(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 103777005 A (43)申请公布日 2014.05.07

- (21)申请号 201410033232.7
- (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 江晓肖 张益明 马炬明 陈达伟 孙长贵 戴玉柱 王国政
- (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 33/564 (2006. 01) *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 抗体缓冲液解离中和剂

(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 抗体缓冲液解离中和剂,每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:6.8g-10.0g 的氨基丁三醇、6.5g-9.6g 的氯化钠、100 μ 1-500 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。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 中抗体的标准操作流程,这是目前现有 CIC 检测方法都无法解决的问题。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 抗体缓冲液解离中和剂, 其特征在于:每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:6.8g-10.0g 的氨基丁三醇、6.5g-9.6g 的氯化钠、 $100 \mu 1$ -500 $\mu 1$ 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。
- 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 抗体缓冲液解离中和剂,其特征在于:每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:7.8g-9.5g 的氨基丁三醇、6.8g-9.0g 的氯化钠、 120μ 1-490 μ 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 抗体缓冲液解离中和剂,其特征在于:每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:8. 4g-9. 5g 的氨基丁三醇、8. 0g-9. 0g 的氯化钠、 200μ 1- 490μ 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 抗体缓冲液解离中和剂,其特征在于:每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:8. 4g 的氨基丁三醇、8. 0g 的氯化钠、200 μ 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 抗体缓冲液解离中和剂

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 抗体缓冲液解离中和剂。

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、不受到干扰的技术问题,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 抗体缓冲液解离中和剂。

[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, $135-165 \mu 1$ 的 CIC 分离剂、 $290-315 \mu 1$ 的 CIC 洗涤剂、 $5-16 \mu 1$ 的 CIC 复溶剂、 $65-76 \mu 1$ 的 CIC 抗体缓冲液解离剂和 $65-76 \mu 1$ 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂。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 中的抗体解离率达到 37.5%-51.0%(抗体解 离率:指 CIC 解离后检测到的抗体量与实际 CIC 中抗体量的百分比)。而现有的 CIC 检测 技术因为抗体被破坏或一些干扰因素的存在,无法检测 CIC 中的抗体。

[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 μ 1-500 μ 1 的聚乙二醇辛基苯基醚、100 μ 1-500 μ 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 抗体缓冲液解离剂包括以下组分 :3. 5-5. 5g 的甘氨酸、4. 0ml-6. 0ml 质量分数为 35%-37% 的浓盐酸、4. 4g-6. 6g 的氯化钠、 100μ 1-500 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。CIC 抗体缓冲液解离剂使 CIC 中抗体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,抗体解离率达到 37. 5%-51. 0%。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 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分 :6. 8g-10. 0g 的氨基丁三醇、6.5g-9. 6g 的氯化钠、 100μ $1-500 \mu$ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。 CIC 抗体缓冲液解离中和剂主要是对 CIC 解离的抗体缓冲液进行中和,该组分的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂使渗透压、pH 达到抗体的较为理想的环境,以利于对抗体的检测。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 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分 :7. 8g-9. 5g 的氨基丁三醇、6.8g-9. 0g 的氯化钠、 $120 \mu 1$ - $490 \mu 1$ 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。该组分的CIC 抗体缓冲液解离中和剂使渗透压、pH 达到抗体的较为理想的环境,以利于对抗体的检测。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 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分 :8. 4g-9. 5g 的氨基丁三醇、8. 0g-9. 0g 的氯化钠、 $200 \,\mu$ 1- $490 \,\mu$ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。该组分的CIC 抗体缓冲液解离中和剂使渗透压、pH 达到抗体的更为理想的环境,以利于对抗体的检测。本发明中提到的液体生物防腐剂为 Proclin-300。

[0015] 作为优选,每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:8.4g 的氨基丁三

醇、8. 0g 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 抗体缓冲液解 离中和剂能够使渗透压、pH 达到抗体的最适环境,最利于对抗体的检测。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] 一种利用以上的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗体的方法,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 μ 1 含有 CIC 的待测样本,再分别加入 135 μ 1-165 μ 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 μ 1-315 μ 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 5μ 1-16 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;

[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 $65 \mu 1-76 \mu 1$ 的抗体缓冲液解离剂和 $65 \mu 1-76 \mu 1$ 的抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗-HBs,将检测结果作为空白值;

