



## (12)实用新型专利

(10)授权公告号 CN 210787392 U

(45)授权公告日 2020.06.19

(21)申请号 201921005027.4

(22)申请日 2019.06.27

(73)专利权人 深圳华迈兴微医疗科技有限公司

地址 518000 广东省深圳市坪山区坑梓街  
道金沙社区金辉路16-1号A栋8楼

(72)发明人 王东 李泉

(74)专利代理机构 深圳盛德大业知识产权代理  
事务所(普通合伙) 44333

代理人 黎斌

(51)Int.Cl.

B01L 3/00(2006.01)

G01N 33/53(2006.01)

(ESM)同样的发明创造已同日申请发明专利

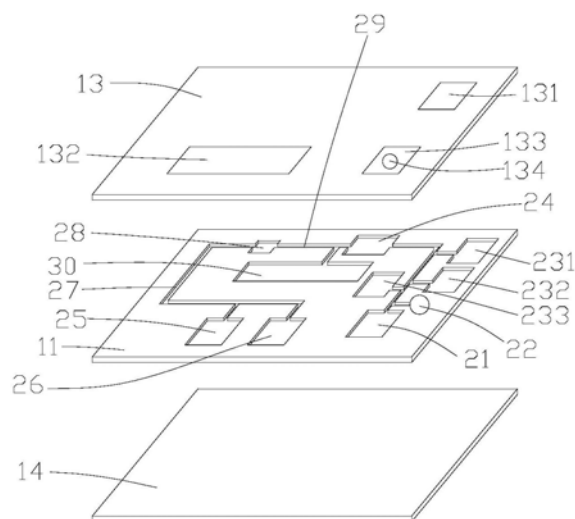
权利要求书1页 说明书8页 附图2页

### (54)实用新型名称

一种磁微粒发光微流控芯片

### (57)摘要

本实用新型适用于微流控芯片发光免疫检测技术领域,提供一种磁微粒发光微流控芯片,所述芯片包括:基板;设置在基板上的、供样本加入的加样部;设置在基板上的存储部及存储在所述存储部内的磁珠、标记配体及酶标记配体;设置在所述基板上的气泵及反应区,所述反应区可供样本与磁珠、标记配体及酶标记配体产生混合并反应;清洗液存储部及清洗液;所述反应区与所述加样部之间、所述反应区与所述存储部之间、所述反应区与所述清洗液存储部之间均设置有连接部。本实用新型所达到的有益效果,本实用新型通过将磁珠、标记配体分开储存,使用时再混合,提高磁珠和标记配体的稳定性,使微流控芯片内储存的磁珠、标记配体有效期变长,从而提高检测的精确性。



1. 一种磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述芯片包括:  
基板;  
设置在基板上的、供样本加入的加样部;  
设置在基板上的存储部及存储在所述存储部内的磁珠、标记配体及酶标记配体;  
设置在所述基板上的气泵;  
设置在基板上、与所述加样部连通的反应区, 所述反应区可供样本与磁珠、标记配体及酶标记配体产生混合并反应;  
清洗液存储部及存储在所述清洗液存储部内的清洗液;  
所述反应区与所述加样部之间、所述反应区与所述存储部之间、所述反应区与所述清洗液存储部之间均设置有连接部。
2. 如权利要求1所述的磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述存储部包括:  
存储所述磁珠的第一存储腔;  
存储所述标记配体的第二存储腔;  
存储所述酶标记配体的第三存储腔。
3. 如权利要求1所述的磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述存储部包括存储所述磁珠、酶标记配体的第一混合存储腔和存储所述标记配体的第四存储腔。
4. 如权利要求1所述的磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述芯片还包括:  
与所述反应区连通的检测区;  
发光液存储部及存储在发光液存储部内的发光液;  
所述反应区与所述检测区之间、所述发光液存储部与所述检测区之间均设置有连接部。
5. 如权利要求4所述的磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述加样部、存储部、反应区、检测区、清洗液存储部、发光液存储部以及各连接部至少有一处采用微沟道结构, 所述微沟道至少一维是微米尺度。
6. 如权利要求1所述的磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述基板包括:  
顶板;  
设置在顶板顶部的顶部胶带;  
设置在顶板底部的底部胶带;  
所述加样部、存储部、反应区及各连接部均设置在所述顶板上。
7. 如权利要求1所述的磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述反应区包括第一反应分区和第二反应分区。
8. 如权利要求7所述的磁微粒发光微流控芯片, 其特征在于, 所述第二反应分区还设有清洗区。

## 一种磁微粒发光微流控芯片

### 技术领域

[0001] 本实用新型属于微流控芯片发光免疫检测技术领域,尤其涉及一种磁微粒发光微流控芯片。

### 背景技术

[0002] 目前,体外诊断 (IVD) 主要有两种发展趋势:一种是自动化、一体集成化,即利用大型医院配套的中心实验室的全自动化、高灵敏的大型仪器设备,实现高精度的疾病分析诊断,采用的试剂是大包装试剂,可供多次样本分析;另一种小型化、床旁化的分析仪,采用单人份包装试剂,实现现场快速分析诊断。

