## (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 109870578 A (43)申请公布日 2019.06.11

(21)申请号 201711259264.9

(22)申请日 2017.12.04

(71)申请人 天津康尔克生物科技有限公司 地址 301700 天津市武清区大碱厂镇兰家 庄村西

(72)发明人 兰成杰 陶剑

(51) Int.CI.

GO1N 33/577(2006.01) GO1N 33/535(2006.01)

权利要求书1页 说明书6页

#### (54)发明名称

一种胱抑素C检测试剂盒

#### (57)摘要

本发明涉及一种胱抑素C检测试剂盒,属于免疫检测分析技术领域。所述试剂盒包含有样本稀释液、洗涤液、显色液及终止液、酶标记物,所述酶标记物为辣根过氧化物酶标记的可溶性胱抑素C单克隆抗体,所述检测试剂盒还包括:多个不同浓度的可溶性胱抑素C标准品、可溶性胱抑素C质控品、以及微孔反应板,所述微孔反应板包被可溶性胱抑素C单克隆抗体。所述试剂盒中的多种不同浓度的可溶性胱抑素C标准品无需进行稀释处理可以直接使用,简化了操作步骤,缩短了检测时间,实现了高效、快速检测,同时可溶性胱抑素C质控品可以鉴定检测结果是否准确,不同浓度的胱抑素C标准品可以得到不同规格的检测试剂盒,适应不同客户的使用需求。

1.一种胱抑素C检测试剂盒,其特征在于:所述试剂盒包含有样本稀释液、洗涤液、显色液及终止液、酶标记物,所述酶标记物为辣根过氧化物酶或标记的可溶性胱抑素C单克隆抗体;所述检测试剂盒还包括:多个不同浓度的可溶性胱抑素C标准品、可溶性胱抑素C质控品、以及微孔反应板,所述微孔反应板包被可溶性胱抑素C单克隆抗体;

所述多个不同浓度的可溶性胱抑素C标准品的浓度依次为0ng/m1、6.4ng/m1、16ng/m1、40ng/m1、100ng/m1 和200ng/m1。

- 2.根据权利要求1所述的一种脱抑素C检测试剂盒,其特征在于:所述可溶脱抑素C质控品包括低值范围质控品和高值范围质控品,所述低值范围质控品浓度为24~36ng/ml,所述高值范围质控品浓度为48~72ng/ml。
- 3.根据权利要求1所述的一种胱抑素C检测试剂盒,其特征在于:所述低值范围质控品浓度为30ng/m1,所述高值范围质控品浓度为60ng/m1。
- 4.根据权利要求1~3任一项所述的一种胱抑素C检测试剂盒,其特征在于:所述可溶性 胱抑素C标准品的制备方法为:以胎牛血清处理基质对可溶性胱抑素C抗原进行稀释,配制 得到可溶性胱抑素C标准品。
- 5.根据1~3任一项所述的一种胱抑素C检测试剂盒,其特征在于:所述质控品的制备方法为:以胎牛血清处理基质对可溶胱抑素C抗原进行稀释,配制得到可溶性胱抑素C质控品。
- 6.根据权利要求4所述的一种胱抑素C检测试剂盒,其特征在于:以胎牛血清处理基质对可溶胱抑素C抗原进行稀释,配制得到可溶性胱抑素C质控品。

## 一种胱抑素C检测试剂盒

#### 技术领域

[0001] 本发明涉及一种胱抑素C(CysC)检测试剂盒,属于免疫检测分析技术领域。

#### 背景技术

[0002] 肾脏疾病是临床上一种常见的疾病,迄今为止,早诊断、早治疗以及逆转损伤的肾功能是唯一能阻止肾脏疾病恶化的途径。临床评价肾脏疾病进展和严重程度一般以肾功能为参考,以肾小球滤过率(GFR)作为反映肾功能最重要的指标。

