



(12)发明专利申请

(10)申请公布号 CN 108107222 A

(43)申请公布日 2018.06.01

(21)申请号 201711403036.4

(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 严芳芳 王亚盟 程月萍 李瑶
杜爱铭 徐兵

(51)Int.Cl.

G01N 33/68(2006.01)

G01N 33/53(2006.01)

G01N 33/535(2006.01)

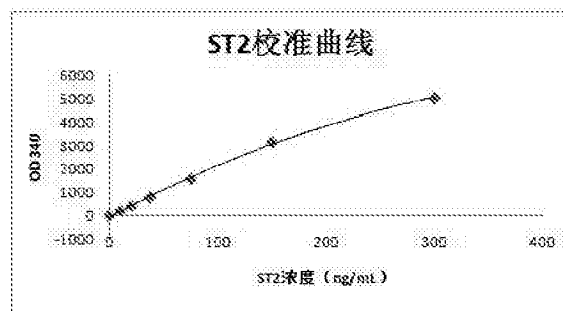
权利要求书2页 说明书5页 附图1页

(54)发明名称

一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂及其制备和检测方法

(57)摘要

本发明公开了一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂及其制备和检测方法。包括：酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白、用于检测可溶性生长刺激表达基因2蛋白抗体-酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白复合物的指示试剂；上述酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白由可溶性生长刺激表达基因2蛋白和葡萄糖脱氢酶偶联而成。本发明的可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂可以精确快速地确定人体血液等样品中可溶性生长刺激表达基因2蛋白含量。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. 一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂及其制备和检测方法,其特征在于:酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白、用于检测可溶性生长刺激表达基因2蛋白抗体-酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白复合物的指示试剂。

2. 根据权利要求1所述的可溶性生长刺激表达基因2蛋白的免疫检测试剂,其特征在于:所述酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白由可溶性生长刺激表达基因2蛋白和葡萄糖脱氢酶偶联而成。

3. 根据权利要求1所述的可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂,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-可溶性生长刺激表达基因2蛋白偶联物;上述酶的底物为葡萄糖。

4. 一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白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-可溶性生长刺激表达基因2蛋白偶联物的制备:制备葡萄糖脱氢酶(GDH)溶液,可溶性生长刺激表达基因2蛋白的活化,将GDH与可溶性生长刺激表达基因2蛋白偶联,纯化偶联的酶标抗原;

(2) 可溶性生长刺激表达基因2蛋白均相酶免疫检测试剂的制备:

试剂1的制备:由可溶性生长刺激表达基因2蛋白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-可溶性生长刺激表达基因2蛋白偶联物与磷酸盐缓冲液混合而成。

5. 根据权利要求5所述的一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白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)溶液的制备:

a. 称取5-20 mg 规格为100-300 KU的GDH,室温溶解于6-10 mL PBS溶液中,pH为7.0-10.0;

2) 可溶性生长刺激表达基因2蛋白的活化

将如下化学品加入到烧杯中搅拌溶解:10-30 mg 可溶性生长刺激表达基因2蛋白、10-40 mg 1-乙基-3-(3-二甲氨基丙基)碳二亚胺(EDC)、2-10 mg N-羟基琥珀酰亚胺(NHS),溶解于2-(N-吗啡啉)乙磺酸(MES)溶液中,于室温下搅拌溶解,反应15-60分钟;

3) GDH 与可溶性生长刺激表达基因2蛋白的偶联

a. 将上述活化的可溶性生长刺激表达基因2蛋白溶液逐滴加入到上述搅拌中的GDH溶液中;

b. 2-8℃搅拌过夜;

4) 纯化偶联的酶标抗原

通过G-25凝胶层析柱纯化偶联的酶标抗原,得到葡萄糖脱氢酶-可溶性生长刺激表达基因2蛋白偶联物,于2-8℃下储存。

6. 根据权利要求5所述的一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白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0.5-2L磷酸盐缓冲液溶解制成均相酶底物;将可溶性生长刺激表达基因2蛋白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-可溶性生长刺激表达基因2蛋白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任意一项所述的可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂的检测方法,其特征在于,包括以下步骤:

1)将待测样本与可溶性生长刺激表达基因2蛋白抗体接触;

