



(12)发明专利申请

(10)申请公布号 CN 108593905 A

(43)申请公布日 2018.09.28

(21)申请号 201711402527.7

(22)申请日 2017.12.22

(71)申请人 太原瑞盛生物科技有限公司
地址 030000 山西省太原市尖草坪区太原
不锈钢产业园区钢园北路10号

(72)发明人 王亚盟 程月萍 李瑶 冯丽昕
杜爱铭 徐兵

(51)Int.Cl.

G01N 33/53(2006.01)

G01N 33/535(2006.01)

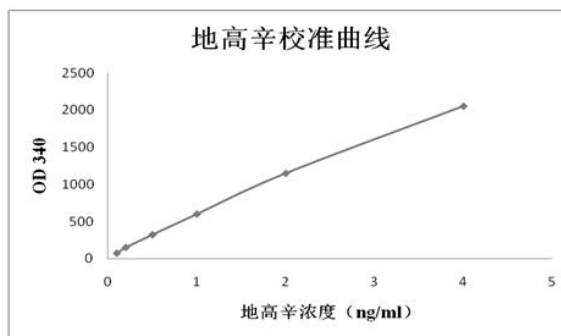
权利要求书1页 说明书5页 附图2页

(54)发明名称

一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法

(57)摘要

本发明公开了一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法。包括：酶标地高辛、用于检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂；上述酶标地高辛由地高辛和葡萄糖脱氢酶偶联而成。本发明的地高辛免疫检测试剂可以精确快速地确定人体血液等样品中地高辛含量。与市场上现有的检测试剂相比，本发明检测试剂具有方便快捷、灵敏度高、特异性强、定量准确等优点，有利于临床的推广使用。



1. 一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法,其特征在于:酶标地高辛、用于检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂;

根据权利要求1所述的地高辛的免疫检测试剂,其特征在于:所述酶标地高辛由地高辛和葡萄糖脱氢酶偶联而成。

2. 根据权利要求1所述的地高辛免疫检测试剂,其特征在于:所述指示试剂选自酶试剂,包括:酶标偶联物和酶的底物;上述酶标偶联物包括葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物;上述酶的底物为葡萄糖。

3. 一种地高辛免疫检测试剂及其制备方法,其特征在于,包括如下步骤:

(1) 葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物的制备:葡萄糖脱氢酶(GDH)与地高辛的偶联,纯化偶联的酶标地高辛;

(2) 地高辛均相酶免疫检测试剂的制备:

试剂1的制备:由地高辛抗体和均相酶底物混合而成;

试剂2的制备:由葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物与磷酸盐缓冲液混合而成。

4. 根据权利要求5所述的一种地高辛免疫检测试剂的制备方法,其特征在于,所述的步骤(1)具体过程为:

1) 葡萄糖脱氢酶(GDH)与地高辛的偶联

a. 准确称取100-300 mg地高辛,并用5-15 mL无水乙醇溶解;

b. 在上述a溶液中滴加10-200 mM的高碘酸钠5-15 mL,并轻微振荡,室温搅拌反应0.5-2小时;

c. 在上述b溶液中滴加0.5-2 M的乙二醇0.5-1 mL,室温搅拌反应5-10分钟;

d. 将上述反应混合物滴加到5-15 mL正在搅拌中的2-3%的GDH溶液中,并调节溶液pH到9.0-9.5,继续搅拌反应0.5-2小时,并使溶液pH稳定;

e. 在上述d溶液中加入100-20 mg四氢硼钠,搅拌还原12-24小时。

5.2) 纯化偶联的酶标地高辛

通过G-25凝胶层析柱纯化偶联的酶标地高辛,得到葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物,并于2-8°C下储存。

6. 根据权利要求5所述的一种地高辛免疫检测试剂的制备方法,其特征在于,步骤(2)的具体过程如下:

试剂1的制备:将2-5 g氧化态的烟酰胺腺嘌呤二核苷酸NAD、0.5-3 g葡萄糖用0.5-2 L磷酸盐缓冲液溶解制成均相酶底物;将地高辛抗体加到上述均相酶底物中,抗体与均相酶底物的体积比为1:100~1:10000;

