



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 101412697 B

(45) 授权公告日 2011. 11. 16

(21) 申请号 200810219296. 0

(22) 申请日 2008. 11. 21

(73) 专利权人 华南农业大学

地址 510642 广东省广州市天河区五山路  
483 号

(72) 发明人 沈玉栋 张世伟 孙远明 雷红涛  
王弘 肖治理 杨金易 蔡肇婷

(74) 专利代理机构 广州粤高专利商标代理有限  
公司 44102

代理人 林丽明 任重

STN on the Web. CAS RN: 1062154-77-1.  
《Registry from STN》. ACS, 2008,

WEI LIU, et al.. Preparation of  
Polyclonal Antibodies to a Derivative of  
1-Aminohydantoin (AHD) and Development  
of an Indirect Competitive ELISA for the  
Detection of Nitrofurantoin Residue in  
Water. 《J. Agric. Food Chem. 》. 2007, 第 55 卷  
6829-6834.

审查员 温国永

(51) Int. Cl.

C07D 233/80 (2006. 01)

C07K 14/765 (2006. 01)

C07K 16/44 (2006. 01)

C07K 16/06 (2006. 01)

G01N 33/53 (2006. 01)

(56) 对比文件

CN 101173007 A, 2008. 05. 07,

CN 101215330 A, 2008. 07. 09,

权利要求书 1 页 说明书 6 页

(54) 发明名称

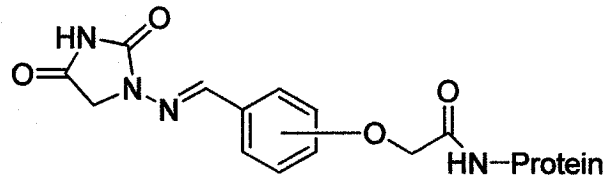
1- 氨基海因衍生物半抗原、抗原和抗体及应  
用

(57) 摘要

本发明公开了 1- 氨基海因衍生物半抗原、抗  
原和抗体的制备方法, 氨基脲与带羧基的苯甲醛  
氨醛缩合后得到氨基脲衍生物半抗原, 所述半抗  
原和氨基脲衍生物结构相似, 突出了此兽药分子  
特异性抗原决定簇, 并可通过活泼酯法偶联载体  
蛋白制备抗原; 使用该抗原免疫实验动物可获得  
效价高、特异性好的针对氨基脲衍生物的抗体。所  
述抗体可用于动物源性食品中氨基脲残留量的快  
速检测, 检测下限可达 0. 09ng/mL。

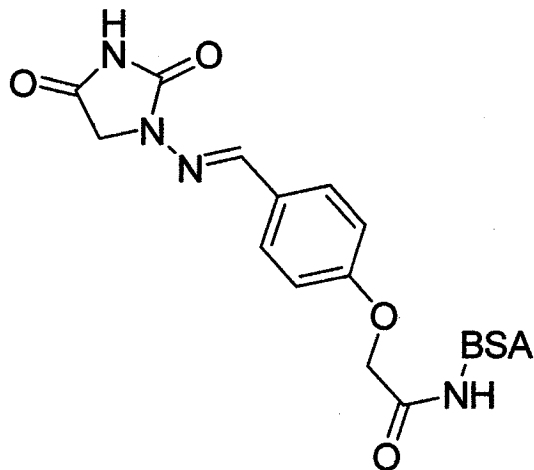
CN 101412697 B

1. 一种 1-氨基海因衍生物抗原,其特征在于具有式 (IV) 所示结构:

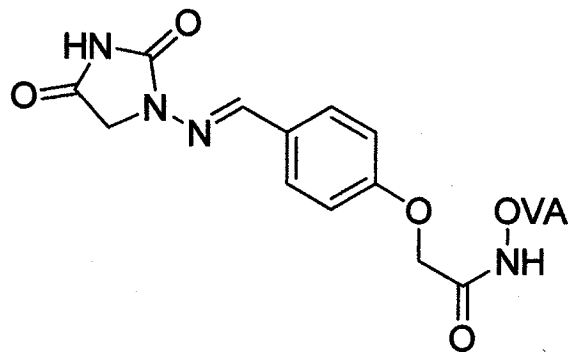


(IV)。

2. 根据权利要求 1 所述 1-氨基海因衍生物抗原,其特征在于所述抗原具有式 (V) 或 (VI) 所示结构:



(V) 或



(VI)。

## 1-氨基海因衍生物半抗原、抗原和抗体及应用

### 技术领域

[0001] 本发明属于免疫化学技术领域,具体涉及一种 1-氨基海因衍生物的半抗原、抗原和抗体及其制备方法及制备得到的半抗原、抗原和抗体和抗体的应用。

### 背景技术

[0002] 呋喃妥因是一种广谱抗菌药物,对革兰阳性及阴性菌均有一定抗菌作用,并且对猪、鱼等肉源性动物具有生长促进作用。通过长期的研究发现,呋喃妥因及其代谢物具有致癌作用,因此多国禁止用于肉源性动物的养殖中。自 1995 年起欧盟全面规定禁止使用呋喃妥因,在动物源性食品中呋喃类残留物的检出限为不得检出。我国也规定把呋喃妥因列为动物养殖中的禁药。但因为其廉价且增产效果显著,近年来滥用现象时有发生。因为呋喃妥因原药分子在体内很快就代谢,而蛋白结合态代谢产物能在组织中存留较长时间,所以在分析此类药物的残留时必须分析其代谢后的产物:1-氨基海因(AHD)。

[0003] 测定动物源性食品中的 AHD 残留量,目前国内外报道的检测方法主要为仪器法,例如液-质联用(LC-MS)和高效液相-质谱联用法(HPLC-MS)。但仪器法具有成本高,前处理烦琐,操作复杂等缺点。ELISA 方法因其能弥补仪器法的上述缺点,被广泛运用于农兽药残留的检测。

[0004] 大多数药物、毒素、环境污染物分子质量小于 1000u,属于仅有反应原性而无免疫原性的半抗原。目前制备小分子半抗原抗体的常规方法为:选择具有毒理学意义的代谢产物或原形药物作为待测物,设计合成保留待测物分子结构特征并带有活性基团的半抗原,通过共价键使半抗原与大分子蛋白质载体偶联,制备人工免疫原。经动物免疫,抗血清的纯化等程序得到可用于 ELISA 检测的抗体。理论上制备所有原形药物的小分子半抗原抗体都可以实现,但也需要具体的、特定的技术方案才能实现按目标药物的特异性抗体的制备,目前尚无可用于 ELISA 检测的 1-氨基海因半抗原、抗原和抗体的相关报道,使得 1-氨基海因 ELISA 检测方法暂时还未建立。

### 发明内容

[0005] 本发明的目的是克服现有技术的不足,提供一种氨基脲衍生物半抗原,同时提供由所述半抗原偶连载体蛋白制备的人工抗原,以及免疫实验动物后使机体产生特异的针对氨基脲衍生物的抗体。

[0006] 本发明的另一个目的是提供所述半抗原、抗原和特异性抗体的制备方法。

[0007] 本发明的目的通过以下技术方案来予以实现:

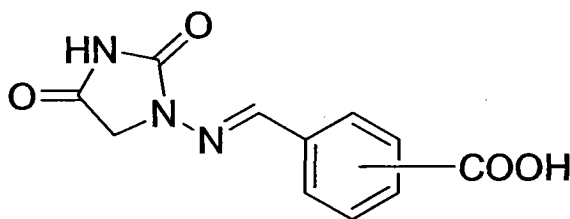
[0008] 提供一种 1-氨基海因衍生物半抗原的制备方法,是将氨基脲与过量的带羧基的苯甲醛衍生物在室温条件下于甲醇中进行氨醛缩合反应,反应产生的沉淀经洗涤、干燥得到所述半抗原。氨醛缩合反应时间为过夜,大约 16 个小时。

