



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 102621310 B

(45) 授权公告日 2014. 07. 02

(21) 申请号 201110032317. X

(56) 对比文件

(22) 申请日 2011. 01. 28

CN 101329341 A, 2008. 12. 24, 全文.

(73) 专利权人 上海科新生物技术股份有限公司

审查员 刘彦宁

地址 201203 上海市浦东新区张江高科技园
区哈雷路 1011 号 501 室 A 区

(72) 发明人 韩永俊 高成秀 张玥 葛文斌
孙宏彬 钱杰

(74) 专利代理机构 上海天翔知识产权代理有限
公司 31224

代理人 吕伴

(51) Int. Cl.

G01N 33/577(2006. 01)

G01N 33/558(2006. 01)

G01N 33/532(2006. 01)

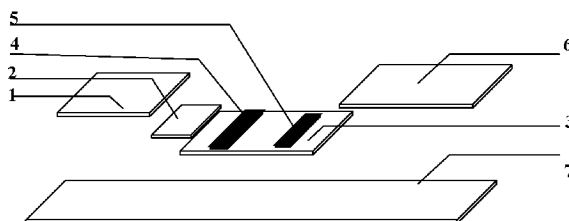
权利要求书4页 说明书12页 附图1页

(54) 发明名称

胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸及其
制备方法

(57) 摘要

本发明公开了一种胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸以及制备方法。其胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸包括有样品垫、结合垫、硝酸纤维素包被膜、吸水垫,所述样品垫、结合垫、硝酸纤维素包被膜、吸水垫由底板的一侧依次向所述底板的另一侧粘贴在所述底板上,其结合垫包被有金标抗体 a 和金标抗体 b;硝酸纤维素包被膜上设置有检测线和质控线,检测线包被有 U1-RNP 抗原蛋白,质控线包被有金标抗体 c。本发明采用间接免疫测定法,引入 U1-RNP 抗原蛋白,对结合垫和样品垫进行了工艺优化,来实现抗 U1-RNP 的高灵敏度、高特异、高准确性的检测性能,为辅助诊断混合性结缔组织病提供参考依据。



1. 胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸, 包括有样品垫(1)、结合垫(2)、硝酸纤维素包被膜(3)、吸水垫(6), 所述样品垫(1)、结合垫(2)、硝酸纤维素包被膜(3)、吸水垫(6) 由底板(7) 的一侧依次向所述底板(7) 的另一侧相互搭接粘贴在所述底板(7) 上, 其特征在于:

所述的结合垫(2) 包被有金标抗体 a 和金标抗体 b;

所述的硝酸纤维素包被膜(3) 上设置有检测线(4) 和质控线(5), 所述的检测线(4) 包被有 U1-RNP 抗原蛋白, 所述的质控线(5) 包被有金标抗体 c;

所述胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法, 具体包括如下步骤:

步骤 1, 硝酸纤维素包被膜的制备

(1) U1-RNP 抗原蛋白的制备, 通过原核表达克隆化基因获得 U1-RNP 抗原蛋白;

(2) 金标抗体 c 的制备: 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 C, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃ 备用;

(3) 硝酸纤维素包被膜的制备, 用包被膜缓冲液稀释步骤(1) 制备的 U1-RNP 抗原蛋白至浓度为 0.5 ~ 1.5mg/mL, 包被于硝酸纤维素包被膜的检测线上; 用包被膜缓冲液稀释将金标抗体 c 稀释到 0.8 ~ 2.0mg/mL, 以 1 ~ 10 μ l/cm 包被于硝酸纤维素膜的质控线上, 硝酸纤维素包被膜制备好以后置放于 37℃ 烘干备用;

所述包被膜缓冲液为硼酸盐缓冲液、碳酸盐缓冲液、磷酸盐缓冲液、Tris-HCl 缓冲液、Tris-磷酸盐缓冲液、醋酸盐缓冲液、巴比妥缓冲液中的一种, 包被膜缓冲液 pH 值为 6 ~ 9.5;

步骤 2, 结合垫的制备

(1) 金标抗体 a 的制备: 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃ 备用;

(2) 金标抗体 b 的制备: 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 B, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃ 备用;

(3) 结合垫的制备: 经缓冲液浸渍处理的聚脂膜, 烘干后, 将金标抗体 a 和金标抗体 b 混合后, 以 0.5 ~ 4 μ l/cm 的用量喷涂在预处理的聚脂膜上, 25℃ ~ 37℃ 干燥后得结合垫, 结合垫置于 2℃ ~ 8℃ 的环境下备用;

所述缓冲液为以下之一:

(a) 含有 1%PVA、0.71%Na₃PO₄、1%BSA、0.05%NaN₃、0.1%TritonX-100;

(b) 1%PVA、1%BSA、0.05%PROCLIN™300、0.1%TritonX-100, pH7.0PBS;

(c) 1%PVA、1%BSA、0.05%PROCLIN™300, pH7.0PBS;

(d) 含有 1%PVA、0.71%Na₃PO₄、1%BSA、0.05%NaN₃、0.1%Tween-20;

步骤 3, 样品垫的制备

将玻璃纤维膜经缓冲液浸渍处理后制成样品垫,样品垫于 37℃烘干后备用;
所述缓冲液为以下之一:

- (a) 0.05M Borax、0.01MPBS、0.1%Sodium Casein、1%PEG20000、2%BSA、0.05%NaN₃;
- (b) 0.05M Borax、0.01MPBS、0.1%Sodium Casein、1%PEG20000、2%Casein、0.05%NaN₃;
- (c) 0.05M Tris-cl、0.01MPBS、0.1%Sodium Casein、1%PEG20000、2%Casein、0.05%NaN₃;

步骤 4,在底板上顺次相互搭接粘贴经前述步骤 1-3 所制作完成的硝酸纤维素包被膜、结合垫、样品垫和吸水垫;

步骤 5,对步骤 4 所制作完成的材料,切割成试纸条;

所述金标抗体 a 能够与人血清样品中的 IgG 结合形成复合物,若血清样品中有 U1-RNP 抗体,则金标抗体 a 能与 U1-RNP 抗体结合形成复合物并且该复合物能与包被在检测线上的 U1-RNP 抗原结合进而完成 U1-RNP 抗体的检测,若血清样品中没有 U1-RNP 抗体,金标抗体 a-人 IgG 复合物不能与检测线上的 U1-RNP 抗原结合,即金标抗体 a 能够与人血清样品中的 IgG 结合形成复合物,只有在被检样本中有被检物质存在的情况下金标抗体 a-人 IgG 复合物才能被检测线上的抗原捕获;金标抗体 b 不与被检物质结合,但能够与质控线上的金标抗体 c 结合。

2. 根据权利要求 1 所述的胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,其特征在于:所述金标抗体 a 中的抗体 A 为抗人 IgG 单克隆抗体、抗人 IgG 多克隆抗体、葡萄球菌 A 蛋白(SPA)、链球菌 G 蛋白(Protein G)中的一种或多种。

3. 根据权利要求 2 所述的胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,其特征在于:所述的抗人 IgG 多克隆抗体为鼠源、马源、羊源、兔源或豚鼠源中的一种;所述的抗人 IgG 单克隆抗体为鼠源或兔源中的一种。

4. 根据权利要求 1 所述的胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,其特征在于:所述金标抗体 a 中的抗体 A 为葡萄球菌 A 蛋白。

5. 根据权利要求 1 所述的胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,其特征在于:所述的金标抗体 b 中的抗体 B 和金标抗体 c 中的抗体 C 同时或不同时为单克隆抗体或多克隆抗体中的一种,其中金标抗体 b 中的抗体 B 和金标抗体 c 中的抗体 C 可发生特异性结合形成免疫复合物。