试剂2的制备:将制备的葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物加到磷酸盐缓冲液中,上述偶联物与磷酸盐缓冲液的体积比为1:100~1:10000。

7. 利用权利要求1至4任意一项所述的地高辛免疫检测试剂的检测方法,其特征在于,包括以下步骤:

1) 将待测样本与地高辛抗体接触;

2) 根据待测样本中地高辛与地高辛抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中地高辛的含量;所述待测样本为血清、血浆、唾液或尿液。

一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法

技术领域

[0001] 本发明涉及生物检测领域,具体是一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法。

背景技术

[0002] 地高辛(Digoxin,以下简称Dig)是一种从洋地黄中提取出来的中效强心苷类药物,为白色结晶或结晶性粉末,无臭,味苦。Dig能够增强心肌收缩力,增加心排出量且不增加心肌耗氧量,主要用来治疗各种急性和慢性心功能不全以及阵发性室上速、房颤、房扑等心律失常等疾病。Dig的吸收不完全,能与多种药物相互作用,而且会受到肾脏功能的影响,安全系数小,并且血液中的浓度可因个体生物利用度的不同相差数倍。地高辛测定用于监测患者的地高辛水平以取得最佳疗法,也可用于诊断潜在的过量用药。

[0003] 目前检测地高辛的常用方法有:酶联免疫吸附测定(ELISA)、放射免疫测定(RIA)、荧光免疫分析法(FIA)、化学发光免疫分析法(CLIA)和高效液相色谱分析法等。其中,ELISA法定量准确性差、操作时间长、自动化程度低,多用于定性检测;RIA法所需时间较长,检测结果不稳定,重复性比ELISA差,且存在放射性污染危险。FIA特异性强,敏感性高,但需要昂贵的仪器设备和经验丰富的操作人员,一般多在特定医疗机构使用。CLIA法反应快,试剂稳定性高,但是仪器设备及配套试剂多依赖进口,检测费用昂贵,应用受限。高效液相色谱分析费时且不易自动化。

[0004] 本发明采用的方法为均相酶免疫检测法,其优点为:操作简便、快速、灵敏度高、准确性好、适合于自动化,应用广泛,并且用全自动生化分析仪对小分子物质和大分子物质都能高通量快速测定。

发明内容

[0005] 本发明的目的在于解决现有技术中地高辛检测过程操作复杂、以及测定准确度低的问题,本发明提供了一种快速、灵敏度高、准确检测出待测样本中地高辛含量的地高辛均相酶免疫检测试剂及其制备方法。

[0006] 为实现上述目的,本发明提供如下技术方案:

一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法,其特征在于:酶标地高辛、用于检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂;上述酶标地高辛由地高辛和葡萄糖脱氢酶偶联而成。

[0007] 作为本发明进一步的方案,所述指示试剂选自酶试剂,包括:酶标偶联物和酶的底物;上述酶标偶联物包括葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物;上述酶的底物为葡萄糖。

[0008] 作为本发明进一步的方案,所述的葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物由葡萄糖脱氢酶与地高辛偶联形成。

[0009] 作为本发明进一步的方案,所述的一种地高辛免疫检测试剂及其制备方法,其特征在于,包括如下步骤:

(1) 葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物的制备:葡萄糖脱氢酶(GDH)与地高辛的偶联,纯化偶联的酶标地高辛;

(2) 地高辛均相酶免疫检测试剂的制备:

试剂1的制备:由地高辛抗体和均相酶底物混合而成;

试剂2的制备:由葡萄糖脱氢酶-抗原偶联物与磷酸盐缓冲液混合而成。

[0010] 作为本发明进一步的方案,所述的一种地高辛免疫检测试剂的制备方法,其特征在于,所述的步骤(1)具体过程为:

1) 葡萄糖脱氢酶(GDH)与地高辛的偶联

a. 准确称取100-300mg地高辛,并用5-15mL无水乙醇溶解;

b. 在上述a溶液中滴加10-200mM的高碘酸钠5-15mL,并轻微振荡,室温搅拌反应0.5-2小时;

c. 在上述b溶液中滴加0.5-2M的乙二醇0.5-1mL,室温搅拌反应5-10分钟;

d. 将上述反应混合物滴加到5-15mL正在搅拌中的2-3%的GDH溶液中,并调节溶液pH到9.0-9.5,继续搅拌反应0.5-2小时,并使溶液pH稳定;

e. 在上述d溶液中加入100-200mg四氢硼钠,搅拌还原12-24小时。

2) 纯化偶联的酶标地高辛

通过G-25凝胶层析柱纯化偶联的酶标地高辛,得到葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物,并于2-8°C下储存。