[0022] E. CIC 抗体解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入 $65 \mu 1-76 \mu 1$ 抗体缓冲液解离剂,在 $15 \circ \circ$ 放置 $30 \min$ (在 $15 \circ \circ \circ$ 气孵育放置 $30 \min$ 或在 $15 \circ \circ \circ \circ$ 人不必放置 $30 \min$),得到解离液:

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

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

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

[0026]

空白值(mIU/ml)	测定值(mlU/ml)	结果			
<cutoff< td=""><td>>Cutoff</td><td colspan="3">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			
<cutoff< td=""><td><cutoff< td=""><td colspan="4">样本中不存在 CIC</td></cutoff<></td></cutoff<>	<cutoff< td=""><td colspan="4">样本中不存在 CIC</td></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			

[0027]

[0028] 注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法), Cutoff 值 =10mIU/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体,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 中抗体(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 中的抗体,再通过特异性检测 CIC 中的抗体,使抗体检测结果达到 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体的变异度相当,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 中的抗体;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 检测技术中抗体检测过程中的干扰物质。本发明通过使用 CIC 抗体缓冲液解离中和剂,保障了抗体检测过程中没有任何物质干扰检测结果。

[0036] (6) 本发明对游离抗体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体阳性对分离 CIC 中的抗体检测的干扰。

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

[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 中抗体的检出率。

[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 中抗体(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 μ 1 的 CIC 分离剂、290 μ 1 的 CIC 洗涤剂、5 μ 1 的 CIC 复溶剂、65 μ 1 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂。

[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 μ 1 的聚乙二醇辛基苯基醚、100 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0046] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离剂包括以下组分:3.5g 的甘氨酸、4.0ml 质量分数为35%的浓盐酸、4.4g 的氯化钠、100 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0047] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分 :6. 8g-10. 0g 的氨基丁三醇、6. 5g-9. 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。

[0048] 一种利用以上的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗体的方法,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 μ 1 待测胸腹水样本,再分别加入 135 μ 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 的抗体缓冲液解离剂和65 µ 1 的抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗-HBs,将检测结果作为空白值;

[0053] E. CIC 抗体解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入65 μ 1 抗体缓冲液解离剂,在15℃空气孵育放置 30min,得到解离液;

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

[0055] 特测胸腹水样本的测试结果:测得的空白值 >Cutoff,测定值 >Cutoff,且测定值 <130% 空白值。即待测胸腹水样本中不存在 CIC。[注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff 值 =10mIU/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 μ 1 的 CIC 分离剂、315 μ 1 的 CIC 洗涤剂、16 μ 1 的 CIC 复溶剂、76 μ 1 的 CIC 抗体缓冲液解离剂和 76 μ 1 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂。

[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 μ 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 μ 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 μ 1 的

聚乙二醇辛基苯基醚、500 μ1的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0061] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离剂包括以下组分:5.5g 的甘氨酸、6.0ml 质量分数为 37% 的浓盐酸、6.6g 的氯化钠、500 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0062] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:10.0g 的氨基丁三醇、9.6g 的 氯化钠、500 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0063] 一种利用以上的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗体的方法,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 μ 1 待测尿液样本,再分别加入 165 μ 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 µ1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 的抗体缓冲液解离剂和 76 µ 1 的抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗 -HBs,将检测结果作为空白值;

[0068] E. CIC 抗体解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入 $76 \mu 1$ 抗体缓冲液解离剂,在 $15 \mathbb{C} \mathbb{C}$ 水浴放置 $30 \min$,得到解离液;

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

[0070] 待测尿液样本的测试结果:测得的空白值 〈Cutoff,测定值〉Cutoff。即待测尿液样本中存在 CIC。[注:在美国雅培 i2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff值=10mIU/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 抗体缓冲液解离剂和 $70 \mu 1$ 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂。

[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 μ 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 μ 1 的聚乙二醇辛基苯基醚、200 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0076] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离剂包括以下组分 :4.5g 的甘氨酸、5.0ml 质量分数为 36% 的浓盐酸、5.5g 的氯化钠、200 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0077] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分 :8. 4g 的氨基丁三醇、8. 0 的氯化钠、 $200 \mu 1$ 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