6. 根据权利要求 5 所述的胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,其特征在于:所述的多克隆抗体为鼠源、马源、羊源、兔源或豚鼠源中的一种,所述的单克隆抗体为鼠源或兔源中的一种。

7. 根据权利要求 1 所述的胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,其特征在于:所述的检测线上包被的 U1-RNP 抗原蛋白为通过原核表达克隆化基因获得的 U1-RNP 抗原蛋白。

8. 一种胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法,其特征在于,具体包括如下步骤:

步骤 1,硝酸纤维素包被膜的制备

(1) U1-RNP 抗原蛋白的制备,通过原核表达克隆化基因获得 U1-RNP 抗原蛋白;

(2)金标抗体 c 的制备:用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH7.0~9.0,按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4~25 μg 抗体 C,搅拌 10~30min,然后加入 BSA 至终浓度 0.5~5%,搅拌 10~

30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃ 备用;

(3) 硝酸纤维素包被膜的制备, 用包被膜缓冲液稀释步骤(1) 制备的 U1-RNP 抗原蛋白至浓度为 0.5 ~ 1.5mg/mL, 包被于硝酸纤维素包被膜的检测线上; 用包被膜缓冲液稀释将金标抗体 c 稀释到 0.8 ~ 2.0mg/mL, 以 1 ~ 10 μ l/cm 包被于硝酸纤维素膜的质控线上, 硝酸纤维素包被膜制备好以后置放于 37℃ 烘干备用;

所述包被膜缓冲液为硼酸盐缓冲液、碳酸盐缓冲液、磷酸盐缓冲液、Tris-HCl 缓冲液、Tris-磷酸盐缓冲液、醋酸盐缓冲液、巴比妥缓冲液中的一种, 包被膜缓冲液 pH 值为 6 ~ 9.5;

步骤 2, 结合垫的制备

(1) 金标抗体 a 的制备: 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃ 备用;

(2) 金标抗体 b 的制备: 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 B, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃ 备用;

(3) 结合垫的制备: 经缓冲液浸渍处理的聚脂膜, 烘干后, 将金标抗体 a 和金标抗体 b 混合后, 以 0.5 ~ 4 μ l/cm 的用量喷涂在预处理的聚脂膜上, 25℃ ~ 37℃ 干燥后得结合垫, 结合垫置于 2℃ ~ 8℃ 的环境下备用;

所述缓冲液为以下之一:

(a) 含有 1%PVA、0.71%Na₃PO₄、1%BSA、0.05%NaN₃、0.1%TritonX-100;

(b) 1%PVA、1%BSA、0.05%PROCLIN™300、0.1%TritonX-100, pH7.0PBS;

(c) 1%PVA、1%BSA、0.05%PROCLIN™300, pH7.0PBS;

(d) 含有 1%PVA、0.71%Na₃PO₄、1%BSA、0.05%NaN₃、0.1%Tween-20;

步骤 3, 样品垫的制备

将玻璃纤维膜经缓冲液浸渍处理后制成样品垫, 样品垫于 37℃ 烘干后备用;

所述缓冲液为以下之一:

(a) 0.05M Borax、0.01MPBS、0.1%Sodium Casein、1%PEG20000、2%BSA、0.05%NaN₃;

(b) 0.05M Borax、0.01MPBS、0.1%Sodium Casein、1%PEG20000、2%Casein、0.05%NaN₃;

(c) 0.05M Tris-cl、0.01MPBS、0.1%Sodium Casein、1%PEG20000、2%Casein、0.05%NaN₃;

步骤 4, 在底板上顺次相互搭接粘贴经前述步骤 1-3 所制作完成的硝酸纤维素包被膜、结合垫、样品垫和吸水垫;

步骤 5, 对步骤 4 所制作完成的材料, 切割成试纸条;

所述金标抗体 a 能够与人血清样品中的 IgG 结合形成复合物, 若血清样品中有 U1-RNP 抗体, 则金标抗体 a 能与 U1-RNP 抗体结合形成复合物并且该复合物能与包被在检测线上的 U1-RNP 抗原结合进而完成 U1-RNP 抗体的检测, 若血清样品中没有 U1-RNP 抗体, 金标抗

体 a- 人 IgG 复合物不能与检测线上的 U1-RNP 抗原结合, 即金标抗体 a 能够与人血清样品中的 IgG 结合形成复合物, 只有在被检样本中有被检物质存在的情况下金标抗体 a- 人 IgG 复合物才能被检测线上的抗原捕获; 金标抗体 b 不与被检物质结合, 但能够与质控线上的金标抗体 c 结合。

9. 如权利要求 8 所述的方法, 其特征在于, 在所述的步骤 1 的 (2) 中, 金标抗体 c 的制备: 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH8.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 5 ~ 15 μ g 抗体 C, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4°C 备用; 其中抗体 C 为羊抗兔 IgG。

10. 如权利要求 8 所述的方法, 其特征在于, 在所述的步骤 2 的 (1) 中, 金标抗体 a 的制备方法为用 0.1M 碳酸钾缓冲液调节胶体金 pH 值至 8.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 5 ~ 15 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4°C 备用; 其中抗体 A 为羊抗人 IgG。

11. 如权利要求 8 所述的方法, 其特征在于, 在所述的步骤 2 的 (1) 中, 金标抗体 a 的制备方法为用 0.1M 碳酸钾缓冲液调节胶体金 pH 值至 7.0 ~ 8.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 8 ~ 12 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4°C 备用, 其中抗体 A 为鼠抗人 IgG。

12. 如权利要求 8 所述的方法, 其特征在于, 在所述的步骤 2 的 (2) 中, 金标抗体 b 的制备方法为用 0.1M 碳酸钾缓冲液调节胶体金 pH 值至 7.0 ~ 8.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 5 ~ 15 μ g 抗体 B, 兔 IgG, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4°C 备用, 其中抗体 B 为兔 IgG。

13. 如权利要求 8 所述的方法, 其特征在于, 所述的步骤 2 的 (3) 中, 将制备好的金标抗体 a 和金标抗体 b 按体积比 20 ~ 40:15 ~ 20 比例混合, 用 BIO-Dot 喷膜机以 2.0 ~ 4 μ l/cm 喷涂在预处理的聚脂膜上, 25°C ~ 37°C 干燥得结合垫, 结合垫封袋后置于 2°C ~ 8°C 的环境下备用; 其中金标抗体 a 中的抗体 A 为葡萄球菌 A 蛋白, 金标抗体 b 为金标兔 IgG。

胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸及其制备方法

技术领域

[0001] 本发明属于医学免疫应用领域,具体涉及到利用胶体金免疫层析技术检测抗 U1-RNP 抗体的试纸及其制备方法。

背景技术

[0002] snRNPs 是指细胞核内小核糖核酸蛋白 (small nuclear ribonucleoprotein particles, snRNPs)。1966 年在一位名叫“Sm”的 SLE 患者血清中发现抗 snRNPs 抗体,被命名为“Sm 抗体”。1973 年在 SLE 患者血清中发现另一种抗可溶性核抗原抗体,被命名为抗核糖体核蛋白 (抗 RNP 抗体)。与此同时,在混合性结缔组织病 (MCTD) 患者血清中发现抗可提取性核抗原抗体 (ENA 抗体),ENA 抗原包括了 Sm 和 RNP 抗原,随着研究的深入,发现这两种抗原是核糖体的组成成分。(仲人前范列英主编自身抗体基础与临床 [J] 人民教育出版社)

