



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 102269765 B

(45) 授权公告日 2014. 03. 19

(21) 申请号 201110157590. 5

WO 2009075376 A1, 2009. 06. 18,

(22) 申请日 2011. 06. 13

JP 2007063180 A, 2007. 03. 15,

(73) 专利权人 清华大学深圳研究生院

地址 518055 广东省深圳市南山区西丽大学
城清华校区 L 楼 407 室

袁航. 羧基功能化超顺磁性复合粒子的制备
及其在免疫层析中的应用研究. 《中国博士学位
论文数据库医药卫生科技辑》. 2010, (第 08 期),

审查员 肖吉

(72) 发明人 马岚 袁航 吴峰

(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. Cl.

G01N 33/577(2006. 01)

G01N 33/558(2006. 01)

G01N 33/532(2006. 01)

G01N 33/531(2006. 01)

(56) 对比文件

CN 101498726 A, 2009. 08. 05,

JP 2011017697 A, 2011. 01. 27,

权利要求书2页 说明书10页 附图1页

(54) 发明名称

一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸及其制备
方法

(57) 摘要

本发明公开了一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸及其制备方法。本发明提供的检测恩诺沙星的免疫层析试纸,包括含有超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的样品垫、连接于所述样品垫一端的硝酸纤维素膜、连接于所述硝酸纤维素膜另一端的吸水垫;所述硝酸纤维素膜包被有相互分离的检测线和质控线,所述检测线含有恩诺沙星抗原,所述质控线含有能与所述恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体。本发明的实验证明,用本发明提供的试纸检测恩诺沙星,灵敏度高、特异性强、快速、简便,可实现客观化测定。

1. 一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸,包括含有超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的样品垫、连接于所述样品垫一端的反应垫、连接于所述反应垫另一端的吸水垫;所述反应垫包被有相互分离的检测线和质控线,所述检测线含有恩诺沙星抗原,所述质控线含有能与所述恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体;

所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体为恩诺沙星抗体和超顺磁性复合粒子以肽键共价结合形成的聚合体;

所述恩诺沙星抗体为恩诺沙星单克隆抗体;

所述恩诺沙星抗原为恩诺沙星半抗原与载体蛋白的偶联物;所述恩诺沙星半抗原为恩诺沙星;所述载体蛋白为 BSA;所述载体蛋白与恩诺沙星半抗原的偶联比为 1:10;

所述与所述恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体为羊抗鼠 IgG 抗体;所述恩诺沙星抗原和所述羊抗鼠 IgG 抗体的浓度均为 1mg/ml;

所述超顺磁性复合粒子为 Fe_3O_4 纳米粒子;

所述超顺磁性复合粒子的粒径为 100nm;

所述超顺磁性复合粒子的磁饱和强度为 40emu/g,对应的外磁场响应速度为 20 秒;所述超顺磁性复合粒子表面的羧基含量为 $80 \mu\text{mol/g}$;

所述恩诺沙星抗体亲和常数为 10^8M^{-1} ;

所述反应垫为硝酸纤维素膜;

所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体按照如下方法制备:

1) 将每 2.5mg 超顺磁性复合粒子、0.96mg 1-乙基-(3-二甲基氨基丙基)碳二亚胺、1.15mg N-羟基丁二酰亚胺和 1ml 浓度为 0.1M、pH 值为 4.7 的 2-(N-吗啡啉)乙磺酸缓冲液混匀,反应,得到活化后磁性粒子;反应温度为 37°C ,反应时间为 0.5h;

2) 将每 2.5mg 步骤 1) 得到活化后磁性粒子、0.15mg 恩诺沙星抗体和 0.8ml 浓度为 50mM pH 为 8.5 的硼砂缓冲液混匀、反应,得到含有偶联后磁性粒子的反应液;反应温度为 25°C ,反应时间为 3.5h;

3) 向步骤 2) 得到的反应液中加入 BSA 混匀得到混合液、反应,得到含有封闭后磁性粒子的反应液;反应温度为 37°C ,反应时间为 0.5h;

所述 BSA 在所述混合液中的质量百分浓度为 5%;

所述恩诺沙星抗原按照如下方法制备:

A) 取每 35.9mg 恩诺沙星、3ml N,N-二甲基甲酰胺和 3ml 二氧六环混合得到混合液 a,所述混合温度为 25°C ,所述混合时间为 30min,所述混合的方式为震荡;

B) 将每 6ml 的步骤 A) 得到的混合液 a 和 26.2 μl 三丁基正胺混合,得到混合液 b,向混合液 b 中加入 1.5 μl 氯甲酸异丁酯反应;得到活化好的恩诺沙星溶液;所述混合的温度为 4°C ,所述混合的时间为 15min,所述反应的温度为 25°C ,所述反应的时间为 1h;

C) 取每 100mg 载体蛋白溶解于 10ml 浓度 0.1mol/L, pH 为 8.5 的硼酸钠溶液中得到载体蛋白硼酸溶液;

D) 将每 6ml 步骤 B) 得到的活化好的恩诺沙星溶液加入 10ml 步骤 C) 得到的所述载体蛋白硼酸溶液中,反应,得到混合液 c,透析、冻干,得到恩诺沙星抗原;所述反应的温度为 4°C ,反应时间为 12h;

所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的制备方法中:

在所述步骤 3)后,还包括将所述含有封闭后磁性粒子的反应液中的封闭后磁性粒子进行洗涤、悬浮,得到超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的步骤,所述洗涤液和悬浮液均为浓度为 0.02M pH 为 7.4 的 PBS 缓冲液。

2. 一种制备检测恩诺沙星的免疫层析试纸的方法,包括如下步骤:

I、分别制备样品垫和含有检测线和质控线的反应垫;

II、将步骤 I 得到的样品垫、步骤 I 得到的含有检测线和质控线的反应垫与吸水垫依次粘贴到背板上,得到检测恩诺沙星的免疫层析试纸;

