

[19] 中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl⁷

G01N 33/533

G01N 21/64 G01N 33/543

G01N 33/84 C30B 29/48



[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 200310109999.5

[43] 公开日 2004 年 11 月 3 日

[11] 公开号 CN 1542450A

[22] 申请日 2003.11.6

[21] 申请号 200310109999.5

[71] 申请人 中国科学院长春光学精密机械与物理研究所

地址 130031 吉林省长春市东南湖大路 16 号

[72] 发明人 孔祥贵 单桂晔 冯力蕴

[74] 专利代理机构 长春科宇专利代理有限责任公
司

代理人 李恩庆

权利要求书 2 页 说明书 7 页 附图 2 页

[54] 发明名称 用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法

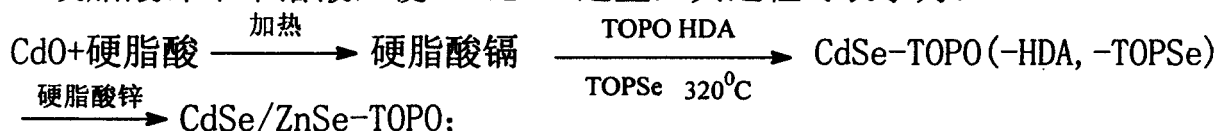
[57] 摘要

本发明属于纳米材料和生物技术领域，是一种用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法。通过合成高荧光特性的半导体材料，选用具有双亲集团的物质并且与生物组织相接近的磷脂类化合物对纳米材料进行包覆，合成用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微囊泡。本发明包括制备油性 CdSe 半导体纳米晶，合成复合油性纳米晶囊泡及通过改变 pH 值来调节表面电位从而使囊泡与生物蛋白通过静电连接等三个步骤。本发明主要是利用免疫层析试纸如硝酸纤维素膜对乙肝病毒，蔬菜中残留农药，以及对毒品的检测。试纸条证明了这种复合荧光囊泡能够用于生物检测，将亲脂性表面 CdSe 纳米晶进行了相转移并构建使之具有生物相容性。

I S S N 1 0 0 8 - 4 2 7 4

1、一种用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，包括制备具有荧光特性的纳米晶，该纳米晶与蛋白的氨基端通过缩合反应偶连等过程，其特征是在制备 CdSe 纳米晶的过程中，注入过量的 Se 配体，对 CdSe 纳米晶的表面进行修饰，注入 Se 的量比 Cd 多 20%~30%，形成结构为 CdSe/ZnSe-TOPO 的脂溶性 CdSe 荧光纳米晶；用反相胶束法包覆 CdSe 荧光纳米晶合成囊泡；通过改变上述囊泡溶液的 PH 来调节囊泡的表面电位，得到不同表面电位的囊泡。

2、根据权利要求 1 所述的用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，其特征是在合成核壳纳米晶的基础上，直接向体系中注入硬脂酸锌甲苯溶液，使 Se 比 Cd 过量，其过程可表示为：



所述的反相胶束法包覆过程是，将脂溶性的荧光纳米晶与磷脂、胆固醇、高分子材料共同溶在非极性有机溶剂中，混合体系用常规的方法在氮气条件下吹干，在容器表面形成薄的单层膜，单层膜继续在通氮的条件下干燥 1-2 小时，然后将上述形成的单层膜加入上述非极性的有机溶剂，使单层膜溶解，再加入 10~40ml PB 缓冲溶液，并加入 1~5ml 的非极性有机溶剂，然后用磁力搅拌器剧烈搅拌，直至搅拌到形成奶样母液；将此母液倒入挤压装置的压力室中，在 0~40°C, 137.824~275.648kpa 的压力下，流速保持在 20~40ml/min 的条件下，母液在压力室中形成乳白色分散液，4~5 个循环后得到所需的囊泡，然后打开挤压装置的阀门使得分散的囊泡溶液从出口中流出。

3、根据权利要求 2 所述的用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，其特征是所述的磷脂是电中性的卵磷脂(PC)、磷脂酰胺(PE)和带负电性的磷脂，高分子材料可以是聚乙烯醇(PEG)、也可以是聚

