(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 106290845 A (43)申请公布日 2017.01.04

- (21)申请号 201510242947.8
- (22)申请日 2015.05.13
- (71) 申请人 上海凯创生物技术有限公司 地址 201317 上海市浦东新区下沙镇工业园 区鹤立路
- (72) 发明人 丁晓辉
- (74) 专利代理机构 上海光华专利事务所 31219 代理人 郭婧婧 许亦琳
- (51) Int. CI.

GO1N 33/569(2006.01)

GO1N 33/532(2006.01)

GO1N 33/558(2006.01)

权利要求书1页 说明书5页

(54) 发明名称

霍乱弧菌 01 胶体金法检测试剂盒

(57) 摘要

本发明涉及生物检测领域,特别是涉及一种霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒及其制备方法和用途。本发明提供一种霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒,包括试纸卡,试纸卡包括底板、及位于底板表面的从加样端开始依次排列的样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水垫,所述金标垫上包含抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体,所述硝酸纤维素膜上包被有检测线和质控线,所述金标垫上的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体采用胶体金标记。本发明所提供的霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒首次通过胶体金免疫层析技术检测霍乱弧菌 01,兼具灵敏性和特异性,具有操作快速简便、结果准确、经济适用等优点。

- 1. 一种霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒,包括试纸卡,试纸卡包括底板、及位于底板表面的从加样端开始依次排列的样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水垫,所述金标垫上包含抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体,所述硝酸纤维素膜上包被有检测线和质控线,所述金标垫上的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体采用胶体金标记。
- 2. 如权利要求 1 所述的胶体金检测试剂盒, 其特征在于, 所述硝酸纤维素膜上, 检测线位于离加样端较近一侧, 质控线位于离加样端较远一侧。
- 3. 如权利要求 1 所述的胶体金检测试剂盒, 其特征在于, 所述检测线上包被有抗霍乱 弧菌 01 型单克隆抗体。
 - 4. 如权利要求 1 所述的胶体金检测试剂盒,其特征在于,质控线上包被羊抗鼠抗体。
- 5. 如权利要求 1 所述的胶体金检测试剂盒, 其特征在于, 所述样品垫采用缓冲液处理, 所述缓冲液选自 PBS 缓冲液、Tris-HC1 缓冲液、甘氨酸缓冲液、硼酸盐缓冲液和柠檬酸 磷酸盐缓冲液中的一种或多种的组合, 缓冲液的浓度为 50 ~ 100mM。
- 6. 如权利要求 1 所述的胶体金检测试剂盒, 其特征在于, 所述金标垫采用缓冲液处理, 所述缓冲液选自甘氨酸缓冲液、Tris-HC1 缓冲液、硼酸盐缓冲液的一种或多种的组合,缓冲液的浓度为 $10\sim40$ mM。
- 7. 根据权利要求 6 所述的胶体金检测试剂盒,其特征在于,所述缓冲液中还包括反应增强剂,所述反应增强剂选自 PEG4000、PEG6000、PEG8000 和 PEG20000 中的任意一种,所述反应增强剂的浓度为 $20\sim40 \,\mathrm{g/L}$ 。
- 8. 如权利要求 1 所述的胶体金检测试剂盒, 其特征在于, 还包括卡壳, 所述卡壳包括背卡和上盖, 所述背卡设有试纸卡卡槽, 所述试纸卡嵌于所述试纸卡卡槽内, 所述上盖设有测试窗和加样孔, 所述测试窗的位置与所述检测线和质控线的位置相配合, 所述加样孔的位置与所述样品垫的位置相配合。
- 9. 如权利要求 1 所述的胶体金检测试剂盒, 其特征在于, 所述检测试剂盒用于检测霍乱弧菌 01。
- 10. 根据权利要求 $1 \sim 9$ 任一权利要求所述的胶体金检测试剂盒的制备方法,具体包括如下步骤:
- 1) 用胶体金标记的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体溶液喷涂经预处理的金标垫,制得包含抗霍乱弧菌 01 型单克降抗体的金标垫;
- 2) 在硝酸纤维素膜的检测线和质控线上分别喷涂抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体及羊抗鼠抗体,制得包被后的硝酸纤维素膜;
- 3) 将样品垫、步骤 1) 制备金标垫、步骤 2) 制备的硝酸纤维素膜、吸水垫依次粘贴在底板上,切裁制得检测试纸卡;最后将检测试纸卡装入卡壳制得检测试剂盒。