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

[0079] A. 分离:向 $2 \pm 1m1$ 的离心管分别加入 $150 \mu 1$ 待测脑脊液样本,再分别加入

150 μ 1 的 CIC 分离剂;混匀后,在 37℃放置 30min,进行离心,离心结束后弃去上清液;

[0080] 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;

[0081] 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;

[0082] 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 的抗体缓冲液解离剂和 70 µ 1 的抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗 -HBs,将检测结果作为空白值;

[0083] E. CIC 抗体解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入 $70 \mu 1$ 抗体缓冲液解离剂,在 $15 \mathbb{C} \mathbb{C}$ 水浴放置 $30 \min$,得到解离液;

[0084] F. CIC 抗体解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 70 μ 1 抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗 -HBs,将检测结果作为测定值。

[0085] 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 i 2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff值=10mIU/m1]。

[0086] 实施例 4

[0087] 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 μ 1 的 CIC 分离剂、300 μ 1 的 CIC 洗涤剂、10 μ 1 的 CIC 复溶剂、70 μ 1 的 CIC 抗体缓冲液解离剂和 70 μ 1 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂。

[0088] 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。

[0089] 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 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0090] 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 μ 1 的聚乙二醇辛基苯基醚、200 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0091] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离剂包括以下组分 :4. 5g 的甘氨酸、5. 0ml 质量分数为 36% 的浓盐酸、5. 5g 的氯化钠、200 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0092] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分 :7. 8g 的氨基丁三醇、6. 8g 的氯化钠、 $120 \mu 1$ 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0093] 一种利用以上的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗体的方法,以 HBsAg-抗-HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0094] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150 μ 1 待测样本,再分别加入 150 μ 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;

[0095] 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;

[0096] 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;

[0097] 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 的抗体缓冲液解离剂和 70 μ 1 的抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗 -HBs,将检测结果作为空白值;

[0098] E. CIC 抗体解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入70 µ 1 抗体缓冲液解

离剂,在15℃水浴放置30min,得到解离液;

[0099] F. CIC 抗体解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 70 μ 1 抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗-HBs,将检测结果作为测定值。

[0100] 待测样本的测试结果:测得的空白值〈Cutoff,测定值〈Cutoff。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 =10mIU/ml]。

[0101] 实施例 5

[0102] 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 μ 1 的 CIC 分离剂、300 μ 1 的 CIC 洗涤剂、10 μ 1 的 CIC 复溶剂、70 μ 1 的 CIC 抗体缓冲液解离剂和 70 μ 1 的 CIC 抗体缓冲液解离中和剂。

[0103] 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。

[0104] 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 μ 1 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0105] 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。

[0106] 每 1L 的 CIC 抗体缓冲液解离剂包括以下组分 :4. 5g 的甘氨酸、5. 0m1 质量分数为 36% 的浓盐酸、5. 5g 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 抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分 :9. 5g 的氨基丁三醇、9. 0g 的氯化钠、 $490 \mu 1$ 的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。

[0108] 一种利用以上的免疫复合物缓冲解离剂检测 CIC 的方法,检测 CIC 中抗体的方法,以 HBsAg- 抗-HBs 免疫复合物为例,由下述步骤组成,

[0109] A. 分离:向 2 支 1ml 的离心管分别加入 150 μ 1 待测样本,再分别加入 150 μ 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;

[0110] 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;

[0111] 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;

[0112] 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 的抗体缓冲液解离剂和70 μ 1 的抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗 -HBs,将检测结果作为空白值;

[0113] E. CIC 抗体解离:将另一支离心管标记为测定样品管,并加入 $70 \mu 1$ 抗体缓冲液解离剂,在 $15 \mathbb{C} \mathbb{C}$ 水浴放置 $30 \min$,得到解离液;

[0114] F. CIC 抗体解离中和:向步骤 E 中得到的解离液中,加入 70 μ l 抗体缓冲液解离中和剂,混匀后检测抗-HBs,将检测结果作为测定值。

[0115] 特测样本的测试结果:测得的空白值〈Cutoff,测定值〈Cutoff。即待测样本中不存在 CIC。[注:在美国雅培 i 2000 免疫分析仪上检测(化学发光法),Cutoff 值 =10mIU/ml]。

