



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 105092834 A

(43) 申请公布日 2015. 11. 25

(21) 申请号 201410186785. 6

(22) 申请日 2014. 05. 05

(71) 申请人 江苏泽成生物技术有限公司

地址 214000 江苏省无锡市江阴市澄江中路
159 号 D405

(72) 发明人 杨旻 汪丹 夏振伟

(74) 专利代理机构 北京联瑞联丰知识产权代理
事务所(普通合伙) 11411

代理人 曾少丽

(51) Int. Cl.

G01N 33/543(2006. 01)

G01N 33/537(2006. 01)

G01N 33/533(2006. 01)

G01N 33/535(2006. 01)

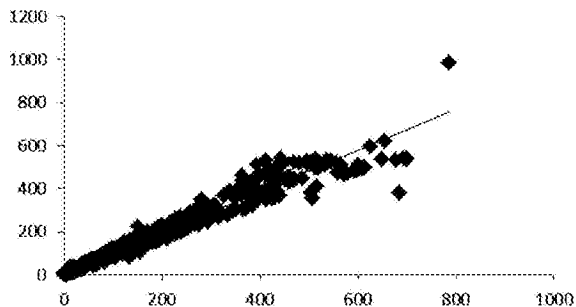
权利要求书2页 说明书8页 附图1页

(54) 发明名称

糖类抗原 19-9 (CA19-9) 定量测定试剂盒及其制备方法与检测方法

(57) 摘要

本发明公开了一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒,该试剂盒包括 CA19-9 校准品、CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂和发光底物。本发明还公开了该试剂盒的制备方法与使用该试剂盒检测糖类抗原 CA19-9 的方法。本发明以异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体和碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体制备抗试剂,以抗异硫氰酸荧光素抗体偶联羧基磁珠制得磁微粒试剂,使免疫反应更容易混匀和分离,而且大大提高了反应速度,以新型化学发光底物 APLS 为底物,提高了试剂盒的灵敏度和特异性性能。本发明的试剂盒检测灵敏度高,特异性能好、变异小,有效期可至一年以上。



1. 一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒,其特征在于,该试剂盒包括 CA19-9 校准品、CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂和发光底物;所述试剂盒中各组分按照如下方法制备:

一、糖类抗原 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品的配制:

用校准品缓冲液溶解糖类抗原 CA19-9,配置糖类抗原 CA19-9 校准品和糖类抗原 CA19-9 质控品;其中,所述校准品缓冲液是通过在 1L 新生牛血清中加入 0.01g ~ 0.05g 的四环素和 0.1g ~ 0.5g 硫酸新霉素,溶解后经过 0.22 μm 滤膜处理制备;

二、抗试剂的配制:

(1)、抗试剂缓冲液的制备:

Tris:12.12mg ~ 60.57mg,四环素:0.01g ~ 0.05g,绵羊血清:1g ~ 5g,新生牛血清 3g ~ 10g,马血清 1g ~ 5g 加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解;

(2)、将异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体和碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体加入到所述抗试剂缓冲液中充分搅拌至完全溶解;

三、磁微粒试剂的制备:

将抗异硫氰酸荧光素抗体与羧基磁珠偶联制得磁微粒试剂;

四、发光底物的制备

将 ALPS 溶解于发光底物缓冲液中制得发光底物。

2. 根据权利要求 1 所述的一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒,其特征在于,所述抗试剂是按照以下步骤制备:

(1)、异硫氰酸荧光素与糖类抗原 CA19-9 抗体的偶联,获得异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体:

首先用抗试剂缓冲液将异硫氰酸荧光素配制成浓度为 1.0 ~ 5.0mg/mL 的异硫氰酸荧光素溶液,按照糖类抗原 CA19-9 与异硫氰酸荧光素的质量之比为 1:1.2 的量,将二者转移到棕色玻璃瓶中,室温下搅拌 1 ~ 2 小时;充分反应后使用 pH = 8 ~ 9 的碳酸氢盐缓冲液进行平衡,然后凝胶层析分离纯化得到的异硫氰酸荧光素标记的糖类抗原 CA19-9 包被抗体;

(2)、碱性磷酸酶与糖类抗原 CA19-9 抗体的偶联,获得碱性磷酸酶标记的糖类抗原 CA19-9 标记抗体:

首先用抗试剂缓冲液将碱性磷酸酶配制成浓度为 1.0 ~ 5.0mg/mL 的碱性磷酸酶溶液,按照碱性磷酸酶与糖类抗原 CA19-9 的摩尔比为 1:2 ~ 1:10 的量将二者转移至棕色瓶中,室温下搅拌 4 ~ 5 小时,充分反应后使用 pH = 8 ~ 9 的碳酸氢盐缓冲液平衡,然后使用凝胶层析分离纯化得到的碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体;