所述含有检测线和质控线的反应垫按照如下方法制备:将权利要求 1 中试纸中的所述恩诺沙星抗原和权利要求 1 中试纸中的所述与恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体分别喷在反应垫的两端不同区域,形成检测线和质控线,得到含有检测线和质控线的反应垫;

所述样品垫按照如下方法制备:将权利要求 1 中试纸中的所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体喷到玻璃纤维纸上,得到样品垫。

3. 根据权利要求 2 所述的方法,其特征在于:

在所述样品垫制备方法中:在将所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体喷到所述玻璃纤维纸上前,还包括预处理所述玻璃纤维纸和预处理所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的步骤:

所述预处理所述玻璃纤维纸为将所述玻璃纤维纸在缓冲液中浸泡 1 小时;

所述缓冲液按照如下方法制备:将每 2ml TritonX100、10g BSA、50g 蔗糖和 950ml 浓度为 0.02M、pH 为 7.4 的 PBS 缓冲液混合得到缓冲液,调 pH 到 7.4,并定容到 1000ml;

所述浸泡的时间为 1 小时,浸泡的温度为 37℃;

所述预处理所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体为将所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体稀释,所述稀释倍数为 50 倍;

所述反应垫为硝酸纤维素膜。

4. 根据权利要求 3 所述的方法,其特征在于:

在步骤 I 后,步骤 II 前,还包括干燥步骤 I 得到的样品垫与步骤 I 得到的含有检测线和质控线的硝酸纤维素膜的步骤。

5. 权利要求 1 所述试纸在检测样品中残留恩诺沙星中的应用,所述样品为动物组织样本、动物尿样、饲料、蜂蜜或牛奶样本。

6. 根据权利要求 5 所述的应用,其特征在于:所述样品为猪尿。

一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸及其制备方法

技术领域

[0001] 本发明涉及恩诺沙星残留物的检测试剂,具体涉及一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸及其制备方法。

背景技术

[0002] 恩诺沙星 (Enrofloxacin, EF) 是一种动物专用的氟喹诺酮类 FQs 药物,为人工合成的广谱杀菌性抗菌药物,广泛用于水产及畜禽养殖,已经成为我国目前常用的渔药和兽药之一。近年来关于 FQs 药物临床应用时所产生的耐药性、残留毒性以及不良反应的报越来越多,食品中相应残留的检测也愈加引起人们的重视。我国是水产品生产、消费和出口大国,恩诺沙星是近几年对水产品主要监控的药残之一。目前现场筛查用检测试剂多用恩诺沙星胶体金试纸进行检测,但因其灵敏度低不能很好满足要求,因此需要开发可在现场更为准确和快速的检测方法。

[0003] 基于抗原-抗体免疫学反应的侧流免疫层析检测技术 (LFIA) 是 20 世纪 90 年代初发展起来的新兴技术,因其快捷方便的特性,非常适宜用于现场的快速监测。但目前该类技术多采用胶体金作为信号标记分子,受其灵敏度等的限制,只能用于定性检测。

[0004] 超顺磁性复合粒子具有良好的磁学特性,由于其受背景干扰小,特别适宜于不含磁性物质的生物样品的检测。胶体金和荧光标记分子用于侧流免疫层析检测时,只可在其检测区膜表面观测到约 10% 的信号分子强度,而用超顺磁性复合粒子作为标记材料,则可检测到检测区膜三维立体结构中的所有磁信号分子,可极大提高灵敏度,并可用对应的磁信号检测仪达到定量测定,因此,超顺磁性复合粒子是近年来在 LFIA 中受到关注的材料。

[0005] 然而,目前报道的生物检测用磁性纳米复合粒子多采用化学法如共沉淀法先制备得到有机相的磁性纳米粒子后,再采用硅 (SiO_2) 或聚苯乙烯、聚丙烯酸、明胶等高分子材料对其表面进行稳定化包覆修饰,以得到稳定的、水溶性的磁性标记材料。但这些制备修饰方法往往较为繁琐复杂,得到的超顺磁性复合粒子在尺寸大小、生物相容性、饱和磁强度、外磁场响应速度、稳定性和标记效率等方面不能同时满足 LFIA 的要求;其尺寸多在 200 ~ 300nm 之间,由于磁珠颗粒偏大,在试纸上的泳动时间较慢,显色时间较长;而太小的粒子又无法提供足够的磁共振信号;另外还有生物相容性不稳定、磁珠容易聚合等问题;这些不足限制了超顺磁性复合粒子在 LFIA 中的应用。

发明内容

[0006] 本发明的一个目的是提供一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸。

[0007] 本发明提供的检测恩诺沙星的免疫层析试纸,包括含有超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的样品垫、连接于所述样品垫一端的反应垫、连接于所述反应垫另一端的吸水垫;所述反应垫包被有相互分离的检测线和质控线,所述检测线含有恩诺沙星抗原,所述质控线含有能与所述恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体。

[0008] 所述反应垫为硝酸纤维素膜;

[0009] 所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体为恩诺沙星抗体和超顺磁性复合粒子的肽键共价结合形成的聚合体；

[0010] 所述恩诺沙星抗体为恩诺沙星单克隆抗体或恩诺沙星多克隆抗体，所述恩诺沙星抗体具体为恩诺沙星单克隆抗体（北京圣迪隆生物科技有限公司，ENX-088）；

[0011] 所述恩诺沙星抗原为恩诺沙星半抗原与载体蛋白的偶联物；小分子抗原物质与载体蛋白偶联时，每个载体蛋白分子上所连接的半抗原的平均数目称为偶联比或结合比。为达到载体蛋白与 NC 膜的良好结合，同时又能最大程度地保证恩诺沙星半抗原空间位点的延展，选择合适的偶联比是非常重要的。偶联比的大小与半抗原功能基团的活性、位阻、反应投料比及反应条件有关。一般通过调节半抗原与载体的摩尔比、反应环境 pH 值、温度、离子强度等来控制偶联比。

