(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 104892442 A (43)申请公布日 2015.09.09

(21)申请号 201410082848.3

(22)申请日 2014.03.07

(71) 申请人 北京维德维康生物技术有限公司 地址 100095 北京市海淀区北清路 156 号中 关村环保科技示范园地锦路 9 号院 3 号 楼

(72) **发明人** 吴小平 江海洋 王文珺 王世恩 王战辉 许舒婷 陈银辉 邢佑尚 王照鹏

(74) 专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限 公司 11245

代理人 关畅

(51) Int. CI.

CO7C 229/18(2006.01)

CO7C 227/08(2006. 01)

CO7K 14/765(2006.01) CO7K 14/77(2006.01) GO1N 33/531(2006.01)

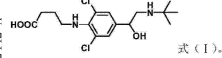
权利要求书1页 说明书8页 附图1页

(54) 发明名称

一种克伦特罗半抗原与抗原及其专用化学发 光免疫试剂盒

(57) 摘要

本发明公开了一种克伦特罗半抗原与抗原及其专用化学发光免疫试剂盒。本发明提供的半抗原,为式(I)所示的化合物。本发明还保护式(I)所示的化合物与载体蛋白的偶联物(该偶联物为免疫原或包被原)。本发明还保护一种用于检测克伦特罗或克伦特罗衍生物的化学发光免疫试剂盒,包括包被有所述偶联物的化学发光微孔板(偶联物作为包被原)。所述试剂盒还可包括以所述偶联物为免疫原得到的抗体。本发明提供的试剂盒操作简便、特异性好、灵敏度高,各项性能优良,非常适于推广应用。



1. 式(I) 所示的化合物;

- 2. 式(I)所示的化合物与载体蛋白的偶联物。
- 3. 如权利要求 2 所述的偶联物, 其特征在于: 所述载体蛋白为 BSA 或 OVA。
- 4. 一种用于检测克伦特罗或克伦特罗衍生物的试剂盒,包括权利要求2或3所述偶联物。
- 5. 如权利要求 4 所述的试剂盒, 其特征在于: 所述试剂盒还包括以权利要求 2 或 3 所述偶联物为免疫原得到的抗体。
- 6. 一种用于检测克伦特罗或克伦特罗衍生物的化学发光免疫试剂盒,包括包被有权利要求2或3所述偶联物的化学发光微孔板。
- 7. 如权利要求 6 所述的试剂盒, 其特征在于: 所述试剂盒还包括以权利要求 2 或 3 所述偶联物为免疫原得到的抗体。
- 8. 权利要求6或7所述试剂盒在检测待测样本中是否含有克伦特罗或克伦特罗衍生物中的应用。
- 9. 权利要求4或5所述试剂盒在检测待测样本中是否含有克伦特罗或克伦特罗衍生物中的应用。

一种克伦特罗半抗原与抗原及其专用化学发光免疫试剂盒

技术领域

[0001] 本发明涉及一种克伦特罗半抗原与抗原及其专用化学发光免疫试剂盒。

背景技术

[0002] 克伦特罗(CL)属于苯乙醇胺类 β-兴奋剂,临床医学中主要用于扩张支气管和增加肺通气量,可治疗支气管哮喘、阻塞性肺炎、平滑肌痉挛和休克等症,在兽医临床中用作牛、马的产道松弛剂。近年来,克伦特罗作为饲料添加剂,在畜牧业非法使用的情况越来越严重。

[0003] 多数国家都禁止在动物生产过程中使用克伦特罗。有些国家执行最高残留量 (MRLs)限制,如英国规定的MRLs为 0.5ng/g,荷兰规定的MRLs为 1ng/g。我国明确规定禁止 CL 及其制剂在食品动物的饲养过程中使用。

[0004] 目前检测克伦特罗的方法主要有高效液相色谱法(HPLC-UV)、气-质联机法(GC-UV)和液-质联机等。这些方法都在不同程度地存在着处理过程繁琐、净化效果差、有机溶剂浪费多、所需时间长等缺点。