霍乱弧菌 01 胶体金法检测试剂盒

技术领域

[0001] 本发明涉及生物检测领域,特别是涉及一种霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒及其制备方法和用途。

背景技术

[0002] 霍乱弧菌 (Vibrio cholerae) 是霍乱的病原体,根据其 0 抗原的不同可分为 200 多个血清群,其中 01 群是引起人类霍乱的主要血清群。霍乱是一种古老且流行广泛的烈性传染病之一。人类是霍乱弧菌的唯一易感者。霍乱弧菌进入消化道到达小肠,在肠粘膜表面吸附并迅速繁殖。产生的霍乱肠毒素作用于小肠粘膜,引起小肠液过度的分泌。曾在世界上引起多次大流行,主要表现为上吐下泻,导致脱水和代谢性酸中毒、循环衰竭,死亡率甚高。属于国际检疫传染病。

[0003] 霍乱是我国法定的甲类传染病,国家要求在接诊 24h 内报出检验结果。因此,及早鉴定出霍乱弧菌对控制该病的流行和治疗有极其重要的意义。目前霍乱弧菌的快速诊断方法如快速制动试验和免疫荧光菌球试验等效果不理想,主要因为患者粪便中的霍乱弧菌时多时少,最少时检查结果呈阴性。

发明内容

[0004] 鉴于以上所述现有技术的缺点,本发明的目的在于提供一种霍乱弧菌 01 胶体金 检测试剂盒及其制备方法和用途,用于解决现有技术中的问题。

[0005] 为实现上述目的及其他相关目的,本发明采用以下技术方案:

[0006] 本发明的第一方面,提供一种霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒,包括试纸卡,所述试纸卡包括底板、及位于底板表面的从加样端开始依次排列的样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水垫,所述金标垫上包含抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体,所述硝酸纤维素膜上包被有检测线和质控线,所述金标垫上的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体采用胶体金标记。

[0007] 优选的,所述金标垫上的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体采用 150nm 胶体金标记,具有信号受背景干扰小,检测灵敏度高,结果重复性好的优点。

[0008] 优选的,所述底板为 PVC 底板。

[0009] 优选的,所述硝酸纤维素膜上,检测线位于离加样端较近一侧,质控线位于离加样端较远一侧。

[0010] 优选的,所述检测线上包被有抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体。所述金标垫上的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体与检测线上的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体可以是相同的抗体,也可以是不同的抗体。

[0011] 优选的,质控线上包被羊抗鼠抗体。

[0012] 优选的,所述样品垫采用缓冲液处理,所述缓冲液选自 PBS 缓冲液、Tris-HC1 缓冲液、甘氨酸缓冲液、硼酸盐缓冲液和柠檬酸 - 磷酸盐缓冲液中的一种或多种的组合,缓冲液的浓度为 50-100mM。

[0013] 优选的,本发明所述的金标垫还经过预处理,预处理时所使用的预处理缓冲液选自甘氨酸缓冲液、Tris-HCl缓冲液、硼酸盐缓冲液的一种或多种的组合,缓冲液的浓度为10-40mM。

[0014] 优选的,所述缓冲液还包括反应增强剂,所述反应增强剂选自 PEG4000、PEG6000、PEG8000 和 PEG20000 中的任意一种,所述反应增强剂的浓度为 $10 \sim 50 \text{g/L}$ 。

[0015] 优选的,所述缓冲溶液还包括表面活性剂,所述表面活性剂选自 S-19 TWEEN 20、S-20TWEEN 80、S-13 TR1TON X-45、S-14 TR1TON X-100、S-15 TR1TON X305 中的任意一种或多种的组合,所述表面活性剂的浓度为 $20 \sim 40$ g/L。

[0016] 优选的,为了使得试剂盒具有更佳的灵敏度和特异性,本发明所述的金标垫在预处理时所使用的预处理缓冲液包括下列组分:果糖、氢氧化铝、葡萄糖、氯化钠和甘氨酸,且果糖、氢氧化铝、葡萄糖、氯化钾和甘氨酸的总浓度为4.5 — 6.5g/L,缓冲液的pH值为7.3 — 7.5。

[0017] 优选的,各组分在缓冲液中的浓度为:

[0018] 果糖 1.0-2.0g/L;氢氧化铝 0.25-0.75g/L;葡萄糖 1.0-1.5g/L;氯化钠 0.25-0.5g/L;甘氨酸 2.0-2.25g/L。