[0116] 实施例 6

[0117] 1. 采用实施例 3 所述的免疫复合物缓冲解离剂与胃蛋白酶消化法、强酸解离法、

表面活性剂活检测自身免疫性疾病 CIC 中的抗体结果比较

[0118] 随机收集日常工作中自身免疫性疾病患者(活动期与静止期系统性红斑狼疮 SLE,干燥综合症 SS,类风湿关节炎 RA等)标本各 1份,分别采用实施例 6 所述的免疫复合物缓冲解离剂、胃蛋白酶消化法、强酸解离法和表面活性剂解离法对其血清标本进行解离,然后采用欧蒙免疫印迹试验 (WB) 检测自身抗体谱,结果见表 2。

[0119] 表 2 实施例 3 对自身免疫性疾病患者 CIC 中的自身抗体检测结果 [0120]

病例编号	血清中游离 抗体检测结果	解离方法	CIC 解离后 抗体检测结果	结论 (是否存在对应 CIC)
病例 1	抗 ANA++,抗 dsDNA+,抗	实施例3	抗 dsDNA++	存在 dsDNA CIC
(活动期-系		强酸解离法	300 :	不存在
统性红斑狼		胃蛋白酶消化法	pr i	不存在
疮 SLE)	sm+,抗组蛋白+	表面活性剂解离法	抗 dsDNA±	无法判断*
病例 2 (静止期-系 统性红斑狼 疮 SLE)		实施例 3	抗 dsDNA+	存在 dsDNA CIC
	抗 ANA+,抗 sm+ 抗 SSA+	强酸解离法	w.	不存在
		胃蛋白酶消化法		不存在
		表面活性剂解离 法	-	不存在
病例 3 (干燥综合 症 SS)	抗 ANA+,抗 SSA+,抗 Ro52+	实施例 3	抗 SSA+,抗 SSB+	存在两种 CIC
		强酸解离法	.=-(:	不存在
		胃蛋白酶消化法	;## *	不存在
		面活性剂解离法		不存在
病例 4 (类风湿关 节炎 RA)	抗 ANA+,RF+, 抗 SSA+,抗 Ro52+	实施例 3	抗 SSA+,抗 Ro52+	存在两种 CIC
		强酸解离法		不存在
		胃蛋白酶消化法	=	不存在
		面活性剂解离法	188 -	不存在

[0121]

[0122] 注:±、+、++、+++ 代表阳性程度递增,-代表阴性结果。*因未将 CIC 分离后进行抗-dsDNA 检测,故检测到的抗-dsDNA 阳性无法判断该抗体是否来自 CIC 中的抗体还是游离抗体。

[0123] 2. 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 中的抗体结果 [0124] 收集日常工作中长期使用胰岛素治疗的 II 型糖尿病患者血清 15 份,类风湿关节炎患者关节腔液 7 份,采用实施例 3 对上述体液标本 CIC 中的抗体进行解离,然后采用 ELISA、化学发光法、免疫印迹试验检测相应的抗体,结果见表 3。

[0125] 表 3 实施例 3 对不同体液中 CIC 中的抗体检测结果 [0126]

病种	标本类型	例数	检测项目	实施方法	阳性率 (%)
II 型糖尿病	血清	15	胰岛素抗体	实施例3	46. 7
类风湿关节炎	关节腔液	7	抗 -CCP、抗 -RA33	实施例3	100

[0127] 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C	CIC抗体缓冲液解离中和剂		
公开(公告)号	CN103777005A	公开(公告)日	2014-05-07	
申请号	CN201410033232.7	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 江晓肖 张益明 马炬明 陈达伟 孙长贵 戴玉国政			
发明人	成军 江晓肖 张益明 马炬明 陈达伟 孙长贵 戴玉柱 王国政			
IPC分类号	G01N33/564 G01N33/531			
CPC分类号	G01N33/564 G01N33/54393 G01N2800/50 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 抗体缓冲液解离中和剂,每1L的CIC抗体缓冲液解离中和剂包括以下组分:6.8g-10.0g的氨基丁三醇、6.5g-9.6g的氯化钠、100μl-500μl的液体生物防腐剂、余量为蒸馏水。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中抗体的标准操作流程,这是目前现有CIC检测方法都无法解决的问题。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、部分肿瘤疾病患者体液标本中CIC的检测。