[0011] 作为本发明进一步的方案,所述的一种地高辛免疫检测试剂的制备方法,其特征在于,步骤(2)的具体过程如下:

试剂1的制备:将2-5g氧化态的烟酰胺腺嘌呤二核苷酸NAD、0.5-3g葡萄糖用0.5-2L磷酸盐缓冲液溶解制成均相酶底物;将地高辛抗体加到上述均相酶底物中,抗体与均相酶底物的体积比为1:100~1:10000;

试剂2的制备:将制备的葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物加到磷酸盐缓冲液中,上述偶联物与磷酸盐缓冲液的体积比为1:100~1:10000。

[0012] 作为本发明进一步的方案,所述的地高辛免疫检测试剂的检测方法,其特征在于,包括以下步骤:

1) 将待测样本与地高辛抗体接触;

2) 根据待测样本中酶标地高辛与地高辛抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中地高辛的含量;所述待测样本为血清、血浆、唾液或尿液。

[0013] 本发明的原理是半抗原与酶结合成酶标半抗原,保留半抗原和酶的生物活性,当酶标半抗原与抗体结合后,半抗原分子上的酶蛋白与抗体密切接触,使酶的活性中心受到影响,酶的活性受到抑制。测定时样本中的抗原、酶标半抗原与抗体竞争性结合,样本中的抗原含量越高,加底物后其OD值越高。

[0014] 本发明的优点在于:本发明的地高辛免疫检测试剂可以精确快速地确定人体血液等样品中地高辛含量。与市场上现有的检测试剂相比,本发明检测试剂具有方便快捷、灵敏度高、特异性强、定量准确等优点,有利于临床的推广使用。

附图说明

- [0015] 图1是地高辛均相酶免疫反应校准曲线图；
[0016] 图2是地高辛均相酶免疫线性范围图；
[0017] 图3是地高辛均相酶免疫与新产业的化学发光法检测结果的相关性分析图。

具体实施方式

[0018] 本发明提供了一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法,为使本发明目的、技术方案及效果更加清楚、明确,以下对本发明进行详细说明。

[0019] 本发明提供了一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法。包括:酶标地高辛、用于检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂;上述酶标地高辛由地高辛和葡萄糖脱氢酶偶联而成。

[0020] 本发明中所指的“地高辛”不仅仅指完整的地高辛分子,也包括保留完整抗原特异性结合能力的地高辛片断或者衍生物。

[0021] 一种地高辛均相酶免疫检测试剂,包括:酶标地高辛、用于检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂。指示试剂选自酶试剂、放射性同位素试剂、荧光试剂和化学发光试剂。优选的,指示试剂为酶试剂,包括:酶标偶联物和酶的底物。其中,酶标偶联物包括葡萄糖脱氢酶-抗原偶联物,其可通过化学合成方法得到。

[0022] 上述的地高辛免疫检测试剂的使用方法,包括以下步骤:

- 1) 将待测样本与地高辛抗体接触;
- 2) 根据待测样本中酶标地高辛与地高辛抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中地高辛的含量;所述待测样本为血清、血浆、唾液或尿液等。优选的,待测样本为血清或血浆。

[0023] 下面通过具体的实施例对本发明进行详细说明。

[0024] 实施例1:葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物的制备

- 1) 葡萄糖脱氢酶(GDH)与地高辛的偶联
 - a. 准确称取219mg地高辛,并用10mL无水乙醇溶解;
 - b. 在上述a溶液中滴加100mM的高碘酸钠10mL,并轻微振荡,室温搅拌反应 1小时;
 - c. 在上述b溶液中滴加1M的乙二醇0.6mL,室温搅拌反应5分钟;
 - d. 将上述反应混合物滴加到10mL正在搅拌中的2.8%的GDH溶液中,并调节溶液pH到9.0-9.5,继续搅拌反应1小时,并使溶液pH稳定;
 - e. 在上述d溶液中加入150mg四氢硼钠,搅拌还原16小时。
- 2) 纯化偶联的酶标地高辛