2)根据待测样本中可溶性生长刺激表达基因2蛋白与可溶性生长刺激表达基因2蛋白抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中可溶性生长刺激表达基因2蛋白的含量;所述待测样本为血清、血浆、唾液或尿液。

一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白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,具体是一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂及其制备和检测方法。

背景技术

[0002] 可溶性生长刺激表达基因2蛋白(ST2),是IL-1(白细胞介素1)受体家族成员之一,该基因表达两种蛋白产物:一种带有跨膜结构,称为跨模型ST2(ST2L),一种可以分泌到细胞外,称为分泌型ST2(sST2)。研究表明sST2是IL-33的诱骗受体,它可以与IL-33结合,从而阻断IL-33与ST2L结合,继而削弱IL-33/ST2L信号通路的心血管保护作用在心肌受到过度牵拉造成损伤的过程中,大量sST2生成使心肌缺乏足够的IL-33的保护,从而加速心肌重构和心室功能障碍,最终导致死亡风险增高。研究发现ST2可由心脏成纤维细胞和心肌细胞表达,是生物机械应力诱导产生的一种心肌蛋白。参与多种病理生理过程,具有免疫调节功能,尤其在各种炎症性和变态反应疾病中发挥重要作用。此外,ST2含量的定量测定有助于临床医生很好的为心衰患者做预后风险评估。

[0003] 目前检测ST2的常用方法主要是酶联免疫吸附测定法(ELISA)。但是,ELISA法定量准确性差、检测设备要求高、成本高、操作时间长、自动化程度低,干扰因素较多,重复性不好。因此酶联免疫技术检测ST2不适合临床快速诊断。

[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ST2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ST2含量的ST2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ST2免疫检测试剂及其制备和检测方法,其特征在于:酶标ST2、用于检测ST2抗体-酶标ST2复合物的指示试剂;上述酶标ST2由ST2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-ST2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,所述的一种ST2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-ST2偶联物的制备:制备葡萄糖脱氢酶(GDH)溶液,ST2的活化,将GDH与ST2偶联,纯化偶联的酶标抗原;

(2) ST2均相酶免疫检测试剂的制备:

试剂1的制备:由ST2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。

[0009] 作为本发明进一步的方案,所述的一种ST2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)溶液的制备:

a. 称取5-20 mg 规格为100-300 KU的GDH,室温溶解于6-10 mL PBS溶液中,pH为7.0-10.0;

2)ST2的活化

将如下化学品加入到烧杯中搅拌溶解:10-30 mg 可溶性生长刺激表达基因2蛋白、10-40 mg 1-乙基-3-(3-二甲氨基丙基)碳二亚胺(EDC)、2-10 mg N-羟基琥珀酰亚胺(NHS),溶解于2-(N-吗啡啉)乙磺酸(MES)溶液中,于室温下搅拌溶解,反应15-60分钟;

3)GDH 与ST2的偶联

a. 将上述活化的ST2溶液逐滴加入到上述搅拌中的GDH溶液中;

b 2-8℃搅拌过夜;

4)纯化偶联的酶标抗原

通过G-25凝胶层析柱纯化偶联的酶标抗原,得到葡萄糖脱氢酶-ST2偶联物,于2-8℃下储存。

[0010] 作为本发明进一步的方案,所述的一种ST2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0.5-2L磷酸盐缓冲液溶解制成均相酶底物;将ST2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-ST2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。

[0011] 作为本发明进一步的方案,所述的ST2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ST2抗体接触;

2)根据待测样本中酶标ST2与ST2抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中ST2的含量;所述待测样本为血清、血浆、唾液或尿液。

[0012] 本发明的原理是抗原与酶结合成酶标抗原,保留抗原和酶的生物活性,当酶标抗原与抗体结合后,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。

[0013] 本发明的优点在于:本发明的ST2免疫检测试剂可以精确快速地确定人体血液等样品中ST2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

[0014] 图1 是ST2均相酶免疫反应校准曲线图。

[0015] 图2 是ST2均相酶免疫线性范围图。

具体实施方式

[0016] 本发明提供了一种ST2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。

[0017] 本发明提供了一种ST2免疫检测试剂及其制备和检测方法。包括:酶标ST2、用于检测ST2抗体-酶标ST2复合物的指示试剂;上述酶标ST2由ST2和葡萄糖脱氢酶偶联而成。