(3)、将步骤 (1) 中获得的异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体和和步骤 (2) 中获得的碱性磷酸酶标记的糖类抗原 CA19-9 标记抗体,加入含有表面活性剂的 Tris 盐缓冲液,充分搅拌后获得所述抗试剂;所述表面活性剂为 Tween20、Triton X-100、Bronidox 中的一种或多种,表面活性剂的添加量为 0.01% ~ 0.5%。

3. 根据权利要求 1 所述的一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒,其特征在于,所述磁微粒试剂是按照以下步骤制备的:

(1)、取一定体积的充分混匀后的羧基磁珠浓缩液至反应瓶中,将该反应瓶在磁场放置 15min,待羧基磁珠全部沉降后吸去上清,向反应瓶中加入 2 ~ 5 倍于反应瓶中羧基磁珠体积的磁微粒缓冲液,震荡清洗 20-30min;再将反应瓶置于磁场中 15min 后吸去上清;重复清

洗羧基磁珠 3 遍 ; 最后将羧基磁珠溶液定容到 10-50mg/mL, 混匀 ; 所述磁微粒缓冲液的配置方法是 : Tris : 12.12mg, 氯化钠 5.82mg, 甲基纤维醚 50g, 加入 1L 纯化水中, 充分搅拌至完全溶解 ;

(2)、连接反应 : 按照羧基磁珠与抗异硫氰酸荧光素抗体质量比为 100:1 的比例, 在羧基磁珠中加入抗异硫氰酸荧光素抗体, 在 2 ~ 8°C 内保持混匀状态反应 18 小时 ;

(3)、反应瓶在在磁场放置 15min, 待羧基磁珠沉降后用磁微粒缓冲液洗 3 遍, 随后定容至 10mg/mL, 2 ~ 8°C 保存, 制得所需待用磁微粒试剂。

4. 根据权利要求 1 所述的一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒, 其特征在于, 所述发光底物是按照以下步骤制备的 :

用 4 ~ 10 倍于 ALPS 体积的发光底物缓冲液充分溶解 ALPS, 所述发光底物缓冲液的配置方法是 : Tris 12.12g ~ 121.14g, 氯化钠 5.82g, 光泽精 0.3g, 加入 1L 纯化水中, 充分搅拌至完全溶解, 用盐酸调节缓冲液的 pH 至 9.5。

5. 根据权利要求 1 所述的一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒, 其特征在于, 该试剂盒还包括清洗液, 所述清洗液的配置方法为 : Tris 12.12g, 氯化钠 5.82g, Tween-20 50mL, 曲拉通 -100, 50mL, 加入 1L 纯化水中, 充分搅拌至完全溶解。

6. 权利要求 1-4 任一项所述的一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒的制备方法, 该方法包括 : 分别配制 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂、发光底物 ; 将 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂、发光底物独立地置于包装容器内, 得到糖类抗原 CA19-9 的定量测定试剂盒。

7. 利用权利要求 1 ~ 6 任一项所述的一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒定量检测糖类抗原 CA19-9 的方法, 该方法包括以下步骤 :

(1) 取三支试管分别加 15 μ L 糖类抗原 CA19-9 的校准品、15 μ L 糖类抗原 CA19-9 的质控品、15 μ L 待测样本 ;

(2) 每一试管中加入 60 μ L 抗试剂, 用塑料薄膜覆盖试管, 轻轻振荡试管 30s, 置于 37°C 下水浴 15 分钟 ;

(3) 每一试管中加入 30 μ L 磁微粒试剂, 用塑料薄膜覆盖试管, 轻轻振荡试管 30s, 置 37°C 下水浴 5 分钟 ;

(4) 将试管在磁分离器上沉淀 2 分钟, 缓慢的倒转试管和磁分离器, 倒出上清液 ; 把倒转的试管连同磁分离器一起, 放在滤纸上, 拍击磁分离器底部以除去粘在管壁上的所有液滴 ;

(5) 每支试管中加入 300 μ L 清洗液, 用塑料薄膜覆盖试管, 轻轻振荡试管 30s, 混匀后缓慢的倒转试管和磁分离器, 倒出上清液, 把倒转的试管连同磁分离器一起, 放在滤纸上, 用力拍击分离器底部以除去粘在管壁上的所有液滴 ;

(6) 重复步骤 (5) 一次 ;