通过G-25凝胶层析柱纯化偶联的酶标地高辛,得到葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物,并于2-8℃下储存。

[0026] 实施例二:地高辛均相酶免疫检测试剂的制备

[0027] 地高辛均相酶免疫检测试剂,包括:酶标地高辛、用于检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂。指示试剂选自酶试剂、放射性同位素试剂、荧光试剂和化学发光试剂。优选的,指示试剂为酶试剂,包括:酶标偶联物和酶的底物。其中,酶标偶联物包括葡萄糖脱氢酶-抗原偶联物,其可通过化学合成方法得到。

[0028] 地高辛均相酶免疫检测试剂在使用之前,为了避免指示试剂中的酶标偶联物和酶的底物发生反应,酶标偶联物和酶的底物是分开放置的,因此地高辛均相酶免疫检测试剂

包括两种分开设置的试剂,具体如下:

[0029] 1. 试剂1的制备:将3.588g (10mM) 氧化态的烟酰胺腺嘌呤二核苷酸 NAD、1.802g (10mM) 葡萄糖用1L 50mM、pH 8.0的磷酸盐缓冲液溶解制成均相酶底物;将地高辛抗体加到上述均相酶底物中,抗体与均相酶底物的体积比为1:100~1:10000,在本实施例中具体的比例为1:800。

2. 试剂2的制备:将制备的葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物加到50mM、pH8.0 的磷酸盐缓冲液中,上述偶联物与磷酸盐缓冲液的体积比为1:100~1:10000,在本实施例中具体的比例为1:2000。

[0030] 上述地高辛均相酶免疫检测试剂的使用方法,包括以下步骤:

[0031] 1) 将待测样本与地高辛抗体接触;

2) 根据待测样本中酶标地高辛与地高辛抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中地高辛的含量。

[0032] 具体的,检测时将待测样本加到试剂1中,待测样本中的地高辛与试剂1 中的地高辛抗体发生特异性结合,生成抗地高辛抗体-地高辛复合物;再加入试剂2,此时试剂2中的葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物与试剂1中的酶的底物混合、接触,发生酶促反应,构成检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂,指示试剂根据待测样本中地高辛与上述地高辛抗体的结合情况判断待测样本中地高辛的含量。

[0033] 由于葡萄糖脱氢酶-地高辛偶联物与待测样本中的地高辛竞争性结合地高辛抗体,所以,待测样本中地高辛的量越多,均相酶溶液中游离的葡萄糖脱氢酶 -地高辛偶联物的量越多,酶促反应越快,导致OD₃₄₀上升。

[0034] 上述待测样本为生理样本,例如血清、血浆、尿液、唾液等,作为一种优选的方案,上述待测样本为血清或血浆。

[0035] 实施例三:地高辛均相酶免疫检测试剂反应校准曲线。

[0036] 1) 地高辛校准品配制:将市售人地高辛溶于80%乙醇溶液中,制成不同浓度的校准品。以苏州博源公司地高辛校准品为原始标准,采用其地高辛试剂盒对不同浓度的校准品分别检测10次,求出均值,得到地高辛校准品的浓度:0.1, 0.5, 1.0, 2.0, 4.0ng/mL。

2) 生化分析仪检测:以日立7170操作为例:测定波长为340nm,分别取不同浓度的校准品溶液(15 μ L),加入地高辛R₁试剂(200 μ L),混匀,再加入地高辛R₂试剂(50 μ L),混匀后,测定不同时间点的OD₃₄₀吸光值,算出不同校准品浓度时的反应速率,实际操作过程中需不断调整试剂1和试剂2的体积比例,同时调整测光点,最后得出较理想的反应标准曲线图,每管重复测定3次,以各校准管3次测得的吸光度差值 ΔA 的平均值为纵坐标,对应的校准品浓度为横坐标,绘制“浓度-吸光度差值”校准曲线(见图1)。

[0037] 取待测血清或血浆样本,同法测定样本的吸光度差值,代入校准曲线,即可计算出待测样本中地高辛的含量。如果血清或血浆中地高辛的浓度超出校准曲线范围,需对样本进行稀释后再检测以保证检测结果的准确性。

