存在 CIC。[注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff 值 =0.05IU/ml]。

[0119] 实施例 6

[0120] 1. 采用实施例 3 所述的免疫复合物缓冲解离剂与表面活性剂解离法检测 HCV-Ag- 抗-HCV 免疫复合物的结果比较

[0121] 随机收集日常工作中ELISA 检测血清抗-HCV 阳性标本共22份,分别采用实施例3 所述的检测CIC的方法和表面活性剂解离技术对22份血清标本进行解离,然后采用ELISA 法 HCV-Ag 试剂盒同时检测HCV-Ag,结果见表2。

[0122] 表 2 实施例 3 对丙肝患者 CIC 中的 HCV-Ag 检测结果 (n=22) [0123]

	方法	阳性数	阳性率(%)	OD 值(x±s, A)
	实施例 3	13	59.1	0.635±0.389
•	表面活性剂解离法	8	36.4	0.476±0.302

#### [0124]

[0125] 2. 采用实施例 3 所述的免疫复合物缓冲解离剂与强酸解离法、胃蛋白酶消化法检测 HBsAg- 抗-HBs 免疫复合物的结果比较

[0126] 随机收集日常工作中 ELISA 检测急性乙肝病人刚进入恢复期(血清 HBsAg 阴性, 抗 -HBe 和抗 -HBc 阳性, 抗 -HBs 弱阳性或阴性)标本共 37 份,分别采用实施例 3 所述的检测 CIC 的方法和强酸解离法、胃蛋白酶消化法对 37 份血清标本进行解离,然后采用化学发光法 i 2000 免疫分析仪检测 HBsAg,结果见表 3。

[0127] 表 3 实施例 3 对游离 HBsAg 阴性的乙肝患者 CIC 中 HBsAg 检测结果 (n=37) [0128]

		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
方法	阳性数	阳性率(%)	定量结果(x±s, IU/ml)
实施例 3	21	56.8	37.6±39.2
强酸解离法	11	29.7	12.5±13.9
胃蛋白酶消化法	7	18.9	5.8±5.3

[0129] 3. 采用实施例 3 所述的免疫复合物缓冲解离剂与抗 C1q 抗体包被微孔的抗 Ig 免疫捕获法 (C1q 免疫捕获法)、抗 Igs 抗体包被微孔的抗 Ig 免疫捕获法 (抗 Ig 免疫捕获法) 检测 HBsAg- 抗 -HBs 免疫复合物的结果比较

[0130] 随机收集日常工作中ELISA 检测慢性乙肝病人(血清 HBsAg、抗 -HBe 和抗 -HBc 阳性)标本共52份,分别采用实施例3所述的检测CIC的方法和Clq 免疫捕获法、抗 Ig 免疫捕获法对52份血清标本进行解离,然后采用ELISA 法检测 HBsAg,结果见表4。

[0131] 表 4 实施例 3 对慢性乙肝患者 CIC 中的 HBsAg 检测结果 (n=52) [0132]

方法	阳性数	阳性率(%)	OD 值(x±s, A)
实施例3	49	94.2	0.876±0.532
Clq 免疫捕获法	28	53.8	0.421±0.417
抗 Ig 免疫捕获法	37	71.2	0.598±0.481

[0133] 4. 采用实施例 3 所述的免疫复合物缓冲解离剂检测不同体液中 CIC 中的抗原结果 [0134] 收集日常工作中慢性乙肝患者的尿液各 13 份,睾酮水平低下致不孕不育患者的血清 11 份,采用实施例 3 对上述体液标本 CIC 中的抗原或抗体进行解离,然后采用 ELISA、化学发光法、免疫印迹试验检测相应的抗原,其中尿液进行 10 倍沉淀浓缩,结果见表 5。

[0135] 表 5 实施例 3 对不同体液中 CIC 中的抗原检测结果 [0136]

病种	标本类型	例数	检测项目	实施方法	阳性率 (%)
乙肝患者	尿液	13	HBsAg	实施例3	38. 5
不孕不育	血清	11	<u></u> 睾酮	实施例3	27. 3

[0137] 总之,以上所述仅为本发明的较佳实施例,凡依本发明申请专利范围所作的均等变化与修饰,皆应属本发明专利的涵盖范围。



专利名称(译)	一种用于免疫复合物缓冲解离剂的CIC抗原缓冲液解离剂					
公开(公告)号	CN103776999A	公开(公告)日	2014-05-07			
申请号	CN201410033007.3	申请日	2014-01-23			
[标]申请(专利权)人(译)	中国人民解放军第一一七医院					
申请(专利权)人(译)	中国人民解放军第一一七医院					
当前申请(专利权)人(译)	中国人民解放军第一一七医院					
[标]发明人	成军 陈达伟 孙长贵 戴玉国晓 王马晓 当 五 五 五 5 5 5 6 6 7 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8					
发明人	成军 陈达伟 孙长贵 戴玉柱 王国政 江晓肖 马炬明 张益明					
IPC分类号	G01N33/531					
CPC分类号	G01N33/564 G01N33/54393 G01	N2800/50 G01N2800/52				
代理人(译)	陈丽霞					
外部链接	Espacenet SIPO					

#### 摘要(译)

本发明涉及医学检测领域,公开了一种用于免疫复合物缓冲解离剂的CIC抗原缓冲液解离剂,包括CIC抗原缓冲液解离剂;每1L的CIC抗原缓冲液解离剂包括以下组分:甘氨酸、35%-37%的浓盐酸、氯化钠、液体生物防腐剂、蒸馏水。本发明利用该种免疫复合物缓冲解离剂检测CIC的方法,建立了特异性检测CIC中抗原的标准操作流程,这是现有CIC检测方法都无法解决的问题。本发明同时具备特异、灵敏、批量高效、重复性好、不受干扰、可定量或定性检测的技术特征。该种免疫复合物缓冲解离剂应用于患有感染性疾病、内分泌代谢性疾病、自身免疫性疾病、部分肿瘤疾病患者的体液标本中CIC的检测。

;	常值	测定值	<b>社</b> 用
		(Uml)	4 <i>N</i>
	(Cutoff	Xutoff	样本中存在CIC,具体含量以测定值大小判断