发明内容

[0005] 本发明的目的是提供一种克伦特罗半抗原与抗原及其专用化学发光免疫试剂盒。

[0006] 本发明提供的半抗原,为式(I)所示的化合物;

[0007]

[0008] 式(I)所示的化合物具体可为按如下方法制备得到的化合物:(1)取 200mg 盐酸克伦特罗、166mg 碳酸钾和 15ml DMF,搅拌混匀,然后加入 77 μ L4-溴丁酸,90°C搅拌 3h,自然冷却至室温,加入 50ml 蒸馏水,用 1M 盐酸水溶液调 pH 至 6.0;(2)取步骤(1)得到的溶液,用乙酸乙酯萃取 2次(每次可采用 50ml 乙酸乙酯),合并有机相,用无水硫酸钠干燥,过滤并收集滤液,将滤液进行真空干燥,得到的干物质即为式(I)所示的化合物。

[0009] 本发明还保护式(I)所示的化合物与载体蛋白的偶联物(该偶联物为免疫原或包被原)。所述载体蛋白具体可为 BSA 或 OVA。

[0010] 本发明还保护一种用于检测克伦特罗或克伦特罗衍生物的试剂盒,包括所述偶联物。所述试剂盒还可包括以所述偶联物为免疫原得到的抗体。所述抗体具体可为兔源多克隆抗体。

[0011] 本发明还保护一种用于检测克伦特罗或克伦特罗衍生物的化学发光免疫试剂盒,包括包被有所述偶联物的化学发光微孔板(偶联物作为包被原)。所述试剂盒还可包括以所述偶联物为免疫原得到的抗体。所述抗体具体可为兔源多克隆抗体。

[0012] 所述"包被有所述偶联物的化学发光微孔板"的制备方法具体如下:(1) 取所述偶联物,用包被缓冲液稀释(包被缓冲液具体可为 pH9.6、0.03M 的碳酸盐缓冲液),得到包被原稀释液(蛋白浓度具体可为 2ng/mL);(2) 将包被原稀释液加入化学发光微孔板(具体可 $100 \, \mu \, L/$ 孔),孵育(具体可 $37 \, \mathbb{C}$ 孵育 $16 \, \text{小时}$),洗涤,拍干;(3) 完成步骤(2) 后,进行封闭(每孔可加入 $200 \, \mu \, L$ 封闭液, $37 \, \mathbb{C}$ 温育 2h ;封闭液的具体配方:将 10g 牛血清白蛋白、0.1 mL proclin300 和 $1000 \, \text{mL}$ pH7.4、0.0 1M 的磷酸盐缓冲液混合,得到封闭液),倾去孔内的液体,干燥。

[0013] 本发明还保护以上任一所述试剂盒在检测待测样本中是否含有克伦特罗或克伦特罗衍生物中的应用。

[0014] 以上任一所述的克伦特罗衍生物具体可为盐酸克伦特罗。

[0015] 本发明提供的试剂盒操作简便、特异性好、灵敏度高,各项性能优良,非常适于推广应用。

附图说明

[0016] 图 1 为标准曲线图。

具体实施方式

[0017] 以下的实施例便于更好地理解本发明,但并不限定本发明。下述实施例中的实验方法,如无特殊说明,均为常规方法。以下实施例中的定量试验,均设置三次重复实验,结果取平均值。实施例1中的搅拌都是采用磁力搅拌器进行的。二甲基甲酰胺(DMF):sigma,型号:D4551。1-乙基-3-(3-二甲基氨丙基)-碳化二亚胺(EDC):sigma,型号:165344。N-羟基琥珀酰亚胺(NHS):sigma,型号:56480。盐酸克伦特罗:sigma,型号:54969。

[0018] 克伦特罗的结构式如下:

[0019]

[0020] 实施例 1、免疫原和包被原的制备

[0021] 一、半抗原的制备

[0022] 1、取 200mg 盐酸克伦特罗、166mg 碳酸钾和 15ml DMF,搅拌混匀,然后加入 77 μ L4- 溴丁酸,90℃搅拌 3h,自然冷却至室温,加入 50ml 蒸馏水,用 1M 盐酸水溶液调 pH 至 6.0。