[0009] 所述带羧基的苯甲醛衍生物优选间羧基苯甲醛或 2-(4-甲酰基苯氧基)乙酸。

[0010] 带羧基的苯甲醛衍生物采用间羧基苯甲醛制备得到的 1-氨基海因衍生物半抗原

具有式 (I) 所示结构：

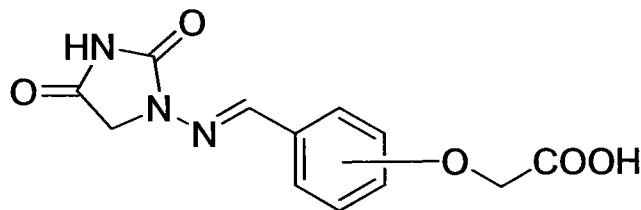
[0011]



(I)

[0012] 带羧基的苯甲醛衍生物采用 2-(4-甲酰基苯氧基)乙酸制备得到的 1-氨基海因衍生物半抗原具有式 (II) 所示结构：

[0013]



(II)

[0014] 本发明提供了一种 1-氨基海因衍生物抗原的制备方法,包括以下步骤：

[0015] (1) 将 1-氨基海因衍生物半抗原与缩合剂 N, N'-二环己基碳二亚胺 (DCC) 和 N-羟基琥珀酰亚胺 (NHS) 反应形成活泼酯；

[0016] (2) 将活泼酯滴加入蛋白溶液中反应；

[0017] (3) 步骤 (2) 反应得到的偶联有氨基脲衍生物半抗原的蛋白经透析纯化得到目标抗原。

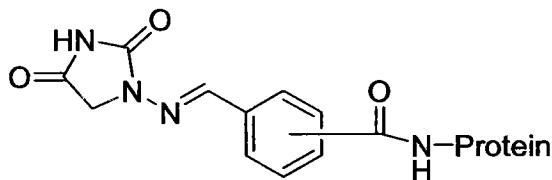
[0018] 步骤 (1) 所述反应时间过夜；

[0019] 步骤 (2) 所述蛋白溶液的浓度为 5mg/mL, 反应时间为 12 小时；

[0020] 步骤 (3) 所述的透析纯化时间为 3 天。

[0021] 选用式 (I) 所示半抗原制备得到的抗原具有式 (III) 所示结构：

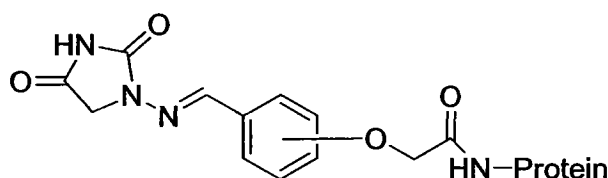
[0022]



(III)

[0023] 选用式 (II) 所示半抗原制备得到的抗原具有式 (IV) 所示结构：

[0024]



(IV)

[0025] 本发明同时提供了一种 1-氨基海因衍生物抗体的制备方法,包括以下步骤:

[0026] (a) 将 1-氨基海因衍生物抗原与弗氏佐剂免疫实验动物;

[0027] (b) 免疫后抽取血液,分离血清;

[0028] (c) 血清经辛酸硫酸铵纯化得到抗体。

[0029] 步骤(a)所述 1-氨基海因衍生物抗原浓度为 1mg/mL,氨基脲衍生物抗原与弗氏佐剂按 1:1 比例免疫实验动物。

[0030] 步骤(b)所述免疫次数为 4 次。

[0031] 本发明还提供了所述抗体的应用,应用于呋喃西林及其代谢物氨基脲(SEM)的 ELISA 方法免疫化学分析中。

[0032] 本发明是通过设计最适的半抗原制备相应的人工抗原,从而获得对目标分析物具有特异性识别的抗体,用于快速分析肉源性食品中氨基脲的残留量,从而达到监控呋喃西林非法使用情况的目的。本发明的有益效果是:所述半抗原和氨基脲衍生物结构相似,突出了此兽药分子特异性抗原决定簇,并可通过活泼酯法偶联载体蛋白制备抗原,使用所述抗原免疫实验动物可获得效价高,特异性好的针对氨基脲衍生物的抗体,所述抗体可用于动物源性食品中氨基脲残留量的快速检测,检测下限可达 0.09ng/mL。