[0019] 所述预处理缓冲液的溶剂为水。

[0020] 所述预处理的具体步骤为:将金标垫在预处理液中浸泡 1.5 ~ 2h,取出放于 36 ~ 38℃烘干。

[0021] 所述预处理缓冲液可使用本领域各种常用的 pH 调节剂进行 pH 值的调节。

[0022] 优选的,所述试剂盒还包括卡壳,所述卡壳包括背卡和上盖,所述背卡设有试纸卡卡槽,所述试纸卡嵌于所述试纸卡卡槽内,所述上盖设有测试窗和加样孔,所述测试窗的位置与所述检测线和质控线的位置相配合,所述加样孔的位置与所述样品垫的位置相配合。

[0023] 更优选的,所述卡壳为塑料卡壳。

[0024] 优选的,所述检测试剂盒用于检测霍乱弧菌 01。

[0025] 本发明所提供的霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒,可配套免疫定量分析仪器使用。免疫分析仪器通过采集检测线 (T) 和质控线 (C) 条带荧光信号,计算 T/C 信号值。使用前先将不同标准品滴加到试纸卡上,分析处理建立定标曲线 (T/C 信号值与标准品真实值的关系),再将检测样品时获得的 T/C 值与标准曲线比较,即可获得检测样品中的霍乱弧菌 01 抗原含量。

[0026] 本发明第二方面提供所述霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒的制备方法,包括如下步骤:

[0027] 1) 用胶体金标记的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体溶液喷涂金标垫,制得包含抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体的金标垫;

[0028] 2) 在硝酸纤维素膜的检测线和质控线上分别喷涂抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体及 羊抗鼠抗体,制得包被后的硝酸纤维素膜;

[0029] 3) 将样品垫、步骤 1) 制备金标垫、步骤 2) 制备的硝酸纤维素膜、吸水垫依次粘贴在底板上,切裁制得检测试纸卡;最后将检测试纸卡装入卡壳制得检测试剂盒。

[0030] 优选的,本发明所述的金标垫还经过预处理,预处理时所使用的预处理缓冲液选自甘氨酸缓冲液、Tris-HC1缓冲液、硼酸盐缓冲液的一种或多种的组合,缓冲液的浓度为

 $10 - 40 \, \text{mM}_{\odot}$

[0031] 优选的,所述缓冲液还包括反应增强剂,所述反应增强剂选自 PEG4000、PEG6000、PEG8000 和 PEG20000 中的任意一种,所述反应增强剂的浓度为 $10 \sim 50 \text{g/L}$ 。

[0032] 优选的,所述缓冲溶液还包括表面活性剂,所述表面活性剂选自 S-19 TWEEN 20、S-20TWEEN 80、S-13 TR1TON X-45、S-14 TR1TON X-100、S-15 TR1TON X305 中的任意一种或多种的组合,所述表面活性剂的浓度为 $20 \sim 40 \text{g/L}$ 。

[0033] 优选的,为了使得试剂盒具有更佳的灵敏度和特异性,本发明所述的金标垫在预处理时所使用的预处理缓冲液包括下列组分:果糖、氢氧化铝、葡萄糖、氯化钠和甘氨酸,且果糖、氢氧化铝、葡萄糖、氯化钾和甘氨酸的总浓度为 4.5 - 6.5g/L,缓冲液的 pH 值为 7.3 - 7.5。

[0034] 优选的,各组分在缓冲液中的浓度为:

[0035] 果糖 1.0-2.0g/L; 氢氧化铝 0.25-0.75g/L; 葡萄糖 1.0-1.5g/L; 氯化钠 0.25-0.5g/L; 甘氨酸 2.0-2.25g/L。

[0036] 所述预处理缓冲液的溶剂为水。

[0037] 所述预处理的具体步骤为:将金标垫在预处理液中浸泡 1.5 \sim 2h,取出放于 36 \sim 38 $^{\circ}$ 烘干。

[0038] 所述预处理缓冲液可使用本领域各种常用的 pH 调节剂进行 pH 值的调节。

[0039] 本发明第三方面提供所述霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒在霍乱弧菌 01 检测领域的用途。

[0040] 本发明的有益效果为:

[0041] 本发明所提供的霍乱弧菌 01 胶体金检测试剂盒首次将霍乱弧菌 01 通过胶体金免疫层析技术进行检测,兼具高灵敏性和高特异性,能够快速检测霍乱弧菌 01。此外,所述检测试剂盒具有操作快速简便、结果准确、经济适用等优点。