[0023] 2、取步骤1得到的溶液,用乙酸乙酯萃取2次(每次采用50m1乙酸乙酯),合并有机相,用无水硫酸钠干燥,过滤并收集滤液,将滤液进行真空干燥,得到的干物质即为半抗原。

[0024] 半抗原的结构式见式(I)。

[0025]

[0026] 二、免疫原的制备

[0027] 1、取 16.2mg 步骤一制备的半抗原,溶于 2m1 DMF,加入 8.6mg EDC 和 10.4mg NHS,室温搅拌 2h。

[0028] 2、取 50mg BSA,溶于 5m10.1M 碳酸氢钠水溶液。

[0029] 3、将步骤 1 得到的溶液逐滴加至步骤 2 得到的溶液中,室温搅拌 10 小时,然后装入透析袋,在 PBS 缓冲液 (pH7. 4、0. 01M)中进行透析 (3 天,每天换液 2 次),得到的溶液即为免疫原溶液。

[0030] 免疫原的结构式见式(II)。

[0031]

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

[0032] 三、包被原的制备

[0033] 用 0VA 代替 BSA, 其它同步骤二, 得到包被原溶液。

[0034] 实施例 2、多克隆抗体的制备

[0035] 取实施例 1 制备的免疫原溶液,采用 pH7. 4、0. 01M 的 PBS 缓冲液稀释,得到免疫原稀释液,用于多克隆抗体的制备。采用新西兰大白兔作为免疫动物。

[0036] 免疫过程如下(免疫剂量以蛋白量计):

[0037] 首次免疫:将免疫原稀释液与等体积的弗氏完全佐剂混合制成乳化剂,颈背部皮下多点注射,免疫剂量为 1mg/kg • b. w.;

[0038] 加强免疫:首次免疫4周后、8周后和12周后,各进行一次加强免疫,将免疫原稀释液与等体积的弗氏不完全佐剂混合乳化,颈背部皮下多点注射,单次免疫剂量为1mg/kg•b.w.;

[0039] 末次免疫:首次免疫 16 周后进行末次免疫,直接颈背部皮下多点注射免疫原稀释液,免疫剂量为 1mg/kg•b.w.。

[0040] 末次免疫 1 周后,采血并分离血清,即为免疫原对应的多克隆抗体(简称多克隆抗体)。

[0041] 实施例 3、化学发光免疫检测试剂盒的组装

[0042] 化学发光免疫检测试剂盒包括如下组件:

[0043] 1、包被了包被原的化学发光微孔板

[0044] 取实施例 1 制备的包被原溶液,用包被缓冲液稀释 (包被缓冲液即 pH9.6.0.03M 的碳酸盐缓冲液),得到蛋白浓度为 2ng/mL 的包被原稀释液。将 10g 牛血清白蛋白、0.1mL proclin300 和 1000mL pH7.4.0.01M 的磷酸盐缓冲液混合,得到封闭液。

[0045] (1)将包被原稀释液加入化学发光微孔板(100 μ L/孔),37℃孵育 16 小时。

[0046] (2)完成步骤(1)后,倾去孔内的液体,洗涤,拍干。

[0047] (3)完成步骤(2)后,每孔加入 200 μ L 封闭液,37℃温育 2h。

[0048] (4)完成步骤(3)后,倾去孔内的液体,干燥后用铝膜真空密封保存。

[0049] 2、多克隆抗体工作液

[0050] 取 10mg 牛血清白蛋白,用 pH7.4、0.02M 的 PBS 缓冲液溶解并定容至 1000mL,得到抗体稀释液。

[0051] 将实施例 2 制备的多克隆抗体甲用抗体稀释液稀释至 150000 倍体积,得到一抗工作液甲。

[0052] 3、二抗工作液

[0053] 辣根过氧化物酶标记的羊抗鼠二抗购自 Jackson ImmunoResearch Laboratories Inc. 产品目录号为 115-035-003。