(7) 每一试管中加入 200 μ L 发光底物, 振荡混匀 3s, 用化学发光仪检测发光强度。

糖类抗原 19-9(CA19-9) 定量测定试剂盒及其制备方法与检测方法

技术领域

[0001] 本发明属于医疗器械生物类免疫体外诊断领域,主要涉及一种基于磁微粒分离化学发光法定量检测血液中糖类抗原 CA19-9 的试剂盒及其制备方法,以及应用该试剂盒定量检测血液中糖类抗原 CA19-9 的方法。

背景技术

[0002] 糖类抗原 CA19-9(Carbohydrate Antigen19-9, CA19-9),是目前临床上非常有诊断价值的一种肿瘤抗原。糖类抗原 CA19-9 是胰腺癌、胆囊癌、结肠癌和胃癌等相关的肿瘤标志物。多项研究表面,糖类抗原 CA19-9 在组织中的含量与疾病的发展阶段具有相关性。

[0003] 在国内,糖类抗原 CA19-9 检测临床上主要以国外进口试剂和免疫组化试剂应用为主,国外进口试剂价格非常昂贵,给患者带来很大的经济负担,不利于在基层普及。国产糖类抗原 CA19-9 免疫化学发光检测试剂盒目前还较少,也仅停留在 96 孔微孔板式技术水平上,该技术灵敏度较低、线性窄、特异性较差,不利于高通量的全自动检测。

[0004] 因此,有待开发对糖类抗原 CA19-9 检测灵敏度高与可靠性并能降低检测成本的检测技术。

发明内容

[0005] 本发明要解决的技术问题是克服现有的缺陷,提供一种新的可定量检测糖类抗原 CA19-9 的试剂盒,提高检测灵敏度及可靠性,并降低成本,延长有效期。

[0006] 为了解决上述技术问题,本发明提供了如下的技术方案:

[0007] 一方面,本发明提供了一种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒,该试剂盒包括 CA19-9 校准品、CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂和发光底物。

[0008] 其中:

[0009] 一、糖类抗原 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品的配制方法如下:

[0010] 用标准品缓冲液溶解糖类抗原 CA19-9,配置糖类抗原 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品,其中,所述校准品缓冲液是通过在 1L 新生牛血清中加入 0.01g ~ 0.05g 的四环素和 0.1g ~ 0.5g 硫酸新霉素,溶解后经过 0.22 μ m 滤膜处理制备;

[0011] 二、抗试剂的制备方法如下:

[0012] (1)、抗试剂缓冲液的制备:

[0013] Tris :12.12mg,四环素 :0.01g ~ 0.05g,绵羊血清 :1g ~ 5g,新生牛血清 3g ~ 10g,马血清 1g ~ 5g 加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解;

[0014] (2)、异硫氰酸荧光素与糖类抗原 CA19-9 的偶联,获得异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体:

[0015] 首先用抗试剂缓冲液将异硫氰酸荧光素配制成浓度为 1.0 ~ 5.0mg/mL 的异硫氰酸荧光素溶液,然后按照糖类抗原 CA19-9 抗体与异硫氰酸荧光素的质量之比为 1:1.1,将

二者同时转移到棕色玻璃瓶中,室温下搅拌 1~2 小时,充分反应后使用 pH = 8~9 的碳酸氢盐缓冲液进行平衡,然后凝胶层析分离纯化得到的异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体;

[0016] (3)、碱性磷酸酶与糖类抗原 CA19-9 抗体的偶联,获得碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体;

[0017] 首先用抗试剂缓冲液将碱性磷酸酶配制成浓度为 1.0~5.0mg/mL 的碱性磷酸酶溶液,然后按照碱性磷酸酶与糖类抗原 CA19-9 的摩尔比为 1:2~1:10 的量将二者转移至棕色瓶中,室温下搅拌 4~5 小时,充分反应后使用 pH = 8~9 的碳酸氢盐缓冲液平衡,然后使用凝胶层析分离纯化得到的碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体;注意含有连接物的试管的避光防护。

[0018] (4)、将步骤 (2) 中获得的异硫氰酸荧光素标记的糖类抗原 CA19-9 包被抗体和步骤 (3) 中获得的碱性磷酸酶标记的糖类抗原 CA19-9 标记抗体,加入含有表面活性剂的 Tris 盐缓冲液充,分搅拌后获得所述抗试剂;所述表面活性剂为 Tween20、Triton X-100、Bronidox 中的一种或多种,表面活性剂的添加量为 0.01%~0.5%。

[0019] 本发明中,所述的异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体和碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体除能与糖类抗原 19-9 (CA19-9) 抗原特异性结合外,配对使用时可与抗原形成“三明治”夹心结构。

[0020] 三、磁微粒试剂的制备:

[0021] 将抗异硫氰酸荧光素抗体与羧基磁珠偶联制得磁微粒试剂。

[0022] (1)、取一定体积的充分混匀后的羧基磁珠浓缩液至反应瓶中,将该反应瓶在磁场放置 15min,待羧基磁珠全部沉降后吸去上清,向反应瓶中加入 2~5 倍于反应瓶中羧基磁珠体积的磁微粒缓冲液,混匀 20-30min。再将反应瓶置于磁场中 15min 后吸去上清。重复清洗羧基磁珠 3 遍。最后将羧基磁珠溶液定容到 10-50mg/mL,混匀;

[0023] (2)、连接反应:按照羧基磁珠与抗异硫氰酸荧光素抗体质量比为 100:1 的比例,在羧基磁珠中加入抗异硫氰酸荧光素抗体,2~8°C 内保持混匀状态反应 18 小时;

[0024] (3)、反应瓶在在磁场放置 15min,待羧基磁珠沉降后用磷酸缓冲液清洗 3 遍,然后定容至 10mg/mL,2~8°C 保存,制得所需待用磁微粒试剂。

[0025] 四、发光底物的制备

[0026] 将 ALPS 溶解于发光底物缓冲液中制备发光底物。

[0027] 用 4~10 倍于 ALPS 体积的发光底物缓冲液充分溶解 ALPS,所述发光底物缓冲液的配置方法是:Tris 12.12g~121.14g,氯化钠 5.82g,光泽精 0.3g,加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解,用盐酸调节缓冲液的 pH 至 9.5。

[0028] 进一步的,本发明的糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒,该试剂盒还包括清洗液。该清洗液主要用于在检测过程中清洗与磁微粒试剂反应后的样品,清洗液的具体组分可以参照所属领域的常规操作进行。通常是磷酸二氢钠、氯化钠、Tween20 和 ProcLin300 的混合溶液,在试剂盒制品中可以浓缩清洗液的形式存在,检测时适当稀释后使用。优选的清洗液的配置方法是:Tris 12.12g,氯化钠 5.82g, Tween-20 50mL,曲拉通 -100, 50mL,加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解。

[0029] 另一方面,本发明提供了这种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒的制备方法,包括

以下步骤。

[0030] 分别配制 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂、发光底物；将 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂、发光底物独立地置于包装容器内，得到糖类抗原 CA19-9 的定量测定试剂盒。

[0031] 再一方面，本发明提供了利用这种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒检测糖类抗原 CA19-9 的方法，该方法包括步骤：

[0032] (1) 取三支试管分别加 15 μ L 糖类抗原 CA19-9 的校准品、15 μ L 糖类抗原 CA19-9 的质控品、15 μ L 待测样本；

[0033] (2) 每一试管中加入 60 μ L 抗试剂，用塑料薄膜覆盖试管，轻轻振荡试管 30s，置 37 $^{\circ}$ C 下水浴 15 分钟；

[0034] (3) 每一试管中加入 30 μ L 磁微粒试剂，用塑料薄膜覆盖试管，轻轻振荡试管 30s，置 37 $^{\circ}$ C 下水浴 5 分钟；

[0035] (4) 将三支试管在磁分离器上沉淀 2 分钟，缓慢的倒转试管和磁分离器，倒出上清液，把倒转的试管连同磁分离器一起放在滤纸上，用力拍击磁分离器底部以除去粘在管壁上的所有液滴；

[0036] (5) 每支试管中加入 300 μ L 清洗液，用塑料薄膜覆盖试管，轻轻振荡试管 30s，混匀后缓慢的倒转试管和磁分离器，倒出上清液，把倒转的试管连同磁分离器一起放在滤纸上，用力拍击分离器底部以除去粘在管壁上的所有液滴；

[0037] (6) 重复步骤 (5) 一次；

[0038] (7) 每一试管中加入 200 μ L 发光底物溶液，振荡混匀 3s，用化学发光仪检测发光强度。

[0039] 本发明的试剂盒中未详细提及的试剂组分（例如清洗液、一些必要的缓冲液等）、试剂盒的外包装以及各试剂组分的独立包装容器等均可以按照所属领域的常规操作进行，符合相关行业规定即可。本发明的方法中未详细提及的操作步骤也可参照所属领域的常规操作进行，例如，在检测前，可将各试剂放至室温（18 ~ 25 $^{\circ}$ C），加样前充分混匀；所用检测仪器设备例如化学发光类测定仪的使用按照说明书操作进行；

[0040] 本发明中，未特别注明单位的比例与含量，固体组分为质量比例与含量，液体组分为体积比例与含量；

[0041] 本发明的有益效果是：

[0042] 本发明的糖类抗原 CA19-9 定量检测试剂盒（磁微粒分离化学发光法）各试剂组分包括校准品、质控品、抗试剂、磁微粒试剂、发光底物，具有以下有益效果；