[0003] 小型医院或社区医院资金不足、样本量少,并不适合购买价格昂贵的大型设备,且需要分析的样本少,而大包装试剂拆封后使用时间有限,导致试剂过期浪费。而小型化的分析仪,使用单人份包装试剂,可以解决小型医院或社区医院大型设备成本高、试剂浪费的问题。

[0004] 微流控芯片又称为芯片实验室 (Lab-on-a-chip),是指把生物、化学和医学等领域中所涉及的样品制备、反应、分离、检测等基本操作单元集成到一块具有微米尺度微通道的芯片上,自动完成反应和分析的全过程。基于微流控芯片实现的分析检测装置的优点是:样本用量少,分析速度快,便于制成便携式仪器,非常适用于即时、现场分析。

[0005] 但是,现有的单人份包装微流控芯片内的磁标配体不稳定,有效期缩短,在对一些特定的项目进行检测时,使用过期的磁标配体会使测试结果产生偏差。

### 实用新型内容

[0006] 本实用新型实施例提供一种磁微粒发光微流控芯片,旨在解决磁标配体稳定性差的问题。

[0007] 本实用新型实施例是这样实现的,提供一种磁微粒发光微流控芯片,所述芯片包括:

[0008] 基板;

[0009] 设置在基板上的、供样本加入的加样部;

[0010] 设置在基板上的存储部及存储在所述存储部内的磁珠、标记配体及酶标记配体;

[0011] 设置在所述基板上的气泵;

[0012] 设置在基板上、与所述加样部连通的反应区,所述反应区可供样本与磁珠、标记配体及酶标记配体产生混合并反应;

[0013] 清洗液存储部及存储在所述清洗液存储部内的清洗液;

[0014] 所述反应区与所述加样部之间、所述反应区与所述存储部之间、所述反应区与所述清洗液存储部之间均设置有连接部。

[0015] 更进一步地,所述存储部包括:

[0016] 存储所述磁珠的第一存储腔;

- [0017] 存储所述标记配体的第二存储腔；
- [0018] 存储所述酶标记配体的第三存储腔。
- [0019] 更进一步地，所述存储部包括存储所述磁珠、酶标记配体的第一混合存储腔和存储所述标记配体的第四存储腔。
- [0020] 更进一步地，所述酶标记配体包括酶或发光剂标记的配体；
- [0021] 所述酶包括：辣根过氧化物和碱性磷酸酶中的一种或多种；所述发光剂包括：吖啶酯、ABEI、荧光染料、荧光蛋白和荧光微球中的一种或多种。
- [0022] 更进一步地，所述芯片还包括：
- [0023] 与所述反应区连通的检测区；
- [0024] 发光液存储部及存储在发光液存储部内的发光液；
- [0025] 所述反应区与所述检测区之间、所述发光液存储部与所述检测区之间均设置有连接部。
- [0026] 更进一步地，所述加样部、存储部、反应区、检测区、清洗液存储部、发光液存储部以及各连接部至少有一处采用微沟道结构，所述微沟道至少一维是微米尺度。
- [0027] 更进一步地，所述基板包括：
- [0028] 顶板；
- [0029] 设置在顶板顶部的顶部胶带；
- [0030] 设置在顶板底部的底部胶带；
- [0031] 所述加样部、存储部、反应区及各连接部均设置在所述顶板上。
- [0032] 更进一步地，所述反应区包括第一反应分区和第二反应分区。
- [0033] 更进一步地，所述第二反应分区还设有清洗区。
- [0034] 本实用新型所达到的有益效果，本实用新型通过将磁珠、标记配体分开储存，使用时再混合，提高磁珠和标记配体的稳定性，使微流控芯片内储存的磁珠、标记配体有效期变长，从而提高检测的精确性。

## 附图说明

- [0035] 图1是本实用新型实施例提供的磁微粒发光微流控芯片一个实施例的爆炸结构图；
- [0036] 图2是本实用新型实施例提供的磁微粒发光微流控芯片另一个实施例的爆炸结构图；
- [0037] 图3是本实用新型实施例九提供的磁微粒发光微流控芯片的反应方法的流程图；
- [0038] 图4是本实用新型实施例十一提供的磁微粒发光微流控芯片的反应方法的流程图。

## 具体实施方式

[0039] 为了使本实用新型的目的、技术方案及优点更加清楚明白，以下结合附图及实施例，对本实用新型进行进一步详细说明。应当理解，此处所描述的具体实施例仅仅用以解释本实用新型，并不用于限定本实用新型。

[0040] 本实用新型通过采用微流控芯片技术，把样本混合、反应、分离和检测集成在芯片

上,并把反应所需的所有试剂组分集成到芯片上;操作简便,检测时,只需加入样本,盖上盖子,把芯片放入小型便携配套仪器中即可。

[0041] 实施例一

[0042] 如图1、图2所示,本实用新型实施例提供一种磁微粒发光微流控芯片,所述芯片包括:

[0043] 基板;

[0044] 设置在基板上的、供样本加入的加样部21;

[0045] 设置在基板上的存储部及存储在所述存储部内的磁珠、标记配体及酶标记配体;

[0046] 设置在所述基板上的气泵22;

[0047] 设置在基板上、与所述加样部21连通的反应区24,所述反应区可供样本与磁珠、标记配体及酶标记配体产生混合并反应;

[0048] 清洗液存储部25及存储在所述清洗液存储部25内的清洗液;

[0049] 所述反应区与所述加样部21之间、所述反应区与所述存储部之间、所述反应区与所述清洗液存储部25之间均设置有连接部27。

[0050] 本实用新型通过将磁珠、标记配体分开储存,使用时再混合,提高磁珠和标记配体的稳定性,使微流控芯片内储存的磁珠、标记配体有效期变长,从而提高检测的精确性。

[0051] 具体地,标记配体包括温度敏感材料及溶液,磁珠与标记配体混合后生成液态均相磁标配体。其中,磁珠包含链霉亲和素磁珠、抗体修饰磁珠和抗原修饰磁珠中的一种或多种;温度敏感材料为热可逆凝胶,包含明胶、琼脂、海藻酸盐、卡拉胶、羟甲基纤维素、阿拉伯胶、瓜尔胶、刺槐豆胶、果胶、淀粉和黄原胶中的一种或多种;溶液为包含了表面活性剂、蛋白质的缓冲体系。磁珠与温度敏感材料及溶液混合后,形成液态均相磁标配体,由于液体的流动性好,检测时,使液态均相磁标配体、酶标记配体与加入的样本三者进行充分混合,能够有效提高反应的速度,从而提高检测的灵敏度、重复性及精准性。

[0052] 具体地,所述清洗液,用于清洗磁珠,去除非特异性吸附的分析物、发光剂标记物及其他影响检测结果的物质。清洗液主要包含缓冲体系、蛋白质和表面活性剂,其中缓冲体系包含但不限于硼酸盐、磷酸盐、Tris-HCl和醋酸盐等,清洗液的pH范围为6.0~10.0。其中蛋白质包含但不限于牛血清白蛋白、酪蛋白等。其中表面活性剂包含但不限于可包括吐温20、吐温80、曲拉通X-100、聚乙二醇和聚乙烯基吡咯烷酮等。作为优选,本实施例中,使用清洗液为包含牛血清白蛋白、吐温20和Proclin300的pH7.0Tris-HCl缓冲液。

[0053] 具体的,所述存储部为密封腔,所用密封材料采用弹性材料或高阻隔薄膜,具体为玻璃、塑料、橡胶、铝箔或高阻隔薄膜,其中密封材料可为同种材料组成,也可多种材料组合而成。在物理挤压下,存储部可局部破裂,从而把储存的材料释放出来。

[0054] 具体地,所述存储部及清洗液存储部25可采用相同或不同材料和方法制作。优选的,存储部及清洗液存储部25均采用塑料和弹性橡胶密封而成。另一个优选的,存储部采用塑料和弹性橡胶密封而成,而清洗液存储部25采用高阻隔薄膜密封而成。

[0055] 气泵22为内置在基板的顶板11上的气囊,该气囊与连接部27连通,通过反复挤压或释放气囊,使气囊内的空气反复进出连接部27,从而驱动顶板11内的液体。该气泵22用于吸收或挤压连接部27的空气,使液态均相磁标配体、液态标记配体及样本流动到第一反应分区241内,并通过反复吸收或挤压连接部27的空气,使液态均相磁标配体及液态标记配

体与样本在第一反应分区241 内充分混合。但是,气泵22工作需要在密封环境中实现,为了使芯片内部密封,在加样部21的加样口处还设置有密封盖(图中未示出),样本加入到加样部 21内后,再盖上密封盖。而底板12的液体,则通过毛细作用驱动,使液体从第二反应分区242流向检测区28。

[0056] 具体地,本实用新型将磁珠包被、干燥于存储部中,并设计了磁铁主动驱动磁珠(而传统微流控芯片一般采用流体驱动或电驱动),从而使磁珠复溶,并在微流控芯片不同区域实现免疫反应、清洗、发光。此设计不仅解决了磁珠应用于微流控芯片时易沉淀、重复性差等问题,还实现了更可控的免疫反应和物理清洗,提高了灵敏度和重复性。其中磁铁磁性和磁珠尺寸对检测效果有明显影响,本实用新型选择磁铁磁感应强度为500-30000高斯,优选1000-8000高斯;磁珠尺寸为0.1-10 $\mu\text{m}$ ,优选0.5-3 $\mu\text{m}$ 。

#### [0057] 实施例二

[0058] 在实施例一的基础上,本实施例的存储部包括:

[0059] 存储所述磁珠的第一存储腔231;