[0054] 将辣根过氧化物酶标记的羊抗鼠二抗用步骤 2 中的抗体稀释液稀释至 1000 倍体积,得到二抗工作液。

[0055] 4、标准品溶液

[0056] 将盐酸克伦特罗溶于 pH7. 4、0. 05M 的磷酸盐缓冲液,分别得到浓度为 0. 02ng/mL、0. 06ng/mL、0. 18ng/mL、0. 54ng/mL 和 1. 62ng/mL 的标准品溶液。将 pH7. 4、0. 05M 的磷酸盐缓冲液作为标准品溶液的阴性对照溶液,称为 0 溶液。

[0057] 5、发光底物液

[0058] 发光液由 A 液和 B 液组成, A 液和 B 液各一瓶, 4mL/瓶。

[0059] A 液的制备方法:取 0.2g 鲁米诺单钠盐、0.1g 对碘苯酚、0.16g 氯化钠和 0.18gEDTA-Na₂,用 pH8.4、0.1M 的 Tris-HC1 缓冲液溶解并定容至 1000mL。

[0060] B液:含0.3mM H₂O₂、5mM EDTA-Na2的 pH8.4、0.1M的 Tris-HC1缓冲液。

[0061] 6、20×浓缩洗涤液

[0062] 将 1000mL pH7. 4、0. 2M 的磷酸盐缓冲液与 1mL proclin300 混合,得到 20× 浓缩洗涤液。

[0063] 实施例 4、实施例 3 制备的化学发光免疫检测试剂盒的使用方法

[0064] 向包被了包被原的化学发光微孔板中加入标准品溶液或待测样本溶液(50 μ L/孔),再加入一抗工作液甲(50 μ L/孔)和二抗工作液(50 μ L/孔),室温反应 20min,弃上清,洗涤四次(每次洗涤过程均如下:每孔中加入 250 μ L 洗涤液,30 秒后弃上清;将 20×浓缩洗涤液用水稀释至 20 倍体积,即为洗涤液),用吸水纸拍干,每孔加入 100 μ L 新鲜配制发光底物液(A 液和 B 液等体积混合),用化学发光仪(深圳天众达)检测每孔的光子数。设置五个复孔。每个浓度的标准品溶液的发光强度的平均值(B)除以 0 溶液的发光强度的平均值(B₀),再乘以 100%,即结合率。计算公式:结合率(%)=B/B₀×100%。以标准品溶液中的盐酸克伦特罗浓度(ng/mL)为 X 轴,B/B₀为 Y 轴,绘制标准曲线图(见图 1)。根据标准曲线的回归方程可以求出待测样本溶液中克伦特罗或克伦特罗衍生物的浓度。本发明中检测结果的分析可以利用专业软件,可以实现大量样本的快速分析,整个检测过程只需 30 分钟就可以完成。结合率(B/B₀)为 50% 时对应的标准品溶液中的盐酸克伦特罗浓度即为 IC₅₀ 值。根据标准曲线图,IC₅₀=0. 14ng/mL。

[0065] 试剂盒的检测原理:当在化学发光微孔板上预包被半抗原与载体蛋白的偶联物

时,加入待测样本溶液,随后加入一抗和酶标二抗,待测样本溶液中残留的克伦特罗或克伦特罗衍生物与化学发光板上包被的包被原竞争一抗,然后与酶标二抗的进一步结合,加入化学发光底物液,发光强度与待测样本溶液中克伦特罗或克伦特罗衍生物的含量成负相关,与标准曲线比较即可得出待测样本溶液中克伦特罗或克伦特罗衍生物的残留量。

[0066] 对比例、免疫原对照物和包被原对照物的制备

[0067] 一、制备免疫原对照物

[0068] 1、取 10mg 盐酸克伦特罗,溶于 1m10.2mo1/L HCl 水溶液,置于冰浴中并加入 10mg 亚硝酸钠,然后室温搅拌 30min。

[0069] 2、取 50mg BSA,溶于 5m11mo1/L 碳酸钠水溶液。

[0070] 3、将步骤1得到的溶液逐滴加入步骤2得到的溶液中,室温搅拌5h,然后装入透析袋,在生理盐水中进行透析(3天,每天换液2次),然后用0.22μm孔径的滤膜进行过滤并收集滤液,即为免疫原对照物溶液。