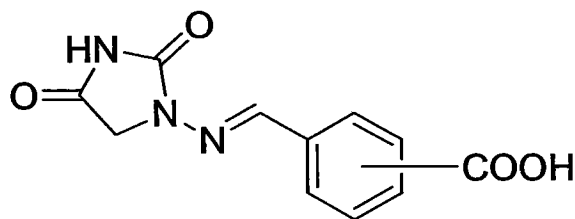
### 具体实施方式

[0033] 下面结合具体实施例来进一步详细说明本发明。

[0034] 实施例 1 1-氨基海因衍生物半抗原 MCPSEM 的制备方法

[0035] 在 50ml 圆底烧瓶中加入间羧基苯甲醛 1.15g,缓慢加入甲醇直至对间羧基苯甲醛完全溶解,搅拌中加入 0.3g 氨基脲,室温搅拌过夜;反应结束,过滤,水洗两遍,甲醇洗两遍,干燥,得 0.62g 白色粉末,其结构如式(I)所示。半抗原 MCPSEM 的 APCI-MS 分子离子峰为 207,HNMR(600MHz,  $d_6$ -DMSO, TMS):  $\delta$  10.35(s, 1H); 8.14(s, 1H); 8.03(d, J = 7.8Hz, 1H); 7.93(s, 1H); 7.90(d, J = 7.8Hz, 1H); 7.52(t, J = 7.2Hz, 1H, )。以上波谱数据均能正确归属,与 MCPSEM 结构一致,说明半抗原 MCPSEM 合成成功。

[0036]

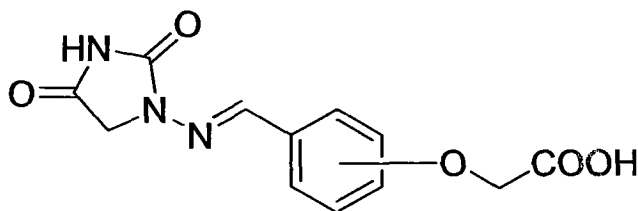


(I)

[0037] 实施例 2 1-氨基海因衍生物半抗原 CEPSEM 的制备方法

[0038] 圆底烧瓶中加入 2-(4-甲酰基苯氧基)乙酸 1.06g, 缓慢加入甲醇直至对 2-(4-甲酰基苯氧基)乙酸完全溶解, 搅拌中加入 0.4g 氨基脒, 室温搅拌过夜, 反应结束, 过滤, 水洗两遍, 甲醇洗两遍, 干燥, 得 0.90g 白色粉末, 其结构式如式 (II) 所示。CEPSEM 波谱数据: APCI-MSm/z : 237 [M+H]<sup>+</sup>; <sup>1</sup>H NMR (600MHz, d<sub>6</sub>-DMSO, TMS) : δ 10.09 (s, 1H) ; 7.78 (s, 1H) ; 7.64 (d, J = 9.0Hz, 2H) ; 6.91 (d, J = 9.0Hz, 2H) ; 4.71 (s, 2H)。以上波谱数据均能正确归属, 与 CEPSEM 结构一致, 说明半抗原 CEPSEM 合成成功。

[0039]



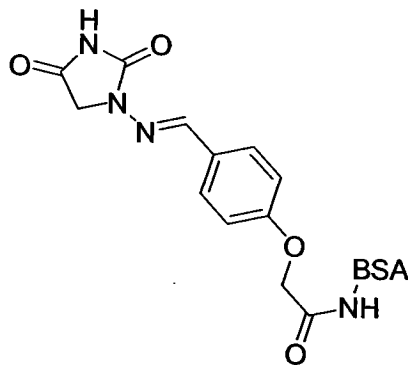
(II)