[0003] nRNP 和 Sm 属于一组由富含尿嘧啶核苷酸的低分子量 RNA (U-RNA) 与不同蛋白质 (9-70kDa) 组成的小核糖核酸蛋白 (snRNP)。根据色谱分析的结果将 RNA 组分命名为 U1 至 U6。除 RNA 外,U-nRNP 还含有 6 种不同的核心蛋白 (B, B', D, E, F, G),U1-nRNP 另外还含有颗粒特异性蛋白 (70k, A, C)。抗 U1-nRNP 抗体的靶抗原为 1 种或多种颗粒特异性蛋白。而抗 Sm 抗体的靶抗原为 1 种或多种核心蛋白。U-nRNP 分子参与 pre-mRNA (信使 RNA 前体) 的剪切:切掉 mRNA 的非编码序列 (内含子),插入 mRNA 的编码序列 (外显子),形成信使 RNA。(仲人前范列英主编自身抗体基础与临床 [J] 人民教育出版社)

[0004] 高滴度的抗 U1-rRNP 抗体是混合性结缔组织病 (MCTD) 的标志,阳性率 95-100%,抗体滴度与疾病活动性相关。在 30-40% 的系统性红斑狼疮患者中也可检出抗 U1-rRNP 抗体,但几乎总伴有抗 Sm 抗体。

[0005] 在这一点上,抗剪接体复合蛋白 U1-snRNP 抗体具有极为重要的诊断意义。此复合物包括富含尿嘧啶核苷 (U) 的 RNA 及各种蛋白,如 Sm 蛋白,U1 特异核糖核蛋白 A 和 C (RNP-A, -C) 和所谓的 68KD 蛋白。Sm 蛋白也出现于其它类型的剪接体 U-RNA 中 (如:U2, U4/U6 和 U5)。

[0006] 直到目前,RNP 自身抗体的测定只是用于筛选诊断。常规方法可应用天然的 Sm 抗原,但无法将 RNPs 与 Sm 蛋白单独分离开来。结果,在 Sm 抗体阳性的血清中,无法测定是否存在 RNP 抗体。本发明采用原核表达克隆化基因的 U1-RNP 蛋白蛋白,用于抗 U1-RNP 抗体测。

[0007] 目前实验室常用的检测抗 U1-RNP 抗体的方法主要有酶联免疫吸附剂试验 (enzyme linked immunosorbent assay, ELISA)、间接免疫荧光法 (indirect immunofluorescence, IFF)、免疫印迹法 (immunoblotting test, IBT)、线性免疫分析法 (Line immuno assay, LIA) 等。

[0008] 免疫印迹法虽综合了 SDS-PAGE 的高分辨力和 ELISA 法的高特异性和敏感性,但操作相对复杂,且试剂具有较强的毒性和污染性。

[0009] 间接免疫荧光法可作半定量测定,但需有荧光显微镜观察结果,结果判定的客观性不足,标准化困难,技术程序比较复杂,也不适合高通量标本的检测。

[0010] 线性免疫分析法主要用于疾病大类的筛查,针对性相对较差,同时也不适合高通量样本的检测。

[0011] ELISA 法检测可用于高通量标本测定,灵敏度也较高,目前被广泛认可,但操作比较繁琐,需多次加样和洗涤,且易受温度和孵育条件的影响,在专业实验室里进行操作,给实验带来诸多不便。

[0012] 目前市场上商品化抗 U1-RNP 抗体检测试剂盒主要为免疫印迹法,操作程序烦琐,完成整个实验过程需三小时左右,亦需要专业免疫学技术人员在实验室中进行实验操作,同时易受各种温度和孵育时间等环境条件因素的影响,对试验带来诸多不便。

[0013] 胶体金层析法应用到抗 U1-RNP 抗体的检测中。胶体金免疫层析法(gold-immunochromatography assay, GICA)是应用胶体金标记技术,以胶体金作为示踪物,以条状纤维层析材料为固相,通过毛细效应使样品溶液在层析条上泳动,使样品中的待测物与结合垫上针对待测物的受体(如抗原或抗体)发生免疫反应,并与条状纤维层析材料上的抗原(或抗体)发生免疫反应而被截留,进而形成肉眼可见的紫红色条带,得到直观的实验结果,达到快速检测的目的(Sikowicz Get al. One-step chromatographic immunoassay for qualitative determination of chorionic gonadotropin in urine. Clin Chem. 1990(36)1579-1586.)。使用时只将样品加样到样品垫上,数分钟就根据检测线上紫红色条带出现情况来判断阴阳性结果。与其他检测方法相比,检测时间短,只需要 5~10 分钟,操作人员无需培训,操作简便、快速,无需低温保存,储运方便等优势。

[0014] 在自身免疫性疾病方面,目前国外市场上出现了一些检测自身免疫疾病的试纸条产品,但抗 U1-RNP 抗体的胶体金免疫试纸在国内外市场上仍没有问世。

发明内容

[0015] 本发明所要解决的技术问题是为了克服以上方法学的不足,将胶体金层析法应用到抗 U1-RNP 抗体的检测中,同时首次将 U1-RNP 抗原蛋白应用到胶体金层析法中,采用间接法来实现血液中的抗 U1-RNP 抗体检测,实现高特异、高灵敏度、高准确性的检测性能,快速筛选出抗 U1-RNP 抗体的阳性样本,能快速、便捷地辅助诊断混合性结缔组织病。

[0016] 本发明所要解决的技术问题之一在于提供一种胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸。

[0017] 本发明所要解决的技术问题之二在于提供上述胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法。

[0018] 作为本发明第一方面的一种胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,包括有样品垫、结合垫、硝酸纤维素包被膜、吸水垫,所述样品垫、结合垫、硝酸纤维素包被膜、吸水垫由底板的一侧依次向所述底板的另一侧粘贴在所述底板上,其特症在于:

[0019] 所述的结合垫包被有金标抗体 a 和金标抗体 b;

[0020] 所述的硝酸纤维素包被膜上设置有检测线和质控线,所述的检测线包被有 U1-RNP 抗原蛋白,所述的质控线包被有金标抗体 c。

[0021] 进一步,所述的金标抗体 a 中的抗体 A 为抗人 IgG 单克隆抗体、抗人 IgG 多克隆抗体、葡萄球菌 A 蛋白 (SPA)、链球菌 G 蛋白 (Protein G) 中的一种或多种。

[0022] 所述的抗人 IgG 多克隆抗体为鼠源、马源、羊源、兔源或豚鼠源中的一种。

[0023] 所述的抗人 IgG 单克隆抗体为羊源或兔源中的一种。

[0024] 所述金标抗体 a 中的抗体 A 优选为葡萄球菌 A 蛋白。

[0025] 所述的金标抗体 b 中的抗体 B 和金标抗体 c 中的抗体 C 同时或不同时为单克隆抗体或多克隆抗体中的一种,其中金标抗体 b 中的抗体 B 和金标抗体 c 中的抗体 C 可发生特异性结合形成免疫复合物。

[0026] 所述的多克隆抗体为鼠源、马源、羊源、兔源或豚鼠源中的一种,单克隆抗体为鼠源或兔源中的一种。

[0027] 所述的金标抗体 b 中的抗体 B 优选为兔 IgG,相应地金标抗体 c 中的抗体 C 优选为羊抗兔 IgG。

[0028] 所述的检测线上包被的 U1-RNP 抗原蛋白为通过原核表达克隆化基因获得的 U1-RNP 抗原蛋白。

[0029] 所述 U1-RNP 抗原蛋白是通过大肠杆菌原核表达的克隆化基因所获得的重组蛋白。

[0030] 所述样品垫的样本来自人血清、血浆、全血样本。

[0031] 根据本发明应用的单克隆抗体可通过由 Kohler 等 (Continuous cultures of fused cells secreting antibody of predefined specificity[J]. Nature, 1975 (256) : 495-497) 首先描述的杂交瘤法进行制备,或者可通过重组 DNA 法进行制备 (见美国专利 4816567)。“单克隆抗体”由 Clackson 等 (Making antibody fragments using phage display libraries[J]. Nature, 1991 : 624-628) 和 Marks 等 (By-passing immunization : Human antibodies from V-gene libraries displayed on phage[J]. Journal of Molecular Biology, 1991 : 581-597) 所述技术从噬菌体抗体文库中分离。根据本发明应用的多克隆抗体可通过陈学清等 (免疫学常用实验方法 . [M], 2000 : 15-26) 通过免疫动物来制备。