[0060] 存储所述标记配体的第二存储腔232;

[0061] 存储所述酶标记配体的第三存储腔233。

[0062] 本实施例中,第一存储腔231、第二存储腔232、第三存储腔233可采用相同或不同材料和方法制作。优选的,第一存储腔231、第二存储腔232、第三存储腔233均采用塑料和弹性橡胶密封而成。另一个优选的,第一存储腔231采用塑料和弹性橡胶密封而成,而第二存储腔232、第三存储腔233采用高阻隔薄膜密封而成。将磁珠、标记配体和酶标记配体分开储存,能够有效保障各个材料的性能独立,不互相影响。

#### [0063] 实施例三

[0064] 在实施例一的基础上,本实施例的存储部包括存储所述磁珠、酶标记配体的第一混合存储腔和存储所述标记配体的第四存储腔。

[0065] 本实施例中,当选用的磁珠与酶标记配体两者混合稳定时,可以将磁珠与酶标记配体两者装在第一混合存储腔内,第一混合存储腔采用塑料和弹性橡胶密封而成,将磁珠与酶标记配体两者混合储存,减少混合步骤,便于后续反应的快速进行,简单便捷。

#### [0066] 实施例四

[0067] 在实施例一至三任一实施例的基础上,所述液态标记配体包括发光剂标记的配体。

[0068] 所述发光剂还可以包括:吖啶酯、ABEI、荧光染料、荧光蛋白和荧光微球中的一种或多种。

[0069] 所述清洗液存储部25及存储在清洗液存储部25内的清洗液;

[0070] 与所述清洗区29连通的检测区28;

[0071] 发光液存储部26及存储在发光液存储部26内的发光液,用于进一步清洗磁珠或增强发光信号;

[0072] 所述清洗区29与所述检测区28之间、所述发光液存储部26与所述检测区 28之间均设置有连接部27。

[0073] 具体地,所述配体包括:抗原、抗体、半抗原和核酸中的一种或多种。

[0074] 发光剂与分析物结合或竞争,形成发光剂标记配体;磁颗粒标记与分析物结合或

竞争,形成磁珠标记配体,所述这两种配体可相同或不同;所述磁标记配体、发光剂标记配体使用的配体包含核酸、抗原、单克隆抗体、多克隆抗体和激素受体,所述分析物包括DNA、小分子(药物或毒品)、抗原、抗体、激素、抗生素、细菌或病毒及其他生化标志物。

[0075] 本实施例中,所述液态标记配体可与液态均相磁标配体结合(如双抗体夹心法)或者与标记配体竞争(如竞争法)。其中发光剂标记的配体可以与液态均相磁标配体相同,也可以不同。作为优选,在本实用新型的一个实施例中,选择两种不同抗体作为液态标记配体和液态均相磁标配体以双抗体夹心法检测分析物。

#### [0076] 实施例五

[0077] 在实施例一至三任一实施例的基础上,所述酶标记配体包括酶标记的配体;

[0078] 所述酶包括:辣根过氧化物和碱性磷酸酶中的一种或多种。

[0079] 具体地,所述配体包括:抗原、抗体、半抗原和核酸中的一种或多种。

[0080] 酶或发光剂与分析物结合或竞争,形成酶标记配体;磁颗粒标记与分析物结合或竞争,形成磁珠标记配体,所述这两种配体可相同或不同;所述磁标记配体、酶标记配体使用的配体包含核酸、抗原、单克隆抗体、多克隆抗体和激素受体,所述分析物包括DNA、小分子(药物或毒品)、抗原、抗体、激素、抗生素、细菌或病毒及其他生化标志物。

[0081] 本实施例中,所述酶标记配体可与标记配体结合(如双抗体夹心法)或者与标记配体竞争(如竞争法)。其中酶标记的配体可以与标记配体相同,也可以不同。作为优选,在本实用新型的一个实施例中,选择两种不同抗体作为酶标记配体和标记配体以双抗体夹心法检测分析物。本实用新型的另一个实施例中,选择一种抗原和一种抗体,分别作为酶标记配体和标记配体,以竞争法检测样本。

#### [0082] 实施例六

[0083] 本实用新型的一个可选实施例中,所述芯片还包括:

[0084] 与所述反应区连通的检测区28;

[0085] 发光液存储部26及存储在发光液存储部26内的发光液;

[0086] 所述反应区与所述检测区28之间、所述发光液存储部26与所述检测区28 之间均设置有连接部27。

[0087] 具体的,所述检测区28与所述清洗区29连通。

[0088] 清洗液存储部25设置为与清洗区29连通或与反应区24连通。

[0089] 本实施例中,所述酶采用辣根过氧化物和碱性磷酸酶中的一种或多种;所述发光剂采用吖啶酯、ABEI、荧光染料、荧光蛋白和荧光微球中的一种或多种;进行化学发光需要发光液,而采用荧光发光则需要发光源。