[0043] 1、本发明以碱性磷酸酶为标记酶，通过化学反应标记抗体，并使用凝胶层析分离纯化，提高了反应的灵敏度；

[0044] 2、本发明以以抗异硫氰酸荧光素抗体与羧基磁珠偶联制得磁微粒试剂，使免疫反应更容易混匀和分离，而且大大提高了反应速度；

[0045] 3、本发明以 APLS 为底物，该底物是辉光性底物，灵敏度高，可以快速达到平台期，平台稳定期长且信号较强，有利于信号的检测，提高了最终试剂盒的灵敏度和特异性性能；

[0046] 4、本试剂盒稳定性良好，有效期可至一年以上。

附图说明

[0047] 附图用来提供对本发明的进一步理解,并且构成说明书的一部分,与本发明的实施例一起用于解释本发明,并不构成对本发明的限制。

[0048] 图 1 是糖类抗原 CA19-9 的标准曲线;

[0049] 图 2 是糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒与进口检测试剂的检测效果相关性曲线。

具体实施方式

[0050] 以下结合附图对本发明的优选实施例进行说明,应当理解,此处所描述的优选实施例仅用于说为了更清楚地理解本发明,参照下列实施例进一步描述本发明。实施例仅用于解释而不以任何方式限制本发明。实施例中所用各试剂材料均可商购获得,所用各仪器设备也是所属领域的现有仪器设备,未注明具体条件的实验方法为所属领域熟知的常规方法和常规条件,或按照制造商所建议的条件。

[0051] 实施例 1:

[0052] 各种缓冲液的配置,具体如下:

[0053] 1、Tris 盐 pH8.0 缓冲液

[0054] Tris :12.12mg,氯化钠 5.82mg,加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解,用盐酸调整最终 pH 为 8.0。

[0055] 2、校准品缓冲液的制备

[0056] 在 1L 新生牛血清中加入 0.01g 四环素和 0.1g 硫酸新霉素,充分溶解后经过 0.22 μ m 滤膜处理获得。

[0057] 3、抗试剂缓冲液

[0058] Tris :12.12mg ~ 60.57mg,四环素 :0.01g ~ 0.05g,绵羊血清 :1g ~ 5g,新生牛血清 3g ~ 10g,马血清 1g ~ 5g 加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解;

[0059] 4、磁微粒缓冲液

[0060] Tris :12.12mg,氯化钠 5.82mg,甲基纤维醚 50g,加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解。

[0061] 5、发光底物缓冲液

[0062] Tris 12.12g ~ 121.14g,氯化钠 5.82g,光泽精 0.3g,加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解,用盐酸调节缓冲液的 pH 至 9.5;

[0063] 6、清洗液的浓缩液的配置

[0064] Tris 12.12g,氯化钠 5.82g, Tween-20 50mL,曲拉通 -100, 50mL,加入 1L 纯化水中,充分搅拌至完全溶解。

[0065] 实施例 2 :糖类抗原 CA19-9 的定量测定试剂盒的制备

[0066] 1、校准品和质控品的制备

[0067] 首先 :用标准品缓冲液溶解糖类抗原 CA19-9,配置成如表 1 所示的目标浓度的校准品和质控品;

[0068] 表 1 :校准品和质控品的制备

试剂名称	校准品 A	校准品 B	校准品 C	校准品 D	校准品 E	校准品 F	质控品 Q1	质控品 Q2
[0069] 目标浓度 U/mL	0	10	40	100	180	400	10	180

[0070] 2、抗试剂的制备方法如下：

[0071] (1)、异硫氰酸荧光素与糖类抗原 CA19-9 抗体偶联，获得异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体：

[0072] 首先用抗试剂缓冲液将异硫氰酸荧光素配制成浓度为 2.5mg/mL 异硫氰酸荧光素溶液，按照糖类抗原 CA19-9 与异硫氰酸荧光素的质量之比为 1:1.1，将二者同时转移到棕色玻璃瓶中，室温下搅拌 1~2 小时，充分反应后使用 pH = 8~9 的碳酸氢盐缓冲液进行平衡，然后凝胶层析分离纯化得到的异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体；

[0073] (2)、碱性磷酸酶与糖类抗原 CA19-9 抗体的偶联，获得碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体：