[0032] 本发明的 SPA、Protein G 通过原核表达克隆化重组基因,由 J. 萨姆布鲁克等 (分子克隆实验指南 . [M], 2002 : 1228-1232) 描述的大肠杆菌原核表达克隆化基因。

[0033] 作为本发明第二方面的一种胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法,该试纸由样品垫、结合垫、硝酸纤维素包被膜、吸水垫和底板共同组成,其特征在于该方法包括有以下步骤:

[0034] 步骤 1,硝酸纤维素包被膜的制备

[0035] (1) U1-RNP 抗原蛋白的制备,通过原核表达克隆化基因获得 U1-RNP 抗原蛋白;

[0036] (2) 金标抗体 c 的制备:用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH 7.0 ~ 9.0,按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 C,搅拌 10 ~ 30min,然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%,搅拌 10 ~ 30min,离心,弃上清,将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次,末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬,置 4℃ 备用;

[0037] (3) 硝酸纤维素包被膜的制备,用包被膜缓冲液稀释步骤 (1) 制备的 U1-RNP 抗原蛋白至浓度为 0.5 ~ 1.5mg/mL,包被于硝酸纤维素包被膜的检测线上;用包被膜缓冲液稀释将抗体 c 稀释到 0.8 ~ 2.0mg/mL,以 1 ~ 10 μ l/cm 包被于硝酸纤维素膜的质控线上,硝

酸纤维素包被膜制备好以后置放于 37℃烘干备用；

[0038] 步骤 2, 结合垫的制备

[0039] (1) 金标抗体 a 的制备 : 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH 7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃备用；

[0040] (2) 金标抗体 b 的制备 : 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH 7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μ g 抗体 B, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 5%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃备用；

[0041] (3) 结合垫的制备 : 经处理液浸渍处理的聚脂膜, 烘干后, 将金标抗体 a 和金标抗体 b 混合后, 以 0.5 ~ 4 μ l/cm 的用量喷涂在预处理的聚脂膜上, 25℃ ~ 37℃干燥后得结合垫, 结合垫置于 2℃ ~ 8℃的环境下备用；

[0042] 步骤 3, 样品垫的制备

[0043] 将玻璃纤维膜经处理液浸渍处理后制成样品垫, 样品垫于 37℃烘干后备用；

[0044] 步骤 4, 在底板上顺次相互搭接粘贴经前述步骤 1-3 所制作完成的硝酸纤维素包被膜、结合垫、样品垫和吸水垫；

[0045] 步骤 5, 对步骤 4 所制作完成的材料, 切割成试纸条。

[0046] 在所述的步骤 1 的 (2) 中, 金标抗体 c 的制备 : 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH 8.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 5 ~ 15 μ g 抗体 C, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃备用 ; 其中抗体 C 为羊抗兔 IgG。

[0047] 在所述的步骤 2 的 (1) 中, 金标抗体 a 的制备方法为用 0.1M 碳酸钾缓冲液调节胶体金 pH 值至 8.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 5 ~ 15 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃备用 ; 其中抗体 A 为羊抗人 IgG。

[0048] 在所述的步骤 2 的 (1) 中, 金标抗体 a 的制备方法为用 0.1M 碳酸钾缓冲液调节胶体金 pH 值至 7.0 ~ 8.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 8 ~ 12 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃备用。然后将金标 SPAOD 30 2 ~ 4 μ l/cm 喷涂于结合垫, 干燥后备用 ; 其中抗体 A 为鼠抗人 IgG。

[0049] 在所述的步骤 2 的 (1) 中, 金标抗体 a 的制备方法为用 0.1M 碳酸钾缓冲液调节胶体金 pH 值至 5.0 ~ 6.5, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 10 ~ 15 μ g 抗体 A, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃备用。然后将金标 SPAOD 20 2 ~ 4 μ l/cm 喷涂于结合垫, 干燥后备用 ; 其中抗体 A 为葡萄球菌 A 蛋白。

[0050] 在所述的步骤 2 的 (2) 中, 金标抗体 b 的制备方法为用 0.1M 碳酸钾缓冲液调节胶体金 pH 值至 7.0 ~ 8.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 5 ~ 15 μ g 抗体 B, 兔 IgG, 搅拌 10 ~

30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬, 置 4℃ 备用, 其中抗体 B 为兔 IgG。

[0051] 所述的步骤 2 的 (3) 中, 将制备好的金标抗体 a 和金标抗体 b 按体积比 20 ~ 40 : 15 ~ 20 比例混合, 用 BIO-Dot 喷膜机以 2.0 ~ 4 μ l/cm 喷涂在预处理的聚脂膜上, 25℃ ~ 37℃ 干燥得结合垫, 结合垫封袋后置于 2℃ ~ 8℃ 的环境下备用; 其中金标抗体 a 中的抗体 A 为葡萄球菌 A 蛋白, 金标抗体 b 为金标兔 IgG。

[0052] 所述的缓冲液的目的为提供一定 pH 和离子强度使氯金酸胶体金呈现所需的电荷状态和离子强度, 使其被标记的蛋白包被于氯金酸胶体金以 AuCl⁻ 为核心的离子周围, 且形成相对稳定的一种状态。每种蛋白由于其电荷状态和氨基酸组成不同, 因此包被所需的条件也不同, 需由试验来确定其缓冲液的种类、浓度、pH。一般来说, 抗体标记所需的缓冲液可以为碳酸钾、硼酸缓冲液、磷酸缓冲液、碳酸缓冲液等, 其浓度为 0.1 ~ 0.5M, pH 为 5 ~ 10。

[0053] 所述的步骤 3 中, 切割成的试纸的宽度优选为 4mm 和 3mm 两种。

[0054] 本发明的胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸, 其是定性检测人血清中抗 U1-RNP 抗体, 辅助诊断所述检测是定性检测人血清中抗 U1-RNP 抗体, 辅助诊断早期混合性结缔组织病 (MCTD)。

[0055] 本发明的检测原理具体为选用亲和层析纯化的重组表达的 U1-RNP 抗原蛋白, 金标抗体 a 和金标兔 IgG 作为胶体金标记复合物, 喷涂于结合垫, 利用间接法来检测血清样品中是否含有抗 U1-RNP 抗体。检测时, 样本随着层析泳动到结合垫并浸润胶体金标记复合物, 其中的人 IgG 和金标抗体 a 结合形成人 IgG- 金标抗体 a 复合物, 由于毛细效应, 此人 IgG- 金标抗体 a 复合物沿包被膜泳动向前, 若血清样品中有抗 U1-RNP 抗体, 此人 IgG- 金标抗体 a 复合物与包被于硝酸纤维素膜上的抗原蛋白发生特异性免疫结合反应, 形成金标抗体 a- 人 IgG-U1-RNP 抗原蛋白三联体复合物而被截留在检测线上, 逐渐富集形成较深的紫红色条带; 由于毛细效应继续泳动向前, 金标兔 IgG 与包被在质控线上的羊抗兔 IgG 发生特异的免疫反应被截留, 逐渐富集在质控线上形成较深的紫红色条带, 多余的未结合的物质继续层析到吸水垫上, 因此在检测线和质控线都出现条带的判为阳性结果; 若血清样品中不含有抗 U1-RNP 抗体, 金标抗体 a 到达检测线时, 不与包被在检测线上的抗原蛋白发生免疫反应, 因此在检测线处没有出现紫红色条带, 金标抗体 a 继续泳动向前到达吸水垫, 而金标兔 IgG 继续泳动向前与包被于质控线处羊抗兔 IgG 发生特异的免疫反应而被截留, 逐渐富集在质控线上形成紫红色条带, 因此仅在质控上出现条带判为阴性结果。