[0090] 设置检测区28,便于在清洗液进行清洗后,将最终复合物移动至检测区28 进行观察和检测,便于使用,简单便捷。

[0091] 具体地,所述基板还设有与所述清洗区连通的废液存储部30。便于收集清洗及反应后的废液,能够降低废液对检测的干扰,有效提高检测的精准度。

#### [0092] 实施例七

[0093] 在本实用新型的一个可选实施例中,所述加样部21、存储部、反应区24、检测区28、清洗液存储部25、发光液存储部26以及各连接部27至少有一处采用微沟道结构,所述微沟道至少一维是微米尺度。

[0094] 本实用新型的微流控芯片将检测过程所需的所有试剂组分(酶标配体、磁珠、标记配体、清洗液、发光液等)均集成、内置到微流控芯片中,并通过巧妙微沟道设计,在配套仪器的操作下,实现微流控芯片的一键式操作(只需按开始键就能实现检测,无需复杂操作),实现全血分离、免疫反应、清洗分离、化学发光检测,从而避免了现有微流控芯片中结构设计简单、检测时操作复杂等不足和缺陷。还克服了传统化学发光仪只能进行血清或血浆检测,而不能对全血样本进行检测的缺点。

[0095] 实施例八

[0096] 如图1所示,在一个可选的实施例中,所述基板包括:

[0097] 顶板11;

[0098] 设置在顶板11顶部的顶部胶带13;

[0099] 设置在顶板11底部的底部胶带14;

[0100] 所述加样部21、存储部、反应区及各连接部27均设置在所述顶板11上。

[0101] 本实施例中,所述基板的成型材料为聚合物,包括但不限于聚苯乙烯、聚氯乙烯、聚丙烯、环氧树脂等。

[0102] 如图2所示,在另一个可选的实施例中,所述基板包括顶板11和底板12;

[0103] 所述顶板11和底板12上均设置有所述存储部、反应区及各连接部27。

[0104] 所述加样部21设置在所述顶板11上。

[0105] 本实施例中,所述基板的成型材料为聚合物,包括但不限于聚苯乙烯、聚氯乙烯、聚丙烯、环氧树脂等。

[0106] 本实用新型实施例采用微流控芯片技术,把样本混合、反应、分离和检测集成在芯片上,并把反应所需的所有试剂组分集成到芯片上。操作简便,检测时,只需加入样本,盖上盖子,把芯片放入小型便携配套仪器中即可。

[0107] 具体地,所述顶部胶带13设有与加样部21配合使用的加样口134,所述加样口134处设有密封盖133。所述顶板11设有放置在清洗液存储部25、发光液存储部26上部的第二窗口132,及设置第一存储腔231、第二存储腔232上部的第一窗口131,设置第一窗口131、第二窗口132,便于使分析仪的挤压杆从第一窗口131、第二窗口132处伸进芯片内部挤压各个存储部,使得各个存储部内的液体物质流出;而设置密封盖133,便于将加样部21密封,从而使芯片内部保持密封,便于气泵进行工作。

[0108] 实施例九

[0109] 在本实用新型的一个可选实施例中,所述反应区包括第一反应分区241和第二反应分区242,如图3所示,本实用新型实施例的反应方法包括:

[0110] 从加样部21加入样本并使样本进入第一反应分区241;

[0111] 将酶标记配体放入到第一反应分区241,通过气泵22使所述样本与酶标记配体在第一反应分区241内充分混合、反应,得到标记配体复合物;

[0112] 将标记配体复合物放入到第二反应分区242;

[0113] 将标记配体、磁珠间隔预定时间依次放入到第二反应分区242,通过气泵22使所述标记配体复合物与标记配体、磁珠在第二反应分区242内充分混合、反应,得到最终复合物;

[0114] 清洗反应后的最终复合物。



[0115] 本实用新型中,第一反应分区241可以是一个用于反应的型腔,也可以是共用连接部27的一部份。

[0116] 本实施例中,磁珠、标记配体可通过特定结合力结合(液态或固态);所述酶标记配体可与标记配体结合(如双抗体夹心法)或者与标记配体竞争(如竞争法)。

[0117] 本实用新型通过将磁珠、标记配体分开储存,使用时再混合,提高磁珠和标记配体的稳定性,使微流控芯片内储存的磁珠、标记配体有效期变长,从而提高检测的精确性。

[0118] 实施例十

[0119] 在实施例九的基础上,所述反应区还设有清洗区29,所述清洗反应后的复合物具体包括:

[0120] 将清洗液放入到第二反应分区242,清洗反应后的最终复合物;或

[0121] 通过气泵22使反应后的最终复合物进入清洗区,并将清洗液放入到清洗区,清洗反应后的最终复合物。

[0122] 本实施例中,通过清洗液清洗磁珠,去除非特异性吸附的分析物、发光剂标记物及其他影响检测结果物质;能够进一步提高检测的精准度。

[0123] 实施例十一

[0124] 如图4所示,本实用新型实施例的另一个反应方法包括:

[0125] 从加样部21加入样本并使样本进入反应区;