[0040] 实施例 3 免疫原 CEPSEM-BSA 的制备方法

[0041] 取半抗原 CEPSEM 0.1mmol 溶于 2ml DMF 中, 搅拌加入 DCC 27.5mg 和 NHS 14.4mg。4℃ 下磁力搅拌反应过夜, 离心后上清液为 A 液; 称取 BSA 140mg 溶于 10ml 浓度为 0.1mol/L 的 PBS (PH8.0) 中, 加入 DMF 1ml, 搅拌溶解制备 B 液; 磁力搅拌下, A 液逐渐滴入 B 液中, 4℃ 下反应 12h, 离心后, 取上清液, 4℃ 下用生理盐水透析 3d, 每天更换 3 次透析液。得到的全抗原以 1mg/ml 的浓度分装于 0.5ml 离心管中, 冻存于 -20℃ 冰箱中, 供免疫用。

[0042] 制备的氨基脒衍生物免疫原具有式 (V) 所示结构:

[0043]



(V)

[0044] 免疫原鉴定: 对载体蛋白 BSA, 半抗原 CEPSEM 和免疫原 CEPSEM-BSA 进行紫外扫描测定 (200 ~ 400nm), 发现免疫原 CEPSEM-BSA 与 BSA 和 CEPSEM 相比, 吸收曲线有明显改变, 说明半抗原 CEPSEM 与 BSA 偶联成功。三硝基苯磺酸法 (TNBS) 测得半抗原 IV 与 BSA 的偶联比为 16:1。

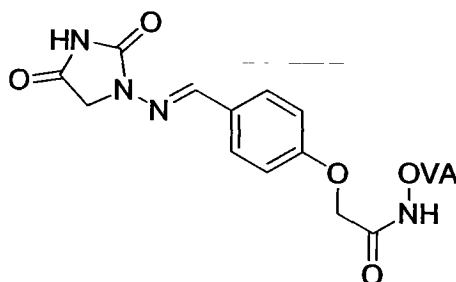
[0045] 实施例 4 包被原 CEPSEM-OVA 的制备方法

[0046] 取半抗原 CEPSEM 0.1mmol 溶于 2ml DMF 中, 搅拌加入 DCC 27.5mg 和 NHS 14.4mg。4℃ 下磁力搅拌反应过夜, 离心后上清液为 A 液; 称取 OVA 140mg 溶于 10ml 浓度为 0.1mol/L 的 PBS (PH8.0) 中, 加入 DMF 1ml, 搅拌溶解制备 B 液; 磁力搅拌下, A 液逐渐滴入 B 液中, 4℃ 下反应 12h, 离心后, 取上清液, 4℃ 下用生理盐水透析 3d, 每天更换 3 次透析液, 得到的全抗

原以 1mg/ml 的浓度分装于 0.5ml 离心管中,冻存于 -20℃ 冰箱中,供呋喃西林及其代谢物氨基脒 (SEM) 的 ELISA 方法免疫化学分析中包被酶标板用。

[0047] 制备的包被原 CEPSEM-OVA 结构如式 (VI) 所示:

[0048]



(VI)

[0049] 包被原鉴定:对载体蛋白 OVA,半抗原 CEPSEM 和包被原 CEPSEM-OVA 进行紫外扫描测定 (200 ~ 400nm),发被原 CEPSEM-OVA 与载体蛋白 OVA 及 CEPSEM 相比,吸收曲线有明显改变,说明半抗原 CEPSEM 与载体蛋白 OVA 偶联成功。TNBS 法测得半抗原 CEPSEM 与载体蛋白 OVA 的偶联比为 13:1。

[0050] 实施例 5 多克隆抗体的制备方法及抗体效价测定

[0051] 多克隆抗体的制备:将免疫原慢慢解冻,然后加入等量的佐剂(第 1 次免疫用弗氏完全佐剂,以后加强免疫均用弗氏不完全佐剂)。完全乳化后,采用背部皮下、各部位皮下、腿部肌肉和耳缘静脉多种注射方式免疫 6 只体重为 2.5 ~ 3kg 的健康新西兰大白兔。第 4 次加强免疫后 1 周耳缘静脉采血,并利用间接 ELISA 测定血清效价。当效价不再上升时,采用耳缘静脉免疫兔子。1 周后心脏采血,室温静置 0.5 ~ 1h,于 4℃ 冰箱过夜后吸取上层析出的血清。抗血清采用硫酸铵沉淀法纯化得到多克隆抗体,透析后冷冻干燥成粉末,于 -20℃ 下保存备用。