[0074] 首先用抗试剂缓冲液将碱性磷酸酶配制成浓度为 2.5mg/mL 的碱性磷酸酶溶液，按照碱性磷酸酶与糖类抗原 CA19-9 的摩尔比为 1:2 的量将二者转移至棕色瓶中，室温下搅拌 4~5 小时，充分反应后使用 pH = 8~9 的碳酸氢盐缓冲液平衡，然后使用凝胶层析分离纯化得到的碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体；

[0075] (3)、将步骤 (1) 中获得的异硫氰酸荧光素标记的 CA19-9 包被抗体和步骤 (2) 中获得的碱性磷酸酶标记的 CA19-9 标记抗体，加入含有 0.1% Tween20 的 Tris 盐缓冲液中，充分搅拌后获得所述抗试剂；

[0076] 3、磁微粒试剂的制备：

[0077] 将抗异硫氰酸荧光素抗体与羧基偶联制得磁微粒试剂。

[0078] (1)、取 10mL 的充分混匀后的羧基磁珠浓缩液至反应瓶中，将该反应瓶在磁场放置 15min，待羧基磁珠全部沉降后吸去上清，向反应瓶中加入 5 倍于反应瓶中羧基磁珠体积的磁微粒缓冲液，震荡清洗 20~30min；再将反应瓶置于磁场中 15min 后吸去上清。重复清洗羧基磁珠 3 遍。最后将羧基磁珠溶液定容到 10-50mg/mL，混匀；

[0079] (2)、连接反应：按照羧基磁珠与抗异硫氰酸荧光素抗体质量比为 100:1 的比例，在羧基磁珠中加入抗异硫氰酸荧光素抗体，在 2~8℃ 内保持混匀状态反应 18 小时；

[0080] (3)、反应瓶在在磁场放置 15min，待羧基磁珠沉降后用磁微粒缓冲液清洗 3 遍，随后定容至 10mg/mL，2~8℃ 保存，制得所需待用磁微粒试剂。

[0081] 4、发光底物的制备

[0082] 用 7 倍于 ALPS 体积的发光底物缓冲液充分溶解 ALPS。

[0083] 5、将糖类抗原 CA19-9 校准品、糖类抗原 CA19-9 质控品、抗试剂、磁微粒试剂、发光底物独立地置于包装容器内，得到糖类抗原 CA19-9 的定量测定试剂盒。

[0084] 实施例 3：用糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒检测糖类抗原 CA19-9 的步骤

[0085] 利用这种糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒检测糖类抗原 CA19-9 的方法，该方法包括步骤：

[0086] (1) 取三支试管分别加 15 μ L 糖类抗原 CA19-9 的校准品、15 μ L 糖类抗原 CA19-9 的质控品、15 μ L 待测样本；

[0087] (2) 每一试管中加入 60 μ L 抗试剂,用塑料薄膜覆盖试管,轻轻振荡试管 30s,置 37 $^{\circ}$ C 下水浴 15 分钟；

[0088] (3) 每一试管中加入 30 μ L 磁微粒试剂,用塑料薄膜覆盖试管,轻轻振荡试管 30s,置 37 $^{\circ}$ C 下水浴 5 分钟；

[0089] (4) 将试管在磁分离器上沉淀 2 分钟,缓慢的倒转试管和磁分离器,倒出上清液,把倒转的试管连同磁分离器一起放在滤纸上,用力拍击磁分离器底部以除去粘在管壁上的所有液滴；

[0090] (5) 每支试管中加入 300 μ L 清洗液,用塑料薄膜覆盖试管,轻轻振荡试管 30s,混匀后缓慢的倒转试管和磁分离器,倒出上清液,把倒转的试管连同分离器一起放在滤纸上,用力拍击分离器底部以除去粘在管壁上的所有液滴；

[0091] (6) 重复步骤 (5) 一次；

[0092] (7) 每一试管中加入 200 μ L 发光底物溶液,振荡混匀 3s,用化学发光仪检测发光强度；

[0093] (8) 数据的处理：

[0094] 通过四参数非线性拟合校准品的浓度值和发光值获得标准曲线的四参数 Logistic 方程： $Y = 13658.7961 + (1560596.0896 - 13658.7961) / (1 + (X/292.7304)^{-1.1289})$ ($R = 0.999784$)，标准曲线如图 1 所示，其中，横轴代表校准品的浓度值，纵轴代表发光值。

[0095] 临床数据：

[0096] 1、为了评价本发明的糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒的稳定性和准确性，每隔 2 个月对本实施例的试剂盒性能进行测定。测试结果如表 2 所示，由表 2 可以看出：糖类抗原 CA19-9 与发光值的相关性连续 15 个月保持在 0.99 以上，本发明的试剂盒的最低检测限也大于国家标准的 0.2(mIU/mL)，准确度的相对偏差在 $\pm 6.2\%$ 左右，同时每批次的质控品的变异系数也符合国家标准。表 2 的数据表明本发明的糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒的有较好的稳定性和准确性。