[0056] 本发明将基因工程菌表达的抗原蛋白首次引入到试纸条中, 实现了高特异性、高灵敏度、高准确度的检测性能。目前市面上也出现了商品化 ELISA 试剂盒, 但金标层析试纸与之相比, 仍有诸多不同之处, 不受场地人员之限, 检测时间短即 5-10 分钟, 判读结果简便。此外该试纸具有高特异性、高灵敏度、高准确度, 能满足市场的快速筛选 MCTD, 为病人及早诊断治疗提供条件, 同时, 也能满足基层实验室、即时检测、床边检测的需求。

[0057] 与现有的检测方法相比, 本发明优点:

[0058] 1. 本发明的独特性在于基因重组表达的 U1-RNP 抗原蛋白首次应用于胶体金层析试纸, 大大提高了其检测灵敏度, 通过胶体金试纸可快速筛选出抗 U1-RNP 抗体所有阳性样

本（能检出大于 25RU/ml 的样本）。

[0059] 2. 本发明的优点是生产成本低。本发明所提供的抗 U1-RNP 抗体的检测试纸所需的核心试剂是抗体 A 即抗人 IgG 或 SPA 或 PROTEIN G、抗体 C、抗体 B、抗原蛋白，其单条试纸所用试剂量少，且可通过购买商品化试剂或自制，抗原蛋白来源于自制的纯化基因工程抗原蛋白。

[0060] 3. 与已公开的用于抗 U1-RNP 抗体检测的其他方法相比，本发明的试纸具有许多其他方法所不能比拟的优点，如检测时间短（5～10min）；不需要任何特殊仪器，可实现床边检测和门诊即时检测；操作简便，只需一步反应，操作人员无需培训，检测成本低；对温度无特殊要求，无需冷冻，储存运输方便，室温可保存 24 个月。

附图说明

[0061] 图 1 为本发明的侧面结构示意图。

[0062] 图 2 为本发明的检测结果示意图。

[0063] 其中：

[0064] 图 2a 所示为：加样后，反应 3～5min 即可看到检测区 D 和控制区 E 相应位置上出现紫红色条带；

[0065] 图 2b 所示为：当控制区 E 和检测区 D 均出现紫红色条带，结果为阳性，说明血清中含有抗 U1-RNP 抗体；

[0066] 图 2c 所示为：如只在控制区 E 出现一条紫红色条带，检测区 D 不出现紫红色条带，结果为阴性，说明血清中不含抗 U1-RNP 抗体；

[0067] 图 2d、2e 所示为：如控制区 E 不出现紫红色条带，无论检测区 D 是否有条带出现，都说明试纸失效。

具体实施方式

[0068] 本发明所述的胶体金免疫层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸，如图 1 所示，该试纸是在底板 7 上由一侧向另一侧顺次相互搭接地粘贴硝酸纤维素包被膜 3、结合垫 2、样品垫 1、吸水垫 6。

[0069] 结合垫 2 上包被有金标抗体 a 和金标抗体 b，金标抗体 a 的抗体 A 为羊抗兔 IgG 金标抗体或鼠抗人 IgG 金标抗体或葡萄球菌 A 蛋白（SPA）金标抗体或链球菌 G 蛋白金标抗体；金标抗体 b 中的抗体 B 为兔 IgG。

[0070] 硝酸纤维素包被膜 3 上设置有检测线 4 和质控线 5，检测线 4 包被有 Cenp-B 抗原蛋白，质控线 5 包被有金标抗体 c，金标抗体 c 中的抗体为羊抗兔 IgG。

[0071] 下面结合具体实施例和附图，进一步阐述本发明。

[0072] 实施例 1 U1-RNP 抗原蛋白制备

[0073] 应用于本试纸的 U1-RNP 抗原蛋白是通过基因克隆技术构建重组基因，然后采用原核表达技术成功表达出全部为人源的 U1-RNP 抗原蛋白。其中，U1-RNP 抗原蛋白来源于纯化基因工程抗原蛋白。

[0074] 实施例 2 抗体制备

[0075] 抗体 A 及抗体 C、抗体 B 用下述方法来制备。其中抗体 A 中的抗人 IgG、抗体 C 及

抗体 B 一般可通过在动物上经多次皮下 (sc) 或腹膜内 (ip) 注射纯化的免疫原和佐剂而产生。

[0076] 通过将 0.05mg ~ 1mg 免疫制剂 (分别针对山羊或小鼠) 与 3 倍体积的 Freund's 完全佐剂混合得到注射溶液, 将该注射溶液在动物皮内多部位注射, 一个月后将动物用 1/5 至 1/10 原初量的人 IgG 的 Freund's 完全佐剂混合液经多部位动物皮下注射而加强免疫。7 ~ 14 天后将动物放血, 测定血清抗人 IgG 滴度。对动物加强免疫直至滴度达到平台期。在许多免疫学教科书中描述了生产多克隆抗体的方法, 例如, 陈学清等《免疫学常用实验方法》。通过从被免疫的动物回收脾细胞并使细胞永生生化, 例如通过与骨髓瘤细胞融合或通过 Epstein-Barr 病毒转化, 并且筛选能表达目的抗体的单克隆抗体 (Kohler, Milstein. Derivation of specific antibody-producing tissue culture and tumor lines by cell fusion[J]. European Journal of Immunology, 1976:501-511)。

[0077] 可通过大肠杆菌原核表达克隆化基因来制备抗体 A 中的重组葡萄球菌 A 蛋白和链球菌 G 蛋白, 具体操作方法参见 J. 萨姆布鲁克等 (分子克隆实验指南. [M], 2002: 1228-1232), 或购买商品化的重组葡萄球菌 A 蛋白或链球菌 G 蛋白。

[0078] 实施例 3

[0079] 胶体金溶液制备

[0080] 将 0.01% 的 HAuCl_4 溶液加热至沸腾, 迅速加入每 100mL HAuCl_4 溶液加入适量的还原剂溶液, 颜色从蓝色, 然后浅蓝、蓝色, 再加热出现红色, 煮沸 7 ~ 10min 出现透明的橙红色。再用超滤或微孔滤膜 (0.45 μm) 过滤, 以除去其中的聚合物和其它可能混入的杂质。制备好的胶体金外观应纯净、透亮、无沉淀和漂浮物, 液面出现油状物和大量黑色颗粒状沉淀物时弃用。

[0081] 其中所使用的还原剂可以为柠檬酸三钠 (Frens 1973)、鞣酸-柠檬酸三钠 (Slot 与 Gueeze 1985 年)、白磷, 优选使用柠檬酸三钠, 更优选地使用 1% 柠檬酸三钠。

[0082] 其中所用玻璃容器应绝对清洁, 用前需经酸洗、硅化。其水应为去离子超纯水, 电阻率达 18.2 $\text{M}\Omega$ 。

[0083] 胶体金溶液制备过程中, 各溶液的配制方法如下:

[0084] 1. HAuCl_4 的配制: 用超纯水溶解氯金酸, 配成 1% 溶液, 置 4℃ 备用, 有效期四个月。1000mL 1% HAuCl_4 溶液配方: 10g HAuCl_4 、超纯水定容至 1000mL。

[0085] 2. 1% 柠檬酸三钠的配制: 1% 柠檬酸三钠 (Sodium Citrate) 的配制: 用超纯水溶解 Sodium Citrate, 配成 1% 溶液, 0.22 μm 膜滤过, 现配现用。

[0086] 实施例 4

[0087] 本发明的胶体金免疫层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法, 具体包括如下步骤:

[0088] 步骤 1, 硝酸纤维素包被膜的制备

[0089] (1) 采用实施例 1 的方法制备 U1-RNP 抗原蛋白;