丙烯酰胺，非极性有机溶剂为氯仿、乙醚或正己烷。

4、根据权利要求3所述的用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，其特征是所述的磷脂是电中性的卵磷脂(PC)、磷脂酰胺(PE)。

5、根据权利要求3所述的用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，其特征是带负电性的磷脂为磷脂酰甘油(PG)或磷脂酰肌醇(PI)。

6、根据权利要求4所述的用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，其特征是所用的蛋黄卵磷脂PC重量比50-70%，胆固醇Ch重量比20-30%，磷脂酰氨PE重量比5-10%，聚乙烯醇PEG重量比0.5-1%；将上述材料溶在3ml氯仿中并放入一反应容器中，同时取0.5-3mg的CdSe/ZnSe核壳纳米晶溶入上述体系中；混合溶液吹干，再次向瓶中加入体积比为40:1的水和氯仿混合液，接下来剧烈搅拌2小时形成奶样母液；将此母液倒入French挤压装置的压力室中，在0~40°C, 137.824~275.648kpa的压力下，流速保持在20~40ml/min的条件下，母液在压力室中形成乳白色分散液，5个循环后得到所需的囊泡，然后打开尼龙球阀使得分散的囊泡溶液从出口中流出。

7、根据权利要求6所述的用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，其特征是选取PH为8-9的磷酸缓冲溶液PBS作为囊泡的母液，调节囊泡溶液的PH从6-9。

8、根据权利要求5所述的用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法，其特征是选用中性卵磷脂PC与负电性的磷脂酰甘油PG作为磷脂，其中卵磷脂PC的重量含量为70-80%，磷脂酰甘油PG为9-20%，胆固醇Ch为9-20%，聚乙烯醇PEG为0.5-1%。

用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法

技术领域

本发明属于纳米材料和生物技术领域，涉及纳米生物技术，具体地说是一种用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微泡囊的制备方法。

背景技术

对于生物和生物医学检测，量子点是一种具有潜在应用价值的荧光探针，传统的荧光探针一般使用的是有机染料，有机染料作为生物检测探针，它存在着许多弊端。主要表现在有机染料所发射的荧光光谱的半峰宽是量子点发射荧光光谱半峰宽的 3-5 倍左右，这将带来光谱的重叠，影响检测的灵敏度，同时有机染料的激发波长要比量子点要窄，这就限制了激发光源的范围，也就是一种染料必须用一种特定波长的光激发，而量子点具有广泛的激发光谱，所以可以用一个宽范围内的光作为激发光源而能使量子点均能发射荧光。并且有机染料在光辐射下是不稳定的，一般量子点的荧光寿命大约是有机染料的 20 倍。

对于纳米晶用于荧光免疫检测国际上最早使用的是金纳米晶，并且现在已经商品化。它的基本原理主要利用金的金属反射颜色，首先用化学溶胶-凝胶方法合成表面带有负电荷的金纳米晶，然后通过静电相互作用使这种纳米金与抗体的正电区连接。最后让这种带有抗体的纳米金通过带有抗原的层析试纸，抗体与抗原的特异性识别将抗体截住，金纳米晶聚集而显色。这种金标的探针可以满足一种抗体的检测，但是对于多种抗体同时检测是不能够实现的。

量子点（主要是 CdSe 纳米晶）由于在达到纳米尺寸范围内，其尺寸的变化会带来发射荧光波长的改变，因此通过控制合成条件，可以得到不同尺寸的 CdSe 纳米晶，也就得到了在可见光范围内的发射不同波长的纳米晶，