[0097] 表 2：本实施例的糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒分析性能和稳定性表。

[0098]

测试参数	测试值								
	0月	3月	6月	9月	12月	13月	14月	15月	
外观	合格	合格	合格	合格	合格	合格	合格	合格	
曲线相关系数	0.9916	0.9997	0.9991	0.9918	0.9923	0.9926	0.9949	0.9962	
最低检测限	0.71U/ mL	0.92U/ mL	0.68U/ mL	0.81U/ mL	0.57U/ mL	0.91U/ mL	0.81U/ mL	0.73U/ mL	
准确度 (%)	98.1%	95.3%	102.5%	106.2%	94.4%	98.5%	101.1%	101.1%	
重复性	Q1	2.2%	4.5%	5.4%	4.4%	1.2%	2.4%	3.1%	1.2%
	Q2	3.7%	1.2%	4.2%	6.7%	2.2%	5.3%	4.5%	6.4%

[0099] 2、糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒与进口检测试剂的检测效果的比较

[0100] 选取 400 份标本,将标本中的低中高值分离后,对低中高值样本进行单独的线性回归分析,得到了线性回归方程 $y = 0.9581x + 2.472$, $R^2 = 0.9696$ 。该回归曲线方程如图 2 所示,其中,横轴代表对照测值,纵轴代表参考测值。

[0101] 3、采用本实施例的糖类抗原 19-9(CA19-9) 定量测定试剂盒,对 400 份正常人样本进行检验;用 SPSS19.0for windows 软件对正常人样本的测定结果进行正态性检验,数据整体分布基本属于非正态分布。

[0102] 表 3:本实施例的糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒正态性检验表

[0103]