[0071] 二、制备包被原对照物

[0072] 1、取 6mg 盐酸克伦特罗,溶于 1m10. 2mo1/L HC1 水溶液,在于冰浴中并加入 6mg 亚硝酸钠,室温搅拌 30min。

[0073] 2、取 30mg OVA,溶于 5m11mo1/L 碳酸钠水溶液。

[0074] 3、将步骤1得到的溶液逐滴加入步骤2得到的溶液中,室温搅拌5h,然后装入透析袋,在生理盐水中进行透析(3天,每天换液2次),然后用0.22μm孔径的滤膜进行过滤并收集滤液,即为包被原对照物溶液。

[0075] 三、多克隆抗体乙的制备

[0076] 用免疫原对照物溶液代替免疫原溶液进行实施例 2,得到免疫原对照物对应的多克隆抗体(简称多克隆抗体乙)。

[0077] 四、应用包被原对照物和多克隆抗体乙检测盐酸克伦特罗

[0078] 用包被原对照物溶液代替包被原溶液进行实施例 3 的步骤 1,得到对照微孔板。

[0079] 用多克隆抗体乙代替多克隆抗体甲进行实施例 3 的步骤 2,得到一抗工作液乙。

[0080] 用对照微孔板代替"包被了包被原的化学发光微孔板",用一抗工作液乙代替"一抗工作液甲",其它同实施例 4, IC_{50} 值 =0. 24ng/mL。

[0081] 实施例 5、实施例 3 制备的化学发光免疫检测试剂盒的特异性

[0082] 分别检测8种待测药物(与克伦特罗结构或功能类似物的9种药物)与克伦特罗的交叉反应率。

[0083] 1、将待测药物溶于 pH7.4、0.05M 的磷酸盐缓冲液,得到不同浓度的溶液。

[0084] 2、向包被了包被原的化学发光微孔板中加入步骤 1 制备的溶液(50 μ L/孔),再加入一抗工作液甲(50 μ L/孔)和二抗工作液(50 μ L/孔),室温反应 20min,弃上清,洗涤四次(每次洗涤过程均如下:每孔中加入 250 μ L 洗涤液,30 秒后弃上清;将 20×浓缩洗涤液用水稀释至 20 倍体积,即为洗涤液),用吸水纸拍干,每孔加入 100 μ L 新鲜配制发光底物液(A 液和 B 液等体积混合),用化学发光仪检测每孔的光子数。

[0085] 交叉反应率(%)=(盐酸克伦特罗的 IC_{50} 值 / 待测药物的 IC_{50} 值)×100%。结果见表 1。试剂盒的特异性良好。

[0086] 表 1 交叉反应率结果

[0087]

药物名称	购买途径	交叉反应率(%)
盐酸克伦特罗	中国兽药监察所	100
沙丁胺醇	中国兽药监察所	1.0
西马特罗	中国兽药监察所	1.6
特布他林	中国兽药监察所	< 0.1
莱克多巴胺	中国兽药监察所	< 0.1
齐帕特罗	中国兽药监察所	< 0.1
拉贝洛尔	中国兽药监察所	< 0.1
氧烯洛尔	中国兽药监察所	< 0.1
肾上腺素	中国兽药监察所	< 0.1

[0088] 实施例 6、实施例 3 制备的试剂盒的性能

[0089] 一、样本前处理的方法(制备空白样本)

[0090] 猪尿:取不含克伦特罗和盐酸克伦特罗的尿样,3000g 离心 5min,取 50 μ L 上清液用于分析。

[0091] 猪肉:取2g不含克伦特罗和盐酸克伦特罗的猪肉,均浆后,加入10mL0.4M高氯酸水溶液,震荡混合10min,以3000g的速度离心5min,将2mL上清液用1M NaOH溶液调pH值至11,加入2mL乙酸乙酯-异丙醇(8体积乙酸乙酯与2体积异丙醇混匀),3000g离心5min,取上层有机相,用氮气吹干,然后加入2mL pH7.4、0.01M的PBS缓冲液溶解残留物。