[0012] 所述载体蛋白与所述恩诺沙星半抗原的偶联比为 1 : 8 ~ 1 : 10，适于抗原的包被和恩诺沙星半抗原空间位点的延展，所述载体蛋白与所述恩诺沙星半抗原的偶联比具体为 1 : 10；

[0013] 所述与所述恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体为羊抗鼠 IgG 抗体；

[0014] 所述恩诺沙星抗原和所述羊抗鼠 IgG 抗体的浓度均为 1mg/ml。

[0015] 所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体按照如下方法制备：

[0016] 1) 将每 2.5mg 超顺磁性复合粒子、0.96mg 1-乙基-(3-二甲氨基丙基)碳二亚胺(EDC)、1.15mg N-羟基丁二酰亚胺(NHS)和 1ml 浓度为 0.1M、pH 值为 4.7 的 2-(N-吗啡啉)乙磺酸(MES)缓冲液（称取 1.066g MES、0.45g NaCl 溶于 50ml 纯水，调 pH 至 4.7）混匀，反应，得到活化后磁性粒子；

[0017] 2) 将每 2.5mg 步骤 1) 得到活化后磁性粒子、0.15mg 恩诺沙星抗体和 0.8ml 浓度为 50mM pH 为 8.5 的硼砂缓冲液混匀、反应，得到含有偶联后磁性粒子的反应液；

[0018] 3) 向步骤 2) 得到的反应液中加入 BSA 混匀得到混合液、反应，得到含有封闭后磁性粒子的反应液；

[0019] 所述 BSA 在所述混合液中的浓度为 5%（质量百分含量）。

[0020] 所述恩诺沙星抗原按照如下方法制备：

[0021] A) 取每 35.9ng 恩诺沙星、3ml N,N-二甲基甲酰胺(DMF)和 3ml 二氧六环（二氧六环本身为溶液）混合得到混合液 a，

[0022] B) 将每 6ml 的步骤 1) 得到的混合液 a 和 26.2 μ l 三丁基正胺混合，得到混合液 b，向混合液 b 中加入 1.5 μ l 氯甲酸异丁酯反应；得到活化好的恩诺沙星溶液；

[0023] C) 取每 100mg 载体蛋白溶解于 10ml 浓度 0.1mol/L，pH 为 8.5 的硼酸钠溶液中得到载体蛋白硼酸溶液；

[0024] D) 将每 6ml 步骤 B 得到的活化好的恩诺沙星溶液加入 10ml 步骤 C 得到的所述载体蛋白硼酸溶液中，反应，得到混合液 c。

[0025] 所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的制备方法中：

[0026] 步骤 1) 中，反应温度为 37℃，反应时间为 0.5h；

[0027] 步骤 2) 中，反应温度为 25℃，反应时间为 3.5h；

[0028] 步骤 3) 中，反应温度为 37℃，反应时间为 0.5h。

[0029] 所述恩诺沙星抗原的制备方法中：

[0030] 步骤 A) 中, 所述混合温度为 25℃, 所述混合时间为 30min, 所述混合的方式为震荡;

[0031] 步骤 B) 中, 所述混合的温度为 4℃, 所述混合的时间为 15min, 所述反应的温度为 25℃, 所述反应的时间为 1h;

[0032] 步骤 D) 中, 所述反应的温度为 4℃, 反应时间为 12h。

[0033] 所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的制备方法中:

[0034] 在所述步骤 3) 后, 还包括将所述含有封闭后磁性粒子的反应液中的封闭后磁性粒子进行洗涤、悬浮, 得到超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的步骤, 所述洗涤液和悬浮液均为浓度为 0.02mol/L、pH 为 7.4 的 PBS 缓冲液。

[0035] 所述恩诺沙星抗原的制备方法中,

[0036] 在所述步骤 D) 后还包括将步骤 D) 得到的反应液 c 透析、冻干, 得到恩诺沙星抗原的步骤。

[0037] 所述透析液采用的透析液为浓度为 0.02mol/L、pH 为 7.4 的 PBS 缓冲液, 透析时间为 48h, 每 6h 更换一次透析液。

[0038] 所述恩诺沙星半抗原为恩诺沙星;

[0039] 所述载体蛋白为 BSA;

[0040] 由于恩诺沙星是小分子物质, 其分子表面特性不利于与反应区即 NC 膜的直接结合, 需要将其与载体蛋白进行偶联后才能借助于载体蛋白的表面特性而达成与 NC 膜的良好结合。可用作载体蛋白的有各种动物的血清白蛋白, 如牛血清白蛋白 (Bovine Serum Albumin, BSA)、人血清白蛋白 (Human Serum Albumin, HSA), 还有钥孔血蓝蛋白 (Keyhole Limpet Hemocyanin, KLH)、甲状腺球蛋白、兔血清白蛋白 (RSA)、卵清蛋白 (Ovalbumin, OVA)、纤维蛋白原或兔和鸡的丙种球蛋白等。研究发现, BSA 理化性质稳定, 赖氨酸含量高, 自由氨基多, 在不同的 pH 和离子强度下均有较大的溶解度, 在含有有机溶剂 (如吡啶、DMF 等) 的情况下均可和半抗原进行偶联, 且在偶联后仍保持可溶状态, 是作为载体蛋白的极佳选择, 故本发明选用 BSA 作为偶联蛋白。

[0041] 所述超顺磁性复合粒子为 Fe_3O_4 纳米粒子;

[0042] 由于该超顺磁性复合粒子要由上述反应板中的样品垫泳动至反应板中间的测试区实现抗原-抗体的特异结合和标记反应, 其粒径太大 ($> 300\text{nm}$) 在试纸上的泳动时间长, 显色时间慢; 在偶联时较容易发生聚集, 并容易产生非特异反应; 粒径太小则磁强度又往往不够。