[0126] 将存储部内的磁珠、标记配体及酶标记配体放入到反应区;

[0127] 通过气泵22使样本与磁珠、标记配体及酶标记配体在反应区内充分混合、反应;

[0128] 清洗反应后的复合物。

[0129] 本实施例中,磁珠、标记配体可通过特定结合力结合(液态或固态);所述酶标记配体可与标记配体结合(如双抗体夹心法)或者与标记配体竞争(如竞争法)。

[0130] 本实用新型通过将磁珠、标记配体分开储存,使用时再混合,提高磁珠和标记配体的稳定性,使微流控芯片内储存的磁珠、标记配体有效期变长,从而提高检测的精确性。

[0131] 如果所述反应区还设有清洗区,所述清洗反应后的复合物具体包括:

[0132] 将清洗液放入到反应区,清洗反应后的复合物;或

[0133] 通过气泵22使反应后的复合物进入清洗区,并将清洗液放入到清洗区,清洗反应后的复合物。

[0134] 本实施例中,通过清洗液清洗磁珠,去除非特异性吸附的分析物、发光剂标记物及其他影响检测结果物质;能够进一步提高检测的精准度。

[0135] 本实用新型通过将磁珠、标记配体分开储存,使用时再混合,提高磁珠和标记配体的稳定性,使微流控芯片内储存的磁珠、标记配体有效期变长,从而提高检测的精确性。

[0136] 具体的,将磁珠、标记配体和酶标记配体分开储存,能够有效保障各个材料的性能独立,不互相影响。所述混合存储腔采用塑料和弹性橡胶密封而成,将三者混合储存,便于后续反应的快速进行,简单便捷。所述酶标记配体可与标记配体结合(如双抗体夹心法)或者与标记配体竞争(如竞争法)。其中发光剂标记的配体与酶标记的配体可以与标记配体相同,也可以不同。作为优选,在本实用新型的一个实施例中,选择两种不同抗体作为酶标记配体和标记配体以双抗体夹心法检测分析物。本实用新型的另一个实施例中,选择一种抗原和一种抗体,分别作为酶标记配体和标记配体,以竞争法检测样本。设置检测区28,便于

在清洗液进行清洗后,将最终复合物移动至检测区28进行观察和检测,便于使用,简单便捷。本实用新型的微流控芯片将检测过程所需的所有试剂组分(酶标配体、磁珠、标记配体、清洗液、发光液等)均集成、内置到微流控芯片中,并通过巧妙微沟道设计,在配套仪器的操作下,实现微流控芯片的一键式操作(只需按开始键就能实现检测,无需复杂操作),实现全血分离、免疫反应、清洗分离、化学发光检测,从而避免了现有微流控芯片中结构设计简单、检测时操作复杂等不足和缺陷。还克服了传统化学发光仪只能进行血清或血浆检测,而不能对全血样本进行检测的缺点。

[0137] 本实用新型并非简单叠加磁微粒化学发光技术和微流控芯片技术,而是通过液体密封设计、沟道设计,把检测所需所有化学组分集成、内置到微流控芯片中,并以磁铁主动驱动,实现一键式的磁微粒化学发光免疫检测,从而在便携配套仪器中实现全血中分析物的快速、高灵敏度、准确定量检测。

[0138] 以上所述仅为本实用新型的较佳实施例而已,并不用以限制本实用新型,凡在本实用新型的精神和原则之内所作的任何修改、等同替换和改进等,均应包含在本实用新型的保护范围之内。