[0052] 抗体效价的检测:间接竞争 ELISA 测定抗体阳性滴度以 2.1 倍于阴性血清的测定值为准,测得抗体的阳性滴度为 1:640000。

[0053] 实施例 6 抗体亲和性及特异性试验

[0054] 将不同浓度的氨基脒的邻硝基苯甲醛的衍生物 NPSEM 与抗体一起进行间接竞争 ELISA 反应,测定其抑制率,以确定抗体对 NPSEM 的亲和性。其  $IC_{50}$  为 0.12ng/mL,检测限为 0.09ng/mL。

[0055] 将 NPSEM、邻硝基苯甲醛、苯甲醛、硝基苯、NPAOZ (AOZ 的硝基苯甲醛缩合物)、NPAMOZ (AMOZ 的硝基苯甲醛缩合物)、和 NPAHD (AHD 的硝基苯甲醛缩合物) 配成不同浓度溶液,测定其交叉反应率,结果发现与同类药物无交叉反应,见表 1。

[0056] 以上实验结果说明由所设计半抗原制备的免疫原免疫产生的抗体具有灵敏度高,特异性好等优点。

[0057] 表 1 交叉反应试验结果

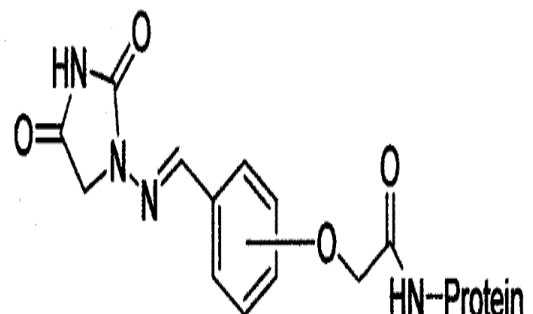
[0058]

竞争药物	交叉反应率(%)
NPSEM	100%
邻硝基苯甲醛	<0.01
苯甲醛	<0.01
硝基苯	<0.01
NPAOZ	<0.01
NPAMOZ	<0.01
NPAHD	<0.01

专利名称(译)	1-氨基海因衍生物半抗原、抗原和抗体及应用		
公开(公告)号	<a href="#">CN101412697B</a>	公开(公告)日	2011-11-16
申请号	CN200810219296.0	申请日	2008-11-21
[标]申请(专利权)人(译)	华南农业大学		
申请(专利权)人(译)	华南农业大学		
当前申请(专利权)人(译)	华南农业大学		
[标]发明人	沈玉栋 张世伟 孙远明 雷红涛 王弘 肖治理 杨金易 蔡肇婷		
发明人	沈玉栋 张世伟 孙远明 雷红涛 王弘 肖治理 杨金易 蔡肇婷		
IPC分类号	C07D233/80 C07K14/765 C07K16/44 C07K16/06 G01N33/53		
代理人(译)	林丽明 任重		
其他公开文献	CN101412697A		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a> <a href="#">SIPO</a>		

摘要(译)

本发明公开了1-氨基海因衍生物半抗原、抗原和抗体的制备方法，氨基脲与带羧基的苯甲醛缩合后得到氨基脲衍生物半抗原，所述半抗原和氨基脲衍生物结构相似，突出了此兽药分子特异性抗原决定簇，并可通过活泼酯法偶联载体蛋白制备抗原；使用该抗原免疫实验动物可获得效价高、特异性好的针对氨基脲衍生物的抗体。所述抗体可用于动物源性食品中氨基脲残留量的快速检测，检测下限可达0.09ng/mL。



(IV)。