[0043] 所述超顺磁性复合粒子的粒径为 60 ~ 300nm, 所述粒径具体为 80 ~ 200nm, 所述粒径尤其优选为 100nm; 其粒径的偏差 (CV) 在 10 ~ 30% 之间, 较好为 10 ~ 20% 之间, 优选 15%。

[0044] 超顺磁性复合粒子的饱和磁强度及其外磁场响应速度直接决定了检测灵敏度及其精确性的高低, 传统方法制备的超顺磁性复合粒子的饱和磁强度通常都 $< 30\text{emu/g}$, 外磁场响应速度则在 100 ~ 200 秒。

[0045] 为提高其灵敏度及准确性, 所述超顺磁性复合粒子的磁饱和强度为 30 ~ 80emu/g, 对应的外磁场响应速度为 20 ~ 100 秒, 所述超顺磁性复合粒子的磁饱和强度具体为 35 ~ 70emu/g, 对应的外磁场响应速度为 20 ~ 50 秒, 所述超顺磁性复合粒子的磁饱和强度

尤其优选为 40emu/g, 对应的外磁场响应速度为 20 秒。

[0046] 为用于恩诺沙星残留物检测, 超顺磁性复合粒子表面需带有易于与恩诺沙星抗体偶联的基团, 这些基团可以是羧基、氨基等基团, 优化的基团是带羧基的表面官能团, 通常采用化学方法连接抗体, 即用 EDC 和 NHS 活化超顺磁性复合粒子后, 再与抗体发生羧合反应而完成偶联反应。在将恩诺沙星抗体和超顺磁性复合粒子的以肽键共价结合形成的聚合体前, 还包括将超顺磁性复合粒子表面官能团即羧基的活化。

[0047] 超顺磁性复合粒子表面的羧基含量不同会影响到检测的灵敏度, 为提高灵敏度, 所述官能团具体为羧基, 所述羧基的含量为 $50 \sim 500 \mu\text{mol/g}$, 所述羧基的含量具体为 $50 \sim 300 \mu\text{mol/g}$, 所述羧基的含量尤其优选为 $80 \mu\text{mol/g}$ 。

[0048] 在免疫检测中, 抗体的性能指标对于检测的准确性至关重要, 通常而言, 特异性强、亲和力高的抗体, 可以显著地提高检测的准确性。研究发现, 为提高灵敏度, 所述恩诺沙星抗体亲和常数为 $10^6 \sim 10^8 \text{M}^{-1}$; 所述恩诺沙星抗体亲和常数具体为 $10^7 \sim 10^8 \text{M}^{-1}$; 所述恩诺沙星抗体亲和常数尤其优选为 10^8M^{-1} 。

[0049] 本发明的另一个目的是提供一种制备检测恩诺沙星的免疫层析试纸的方法。

[0050] 本发明提供的方法包括如下步骤:

[0051] I、分别制备样品垫和含有检测线和质控线的反应垫;

[0052] II、将步骤 I 得到的样品垫、步骤 I 得到的含有检测线和质控线的反应垫与吸水垫依次粘贴到背板上, 得到检测恩诺沙星的免疫层析试纸;

[0053] 所述含有检测线和质控线的反应垫按照如下方法制备: 将所述恩诺沙星抗原和所述与恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体分别喷在反应垫的两端不同区域, 形成检测线和质控线, 得到含有检测线和质控线的反应垫;

[0054] 所述样品垫按照如下方法制备: 将所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体喷到玻璃纤维纸上, 得到样品垫。

[0055] 在所述样品垫制备方法中: 在将所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体喷到所述玻璃纤维纸上前, 还包括预处理所述玻璃纤维纸和预处理所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的步骤:

[0056] 所述预处理所述玻璃纤维纸为将所述玻璃纤维纸在缓冲液中浸泡 1 小时;

[0057] 所述缓冲液按照如下方法制备: 将每 2ml TritonX100、10g BSA、50g 蔗糖和 950ml 浓度为 0.02M、pH 为 7.4 的 PBS 缓冲液混合得到缓冲液, 调 pH 到 7.4, 并定容到 1000ml;

[0058] 所述浸泡的时间为 1 小时, 浸泡的温度为 37°C ;

[0059] 所述预处理所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体为将所述超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体稀释, 所述稀释倍数为 50 倍。所述稀释液为预处理玻璃纤维纸中所用的缓冲液。

[0060] 所述反应垫为硝酸纤维素膜。

[0061] 在步骤 I 后, 步骤 II 前, 还包括干燥步骤 I 得到的样品垫与步骤 I 得到的含有检测线和质控线的硝酸纤维素膜的步骤。

[0062] 所述试纸在检测样品中残留恩诺沙星中的应用也是本发明保护的范围, 所述样品具体为动物组织样本、动物尿样、饲料、蜂蜜或牛奶样本, 所述样品尤其具体为猪尿。

[0063] 本发明的技术原理:

[0064] 本发明的恩诺沙星检测试剂与超顺磁性复合粒子标记的免疫层析检测技术相关，是采用超顺磁性复合粒子作为标记材料，进行快速免疫层析测定的一类方法，该技术整合了磁性纳米材料化学合成、标记技术、测流免疫层析技术等相关领域的研究。

[0065] 本发明之所以能检测恩诺沙星，在于采用了一种基于超顺磁性复合粒子标记的测流免疫层析检测的方法，即将恩诺沙星抗原和抗鼠 IgG 抗体分别喷涂于位于反应板中间的测试区（由硝酸纤维素膜即 NC 膜构成）的测试线（T 线）和质控线（C 线）处，反应板下端的样品垫上喷涂超顺磁性复合粒子标记的抗恩诺沙星抗体，反应板上端则连接有吸水垫，整个反应板的构成如图 1 所示。基于测流免疫层析的原理，加入待测样品后，样品中的恩诺沙星与 T 线处喷涂的恩诺沙星抗原竞争结合磁标恩诺沙星抗体，在 T 线处形成抗原 - 抗体二元磁标免疫复合物，多余的磁标恩诺沙星抗体则在 C 线处与抗鼠 IgG 形成的磁标免疫复合物。用磁性试纸判读仪测定 T 线处超顺磁性微球的磁强强度，通过与设定的阈值比对而确定其阳性或阴性结果，C 线测定结果则作为该测定方法的质控内标。