[0090] (2) 羊抗兔 IgG 金标抗体的制备:

[0091] 用 0.1M 碳酸钾调节实施例 3 制备的胶体金 pH 7.0 ~ 9.0, 按每毫升胶体金溶液缓慢加入 4 ~ 25 μg 羊抗兔 IgG, 搅拌 10 ~ 30min, 然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%, 搅拌 10 ~ 30min, 离心, 弃上清, 将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次, 末次用十分之一初始体积的保存

液将沉淀重悬,置 4℃ 备用;

[0092] (3) 硝酸纤维素包被膜 3 的制备,用包被膜缓冲液稀释 U1-RNP 抗原蛋白至浓度为 1.0 ~ 1.5mg/mL,调整 BIO-Dot 仪器,喷涂于硝酸纤维素膜 (NC) 上检测线 4 处,靠近结合垫 2 端,距结合垫 2 约 9.5mm,使 Cenp-B 抗原蛋白包被于硝酸纤维素包被膜的检测线 4 上;

[0093] 用包被缓冲液将羊抗兔 IgG 稀释到 0.8 ~ 1.5mg/mL,以 1 ~ 10 μ l/cm 用 BIO-Dot 仪器喷涂于硝酸纤维素膜 (NC) 上靠近吸水垫 6 的质控线 5 处,距吸水垫 6 约 9mm。检测线 4 与质控线 5 两线距离约 5 ~ 8mm,喷线应粗细均匀。37℃ 烘干,封装备用。

[0094] 其使用的包被缓冲液可以是硼酸盐,碳酸盐,磷酸盐,Tris-HCl 或 Tris-磷酸盐,醋酸盐,巴比妥,等等,其缓冲液的目的是提供一定 pH 和离子强度使蛋白包被并牢固包被于 NC 膜,其缓冲液 pH 值一般约为 6 ~ 9.5 范围内,优选为 6.5 ~ 7.5 的中性缓冲范围内,且最优选缓冲液的 pH 值为 7.0 ~ 7.4 范围内。缓冲液优选为磷酸盐。

[0095] 其中的硝酸纤维素膜 (NC) 可以为任何商品化硝酸纤维素膜, S&SAE99、whatman 8 μ m、millipore M135、sartorius CN140 等。使用的具体的 NC 膜不是本发明的关键,但是在每次测定中,上述几种 NC 膜可以作为优选。不同厂家使用的含不同表面活性剂的不同缓冲液处理的膜,与所用检测线抗体溶液亲和力有不同程度的差距,也会很大程度造成线条不均匀,拖带或是弥散的现象,因此运用组装试纸来选择优选的 NC 膜。

[0096] 步骤 2,结合垫的制备

[0097] (1) 羊抗人 IgG 金标抗体的制备:用 0.1M 碳酸钾调节实施例 3 制备的胶体金 pH 8.0 ~ 9.0,按每毫升胶体金溶液缓慢加入 8 ~ 12 μ g 羊抗人 IgG,搅拌 10 ~ 30min,然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%,搅拌 10 ~ 30min,离心,弃上清,将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次,末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬,置 4℃ 备用;

[0098] (2) 兔 IgG 金标抗体的制备:用 0.1M 碳酸钾调节实施例 3 制备的胶体金 pH 值至 7.0 ~ 8.0,按每毫升胶体金溶液缓慢加入 8 ~ 12 μ g 兔 IgG,搅拌 10 ~ 30min,然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%,搅拌 10 ~ 30min,离心,弃上清,将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次,末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬,置 4℃ 备用。

[0099] (3) 结合垫的制备:经缓冲液将聚脂膜浸泡 30 分钟,37℃ 烘干,将羊抗人 IgG 金标抗体和兔 IgG 金标抗体按一定的比例混合后,用 BIO-Dot 仪器,以 0.5 ~ 4 μ l/cm 的用量喷涂在预处理的聚脂膜上,25℃ ~ 37℃ 干燥,待干燥完毕之后得结合垫 2,结合垫 2 真空包装,置 2℃ ~ 8℃ 备用。置于 2℃ ~ 8℃ 的环境下备用;

[0100] 结合垫的制备过程中,可以使用的缓冲液包括以下几种:

[0101] (a) 含有 1% PVA、0.71% Na_3PO_4 、1% BSA、0.05% NaN_3 、0.1% TritonX-100;

[0102] (b) 1% PVA、1% BSA、0.05% PROCLINTM300、0.1% TritonX-100, pH7.0PBS;

[0103] (c) 1% PVA、1% BSA、0.05% PROCLINTM300, pH7.0PBS;

[0104] (d) 含有 1% PVA、0.71% Na_3PO_4 、1% BSA、0.05% NaN_3 、0.1% Tween-20;

[0105] (e) 含有 1% PVA、0.71% Na_3PO_4 、1% BSA、0.05% NaN_3 、0.1% Tween-20, pH7.0PBS;

[0106] 其优选的缓冲液是缓冲液 (d),因为它具有区别阴阳性样品的最大分辨率。PROCLINTM300 和 NaN_3 起防腐作用,而 Tween-20 具有去污和亲水作用。

[0107] 羊抗人 IgG 金标抗体和兔 IgG 金标抗体之间的混合比例可以依照下述方法进行:

[0108] 通过预实验基本确定兔 IgG 金标抗体的 OD20,用 BIO-Dot 喷量 1 μ l/cm 喷于预处

理的聚脂膜上,用 0.01MPBS 为上样缓冲液,即能得到预期的颜色强度的条带,确定兔 IgG 金标抗体的应用 OD 喷量为 $1\mu\text{l}$ 。

[0109] 随后将羊抗人 IgG 金标抗体进行梯度稀释到终浓度 OD 100、80、60、40、20,然后将兔 IgG 金标抗体稀释到终浓度 OD 20,用 BIO-Dot 将以上羊抗人 IgG 金标抗体和兔 IgG 金标抗体混合物喷量为 $3\mu\text{l}/\text{cm}$ 喷于处理好的聚酯膜,将制备的硝酸纤维素包被膜 3、结合垫 2、样本垫 1、吸水垫 6 依次粘贴于底板 7 上,用阳性血清、临界参考值血清、阴性血清为调试对象。判定依据:阳性血清的检测线 4 和质控线 5 两者的条带颜色强度一致为依据,临界参考值血清能出现,阴性血清无条带出现的那个 OD 值,即为这批的应用量。通过本试验得出 OD20 ~ 40 较为符合要求。

[0110] 步骤 3,样品垫的制备

[0111] 将玻璃纤维膜按 45mL/片,用缓冲液均匀洒涂于玻璃纤维膜上,于 37℃ 烘干后得样品垫,样品垫用铝箔袋封装,备用;

[0112] 该步骤可以用的缓冲液包括以下几种:

[0113] (a) 0.05M Borax、0.01MPBS (pH7.0)、0.1% Sodium Casein、1% PEG20000、2% BSA、0.05% NaN_3 ;

[0114] (b) 0.05M Borax、0.01MPBS (pH 7.0)、0.1% Sodium Casein、1% PEG20000、2% Casein、0.05% NaN_3 ;

[0115] (c) 0.05M Tris-cl (pH 7.0)、0.01MPBS、0.1% Sodium Casein、1% PEG20000、2% Casein、0.05% NaN_3 。

[0116] 优选的缓冲液是缓冲液 (a),因为它具有区别阴阳性样品的最大分辨率, NaN_3 起防腐作用。

[0117] 步骤 4

[0118] 首先进行原材料预裁剪:

[0119] 样品垫的裁切:用裁切机将样品垫切成与 PVC 制成的底板等长度即长 28cm,宽 2.4cm,置干燥房间备用。

[0120] 吸水垫的裁切:用裁纸机将吸水纸切成与 PVC 制成的底板等长度即长 28cm,宽 3cm 制成吸水垫,置干燥房间备用。

[0121] 结合垫的裁切:用裁切机将结合垫切成与 PVC 制成的底板等长度即长 28cm,宽 2.4cm,置干燥房间备用。

[0122] 硝酸纤维素包被膜的裁切:用裁纸机将硝酸纤维素包被膜切成与 PVC 制成的底板等长度即长 28cm,宽 1cm,置干燥房备用。

[0123] 将硝酸纤维素包被膜 3、结合垫 2、样本垫 1、吸水垫 6 按图 1 所示依次层叠在 PVC 塑料制成的底板 7 上,组成大板。组装车间温度应控制在 25℃ ~ 37℃,湿度 20% ~ 30%。

[0124] 步骤 5

[0125] 切条:用切条机将大板切成单人份,每人份宽度按照一定要求切成 2.5mm ~ 4mm 的宽度,随机抽检,灵敏度能检出室内质控样品(即弱阳性样本),条带显色程度达到如图 2d,且无非特异性条带,则产品通过质控规定成为合格产品。

[0126] 组装、包装:将 1 人份已切好的试纸组装在备好的试纸卡里,使加样窗对应试纸的样品垫,结果显示窗对应检测区和控制区,组装车间温度应控制在 25℃ ~ 37℃,湿度

20%~30%。再与干燥剂、说明书、样品加样器封装在外包袋里,于4~25℃避光保存。

[0127] 在上述胶体金层析法抗 Cenp-B 抗体检测试纸的制备过程中,各溶液的配制方法如下:

[0128] 1. 0.1M 碳酸钾的配制:用超纯水配制,0.22 μm 膜滤过,置 4℃ 备用,有效期一个月。1000mL 0.1M K₂CO₃ 溶液配方:13.8g K₂CO₃;超纯水定容至 1000mL。

[0129] 2. 10% BSA 的配制:用超纯水配制,0.05% 叠氮钠 (NaN₃),0.22 μm 膜滤过,置 4℃ 备用,有效期两周。1000mL 10% BSA 溶液配方:100g BSA,0.5gNaN₃;超纯水定容至 1000mL。

[0130] 3、包被缓冲液的配制:9gNaCl、1.15gNa₂HPO₄、0.23g NaH₂PO₄、10gSucrose、0.5gEDTA 溶于 1L 超纯水中,过滤置于 4℃ 备用。

[0131] 4. 洗涤液也即保存液的配制:

[0132] 2% BSA、0.05% (NaN₃)、0.01M pH 7.2PBS,0.22 μm 膜滤过,置 4℃ 备用,有效期两周。1000mL 标记洗涤保存液配方:20g BSA、0.5g NaN₃、0.01M pH7.2PBS 定容至 1000mL。

[0133] 5. 金标稀释液的配制:

[0134] 1000mL 稀释液的配制:2.423g tris,10gBSA,0.2gNaN₃ 溶于超纯水中,调 pH 8.0,定容到 1000mL。

[0135] 用稀释液将金标稀释到工作浓度后,加入 20% Sucrose 和 5% 的海藻糖。

[0136] 实施例 5

[0137] 该实施例的胶体金免疫层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法,其步骤基本与实施例 4 相同,只是将该实施例的步骤 2 中 (1) 的羊抗人 IgG 金标抗体的制备步骤替换为葡萄球菌 A 蛋白 (SPA) 金标抗体的制备,具体如下:

[0138] 用 pH 9.00.2M 硼酸缓冲液调节胶体金 pH 值至 5.0~6.5,按每毫升胶体金溶液缓慢加入 10~15 μgSPA 蛋白,搅拌 10~30min,然后加入 BSA 至终浓度 0.5~1%,搅拌 10~30min,离心,弃上清,将沉淀用洗涤液洗涤 2~3 次,末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬,置 4℃ 备用。

[0139] 该实施例步骤 2 中的葡萄球菌 A 蛋白 (SPA) 金标抗体和兔 IgG 金标抗体之间的混合比例可以依照实施例 4 的方法进行。

[0140] 实施例 6

[0141] 该实施例的胶体金免疫层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法,其步骤基本与实施例 4 相同,只是将该实施例的步骤 2 中 (1) 的羊抗人 IgG 金标抗体的制备步骤替换为鼠抗人 IgG 金标抗体的制备,具体如下:

[0142] 用 0.1M 碳酸钾调节胶体金 pH 值至 7.0~8.0,按每毫升胶体金溶液缓慢加入 8~12 μg 鼠抗人 IgG,搅拌 10~30min,然后加入 BSA 至终浓度 0.5~1%,搅拌 10~30min,离心,弃上清,将沉淀用洗涤液洗涤 2~3 次,末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬,置 4℃ 备用。

[0143] 该实施例步骤 2 中的鼠抗人 IgG 金标抗体和兔 IgG 金标抗体之间的混合比例可以依照实施例 4 的方法进行。

[0144] 实施例 7

[0145] 该实施例的胶体金免疫层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸的制备方法,其步骤基本与实施例 4 相同,只是将该实施例的步骤 2 中 (1) 的羊抗人 IgG 金标抗体的制备步骤替换

为链球菌 G 蛋白金标抗体的制备,具体如下:

[0146] 用 pH 9.0 0.2M 硼酸缓冲液调节胶体金 pH 值至 5.0 ~ 6.5,按每毫升胶体金溶液缓慢加入 10 ~ 15 μ g 链球菌 G 蛋白,搅拌 10 ~ 30min,然后加入 BSA 至终浓度 0.5 ~ 1%,搅拌 10 ~ 30min,离心,弃上清,将沉淀用洗涤液洗涤 2 ~ 3 次,末次用十分之一初始体积的保存液将沉淀重悬,置 4℃ 备用。

[0147] 该实施例步骤 2 中的链球菌 G 蛋白金标抗体和兔 IgG 金标抗体之间的混合比例可以依照实施例 4 的方法进行。

[0148] 本发明将重组表达的 U1-RNP 抗原蛋白引入到胶体金层析法抗 U1-RNP 抗体检测试纸,能实现血液样本中的抗 U1-RNP 抗体的检测,能快速、便捷地辅助诊断混合性结缔组织病

[0149] 实施例 8

[0150] 样本处理

[0151] 取全血 1 ~ 5ml,自然凝集 5 分钟后,3000 ~ 5000g/5min ~ 10min,取上清即得到待测样品溶液,至少有 100 μ l 以上待测样品溶液。

[0152] 用微量加样器吸取以上血清 50 ~ 70 μ l 样本于样品垫,缓慢加样。或者用吸管将血清样本缓慢滴加 3 ~ 5 滴于样品垫上,5 ~ 10min 观察结果,根据条带出现情况来判读阴阳性结果。

[0153] 实施例 9

[0154] 试剂盒的检测和临床性能评估

[0155] 本发明的胶体金抗 U1-RNP 抗体检测试纸的金标抗体 a 的抗体 A 优选为 SPA,抗体 b 的抗体 B 为兔 IgG,抗体 c 的抗体为羊抗兔 IgG,对其试纸进行的临床性能进行以下评估。

[0156] 1. 稳定性试验

[0157] 1.1 37℃ 加速稳定性

[0158] 将试纸置于 37℃ 进行加速实验,每天取出用室内质控品进行测试,通过阴阳性参考品(各 10 份)的阴阳性符合率的批内精密度来判断试纸的稳定性。4 个月后结果显示,质控品的检测结果符合预期,各个阴阳性参考品的阴阳性符合率为 100%。阴阳性参考品为 10 份抗 U1-RNP 抗体阳性血清和 10 份抗 U1-RNP 抗体阴性血清。