由此人们将 CdSe 纳米晶开发作为生物多色标记的潜在的材料，但是对于解决它与生物的相容性问题确是现在国际上所面临一难点。早在 1998 年，聂书明和 Alivasatos 就在 Science 上发表了将 CdSe 纳米晶用于生物检测的文章，前者利用 CdSe 纳米晶表面带的巯基乙酸的羧基端与蛋白的氨基端通过缩合反应偶连到一起，然后在 Hela 细胞中培养带有转铁蛋白的和不带蛋白的量子点，然后通过荧光显微镜观察，发现带有转铁蛋白的量子点被带进了细胞中，细胞中出现了量子点的荧光。同时 Alivasatos 也用带有表面功能团的 SiO_2 对 CdSe 进行了表面修饰，再与生物连接，在检测的过程中也得到了同样的结果。但是这两种方法的缺点在于量子点在与蛋白偶连的过程中，将带来量子点和蛋白的聚集和沉降。另外，对于巯基修饰的量子点，巯基是过量的，这样蛋白在与巯基乙酸的作用过程会造成蛋白与溶液中游离的巯基乙酸结合，这会影响检测的灵敏度。接着在 2000 年聂又用聚苯烯小球对量子点进行了包覆，但由于聚苯烯小球在溶液中会出现溶胀问题，结果使得量子点泄露，这也限制了纳米晶的应用。因此发明能够有效的包覆量子点，并且具有生物相容性的复合体系是解决目前问题的关键。

发明内容：

本发明通过合成高荧光特性的半导体材料，选用具有双亲集团的物质并且与生物组织相接近的磷脂类化合物对纳米材料进行包覆，目的是提供一种用于荧光免疫检测的 CdSe 纳米晶复合脂质体微泡囊的制备方法。

在结合国际上进行量子点包覆的基础上，本发明从两个方面来考虑这个问题，第一，合成的量子点表面带有的配体是一种疏水基团，这使得合成出的量子点必须在有机相中存在，但对于生物检测则要求合成出的量子点应转移到水相，这就涉及到相转移的过程。第二，量子点要与生物连接，那么所选用的量子点表面包覆材料必须是生物相容性的。基于这两点，本发明在合成高荧光特性的半导体材料的基础上，选用了具有双亲集团的并且与生物组织相接近的磷脂类化合物对纳米材料进行包覆。这种通过微乳反应的包覆一方面解决了相转移的问题，另一方面包覆之后的复合材料表面会带有很强的

负电荷，这又形成了一种可直接与蛋白相连接的条件，通过静电作用可以直接将泡囊与蛋白连接到一起。本发明对于油相合成 CdSe 的纳米晶的相转移及其与生物偶连等问题提出具体的解决方案。

一、制备具有高荧光特性的 CdSe 半导体纳米晶

半导体纳米晶是由数目极少的原子或分子组成的原子或原子团簇。对于油相合成的 CdSe 纳米粒子，通过改变反应的实验条件可以获得不同尺寸的纳米晶，因为晶体的尺寸是与发光相关的，不同发射波长对应不同的粒子尺寸，也就是对应不同尺寸的纳米晶，因此可以在可见区内得到不同发射颜色的纳米晶。

对于半导体 CdSe 纳米晶的合成，首先称取 CdO 与硬脂酸同时放入到一个反应容器中，混合搅拌并加热，生成硬脂酸镉，再将温度降至室温，使硬脂酸镉固化。另称取三辛基氧化磷（TOPO）和十六烷基胺（HDA）放入到上述反应容器中，并同时升温，在此温度下向反应容器中注入 Se 的配体溶液。这些是常规的合成胶体的方法，彭笑刚等在 2002 年已在美国化学学会杂志（JACS）发表过具体的合成方法。

由于 CdSe 纳米晶的发光是在可见光范围内，不同尺寸的纳米晶会发出不同波长的荧光。这些使得人们致力于开发 CdSe 纳米晶用于生物荧光标记，这种荧光纳米晶用于荧光标记与传统的荧光染料相比具有许多的优越性，例如窄的发射波长，宽的激发波长，光化学的稳定性。但是，按上述方法合成的 CdSe 由于其表面有悬键，这些悬键构成了无辐射发射的中心，因此降低了 CdSe 发射荧光的效率。为了提高纳米晶的荧光效率，要对 CdSe 纳米晶的表面进行修饰。本发明是在传统的两步法合成核壳纳米晶的基础上，提出了一步法控制合成不同荧光效率的核壳纳米晶的方法。具体做法是在按上述方法合成 CdSe 纳米晶的过程中，注入的 Se 配体是过量的，注入 Se 的量比 Cd 多 20%~30%。在完成 CdSe 纳米晶的生长之后，直接向体系中注入硬脂酸锌甲苯溶液。由于体系中 Se 是过量的并吸附在 CdSe 表面，当硬脂酸锌注入后，锌将直接与 Se 结合形成 ZnSe 壳层，ZnSe 层抑制了无辐射发射，提高了 CdSe