[0066] 其具体的技术步骤包括：

[0067] （一）超顺磁性复合粒子标记探针的制备

[0068] 采用适合的纳米超顺磁性复合粒子，活化其表面的羧基后，采用化学偶联的方式将恩诺沙星抗体定向连接到该超顺磁性复合粒子表面。

[0069] （二）测试区 T 线和 C 线处抗原 / 抗体的包被

[0070] 采用专门的喷膜仪器，于测试区的 T 线处喷涂恩诺沙星抗原，于 C 线处喷涂抗鼠 IgG 抗体。

[0071] （三）样品垫处标记探针的包被

[0072] 采用专门的喷涂仪器，于样品垫特定位置处喷涂超顺磁性微球标记的抗恩诺沙星抗体。

[0073] （四）反应板的组装成型

[0074] 按照反应板的结构图（见图 1）要求，于塑料支撑背板中间粘贴作为测试区的硝酸纤维素（NC）膜，于 NC 膜的 T 线端粘贴样品垫，C 线端粘贴吸水垫。在其上面粘贴透明保护膜。采用专门的试纸分切机，将整块反应板分切为一定宽带的纸条，用装有干燥剂的专门的铝箔袋进行包装。

[0075] （五）抗原 - 抗体磁标免疫复合物的形成

[0076] 于上述组装成型的反应板的加样孔处加入待测样品，样品中的恩诺沙星与 T 线处喷涂的恩诺沙星抗原竞争结合磁标恩诺沙星抗体，在 T 线处形成抗原 - 抗体二元磁标免疫复合物，多余的磁标恩诺沙星抗体则在 C 线处与抗鼠 IgG 形成的磁标免疫复合物。

[0077] （六）磁标免疫复合物磁场强度检测

[0078] 用磁性试纸判读仪测定 T 线处超顺磁性微球的磁场强度，通过与设定的阈值比对而确定其阳性或阴性结果，C 线测定结果则作为该测定方法的质控内标。

[0079] 本发明采用的超顺磁性复合粒子是购自深圳市泰勒斯科技有限公司，产品目录号为 MP-2（聚马来酸十六醇酯（PMAH）修饰的水溶性纳米晶 TEM 照片见图 2），所采用的制备方法是将用化学法制得的油溶性 Fe_3O_4 溶解在有机试剂中得到溶液 A，将双亲性齐聚物溶于 3 次蒸馏水中并调节 pH 为 8 ~ 10 得溶液 B，常温下将溶液 B 注入溶液 A 中，混合液进行充分搅拌并使有机溶剂挥发，进行离心分离，将离心分离的产物干燥后即可得水溶性的超顺磁

性复合粒子。用该法制备获得的磁性粒子饱和磁强度高、磁响应快、磁珠尺寸均匀、单分散性好、稳定性强、涌动时间快,可很好地满足 LFIA 的检测要求。

[0080] 所述的抗原-抗体磁标免疫复合物,是指加入检测样品后,经竞争结合,在 T 线处形成的恩诺沙星抗原-磁标恩诺沙星抗体免疫复合物,以及在 C 线处形成的抗鼠 IgG 二抗抗体-磁标恩诺沙星抗体免疫复合物。

[0081] 所述的磁标免疫复合物的磁场强度,是指在 T 线和 C 线处分别滞留的结合磁珠的数量用美国 Quantum Dot 的超顺磁共振检测仪 MAR 测定后所得到的数值。通过优化竞争反应的条件,研究发现,经大量测定不同来源如尿样、血液及组织样品提取液等的正常样本,可确定出各不同来源正常样本的测定均值,以此作为临界值(cutoff)来确定 T 线检测样本的阳性或阴性结果。C 线测定结果则作为该测定方法的质控内标。

[0082] 恩诺沙星的化学名称为 1-环丙基-7-(4-乙基-1-哌嗪基)-6-氟-1,4-二氢-4-氧代-3-喹啉羧酸。

[0083] 本发明的实验证明,通过对超顺磁性复合粒子、恩诺沙星抗原和恩诺沙星抗体分子特性的研究,通过对多种超顺磁性复合粒子制备、包覆及表面修饰条件的优化,选择适合的超顺磁性复合粒子与特异性的抗体进行定向共价化学偶联,获得功能性的磁性标记探针,并通过优化竞争性免疫反应的各种条件,达到对恩诺沙星残留药物的客观检测,实现了对恩诺沙星残留药物的快速和高灵敏测定。具有如下优点:灵敏度高、特异性强、快速、简便,可实现客观化测定。

附图说明

[0084] 图 1 为磁性试纸结构示意图

[0085] 图 2 为水溶性超顺磁性复合粒子电镜图

[0086] 图 3 为恩诺沙星磁性试纸检测值与浓度标准曲线图

具体实施方式

[0087] 下述实施例中所使用的实验方法如无特殊说明,均为常规方法。

[0088] 下述实施例中所用的材料、试剂等,如无特殊说明,均可从商业途径得到。

[0089] 实施例 1、恩诺沙星残留物磁性标记快速检测试纸的制备

[0090] (一)超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的制备

[0091] 采用粒径为 100nm、磁饱和强度为 40emu/g,对应的外磁场响应速度为 20 秒、表面羧基含量为 80 $\mu\text{mol/g}$ 的超顺磁性复合粒子(超顺磁性 Fe_3O_4 纳米粒子)(购自深圳市泰勒斯科技有限公司,产品目录号为 MP-2)标记恩诺沙星抗体。