[0003] 胱抑素C,是一种半胱氨酸蛋白酶抑制剂,也被称为γ-微量蛋白或γ-后球蛋白,且是一种低分子量、碱性非糖化蛋白质,其分子量为13.3KD,由122个氨基酸残基组成,可由机体所有有核细胞产生,产生率恒定。循环中的胱抑素C仅经肾小球滤过而被清除,为反映肾小球滤过率变化的内源性标志物,并在近曲小管重吸收,但重吸收后被完全代谢分解,不返回血液。因此,可以通过血液中胱抑素C的浓度来反映肾小球的过滤速率。而且,胱抑素C血清浓度不受敏症过程、性别、年龄和肌肉重量影响,是反映肾小球滤过率变化的理想同源性标志物,并逐步发展为评估肾功能的一项敏感性好、特异性高的指标。

[0004] 因此,对胱抑素C的快速、全面、准确、特异检测显得尤为重要。到目前为止,商品的 胱抑素C检测手段都尚存在一定局限性。

### 发明内容

[0005] 有鉴于此,本发明的目的在于提供一种胱抑素C检测试剂盒,所述试剂盒可胱抑素C进行快速、全面、准确、特异的检测。

[0006] 为实现本发明的目的,提供以下技术方案。

[0007] 一种胱抑素C检测试剂盒,所述试剂盒包含有样本稀释液、洗涤液、显色液及终止液、酶标记物,所述酶标记物为辣根过氧化物酶标记的可溶性胱抑素C单克隆抗体;所述检测试剂盒还包括:多个不同浓度的可溶性胱抑素C标准品、可溶性胱抑素C质控品、以及微孔反应板,所述微孔反应板包被可溶性胱抑素C单克隆抗体。

[0008] 所述多个不同浓度的可溶性胱抑素C标准品的浓度依次为0ng/ml、6.4ng/ml、16ng/ml、40ng/ml、100ng/ml和200ng/ml。

[0009] 优选的,所述可溶性胱抑素C标准品的制备方法为:以胎牛血清处理基质对可溶性 胱抑素C抗原进行稀释,配制得到可溶性胱抑素C标准品。

[0010] 优选的,所述可溶胱抑素C质控品包括低值范围质控品和高值范围质控品,所述低值范围质控品浓度为24~36ng/ml,所述高值范围质控品浓度为48~72ng/ml。

[0011] 优选的,所述低值范围质控品浓度为30ng/m1,所述高值范围质控品浓度为60ng/m1。

[0012] 优选的,所述质控品的制备方法为:以胎牛血清处理基质对可溶胱抑素C抗原进行稀释,配制得到可溶性胱抑素C质控品。

[0013] 一种本发明所述胱抑素C检测试剂盒的制备方法,包括如下步骤:

[0014] (1)制备可溶性胱抑素C标准品和可溶性胱抑素C质控品:使用胎牛血清处理基质将可溶性胱抑素C抗原稀释得到可溶胱抑素C标准品,同时使用胎牛血清处理基质将可溶性胱抑素C稀释得到质控品;

[0015] (2) 制备可溶胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板:吸取可溶性胱抑素C单克隆抗体,加入0.01mo1/L,pH=7.2的磷酸盐溶液中进行稀释,4℃储存备用;取微孔板,每孔加入100μL稀释后的可溶性胱抑素C单克隆抗体,覆膜后置于4℃包被18~22小时;甩去孔内液体,每孔加入200μL内含1~3%牛血清白蛋白、3~5%蔗糖、0.05~0.15%Priclin300的0.01mo1/L,pH=7.4的磷酸盐溶液,覆膜后置于4℃封闭18~22小时;甩去孔内液体,并在吸水纸上拍干,室温下干燥2~4天后真空密封包装,得到可溶性胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板,所述微孔反应板保存于4℃。

[0016] (3) 制备辣根过氧化物酶标记的可溶性脱抑素C单克隆抗体:称取辣根过氧化物酶 2mg,溶解于1mL去离子水中,加入 $1\sim 2mL$ 浓度为0.05mo1/L的过碘酸钠溶液, $4\sim 2mL$  化缓慢摇动 $30\sim 60min$ ;用浓度为0.001mo1/L,pH=4.4的醋酸钠溶液透析 $18\sim 22$ 小时;加入2mg 可溶性脱抑素C单克隆抗体, $4\sim 2mL$  化避光振荡 $18\sim 22$  小时;加入400 1mL 化 1mL 1mL 化 1mL 化 1mL