具体实施方式

[0042] 以下通过特定的具体实例说明本发明的实施方式,本领域技术人员可由本说明书 所揭露的内容轻易地了解本发明的其他优点与功效。本发明还可以通过另外不同的具体实施方式加以实施或应用,本说明书中的各项细节也可以基于不同观点与应用,在没有背离本发明的精神下进行各种修饰或改变。

[0043] 在进一步描述本发明具体实施方式之前,应理解,本发明的保护范围不局限于下述特定的具体实施方案;还应当理解,本发明实施例中使用的术语是为了描述特定的具体实施方案,而不是为了限制本发明的保护范围;在本发明说明书和权利要求书中,除非文中另外明确指出,单数形式"一个"、"一"和"这个"包括复数形式。

[0044] 当实施例给出数值范围时,应理解,除非本发明另有说明,每个数值范围的两个端点以及两个端点之间任何一个数值均可选用。除非另外定义,本发明中使用的所有技术和科学术语与本技术领域技术人员通常理解的意义相同。除实施例中使用的具体方法、设备、材料外,根据本技术领域的技术人员对现有技术的掌握及本发明的记载,还可以使用与本发明实施例中所述的方法、设备、材料相似或等同的现有技术的任何方法、设备和材料来实现本发明。

[0045] 除非另外说明,本发明中所公开的实验方法、检测方法、制备方法均采用本技术领域常规的分子生物学、生物化学、染色质结构和分析、分析化学、细胞培养、重组 DNA 技术及相关领域的常规技术。这些技术在现有文献中已有完善说明,具体可参见 Sambrook等 MOLECULAR CLONING: A LABORATORY MANUAL, Second edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press,1989and Third edition,2001; Ausubel等, CURRENT PROTOCOLS 1N MOLECULAR B10LOGY, John Wiley&Sons, New York, 1987and periodic updates; the series METHODS 1N ENZYMOLOGY, Academic Press, San Diego; Wolffe, CHROMATIN STRUCTURE AND FUNCT10N, Third edition, Academic Press, San Diego, 1998; METHODS 1N ENZYMOLOGY, Vol. 304, Chromatin (P. M. Wassarman and A. P. Wolffe, eds.), Academic Press, San Diego, 1999; 和 METHODS 1N MOLECULAR B10LOGY, Vol. 119, Chromatin Protocols (P. B. Becker, ed.) Humana Press, Totowa, 1999等。

[0046] 实施例 1 本发明试纸卡的制备

[0047] 1)使用预处理缓冲液对金标垫进行预处理,预处理缓冲液为:果糖 1.5g/L,氢氧化铝 0.5g/L,葡萄糖 1.25g/L,氯化钠 0.3g/L,甘氨酸 2.0g/L 的水溶液,pH=7.4,预处理的具体步骤为:将金标垫在预处理液中浸泡 2h,取出放于 37 C 烘干;然后用胶体金标记的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体溶液喷涂经预处理的金标垫,制得包被抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体的金标垫,溶液中胶体金与抗体的质量比为 5:1,溶液的浓度为 10mg/ml,喷涂量为 4ul/cm;

[0048] 2) 在硝酸纤维素膜的检测线和质控线上分别喷涂 1mg/ml 的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体溶液和羊抗鼠抗体溶液,喷涂量为 1ul/cm,制得包被后的硝酸纤维素膜;

[0049] 3) 将样品垫、步骤 1) 制备金标垫、步骤 2) 制备的硝酸纤维素膜、吸水垫依次粘贴在 PVC 底板上, 切裁制得宽 3-5mm 的检测试纸卡;最后将检测试纸卡装入卡壳制得检测试剂 盒。

[0050] 实施例 2 对比试剂盒的制备

[0051] 对比例试纸卡的制备:采用 25mM 甘氨酸缓冲液预处理金标垫,其他试剂及实验方法均同实施例 1。

[0052] 1) 采用 25mM 甘氨酸缓冲液预处理金标垫,然后用胶体金标记的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体溶液喷涂经预处理的金标垫,制得包被抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体的金标垫,溶液中胶体金与抗体的质量比为 5:1,溶液的浓度为 10mg/m1,喷涂量为 4u1/cm;

[0053] 2) 在硝酸纤维素膜的检测线和质控线上分别喷涂 1mg/ml 的抗霍乱弧菌 01 型单克隆抗体溶液和羊抗鼠抗体溶液,喷涂量为 1ul/cm,制得包被后的硝酸纤维素膜;