[0092] 具体方法是:

[0093] 1) 取 2.5mg 的上述磁性粒子用 0.1M 的 MES 缓冲液(称取 1.066g MES、0.45g NaCl 溶于 50ml 纯水,调 pH 至 4.7)洗涤并用 0.4T 的磁架分离富集后,用 1ml 浓度为 0.1M、pH 值为 4.7 的 MES 缓冲液重悬,加入 0.96mg(终浓度为 5mM)的 1-乙基-(3-二甲基氨基丙基)碳二亚胺(EDC)和 1.15mg(终浓度为 10mM)N-羟基丁二酰亚胺(NHS)于其中。反应温度为 37℃,反应半小时后,得到活化后磁性粒子;

[0094] 2) 用 50mM pH = 8.5 的硼砂缓冲液洗涤,取 0.15mg 恩诺沙星单克隆抗体(北京圣

迪隆生物科技有限公司, ENX-088, 恩诺沙星抗体效价 10^6 , 恩诺沙星抗体亲和常数为 10^8M^{-1} 和上述磁性粒子混合到 0.8ml 50mM pH = 8.5 的硼砂缓冲液 (称取 1.9g $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ 溶于 100ml 纯水, 调 pH 至 8.5) 中充分混匀。室温 (25℃) 下反应 3.5 小时, 让抗体和磁性粒子形成稳定的肽键共价结合, 得到含有偶联后磁性粒子的反应液;

[0095] 3) 反应结束后, 向步骤 2) 得到的反应液中加入终浓度为 5% (质量百分含量) 的 BSA (Sigma-aldrich, 85041C) 对剩余活性氨基位点进行封闭, 反应在 37℃ 下进行 0.5 小时, 得到含有封闭后磁性粒子的反应液; 完成后, 用 pH = 7.4 的 0.02M PBS 缓冲液 (称取 2.3g Na_2HPO_4 、0.524g NaH_2PO_4 、 H_2O 、8.77g NaCl 溶于 1L 纯水, 调 pH 至 7.4) 洗涤, 重悬后 4℃ 保存待用, 得到超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体。

[0096] (二) 恩诺沙星抗原的合成

[0097] 恩诺沙星半抗原为恩诺沙星 (北京恒元启天化工技术研究院, 30235CDCT-C13170000)。

[0098] 恩诺沙星为喹诺酮类药物, 分子本身带羧基, 可直接与蛋白偶联。

[0099] 具体步骤为:

[0100] 1) 取 35.9mg 恩诺沙星、3ml N, N-二甲基甲酰胺 (DMF) 和 3ml 二氧六环 (二氧六环本身为溶液) 混合得到混合液 a, 混合的温度为 25℃, 混合的时间为 30min, 混合的方式为震荡;

[0101] 2) 6ml 的步骤 1) 得到的混合液 a、26.2 μl (终浓度为 0.1mmol) 三丁基正胺在 4℃ 下搅拌 15min, 得到混合液 b, 向混合液 b 中加入 1.5 μl 氯甲酸异丁酯 (约 0.1mmol) 在 25℃ 下搅拌活化 1h; 得到活化好的恩诺沙星溶液;

[0102] 3) 100mg BSA 溶解于 10ml 0.1mol/L, pH 为 8.5 的硼酸钠溶液中得到 BSA 硼酸溶液, 4℃ 下保存待用;

[0103] 4) 将 6ml 活化好的恩诺沙星溶液在冰浴 (4℃) 下通过分液漏斗缓慢逐滴加入 10ml BSA 硼酸溶液中, 搅拌反应 12h, 得到混合液 c;

[0104] 5) 将所得混合液 c 于浓度为 0.02mol/L, pH 为 7.4 的 PBS 溶液中 4℃ 透析 48h, 每 6h 更换一次透析液, 除去未反应的小分子。所得产品用冻干机冻干, 于 -20℃ 保存, 得到恩诺沙星抗原。

[0105] (三) 恩诺沙星磁标快速检测试纸的制备

[0106] 采用 0.02M PBS (pH = 7.4) 缓冲液, 将羊抗鼠 IgG 抗体 (长沙博优生物科技有限公司, ABGAM-0500) 和上述 (二) 得到的恩诺沙星抗原的浓度均配制为浓度 1mg/ml, 选用 BioDot 的 XYZ3050 喷膜系统中的 BioJet 喷头将羊抗鼠 IgG 抗体喷至硝酸纤维素膜 (NC 膜) 的控制线 (Control Line, C 线) 位置, 将上述 (二) 得到的恩诺沙星抗原喷至检测线 (Test Line, T 线) 位置, 于相对湿度为 10% 以下的干燥车间进行抽湿 4 小时后干燥待用。用膜处理缓冲液 (每 1L 所述缓冲液按照如下方法制备: 将每 2ml TritonX100、10g BSA、50g 蔗糖和 950ml 浓度为 0.02M、pH 为 7.4 的 PBS 缓冲液混合得到缓冲液, 调 pH 到 7.4, 并定容到 1000ml) 浸泡玻璃纤维纸 1 小时, 浸泡的温度为 37℃, 于同样的抽湿条件进行抽湿 4 小时后, 用上述膜处理缓冲液按 50 倍稀释顺磁性复合粒子标记的恩诺沙星抗体后, 采用 BioDot 的 XYZ3050 喷膜系统中的 AirJet 喷头将此稀释磁标抗体喷涂至上述处理过的硝酸纤维素膜上制备形成样品垫, 于同样的抽湿条件进行干燥。在 10 万级洁净和干燥的车间中把上述

干燥好的 NC 膜、磁垫、吸水纸、背板和保护膜按图 1 所示进行搭配组装后,采用 BioDot 的 CM4000 裁切系统将贴好的纸板裁切为 5mm/ 条的宽度,装入检测用夹片待用,得到检测恩诺沙星的免疫层析试纸。