形成奶样母液。

(3) 将此母液倒入挤压装置的压力室中，挤压装置的中央是压力室，由不锈钢材料制成，能持续耐受 137.824kpa~275.648kpa 的压力。在 0~40°C, 137.824~275.648kpa 的压力下，流速保持在 20~40ml/min 的条件下，母液几秒钟内在压力室中形成乳白色分散液，4~5 个循环后即可得到所需的囊泡。然后打开挤压装置的阀门使得分散的囊泡溶液从出口中流出。该方法制备的囊泡的大小依赖与所用的脂质的成分，温度，尤其是压力的大小。此方法操作简单，重复性好，制备量大。

三、复合荧光囊泡与蛋白的偶连

通过改变囊泡溶液的 PH, 来调节囊泡的表面电位，得到不同表面电位的囊泡。通过静电作用可以使囊泡与蛋白或核酸的带电区结合从而形成荧光生物探针。利用这种生物探针可以实施对病毒，毒品，多基因片段的生物免疫检测。

本发明主要是利用免疫层析试纸（硝酸纤维素膜）对乙肝病毒，蔬菜中残留农药，以及对毒品的检测。试纸条证明了这种复合荧光囊泡能够用于生物检测。这一发明首次选用囊泡作为包覆材料，并通过层析试进行免疫检测的方法。它将亲脂性表面 CdSe 纳米晶进行了相转移并构建使之具有生物相容性。

附图说明

图 1 为通过在不同的温度下生长而得到不同尺寸的 CdSe 纳米晶所对应的不同波长的发射光谱；

图 2 为用于免疫检测的层析试纸条基本构造的示意图；

图 3 为带有纳米晶抗体与抗原的特异性识别的示意图；

图 4 为 French 挤压装置模型示意图，图中 1 为活塞，2 池体，3 样品，4 压力活塞，5 出口，6 尼龙球，7 胶皮。微小的囊泡可以在 20000 帕的压力下通过小孔挤出。

具体实施方式

选取 99.9%的 CdO: 0.0128-0.0150g; Se 粉: 0.079-0.158g; 脂酸锌: 0.114-0.328g。

在温度 140-150°C 之间, CdO 与硬脂酸反应生成硬脂酸镉, 再将生成物的反应容器降至室温, 并在室温的条件下向容器中加入 TOPO 和 HDA, 然后将反应器的温度升至 300-320°C。在此温度下向体系中注入 TOPSe, 注入之后迅速降温, 降温区间为 250-280°C, 不同降温时间可以得到不同尺寸的纳米晶, 即得到了尺寸从 3-5nm 的纳米晶。晶体的荧光颜色随着时间的加长逐渐红移, 即从绿色逐渐变为红色。图 1 显示了在上述条件下合成的不同尺寸的荧光光谱。在合成不同 CdSe 纳米晶的基础上, 向体系中直接注入 Zn, Zn 与 CdSe 表面上过量的 Se 结合生成 CdSe/ZnSe 核壳结构。

复合荧光囊泡的制备。选用的材料是 90%蛋黄卵磷脂 (PC)、磷脂酰氨 (PE), 胆固醇 (Ch) 和聚乙烯醇 (PEG)。首先按重量比 PC: 50-70%、Ch: 20-30%、PE: 5-10%、PEG: 0.5-1% 的比例关系称取, 并将这些材料溶在 3ml 氯仿中并放入一反应容器中, 同时取 0.5-3mg CdSe/ZnSe 核壳纳米晶溶入上述体系中。将混合溶液吹干, 然后直接向容器中加入 40ml PBS 缓冲溶液, 并加入体积比为 40:1 的水和氯仿混合液, 然后用磁力搅拌器剧烈搅拌, 直至搅拌到形成奶样母液。