[0017] (4) 制备样本稀释液:取磷酸二氢钠1.409g、磷酸氢二钠4.372g、氯化钠8.5g、牛血清白蛋白5g、吐温-200.5mL、加水定容至1L,用氢氧化钠调pH至 $7.4\pm0.1$ ;

[0018] (5) 制备洗涤液:取磷酸二氢钠28.18g、磷酸氢二钠87.44g、氯化钠170g、吐温-2010mL,加水定容至1L,使用时用水稀释20倍;

[0019] (6) 制备显色液:称取100gTMB,用10mLDMS0和10mL无水乙醇配成的混合液溶解,4  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

[0020] (7) 制备终止液:量取50mL浓硫酸沿烧杯壁缓慢地注入870mL水中,混匀,使其被稀释18.4倍,4 $^{\circ}$ C保存。

[0021] 有益效果

[0022] 本发明提供了一种胱抑素C检测试剂盒,试剂盒中的多种不同浓度的可溶性胱抑素C标准品无需进行稀释处理可以直接使用,简化了操作步骤,缩短了检测时间,实现了高效、快速检测,同时可溶胱抑素C质控品可以鉴定检测结果是否准确,多个不同浓度的可溶性胱抑素C微孔反应板使用的可溶性胱抑素C单克隆抗体具有高度特异性,且可溶性胱抑素C标准品可以实现对样本中的可溶性胱抑素C蛋白分子进行专一的定量检测;提供的不同浓度的可溶性胱抑素C标准品可以得到标准曲线,根据标准曲线可以得到待测样品中可溶性胱抑素C的浓度;试剂盒可与全自动酶联反应分析仪相结合,可以进一步有效缩短检测时间,降低检测成本和人力花费。

#### 具体实施方式

[0023] 一种胱抑素C检测试剂盒,包含有微孔反应板、酶标记物、样本稀释液、显色液、终

止液、洗涤液、可溶性胱抑素C标准品、可溶性胱抑素C质控品,其中,酶标记物为辣根过氧化物酶标记的可溶性胱抑素C单克隆抗体,可溶性胱抑素C标准品是以胎牛血清处理基质对可溶性胱抑素C抗原进行稀释得到,可溶性胱抑素C质控品是以胎牛血清处理基质对可溶性胱抑素C抗原进行稀释得到,微孔反应板为包被可溶性胱抑素C单克隆抗体;本试剂盒中的不同浓度可溶性胱抑素C标准品可以直接使用绘制标准曲线,根据样品的OD值由标准曲线得到样品对应的浓度,可溶性胱抑素C质控品用来鉴定检测结果是否准确,酶标记物也无需稀释处理,操作简单,可以有效缩短检测时间,进而降低检测成本和人力花费。

[0024] 上述胎牛血清处理基质的制备方法为:取适量研细后的硫酸铵于室温下边搅拌边加入胎牛血清中,使其终浓度为 $100\sim300$ g/L,4°C放置 $18\sim22$ 小时;10,000转离心 $20\sim40$ 分钟,取上清液滤纸过滤;将滤后上清液装透析袋,于4°C下在10倍体积的生理盐水中透析,每隔 $3\sim5$ 小时更换一次透析液,一共三次;转入10体积的0.05mo1/L硼酸溶液中进行透析,每隔 $3\sim5$ 小时更换一次透析液,一共四次;将透析后的液体放入干净容器内,于56°C热灭活 $1\sim2$ 小时;加入 $0.05\sim0.15$ %的Proclin300和 $0.05\sim0.15$ %的庆大霉素,混合均匀后用0.22山加滤膜过滤除菌得到胎牛血清,于-20°C下保存待用。

[0025] 实施例1

[0026] 一种胱抑素C检测试剂盒的制备方法,包括如下步骤:

[0027] (1)制备可溶性脱抑素C标准品和质控品:取适量研细后的硫酸铵于室温下边搅拌边加入胎牛血清中,使其终浓度为100g/L,4℃放置18小时;10,000转离心20分钟,取上清液滤纸过滤;将滤后上清液装透析袋,于4℃下在10倍体积的生理盐水中透析,每隔3小时更换一次透析液,一共三次;转入10体积的0.05mo1/L硼酸溶液中进行透析,每隔3小时更换一次透析液,一共四次;将透析后的液体放入干净容器内,于56℃热灭活1小时;加入0.05%的Proclin300和0.05%的庆大霉素,混合均匀后用0.22μm滤膜过滤除菌得到胎牛血清处理基质,于-20℃下保存待用;使用上述制备得到的胎牛血清处理基质将可溶性脱抑素C抗原稀释得到6个不同浓度依次为0ng/ml、6.4ng/ml、16ng/ml、40ng/ml、100ng/ml、200ng/ml的可溶性脱抑素C标准品,同时使用胎牛血清处理基质将可溶性脱抑素C抗原稀释得到浓度为30ng/ml低值范围质控品;

[0028] (2) 制备可溶性胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板:吸取适量可溶性胱抑素C单克隆抗体,加入0.01mol/L,pH=7.2的磷酸盐溶液中进行稀释,使其终浓度为 $2\mu$ g/mL,4C储存备用;取微孔板,每孔加入 $100\mu$ L稀释后的可溶性胱抑素C单克隆抗体,覆膜后置于4C包被18小时;甩去孔内液体,每孔加入 $200\mu$ L内含1%牛血清白蛋白、3%蔗糖、0.05% Priclin300的0.01mol/L,pH=7.4的磷酸盐溶液,覆膜后置于4C封闭18小时;甩去孔内液体,并在吸水纸上拍干,室温下干燥2天后真空密封包装,得到可溶性胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板,所述微孔反应板保存于4C;

[0029] (3) 制备辣根过氧化物酶标记的可溶性胱抑素C单克隆抗体:称取辣根过氧化物酶 2mg,溶解于1mL去离子水中,加入1mL浓度为0.05mo1/L的过碘酸钠溶液,4 C 缓慢摇动 30min;用浓度为0.001mo1/L,pH=4.4的醋酸钠溶液透析18小时;加入2mg可溶性胱抑素C单克隆抗体,4 C 避光振荡18小时;加入400  $\mu$  L 浓度为0.2mo1/L 的 $NaBH_4$  溶液,用浓度为0.02mo1/L,pH=7.4的磷酸缓冲液透析18小时;用HPLC二次纯化,收集蛋白峰,加入等体积甘油,得到辣根过氧化物酶标记的可溶性单克隆抗体,于-20 C 保存;

[0030] (4) 制备样本稀释液:取磷酸二氢钠1.409g、磷酸氢二钠4.372g、氯化钠8.5g、牛血清白蛋白5g、吐温-200.5mL、加水定容至1L,用氢氧化钠调pH至7.4±0.1;

[0031] (5) 制备洗涤液:取磷酸二氢钠28.18g、磷酸氢二钠87.44g、氯化钠170g、吐温-2010mL,加水定容至1L,使用时用水稀释20倍;

[0032] (6)制备显色液:称取100gTMB,用10mLDMS0和10mL无水乙醇配成的混合液溶解,4℃避光保存备用;配制0.1mo1/L,pH=4.0的柠檬酸溶液;向1000mL所述配制的柠檬酸溶液中加入100mg过氧化氢尿素;溶解充分后,加入PVP,使其终浓度为0.2%,4℃放置18小时;加入事先溶解的TMB混合液,并加入2%聚乙二醇,加水定容至1000mL,4℃避光保存;

[0033] (7) 制备终止液:量取50mL浓硫酸沿烧杯壁缓慢地注入870mL水中,混匀,使其被稀释18.4倍,4℃保存。

[0034] 实施例2

[0035] 一种胱抑素C检测试剂盒的制备方法,包括如下步骤:

[0036] (1)制备可溶性胱抑素C标准品和质控品:取适量研细后的硫酸铵于室温下边搅拌边加入胎牛血清中,使其终浓度为200g/L,4℃放置20小时;10,000转离心30分钟,取上清液滤纸过滤;将滤后上清液装透析袋,于4℃下在10倍体积的生理盐水中透析,每隔4小时更换一次透析液,一共三次;转入10体积的0.05mo1/L硼酸溶液中进行透析,每隔4小时更换一次透析液,一共四次;将透析后的液体放入干净容器内,于56℃热灭活1.5小时;加入0.1%的Proclin300和0.1%的庆大霉素,混合均匀后用0.22μm滤膜过滤除菌得到胎牛血清处理基质,于-20℃下保存待用;使用上述制备得到的胎牛血清处理基质将可溶性胱抑素C抗原稀释得到6个不同浓度依次为0ng/ml、6.4ng/ml、16ng/ml、40ng/ml、100ng/ml、200ng/ml的可溶性胱抑素C标准品,同时使用胎牛血清处理基质将可溶性胱抑素C抗原稀释得到浓度为30ng/ml低值范围质控品和浓度为60ng/ml高值范围质控品;

[0037] (2)制备可溶性胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板:吸取适量可溶性胱抑素C单克隆抗体,加入0.01mol/L,pH=7.2的磷酸盐溶液中进行稀释,使其终浓度为 $4\mu g/mL$ ,4 C储存备用;取微孔板,每孔加入 $100\mu L$ 稀释后的可溶性胱抑素C单克隆抗体,覆膜后置于4 C包被20 小时;甩去孔内液体,每孔加入 $200\mu L$ 内含2 % 牛血清白蛋白、4 % 蔗糖、0.1 % Priclin300的0.01mol/L,pH=7.4的磷酸盐溶液,覆膜后置于4 C封闭20 小时;甩去孔内液体,并在吸水纸上拍干,室温下干燥3天后真空密封包装,得到可溶性胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板,所述微孔反应板保存于4 C;

[0038] (3) 制备辣根过氧化物酶标记的可溶性脱抑素C单克隆抗体:称取辣根过氧化物酶 2mg,溶解于1mL去离子水中,加入1.5mL浓度为0.05mo1/L的过碘酸钠溶液,4 C 缓慢摇动 45min;用浓度为0.001mo1/L,pH=4.4的醋酸钠溶液透析20小时;加入2mg可溶性脱抑素C单克隆抗体,4 C 避光振荡20小时;加入400  $\mu$  L 浓度为0.2mo1/L 的 $NaBH_4$  溶液,用浓度为0.02mo1/L,pH=7.4的磷酸缓冲液透析20小时;用HPLC二次纯化,收集蛋白峰,加入等体积甘油,得到辣根过氧化物酶标记的可溶性单克隆抗体,于-20 C 保存;

[0039] (4) 制备样本稀释液:取磷酸二氢钠1.409g、磷酸氢二钠4.372g、氯化钠8.5g、牛血清白蛋白5g、吐温-200.5mL、加水定容至1L,用氢氧化钠调pH至 $7.4\pm0.1$ ;

[0040] (5) 制备洗涤液:取磷酸二氢钠28.18g、磷酸氢二钠87.44g、氯化钠170g、吐温-2010mL,加水定容至1L,使用时用水稀释20倍;

[0041] (6)制备显色液:称取100gTMB,用10mLDMS0和10mL无水乙醇配成的混合液溶解,4℃避光保存备用;配制0.1mo1/L,pH=4.5的柠檬酸溶液;向1000mL所述配制的柠檬酸溶液中加入150mg过氧化氢尿素;溶解充分后,加入PVP,使其终浓度为0.4%,4℃放置20小时;加入所述步骤(1)事先溶解的TMB混合液,并加入3%聚乙二醇,加水定容至1000mL,4℃避光保存;

[0042] (7) 制备终止液:量取50mL浓硫酸沿烧杯壁缓慢地注入870mL水中,混匀,使其被稀释18.4倍,4℃保存。

[0043] 实施例3

[0044] 一种胱抑素C试剂盒的制备方法,包括如下步骤:

[0045] (1)制备可溶性胱抑素C标准品和质控品:取适量研细后的硫酸铵于室温下边搅拌边加入胎牛血清中,使其终浓度为300g/L,4℃放置22小时;10,000转离心40分钟,取上清液滤纸过滤;将滤后上清液装透析袋,于4℃下在10倍体积的生理盐水中透析,每隔5小时更换一次透析液,一共三次;转入10体积的0.05mo1/L硼酸溶液中进行透析,每隔5小时更换一次透析液,一共四次;将透析后的液体放入干净容器内,于56℃热灭活2小时;加入0.15%的Proclin300和0.15%的庆大霉素,混合均匀后用0.22μm滤膜过滤除菌得到胎牛血清处理基质,于-20℃下保存待用;使用上述制备得到的胎牛血清处理基质将可溶性胱抑素C抗原稀释得到6个不同浓度依次为0ng/m1、6.4ng/m1、16ng/m1、40ng/m1、100ng/m1、200ng/m1的可溶性胱抑素C标准品,同时使用胎牛血清处理基质将可溶性胱抑素C抗原稀释得到浓度为30ng/m1低值范围质控品和浓度为60ng/m1高值范围质控品;

[0046] (2)制备可溶性胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板:吸取适量可溶性胱抑素C单克隆抗体,加入0.01mol/L,pH=7.2的磷酸盐溶液中进行稀释,使其终浓度为6μg/mL,4℃储存备用;取微孔板,每孔加入100μL稀释后的可溶性胱抑素C单克隆抗体,覆膜后置于4℃包被22小时;甩去孔内液体,每孔加入200μL内含3%牛血清白蛋白、5%蔗糖、0.15%Priclin300的0.01mol/L,pH=7.4的磷酸盐溶液,覆膜后置于4℃封闭22小时;甩去孔内液体,并在吸水纸上拍干,室温下干燥4天后真空密封包装,得到可溶性胱抑素C单克隆抗体包被的微孔反应板,所述微孔反应板保存于4℃。

[0047] (3) 制备辣根过氧化物酶标记的可溶性胱抑素C单克隆抗体:称取辣根过氧化物酶 2mg,溶解于1mL去离子水中,加入2mL浓度为0.05mo1/L的过碘酸钠溶液,4  $\mathbb{C}$  缓慢摇动 60min;用浓度为0.001mo1/L,pH=4.4的醋酸钠溶液透析22小时;加入2mg可溶性胱抑素C单克隆抗体,4  $\mathbb{C}$  避光振荡22小时;加入400  $\mathbb{L}$  浓度为0.2mo1/L的NaBH<sub>4</sub>溶液,用浓度为0.02mo1/L,pH=7.4的磷酸缓冲液透析22小时;用HPLC二次纯化,收集蛋白峰,加入等体积甘油,得到辣根过氧化物酶标记的可溶性单克隆抗体,于-20  $\mathbb{C}$  保存。

[0048] (4) 制备样本稀释液:取磷酸二氢钠1.409g、磷酸氢二钠4.372g、氯化钠8.5g、牛血清白蛋白5g、吐温-200.5mL、加水定容至1L,用氢氧化钠调pH至 $7.4\pm0.1$ ;

[0049] (5) 制备洗涤液:取磷酸二氢钠28.18g、磷酸氢二钠87.44g、氯化钠170g、吐温-2010mL,加水定容至1L,使用时稀释20倍;

[0050] (6) 制备显色液:称取100gTMB,用10mLDMS0和10mL无水乙醇配成的混合液溶解,4 ℃避光保存备用;配制0.1mo1/LpH=5.0的柠檬酸溶液;向1000mL所述步骤(2)配制的柠檬酸溶液中加入200mg过氧化氢尿素;溶解充分后,加入PVP,使其终浓度为0.6%,4℃放置22小

时;加入所述事先溶解的TMB混合液,并加入4%聚乙二醇,加水定容至1000mL,4℃避光保存;

[0051] (7) 制备终止液:量取50mL浓硫酸沿烧杯壁缓慢地注入870mL水中,混匀,使其被稀释18.4倍,4℃保存。

[0052] 本发明所述胱抑素C检测试剂盒的使用方法为:

[0053] (1)实验所需试剂及样本从冰箱中取出,在室温下平衡30分钟;

[0054] (2) 取一块微孔反应板,取出实验所需板条置于板架上,进行编号;

[0055] (3) 取各个浓度的标准品、质控品及实验样本20µL分别加入相应编号的孔中:

[0056] (4) 每孔加入80μL样本稀释液,振荡混匀30秒后覆膜并于37℃温育60分钟;

[0057] (5)除去孔内液体,每孔加入300µL事先20倍稀释的洗涤液,振荡30秒后除去洗液, 重复4次,拍干残留液体:

[0058] (6) 每孔加入100µL酶标记物,振荡混匀30秒后覆膜并于37℃温育30分钟;

[0059] (7)除去孔内液体,每孔加入300µL事先20倍稀释的洗涤液,振荡30秒后除去洗液, 重复4次,拍干残留液体;

[0060] (8) 每孔加入100µL显色液,混匀,37℃避光温育20分钟;

[0061] (9) 每孔加入50µL终止液,振荡混匀30秒后用酶标仪在450纳米波长条件下测定各孔的0D值;

[0062] (10)以吸光度0D值为纵坐标(Y),相应的可溶性脱抑素C标准品浓度为横坐标(X),通过四参数拟合方程做得相应的曲线,根据样本的0D值计算从标准曲线上读取样本中含有的胱抑素C的含量。

[0063] 本发明检测试剂盒技术指标分析:

[0064] 试剂盒检测限≤2.0ng/mL,与同源类受体蛋白结构类似物无明显交叉反应,标准曲线满足临床标本所需的测量范围为6.4~200ng/mL。

[0065] 产品效果的研究数据:

[0066] 用本发明的检测试剂盒分别对一批经医院确诊的2型糖尿病引起的肾脏疾病患者血清样本及正常人血清样本进行了测定试验,结果显示,本发明试剂盒对肾脏及帮的阳性检出率分别可达99.0%,而对正常人检测的假阳性率为0.7%,因此本发明试剂盒对2型糖尿病引起的肾脏疾病的临床辅助诊断具有十分重要的参考价值。

[0067] 本发明可溶性胱抑素C标准品的浓度不局限于0ng/m1、6.4ng/m1、16ng/m1、40ng/m1、100ng/m1、200ng/m1六个浓度;可溶性胱抑素C质控品的浓度范围不局限于24~36ng/m1、48~72ng/m1。通过调整可溶性胱抑素C标准品和可溶性胱抑素C质控品的浓度,同时按照上述方法制备微孔反应板、酶标记物、样本稀释液、洗涤液、显色液和终止液,可以制备出不同规格的可溶性胱抑素C检测试剂盒。

[0068] 尽管上面已经示出和描述了本发明的实施例,可以理解的是,上述实施例是示例性的,不能理解为对本发明的限制,本领域的普通技术人员在本发明的范围内可以对上述实施例进行变化、修改、替换和变型。



专利名称(译)	一种胱抑素C检测试剂盒			
公开(公告)号	CN109870578A	公开(公告)日	2019-06-11	
申请号	CN201711259264.9	申请日	2017-12-04	
[标]申请(专利权)人(译)	天津康尔克生物科技有限公司			
申请(专利权)人(译)	天津康尔克生物科技有限公司			
当前申请(专利权)人(译)	天津康尔克生物科技有限公司			
[标]发明人	兰成杰 陶剑			
发明人	兰成杰 陶剑			
IPC分类号	G01N33/577 G01N33/535			
外部链接	Espacenet SIPO			

#### 摘要(译)

本发明涉及一种胱抑素C检测试剂盒,属于免疫检测分析技术领域。所述试剂盒包含有样本稀释液、洗涤液、显色液及终止液、酶标记物,所述酶标记物为辣根过氧化物酶标记的可溶性胱抑素C单克隆抗体,所述检测试剂盒还包括:多个不同浓度的可溶性胱抑素C标准品、可溶性胱抑素C质控品、以及微孔反应板,所述微孔反应板包被可溶性胱抑素C单克隆抗体。所述试剂盒中的多种不同浓度的可溶性胱抑素C标准品无需进行稀释处理可以直接使用,简化了操作步骤,缩短了检测时间,实现了高效、快速检测,同时可溶性胱抑素C质控品可以鉴定检测结果是否准确,不同浓度的胱抑素C标准品可以得到不同规格的检测试剂盒,适应不同客户的使用需求。