[0107] 该试纸的结果示意图如图 1 所示。

[0108] 实施例 2、恩诺沙星残留物的免疫层析试纸灵敏度、交叉反应和准确度的检测。

[0109] 1、灵敏度的测定

[0110] 称取适量恩诺沙星(北京恒元启天化工技术研究院,产品目录号:30235CDCT-C13170000),以 0.01M 氢氧化钠溶液溶解配制为 100ug/ml 的标准储备溶液。用 0.02M 的 PBS (pH = 7.4) 稀释配制为 0、0.001、0.005、0.01、0.05、0.1、0.5、1、5、10ug/L 的标准溶液,分别加入由实施例 1 得到的检测恩诺沙星的免疫层析试纸中,并采用超顺磁共振检测仪 MAR (Magna BioSciences, 8094-101-01&8094-101-02) 读取。检测步骤:检测前先将待检测样品恢复室温 (25℃),用精确移液器取待检测样品 100 μl 垂直缓慢滴入磁性试纸条的加样端,然后滴入 50ul 冲洗液 (0.02M, pH 7.4, PBS), 20 分钟后用 MAR 进行测试。

[0111] 其检测结果如下表 1 所示。从检测结果数据中可以发现恩诺沙星浓度为 0.001ug/L 时检测值与 0ug/L 时的检测值有交叉,当浓度为 0.005ug/L 时检测值与 0ug/L 值可以完全区分开,且浓度曲线 $R^2 = 0.9888$,线性较好,说明试纸的检测灵敏度能达到 0.005ug/L。

[0112] 恩诺沙星磁性试纸检测值与浓度曲线图如图 3 所示。

[0113] 表 1 恩诺沙星不同浓度样品的磁性试纸检测值

[0114]

恩诺沙星浓度(ug/L)

[0115]

		0	0.001	0.005	0.01	0.05	0.1	0.5	1	5	10
检测值	测试 1	676.8	685.3	613.2	537.7	441.4	367.1	236.4	159.2	55.9	21.5
	测试 2	693.5	667.2	625.6	529.3	433.6	372.5	243.5	145.8	44.7	22.6
	平均值	685.15	676.25	619.4	533.5	437.5	369.8	239.95	152.5	50.3	22.05

[0116] 2、交叉反应的测定

[0117] 选择环丙沙星(北京恒元启天化工技术研究院,30233CDCT-C11668500)、达氟沙星(Sigma-aldrich,33700-100MG-R)、诺氟沙星(北京恒元启天化工技术研究院,30234CDCT-C15648000)、依诺沙星(北京恒元启天化工技术研究院,29641NIC-130453)、氧氟沙星(北京恒元启天化工技术研究院,30237CDCT-C15717000)和培诺沙星(Sigma-aldrich,33899-100MG-R),分别配成系列浓度,用由实施例 1 的检测恩诺沙星的免疫层析试纸进行检测。计算各竞争物的 IC50,用以下公式分别计算这 5 种药物与 CAP 磁性试纸的交叉反应率。计算公式为:交叉反应率(%) = $[IC_{50}(CAP)/IC_{50}(\text{待测药物})] \times 100$ 。

[0118] 测定及计算结果如表 2 所示。结果显示恩诺沙星磁性试纸对环丙沙星完全交叉,对达氟沙星有一定交叉,对其余几种交叉率较小。

[0119] 表 2 恩诺沙星磁性试纸与其它药物的交叉反应

[0120]

药物名称	交叉反应率%
恩诺沙星	100
环丙沙星	100
达氟沙星	15
诺氟沙星	1.5
依诺沙星	1
氧氟沙星	<0.1
培诺沙星	<0.1

[0121] 3、准确性和回收率的测定

[0122] 3.1 尿液试样：

[0123] 澄清的尿液可直接用于检测，若尿液混浊需要先离心（4000g）10min，取上清进行检测。

[0124] 3.2 准确性的测定方法

[0125] 待测猪尿样品 60 份由深圳出入境检验检疫局动植物检验检疫技术中心提供，且已知其中 55 份（编号为 1-55）为阴性样品，5 份（编号为 56-60）为阳性样品。用由实施例 1 得到的检测恩诺沙星的免疫层析试纸与美国 Beacon 公司 ELISA 试剂盒同时检测 60 份样品；

[0126] 用磁性试纸判读仪测定 T 线处超顺磁性微球的磁场强度，通过与设定的阈值比对而确定其阳性或阴性结果，C 线测定结果则作为该测定方法的质控内标。

[0127] 阈值小于 635 的为阳性，阈值大于 635 的为阴性。

[0128] 3.3 准确性的测定

[0129] 由实施例 1 得到的检测恩诺沙星的免疫层析试纸的检测结果为编号为 1-55 的样品为阴性，其阈值分别为 683.2、661.5、676.9、684.8、673.4、695.3、684.7、688.6、680.1、671.3、687.3、689.7、668.8、673.2、685.3、683.7、673.9、694.2、695.6、697.1、692.5、677.4、686.8、684.3、690.2、699.8、697.5、680.8、683.4、685.7、674.6、691.3、698.5、694.3、688.7、680.4、674.8、664.3、692.4、681.2、673.7、686.9、678.5、696.9、689.4、697.6、688.5、687.2、679.3、698.8、692.2、685.7、689.6、685.5、671.5。

[0130] 编号为 56-60 的样品为阳性，其阈值分别为 541.3、365.5、247.8、142.9、58.7。

[0131] 美国 Beacon 公司 ELISA 试剂盒的检测结果与上述试纸检测结果一致。

[0132] 说明本发明的试纸检测正确。

[0133] 3.4 回收率的测定方法

[0134] 将上述检测阴性的编号 1-10 的 10 份样品混合后，配制添加不同浓度的恩诺沙星（ENR）标准液（0.01、0.1、0.5、1、5ug/L）。添加样品每个测试 5 次，并计算回收率。