(3) 将此母液倒入如图 4 所示的 French 挤压装置的压力室中, 在 0~40°C, 137.824~275.648kpa 的压力下, 流速保持在 20~40ml/min 的条件下, 母液几秒中内在压力室中形成乳白色分散液, 5 个循环后即可得到所需的囊泡。然后打开尼龙球阀使得分散的囊泡溶液从出口中流出。

本发明选取 PH 为 8-9 的磷酸缓冲溶液 (PBS) 作为囊泡的母液, 用电位分析仪测定表面电势平均为 -30~-48mev。

复合荧光囊泡同蛋白的偶连。

(1) 复合荧光囊泡用于乙肝病毒免疫检测, 这里分三个步骤进行: (a) 将带有抗乙肝单抗的硝酸纤维素膜的干的试纸条的低部吸水区 (试纸条的结构如图 2 所示) 放入到合成的荧光复合囊泡溶液中, 由于毛吸作用, 囊泡被

吸附到试纸条上,同时在检测限位置由静电作用被检测限上的抗体拦截而使囊泡非特异性吸附在试纸条上。这样在检测线上用荧光分光光度计可以探测到有荧光。这一步的目的是检测囊泡与试纸条上的孔隙的匹配性。(b)采用1%牛血清白蛋白(BSA)溶液使其与囊泡在4°C的冰柜中搅拌12小时,此时BSA作为封闭剂已与囊泡结合,这样囊泡的表面完全被BSA所包覆。然后将同样的试纸条侵入到此溶液中,发现在检测限上无荧光,这可以认为泡囊与BSA结合,并被封闭上了。(c)最后将泡囊与乙肝抗原在4°C冰柜中再反应12小时,然后用BSA封闭,再重复将相同的试纸条侵入到此溶液中,这时在检测限观察到荧光,由此可确定囊泡已与抗体偶连,并可以用此来进行乙肝病毒的检测。

(2) 将培植的抗农药单抗1毫克/毫升,滴加于硝酸纤维素膜上3微升,空气干燥后采用1%PEG封闭,将封闭后的侵入待检测的蔬菜的洗液中,侵入大约1小时,经4次洗涤后,烘干。再制备的抗农药抗原-荧光复合囊泡偶连体。将含有抗农药单抗的硝酸纤维素膜侵入到上述得到的荧光偶连体物溶液中,在侵1小时,再用PBS缓冲溶液洗涤5次,采用荧光分光光度计探测膜上的荧光强度,以判定蔬菜中农药的含量。

另在制备囊泡的过程中选用了中性磷脂PC与负电性的磷脂PG结合,并按上述制备囊泡的过程制备囊泡得到的囊泡表面带负电,这种方法直接通过调节PG的含量,并不需要调节PH即可得到表面带负电的囊泡。其中PC的重量含量为70-80%,PG为10-20%,Ch为10-20%,PEG为0.5%-1%。

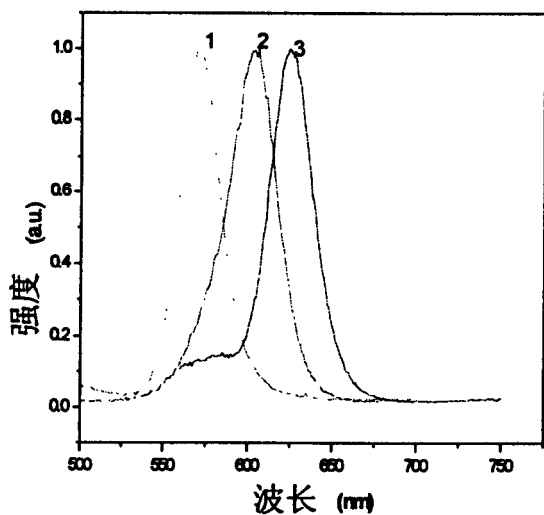


图 1

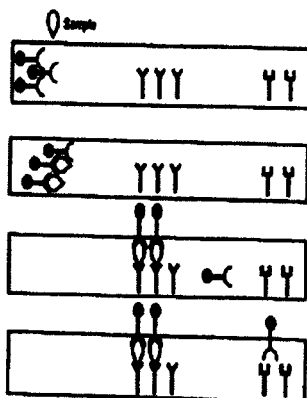
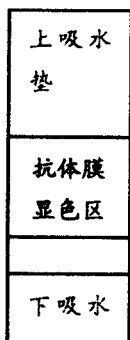