[0038] 本检测试剂不仅适用于日立7170,还适用于其它品牌和型号的半自动、全自动生化分析仪,具体参数可根据仪器进行调整。

[0039] 实施例四:线性范围确定

[0040] 用接近线性范围上限的地高辛高浓度样本(3.84ng/mL),用生理盐水将其按1/2,

1/4,1/8,1/16,1/32,1/64稀释,共配制成6个稀释浓度(x_i)的溶液,用所述生化分析仪检测方法测定各稀释样本浓度。每个稀释浓度测试3次,分别求出每个稀释浓度检测结果的均值(y_i)。以稀释浓度(x_i)为自变量,以测定均值(y_i)为因变量求出线性回归方程,根据公式(1)计算线性回归的相关系数r,结果显示回归方程为 $y=1.0335x-0.0008$,相关系数 $r=0.9999$,表明本发明试剂在0.1ng/mL-3.8ng/mL线性范围内相关性较好(见图2)。

$$r = \frac{\sum [(x_i - \bar{x})(y_i - \bar{y})]}{\sqrt{\sum (x_i - \bar{x})^2 \sum (y_i - \bar{y})^2}} \dots\dots\dots (1)$$

[0041] 实施例五:相关性分析

[0042] 对包括30例阳性标本和60例阴性标本在内的90例临床标本分别使用深圳市新产业生物医学工程有限公司和本发明的均相酶免疫法分别对样本重复测定2次,分别计算平均值,对90例样本检测结果进行线性回归分析,计算两种试剂检测结果的相关系数。

[0043] 结果显示,两种试剂盒检测结果的相关系数 $r=0.9964$,线性回归方程为 $y=0.9821x+0.0245$ (见图3),表明本发明地高辛均相酶免疫法检测试剂和市售新产业的化学发光法检测试剂具有很好的一致性。

[0044] 由于本发明的检测过程是由仪器全自动化完成,所以对检测人员的要求不高,易于实现和推广使用。

[0045] 需要说明的是,显然本发明不限于上述示范性实施例的细节,本发明的范围由所附权利要求而不是上述说明限定,因此旨在将落在权利要求的等同要件的含义和范围内的所有变化囊括在本发明的专利保护范围内。

[0046] 此外,以上所述的仅是本发明的优选实施方案,对于本技术领域的技术人员来说,在不脱离本发明原理的前提下,还可以做若干的改进和调整,这些改进的调整也应视为本发明的保护范围。