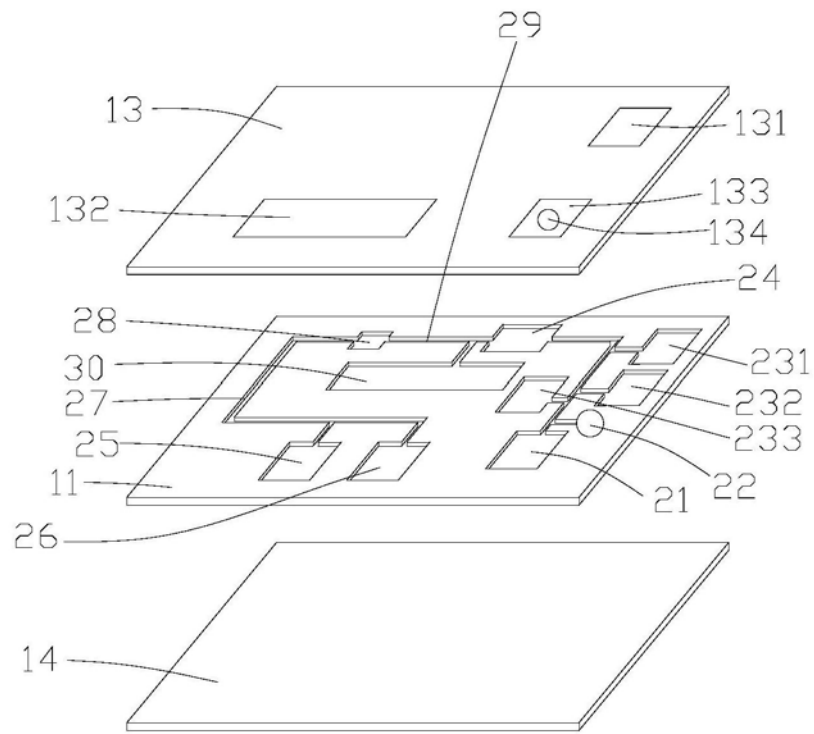


图1

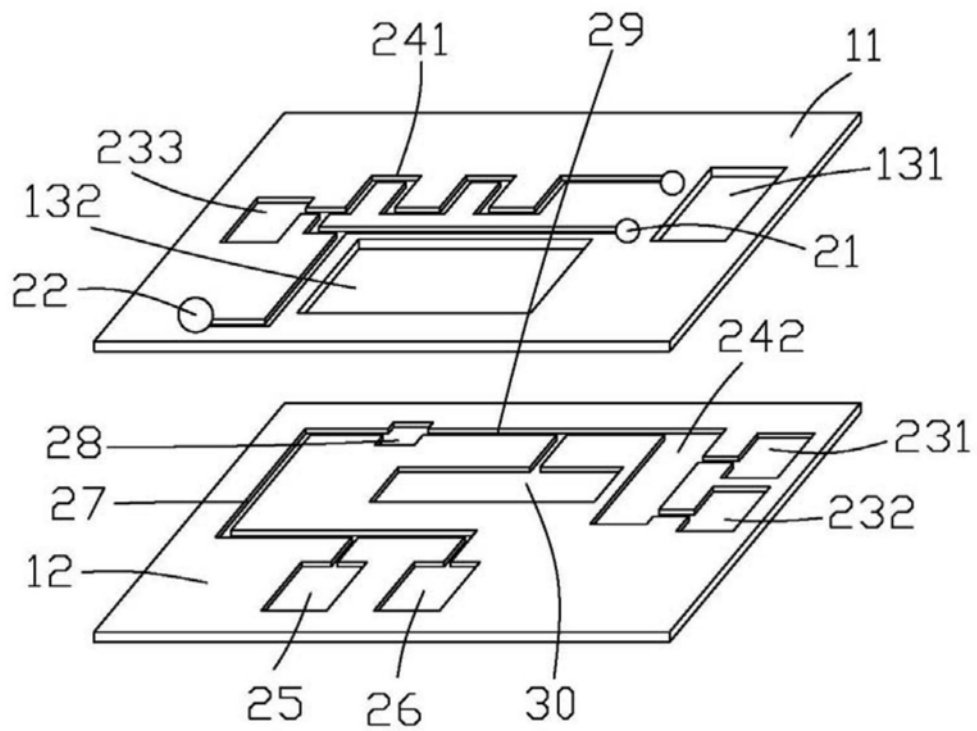


图2

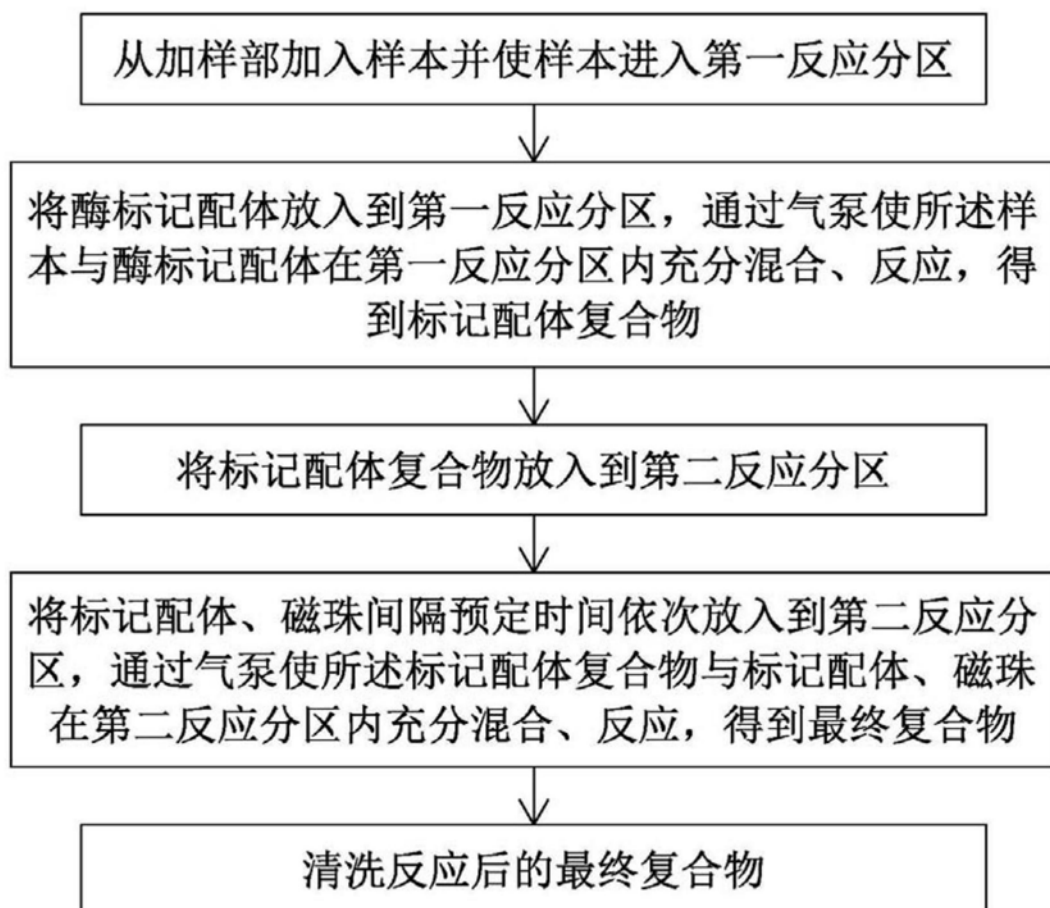


图3

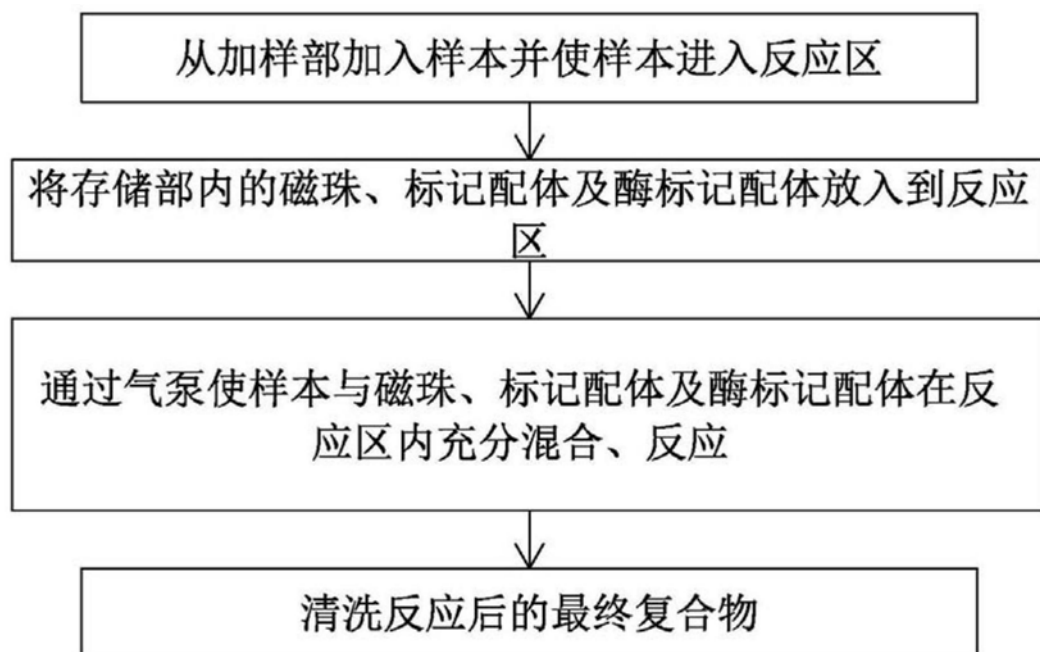


图4

专利名称(译)	一种磁微粒发光微流控芯片		
公开(公告)号	<a href="#">CN210787392U</a>	公开(公告)日	2020-06-19
申请号	CN201921005027.4	申请日	2019-06-27
[标]申请(专利权)人(译)	深圳华迈兴微医疗科技有限公司		
申请(专利权)人(译)	深圳华迈兴微医疗科技有限公司		
当前申请(专利权)人(译)	深圳华迈兴微医疗科技有限公司		
[标]发明人	王东 李泉		
发明人	王东 李泉		
IPC分类号	B01L3/00 G01N33/53		
代理人(译)	黎斌		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a> <a href="#">SIPO</a>		

#### 摘要(译)

本实用新型适用于微流控芯片发光免疫检测技术领域，提供一种磁微粒发光微流控芯片，所述芯片包括：基板；设置在基板上的、供样本加入的加样部；设置在基板上的存储部及存储在所述存储部内的磁珠、标记配体及酶标记配体；设置在所述基板上的气泵及反应区，所述反应区可供样本与磁珠、标记配体及酶标记配体产生混合并反应；清洗液存储部及清洗液；所述反应区与所述加样部之间、所述反应区与所述存储部之间、所述反应区与所述清洗液存储部之间均设置有连接部。本实用新型所达到的有益效果，本实用新型通过将磁珠、标记配体分开储存，使用时再混合，提高磁珠和标记配体的稳定性，使微流控芯片内储存的磁珠、标记配体有效期变长，从而提高检测的精确性。