[0092] 二、试剂盒保存期实验

[0093] 试剂盒保存条件为 2-8°、保存 6 个月后,测定盐酸克伦特罗的 IC_{50} 值,零孔光子数。考虑在运输和使用过程中,会有非正常保存条件出现,将试剂盒在37°C保存条件下放置6天,进行热加速实验。结果表明该试剂盒各项指标完全符合要求。

[0094] 表 2 低温保存实验结果

[0095]

时间(d)	0	10	20	30	60	90	120	150	180
光子数(×104)	101. 1	109. 3	104. 5	106.8	99. 4	102. 3	97. 6	105.8	102.9
IC ₅₀ (ng/mL)	0. 153	0. 168	0. 157	0. 159	0. 176	0. 162	0. 179	0. 161	0. 158

[0096] 表 3 热加速实验

[0097]

时间(d)	1	2	3	4	5	6
光子数(×10 ⁴)	107.6	110. 4	106. 3	102. 5	105. 6	104. 7
IC ₅₀ (ng/mL)	0. 162	0. 159	0. 172	0. 165	0. 181	0. 174

[0098] 三、试剂盒的灵敏度、精密度、准确度

[0099] 1、灵敏度

[0100] 以最低检测限作为本发明试剂盒的灵敏度指标。取 20 份空白样本,按实施例 3 的使用方法进行检测,检测信号值,计算空白样本光子数(RLU)的平均值,并将此平均值带入标准曲线得到对应的待测物浓度,计算各对应浓度值的标准差(SD),由平均值加三倍标准差即为该样本的最低检测限(L0D),结果见表 4。

[0101] 表 4 克伦特罗在猪尿和猪肉中的最低检测限 [0102]

组织样品	空白样本的平均测定值	SD (n=20)	LOD (ng/ml, ng/g)
	(ng/m1, ng/g, n=20)		
猪尿	0. 117	0.009	0. 144
猪肉	0. 169	0.021	0, 232

[0103] 2、精密度

[0104] 从三批试剂盒(01批、02批、03批)中每批抽取五个试剂盒,测定 0. 2ng/ml、0. 5ng/ml 两个浓度(即在猪尿空白样本中加入盐酸克伦特罗),每个浓度设置 5 个平行,重复 5 次,根据标准曲线,算出各个 RLU 对应的浓度值,并计算板内板间变异系数,结果见表 5,批内批间变异都< 15%,说明试剂盒的精密性良好。

[0105] 表 5 试剂盒的精密度 [0106]

CLE (ng/mĭ)	批次	测定值	板内变异系数 (CV%, n=5)	平均测 定值	板间变异系数 (CV%, n=5)	平均测 定值	批间变异系数 (CV%,n=5)
0. 2	01	0. 153	6. 23	0. 187	7. 96	0. 185	11.4%
		0. 186	2. 32				
		0, 194	4. 56				
		0. 189	2, 67				
		0. 213	5. 72				
	02	0. 169	2.34	0. 191	6. 54		
		0. 219	3. 64				
		0. 184	5. 31				
		0, 195	6, 87				
		0. 187	9. 12				
	03	0. 184	7, 61	0. 177	8. 95		

[0107]

		0. 151	4. 68		+		
		0, 209	5. 87				
		0. 163	4. 56				
		0. 176	8. 43				
0. 5	01	0.415	2.36	0.431	6. 54	0.464	13, 56
		0. 426	5, 41	1			
î 		0. 403	4, 38]			
		0.516	4.49				
		0.397	7.62	1			
	02	0.423	3. 68	0.465	5. 97		
		0.522	4.21				
		0, 408	5. 97				
		0.467	4, 67]			
		0.507	5. 84				
	03	0.456	6. 54	0.497	4. 97		
		0. 387	5. 91]			
		0.564	3, 58]			
		0.492	7.10]			
		0.587	4. 23				