[0054] 3) 将样品垫、步骤 1) 制备金标垫、步骤 2) 制备的硝酸纤维素膜、吸水垫依次粘贴在 PVC 底板上, 切裁制得宽 3-5mm 的检测试纸卡;最后将检测试纸卡装入卡壳制得检测试剂 盒。

[0055] 实施例 3 检测试剂盒的特异性实验

[0056] 检测方法:

[0057] 1. 取实施例 1 制备的本发明试剂盒和实施例 2 的对比试剂盒,将试剂盒放置在水平台面上。2. 待测样品的制备:按表 1 的四类实验对象,用专用取样棒随机从检测者粪便的不同部位取样,取样量以沾满专用取样棒前端的小圆环为准;准备一个样品处理管,竖直

放于处理管支架上,并在样品管里加入 0.6ml 蒸馏水;将专用取样棒上取好的样品插入样品管中的蒸馏水充分搅拌均匀作为待测样品。

[0058] 3. 每类实验对象为 100 人, 检测结果如表 1:

[0059] 表 1 检测试剂盒特异性试验结果

[0060]

检验对象	实施例1试剂盒检测结果	
	阳性(例)	阴性 (例)
正常人	0	100
感染大肠杆菌患者	0	100
感染痢疾杆菌患者	0	100
感染霍乱弧菌 O1	100	0
患者		

检验对象	对比试剂盒检测结果	
	阳性 (例)	阴性 (例)
正常人	2	98
感染大肠杆菌患者	6	94
感染痢疾杆菌患者	7	93
感染霍乱弧菌 O1 患者	96	4

[0061] 由上表可知,本发明的检测试剂盒对大肠杆菌及痢疾杆菌均无交叉反应,特异性良好。

[0062] 综上所述,本发明所提供的检测试剂盒具有良好的抗干扰性和特异性,有效克服了现有技术中的种种缺点而具高度产业利用价值。

[0063] 上述实施例仅例示性说明本发明的原理及其功效,而非用于限制本发明。任何熟悉此技术的人士皆可在不违背本发明的精神及范畴下,对上述实施例进行修饰或改变。因此,举凡所属技术领域中具有通常知识者在未脱离本发明所揭示的精神与技术思想下所完成的一切等效修饰或改变,仍应由本发明的权利要求所涵盖。



专利名称(译)	霍乱弧菌O1胶体金法检测试剂盒			
公开(公告)号	CN106290845A	公开(公告)日	2017-01-04	
申请号	CN201510242947.8	申请日	2015-05-13	
[标]申请(专利权)人(译)	上海凯创生物技术有限公司			
申请(专利权)人(译)	上海凯创生物技术有限公司			
当前申请(专利权)人(译)	上海凯创生物技术有限公司			
[标]发明人	丁晓辉			
发明人	丁晓辉			
IPC分类号	G01N33/569 G01N33/532 G01N33	3/558		
CPC分类号	Y02A50/52 G01N33/56911 G01N3	33/532 G01N33/558 G01N2333/	183	
代理人(译)	郭婧婧			
外部链接	Espacenet SIPO			

摘要(译)

本发明涉及生物检测领域,特别是涉及一种霍乱弧菌O1胶体金检测试剂 盒及其制备方法和用途。本发明提供一种霍乱弧菌O1胶体金检测试剂 盒,包括试纸卡,试纸卡包括底板、及位于底板表面的从加样端开始依 次排列的样品垫、金标垫、硝酸纤维素膜和吸水垫,所述金标垫上包含 抗霍乱弧菌O1型单克隆抗体,所述硝酸纤维素膜上包被有检测线和质控线,所述金标垫上的抗霍乱弧菌O1型单克隆抗体采用胶体金标记。本发明所提供的霍乱弧菌O1胶体金检测试剂盒首次通过胶体金免疫层析技术 检测霍乱弧菌O1,兼具灵敏性和特异性,具有操作快速简便、结果准确、经济适用等优点。

检验对象	实施例1试剂盒检测结果	
	阳性(例)	阴性 (例)
正常人	0	100
感染大肠杆菌患者	0	100
感染痢疾杆菌患者	0	100
感染霍乱弧菌 O1	100	0
患者		

检验对象	对比试剂盒检测结果	
	阳性 (例)	阴性 (例)
正常人	2	98
感染大肠杆菌患者	6	94
感染痢疾杆菌患者	7	93
感染霍乱弧菌 O1	96	4
患者		