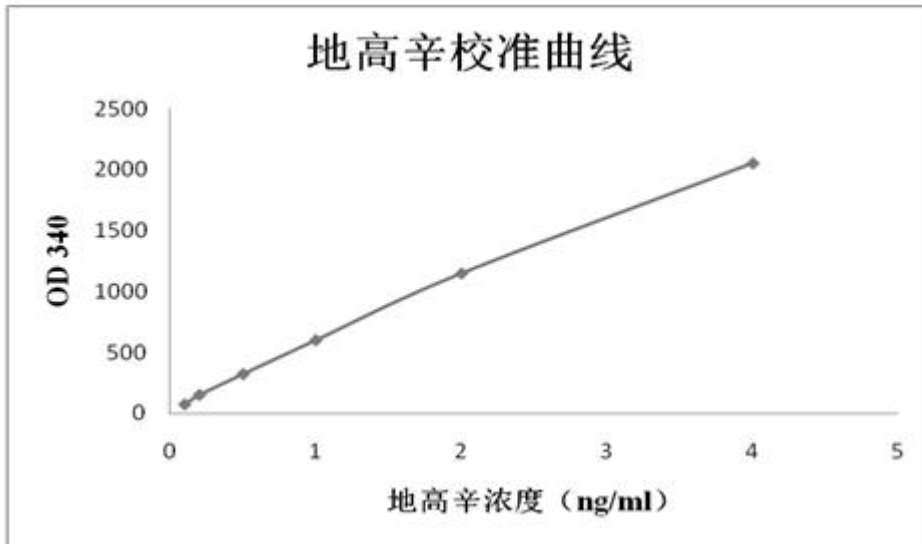


图1

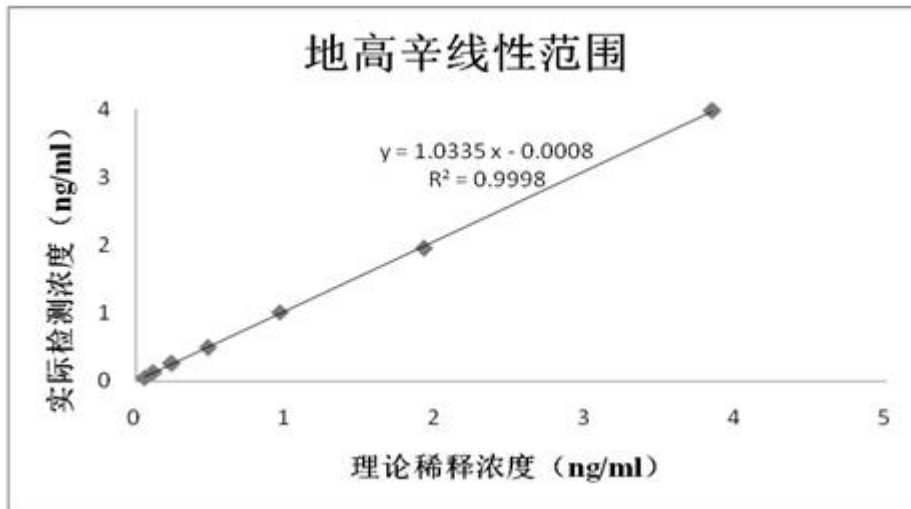


图2

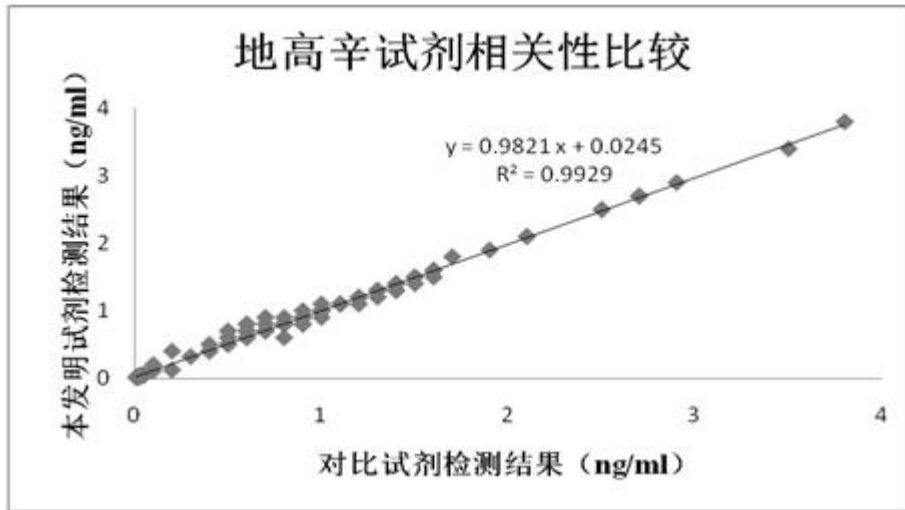


图3

专利名称(译)	一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法		
公开(公告)号	CN108593905A	公开(公告)日	2018-09-28
申请号	CN2017111402527.7	申请日	2017-12-22
[标]发明人	王亚盟 程月萍 李瑶 冯丽昕 杜爱铭 徐兵		
发明人	王亚盟 程月萍 李瑶 冯丽昕 杜爱铭 徐兵		
IPC分类号	G01N33/53 G01N33/535		
CPC分类号	G01N33/5306 G01N33/535 G01N33/9453		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明公开了一种地高辛免疫检测试剂及其制备和检测方法。包括：酶标地高辛、用于检测地高辛抗体-酶标地高辛复合物的指示试剂；上述酶标地高辛由地高辛和葡萄糖脱氢酶偶联而成。本发明的地高辛免疫检测试剂可以精确快速地确定人体血液等样品中地高辛含量。与市场上现有的检测试剂相比，本发明检测试剂具有方便快捷、灵敏度高、特异性强、定量准确等优点，有利于临床的推广使用。