[0108] 3、准确度

[0109] 试剂盒的添加实验反映其准确度。在猪尿空白样本中加入盐酸克伦特罗,使其浓度为 0. 2ng/ml 或 0. 5ng/ml。猪肉空白样本中加入盐酸克伦特罗,使其浓度为 0. 3ng/ml 或 0. 5ng/ml。每个浓度 5 个平行。样本处理后,测定克伦特罗的浓度,同时考虑稀释倍数,代入标准曲线计算回收率,同时计算变异系数(三个批次的试剂盒)。结果见表 6 和表 7。

[0110] 表 6 猪尿中克伦特罗添加回收率与变异系数 [0111]

CLE (ng/ml)	回收率 (%)	批内变异系数 (CV,%)	平均回收率(%)	批间变异系数(CV,%)
0, 2	92. 1	14. 3	84.0	13. 5
	80.6	12. 6		
	79. 3	15. 4		
0. 5	108. 4	14. 2	96. 7	12. 4
	100. 2	9. 6		
	81.7	11, 2		

[0112] 表 7 猪肉中克伦特罗添加回收率与变异系数 [0113]

CLE (ng/ml)	回收率 (%)	批内变异系数 (CV,%)	平均回收率(%)	批间变异系数(CV,%)
0. 3	75. 9	11. 3	86. 9	15.9
	86. 5	16. 7		
	98, 4	15. 2		
0. 5	95. 2	12, 5	99.4	12.8
	97.6	13. 4		
	105. 4	8. 9		

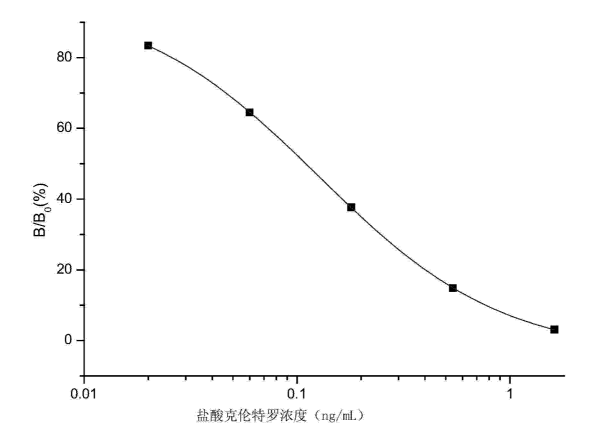


图 1



专利名称(译)	一种克伦特罗半抗原与抗原及其专用	用化学发光免疫试剂盒		
公开(公告)号	<u>CN104892442A</u>	公开(公告)日	2015-09-09	
申请号	CN201410082848.3	申请日	2014-03-07	
[标]申请(专利权)人(译)	北京维德维康生物技术有限公司			
申请(专利权)人(译)	北京维德维康生物技术有限公司			
当前申请(专利权)人(译)	北京维德维康生物技术有限公司			
[标]发明人	吴小平 江海洋 王文珺 王世战辉 许银辉 陈银辉 邢佑尚 王照鵬			
发明人	吴小平 江海洋 王文珺 王世战辉 许银辉 陈银辉 邢佑尚 王照鵬			
IPC分类号	C07C229/18 C07C227/08 C07K14	/765 C07K14/77 G01N33/531		
代理人(译)	 关畅			
外部链接	Espacenet SIPO			
			·	

摘要(译)

本发明公开了一种克伦特罗半抗原与抗原及其专用化学发光免疫试剂 盒。本发明提供的半抗原,为式(I)所示的化合物。本发明还保护式 (I)所示的化合物与载体蛋白的偶联物(该偶联物为免疫原或包被 原)。本发明还保护一种用于检测克伦特罗或克伦特罗衍生物的化学发 光免疫试剂盒,包括包被有所述偶联物的化学发光微孔板(偶联物作为 包被原)。所述试剂盒还可包括以所述偶联物为免疫原得到的抗体。本 发明提供的试剂盒操作简便、特异性好、灵敏度高,各项性能优良,非 常适于推广应用。