[0018] 本发明中所指的“ST2”不仅仅指完整的ST2分子,也包括保留完整抗原特异性结合能力的ST2片断或者衍生物。

[0019] 一种ST2均相酶免疫检测试剂,包括:酶标ST2、用于检测ST2抗体-酶标ST2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。

[0020] 上述的ST2免疫检测试剂的使用方法,包括以下步骤:

1)将待测样本与ST2抗体接触;

2)根据待测样本中酶标ST2与ST2抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中ST2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。

[0021] 下面通过具体的实施例对本发明进行详细说明。

[0022] 实施例一:葡萄糖脱氢酶-抗原偶联物的制备

1)葡萄糖脱氢酶(GDH)溶液的制备:

a. 称取10 mg规格为100 KU的GDH,室温溶解于8 mL 50mM PBS的溶液中,pH=7.4;

2)ST2的活化

将如下化学品加入到烧杯中搅拌溶解:25 mg ST2、20mg 1-乙基-3-(3-二甲氨基丙基)碳二亚胺、5mg N-羟基琥珀酰亚胺,溶解于2 mL 2-(N-吗啡啉)乙磺酸中,于室温下搅拌溶解,反应30分钟;

3)GDH 与ST2的偶联

a. 将上述活化的ST2溶液逐滴加入到上述搅拌中的GDH溶液中;

b 2-8℃搅拌过夜;

4)纯化偶联的酶标抗原

通过G-25凝胶层析柱纯化偶联的酶标抗原,得到葡萄糖脱氢酶-ST2偶联物,于2-8℃下储存。

[0023] 实施例二:ST2均相酶免疫检测试剂的制备

ST2均相酶免疫检测试剂,包括:酶标ST2、用于检测ST2抗体-酶标ST2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。

[0024] ST2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ST2均相酶免疫检测试剂包括两种分开设置的试剂,具体如下:

1. 试剂1 的制备:将3.588 g (10 mM) 氧化态的烟酰胺腺嘌呤二核苷酸NAD、1.802 g (10mM) 葡萄糖用1L 50 mM、pH 8.0的磷酸盐缓冲液溶解制成均相酶底物;将ST2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1:600。

[0025] 2. 试剂2 的制备:将制备的葡萄糖脱氢酶-ST2偶联物加到50 mM、pH 8.0 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1:1600。

[0026] 上述ST2均相酶免疫检测试剂的使用方法,包括以下步骤:

- 1) 将待测样本与ST2抗体接触;
- 2) 根据待测样本中酶标ST2与ST2抗体的结合情况,利用指示试剂判断样本中ST2的含量;

具体的,检测时将待测样本加到试剂1中,待测样本中的ST2与试剂1中的ST2抗体发生特异性结合,生成抗ST2抗体-ST2复合物;再加入试剂2,此时试剂2中的葡萄糖脱氢酶-ST2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ST2抗体-酶标ST2复合物的指示试剂,指示试剂根据待测样本中ST2与上述ST2抗体的结合情况判断待测样本中ST2的含量。

[0027] 由于葡萄糖脱氢酶-抗原偶联物与待测样本中的ST2竞争性结合ST2抗体,所以,待测样本中ST2的量越多,均相酶溶液中游离的葡萄糖脱氢酶-抗原偶联物的量越多,酶促反应越快,导致OD₃₄₀ 上升。

[0028] 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。

[0029] 实施例三:ST2均相酶免疫检测试剂反应校准曲线。

[0030] 1) ST2校准品配制:将市售人ST2重组蛋白溶于类似人血清基质的溶液(NaCl 0.9%,BSA 0.2%,NaN₃ 0.1%,Tris-HCl pH 7.4)中,制成不同浓度的校准品。以深圳市豪地华拓生物科技有限公司ST2校准品为原始标准,采用其ST2试剂盒对不同浓度的校准品分别检测10次,求出均值,得到ST2校准品的浓度:10,20,37.5,75,150,300 ng/mL。

[0031] 2) 生化分析仪检测:以日立7170操作为例:测定波长为340 nm,分别取不同浓度的校准品溶液(15μL),加入ST2 R₁试剂(160μL),混匀,再加入ST2 R₂试剂(40μL),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)。

[0032] 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ST2的含量。如果血清或血浆中ST2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。