自由度	p 值
400	0.001

[0104] 4、本实施例的糖类抗原 19-9(CA19-9) 定量测定试剂盒临床参考值范围;以正常人样本检测值的双侧 95 百分位数作为参考值。

[0105] 表 4:本实施例的糖类抗原 CA19-9 定量测定试剂盒临床参考值范围表

[0106]	计算基本范围 (U/mL)	
	95%	0-34.9688
	修正参考值范围 (U/mL)	
	95%	0-35

[0107] 可以看出,本发明的试剂盒性能可靠,灵敏度高,线性范围宽,可配合全自动仪器使用。

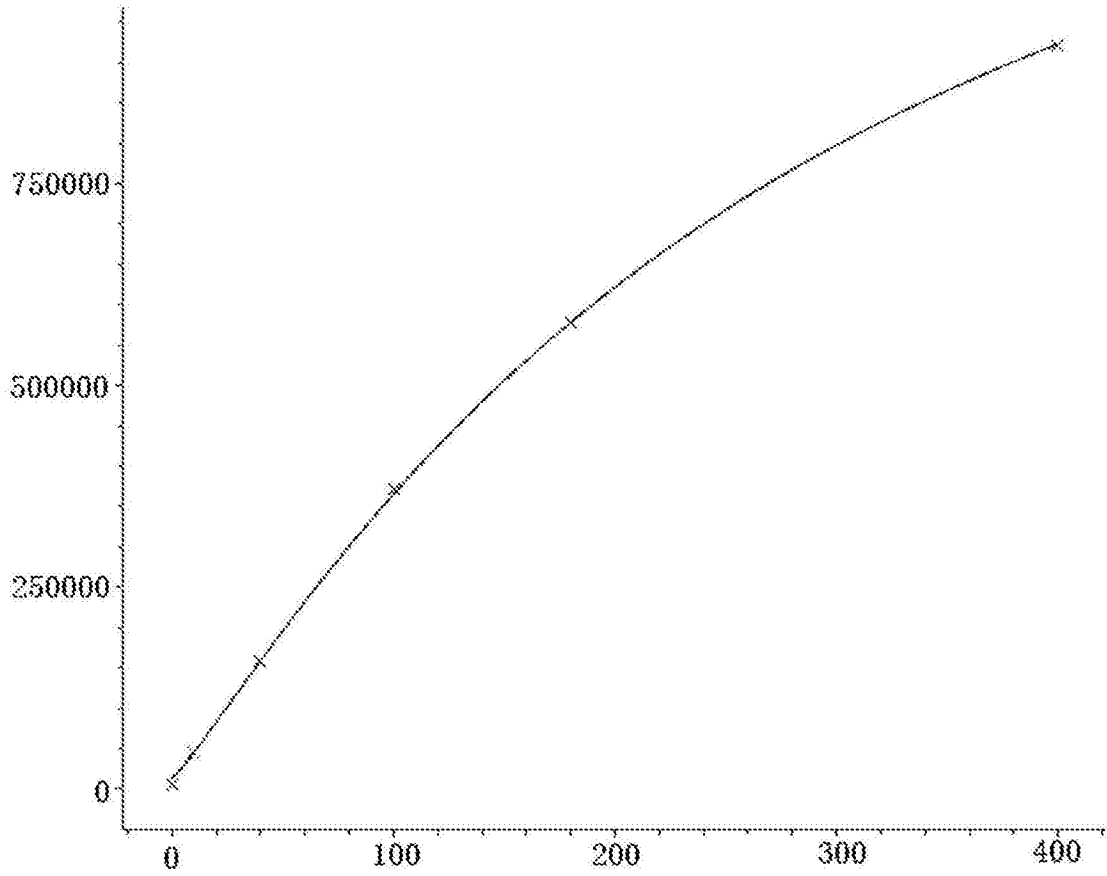


图 1

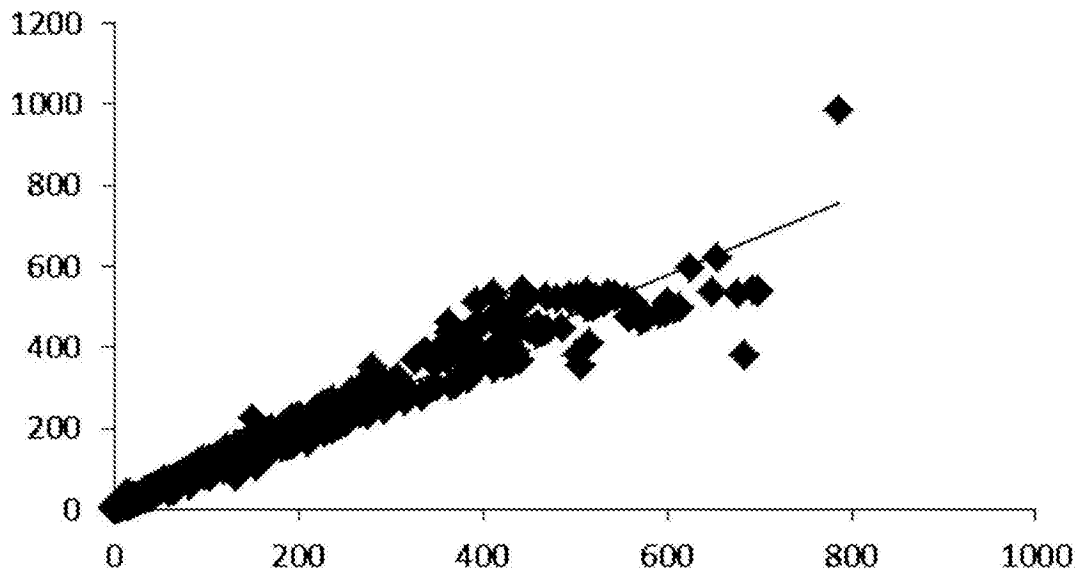


图 2

专利名称(译)	糖类抗原19-9 (CA19-9) 定量测定试剂盒及其制备方法与检测方法		
公开(公告)号	CN105092834A	公开(公告)日	2015-11-25
申请号	CN201410186785.6	申请日	2014-05-05
[标]申请(专利权)人(译)	江苏泽成生物技术有限公司		
申请(专利权)人(译)	江苏泽成生物技术有限公司		
当前申请(专利权)人(译)	江苏泽成生物技术有限公司		
[标]发明人	杨旻 汪丹 夏振伟		
发明人	杨旻 汪丹 夏振伟		
IPC分类号	G01N33/543 G01N33/531 G01N33/533 G01N33/535		
CPC分类号	G01N33/57484 G01N33/531 G01N33/533		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明公开了一种糖类抗原CA19-9定量测定试剂盒，该试剂盒包括CA19-9校准品、CA19-9质控品、抗试剂、磁微粒试剂和发光底物。本发明还公开了该试剂盒的制备方法与使用该试剂盒检测糖类抗原CA19-9的方法。本发明以异硫氰酸荧光素标记的CA19-9包被抗体和碱性磷酸酶标记的CA19-9标记抗体制备抗试剂，以抗异硫氰酸荧光素抗体偶联羧基磁珠制得磁微粒试剂，使免疫反应更容易混匀和分离，而且大大提高了反应速度，以新型化学发光底物APLS为底物，提高了试剂盒的灵敏度和特异性性能。本发明的试剂盒检测灵敏度高，特异性能好、变异小，有效期可至一年以上。