[0135] 3.5 回收率的测定

[0136] 回收率测定结果见表 3, 恩诺沙星添加到猪尿中的回收率为 87%~106.4%, 平均回收率 95.08%, 变异系数 6.39%~9.37%, 平均变异系数 7.98%, 准确度较好。

[0137] 表 3 回收率测定

	ENR 添加量	n	ENR 检测值	回收率 (%)	CV (%)
	(ug/L)		($\bar{X} \pm SD$) ug/L		
[0138]	0.01	5	0.0087±0.0007	87	8.00
	0.1	5	0.0952±0.0088	95.2	9.23
	0.5	5	0.47±0.032	94	6.89
	1	5	1.064±0.099	106.4	9.37
	5	5	4.64±0.3	92.8	6.39
[0139]	平均值		95.08	7.98	

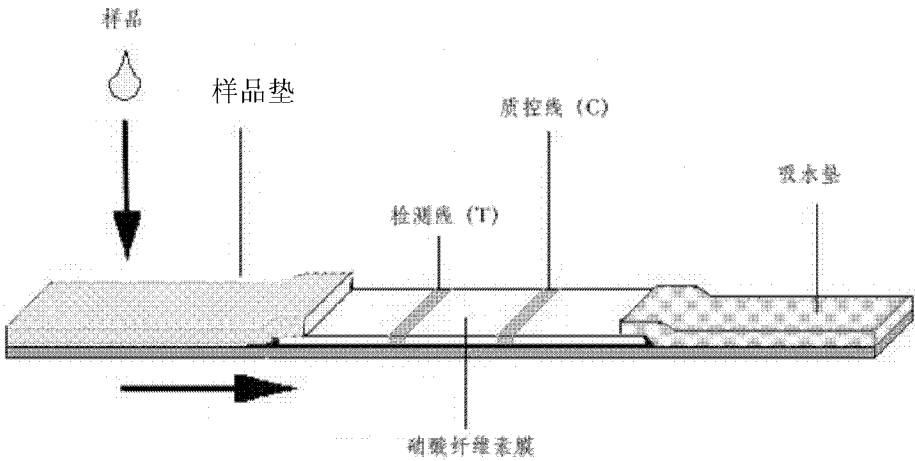


图 1

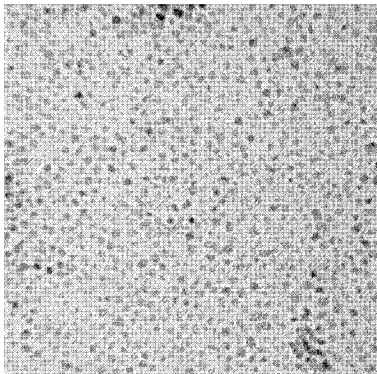


图 2

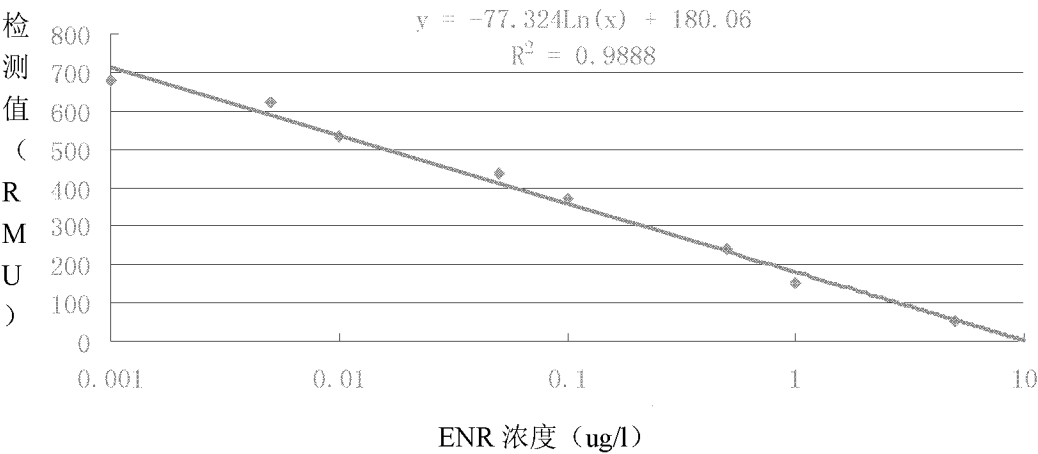


图 3

专利名称(译)	一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸及其制备方法		
公开(公告)号	CN102269765B	公开(公告)日	2014-03-19
申请号	CN201110157590.5	申请日	2011-06-13
[标]申请(专利权)人(译)	清华大学深圳研究生院		
申请(专利权)人(译)	清华大学深圳研究生院		
当前申请(专利权)人(译)	清华大学深圳研究生院		
[标]发明人	马岚 袁航 吴峰		
发明人	马岚 袁航 吴峰		
IPC分类号	G01N33/577 G01N33/558 G01N33/532 G01N33/531		
代理人(译)	关畅		
审查员(译)	肖吉		
其他公开文献	CN102269765A		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明公开了一种检测恩诺沙星的免疫层析试纸及其制备方法。本发明提供的检测恩诺沙星的免疫层析试纸，包括含有超顺磁性复合粒子标记恩诺沙星抗体的样品垫、连接于所述样品垫一端的硝酸纤维素膜、连接于所述硝酸纤维素膜另一端的吸水垫；所述硝酸纤维素膜包被有相互分离的检测线和质控线，所述检测线含有恩诺沙星抗原，所述质控线含有能与所述恩诺沙星抗体特异结合的抗抗体。本发明的实验证明，用本发明提供的试纸检测恩诺沙星，灵敏度高、特异性强、快速、简便，可实现客观化测定。