[0033] 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。

[0034] 实施例四:线性范围确定

用接近线性范围上限的ST2高浓度样本(320 ng/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 $y=1.0213x-0.2237$, 相关系数 $r=0.9998$, 表明本发明试剂在5 ng/mL-320 ng/mL线性范围内相关性较好(见图2)。

[0035] 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。

[0036] 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。

[0037] 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。

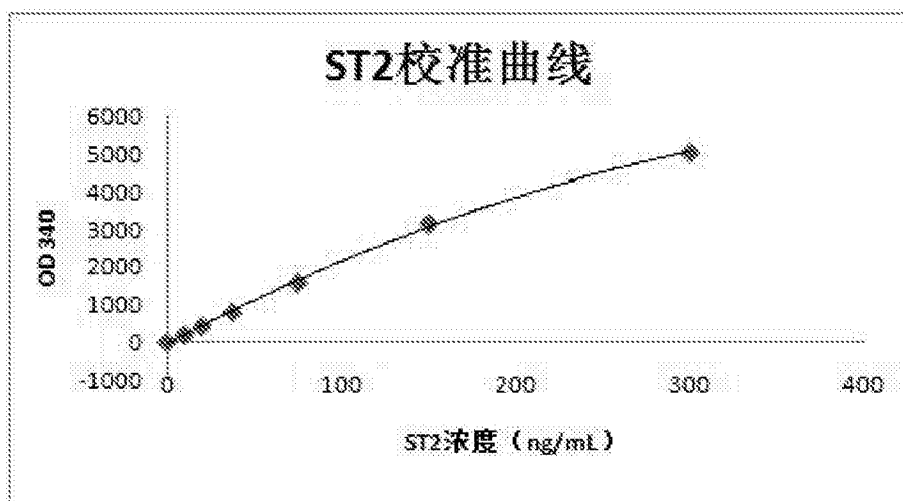


图1

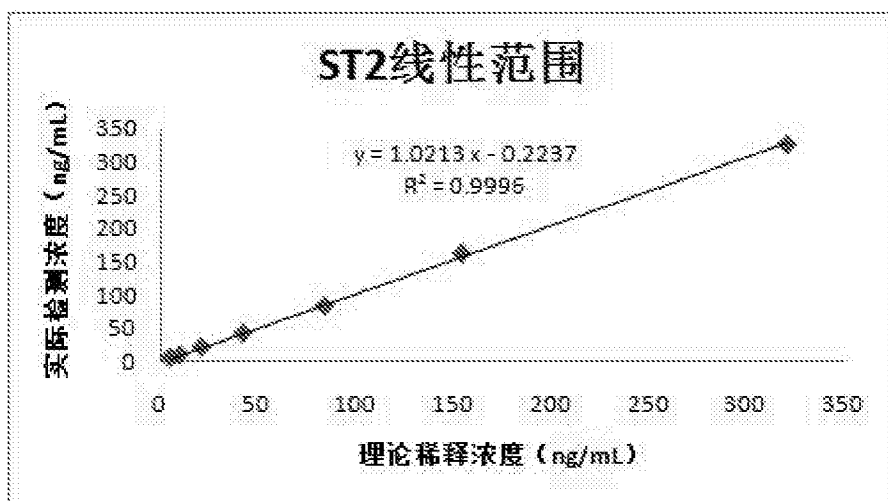


图2

专利名称(译)	一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂及其制备和检测方法		
公开(公告)号	CN108107222A	公开(公告)日	2018-06-01
申请号	CN2017111403036.4	申请日	2017-12-22
[标]发明人	严芳芳 王亚盟 程月萍 李瑶 杜爱铭 徐兵		
发明人	严芳芳 王亚盟 程月萍 李瑶 杜爱铭 徐兵		
IPC分类号	G01N33/68 G01N33/53 G01N33/535		
CPC分类号	G01N33/6869 G01N33/5306 G01N33/535		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明公开了一种可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂及其制备和检测方法。包括：酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白、用于检测可溶性生长刺激表达基因2蛋白抗体-酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白复合物的指示试剂；上述酶标可溶性生长刺激表达基因2蛋白由可溶性生长刺激表达基因2蛋白和葡萄糖脱氢酶偶联而成。本发明的可溶性生长刺激表达基因2蛋白免疫检测试剂可以精确快速地确定人体血液等样品中可溶性生长刺激表达基因2蛋白含量。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。