图 2

图 3

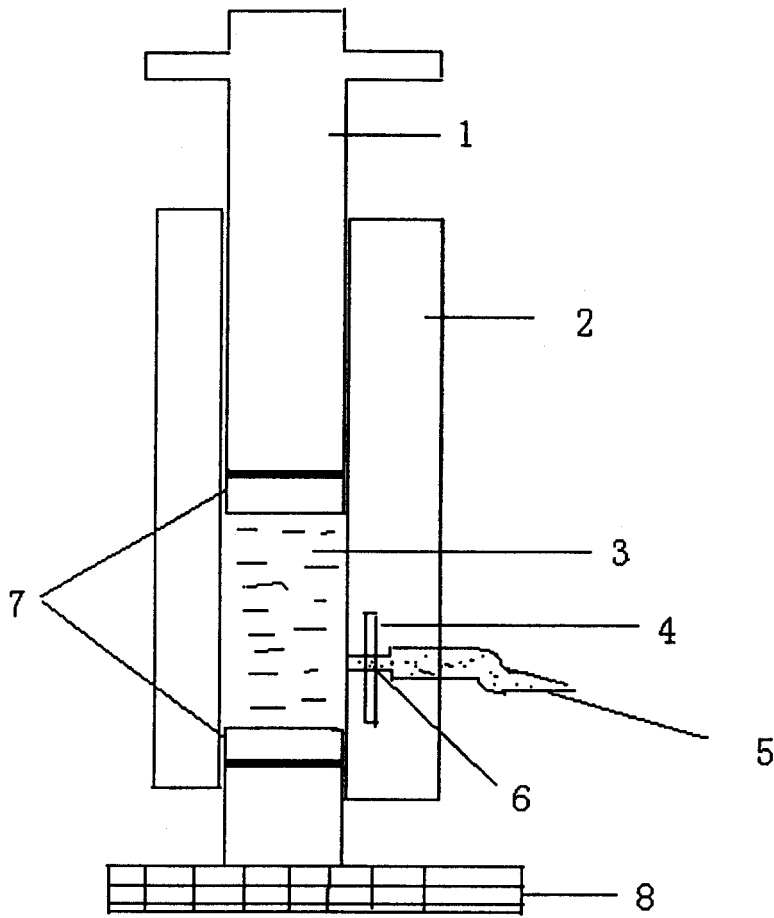


图 4

专利名称(译)	用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法		
公开(公告)号	CN1542450A	公开(公告)日	2004-11-03
申请号	CN200310109999.5	申请日	2003-11-06
[标]申请(专利权)人(译)	中国科学院长春光学精密机械与物理研究所		
申请(专利权)人(译)	中国科学院长春光学精密机械与物理研究所		
当前申请(专利权)人(译)	中国科学院长春光学精密机械与物理研究所		
[标]发明人	孔祥贵 单桂晔 冯力蕴		
发明人	孔祥贵 单桂晔 冯力蕴		
IPC分类号	C30B29/48 G01N21/64 G01N33/533 G01N33/543 G01N33/84		
代理人(译)	李恩庆		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明属于纳米材料和生物技术领域，是一种用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡的制备方法。通过合成高荧光特性的半导体材料，选用具有双亲集团的物质并且与生物组织相接近的磷脂类化合物对纳米材料进行包覆，合成用于荧光免疫检测的CdSe纳米晶复合脂质体微囊泡。本发明包括制备油性CdSe半导体纳米晶，合成复合油性纳米晶囊泡及通过改变pH值来调节表面电位从而使囊泡与生物蛋白通过静电连接等三个步骤。本发明主要是利用免疫层析试纸如硝酸纤维素膜对乙肝病毒，蔬菜中残留农药，以及对毒品的检测。试纸条证明了这种复合荧光囊泡能够用于生物检测，将亲脂性表面CdSe纳米晶进行了相转移并构建使之具有生物相容性。