[0159] 1. 24℃ 稳定性实验

[0160] 将试纸置于 4℃ 进行常规稳定性实验,每月取出用室内质控品测试,同样通过阴阳性参考品(各 10 份)的阴阳性符合率的批内精密度来判断试纸的稳定性。12 个月后结果显示,质控品检测结果符合预期,各个阴阳性参考品的阴阳性符合率为 100%。18 个月后结果显示,各个阴阳性参考品的阴阳性符合率仍为 100%。24 个月后检测结果显示,出现一例假阴性。综合以上结果说明试纸在 2 ~ 8℃ 贮存,2 年内是稳定的。

[0161] 2. 诊断灵敏度

[0162] 从临床中收集到 100 份确诊为混合性结缔组织病(MCTD)病人的血清,100 份临床确诊为系统红斑狼疮患者的血清,用自制的胶体金试纸按照说明书上的操作步骤对上面收集到的血清进行检测。5min 后统计结果如下:

[0163]

样本类型	样本数	阴性	阳性
临床确诊 MCTD 病人	100	10	90
临床确诊 SLE 病人	100	65	35

[0164] 根据上面统计的结果,根据对 100 份确认的 MCTD 病人血清的检测,可以发现抗 U1-RNP 抗体阳性的样本数量为 90 例,阴性样本数量为 10 例。因此通过计算得出:

[0165] $\text{MCTD 诊断灵敏度}(\%) = 90 / (90 + 10) \times 100\% = 90\%$

[0166] $\text{SLE 诊断灵敏度}(\%) = 35 / (35 + 65) \times 100\% = 35\%$

[0167] 3. 诊断特异性

[0168] 从临床中收集到健康献血者血清 300 份,用自制的胶体金试纸按照说明书上的操作步骤对上面收集到的健康献血者和非 MCTD 病人的血清进行检测。5min 后统计结果如下:

[0169]	健康献血者血清	样本数	阴性	阳性
		300	295	5

[0170] 根据对健康献血者各 300 份血清的检测的统计结果,发现在健康献血者中测得抗 U1-RNP 抗体阴性的样本数量为 295 例,因此通过计算得出:(健康献血者)诊断特异性($\%$)
 $= 295 / 300 \times 100\% = 98.33\%$

[0171] 以上是对本发明的描述而非限定,基于本发明思想的其它实施方式,均在本发明的保护范围之内。

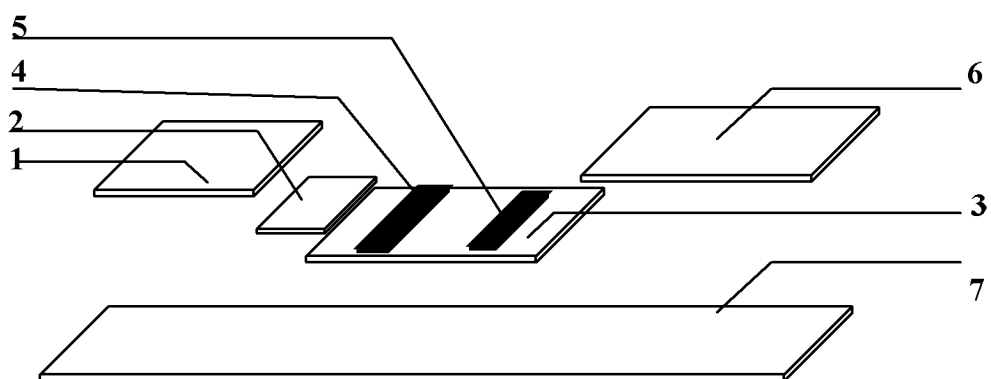


图 1

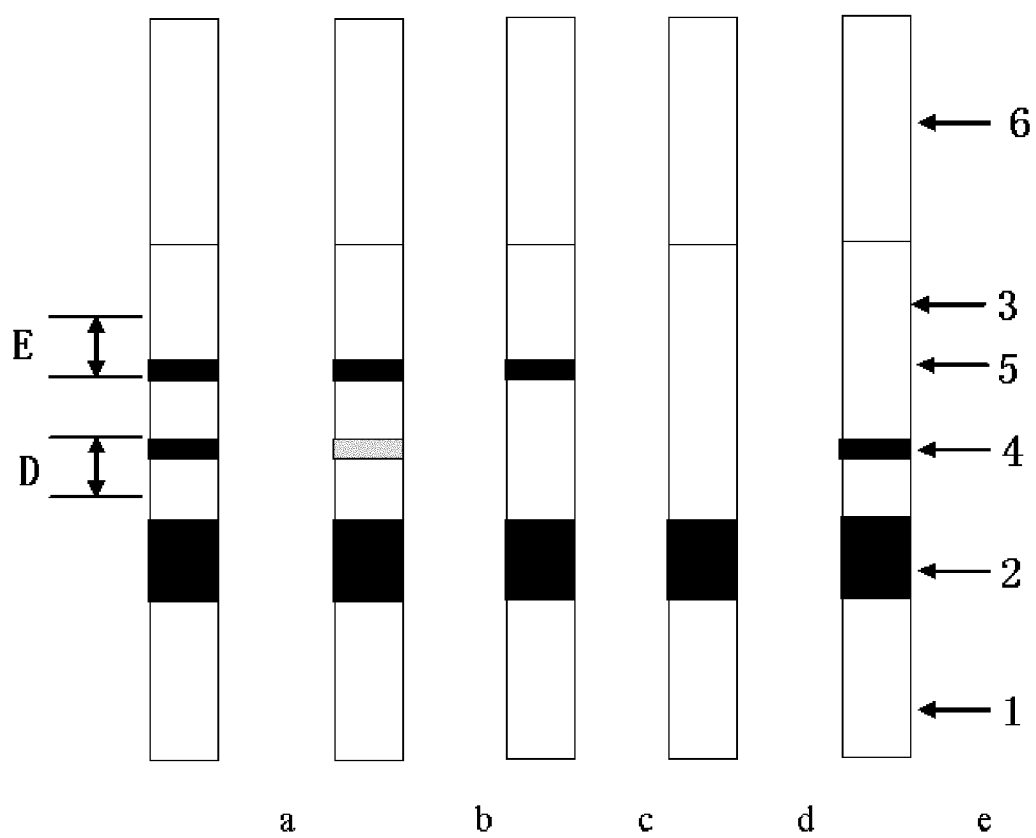


图 2

专利名称(译)	胶体金层析法抗U1-RNP抗体检测试纸及其制备方法		
公开(公告)号	CN102621310B	公开(公告)日	2014-07-02
申请号	CN201110032317.X	申请日	2011-01-28
[标]申请(专利权)人(译)	上海科新生物技术股份有限公司		
申请(专利权)人(译)	上海科新生物技术股份有限公司		
当前申请(专利权)人(译)	上海科新生物技术股份有限公司		
[标]发明人	韩永俊 高成秀 张玥 葛文斌 孙宏彬 钱杰		
发明人	韩永俊 高成秀 张玥 葛文斌 孙宏彬 钱杰		
IPC分类号	G01N33/577 G01N33/558 G01N33/532		
审查员(译)	刘彦宁		
其他公开文献	CN102621310A		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明公开了一种胶体金层析法抗U1-RNP抗体检测试纸以及制备方法。其胶体金层析法抗U1-RNP抗体检测试纸包括有样品垫、结合垫、硝酸纤维素包被膜、吸水垫，所述样品垫、结合垫、硝酸纤维素包被膜、吸水垫由底板的一侧依次向所述底板的另一侧粘贴在所述底板上，其结合垫包被有金标抗体a和金标抗体b；硝酸纤维素包被膜上设置有检测线和质控线，检测线包被有U1-RNP抗原蛋白，质控线包被有金标抗体c。本发明采用间接免疫测定法，引入U1-RNP抗原蛋白，对结合垫和样品垫进行了工艺优化，来实现抗U1-RNP的高灵敏度、高特异、高准确性的检测性能，为辅助诊断混合性结缔组织病提供参考依据。

