

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2008-536130
(P2008-536130A)

(43) 公表日 平成20年9月4日(2008.9.4)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/543 (2006.01)	GO 1 N 33/543 5 2 1	
GO 1 N 33/53 (2006.01)	GO 1 N 33/53 G	
	GO 1 N 33/53 U	

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 29 頁)

(21) 出願番号 特願2008-505696 (P2008-505696)
 (86) (22) 出願日 平成18年4月13日 (2006.4.13)
 (85) 翻訳文提出日 平成19年12月7日 (2007.12.7)
 (86) 国際出願番号 PCT/BE2006/000036
 (87) 国際公開番号 W02006/108248
 (87) 国際公開日 平成18年10月19日 (2006.10.19)
 (31) 優先権主張番号 05447079.4
 (32) 優先日 平成17年4月14日 (2005.4.14)
 (33) 優先権主張国 欧州特許庁 (EP)

(71) 出願人 507338161
 ユニセンサー エッス. アー.
 ベルギー, 4020 ワンドル, リュド
 ウ ドッセイ 5, ゴーニング ドウ
 ユッセイ
 (74) 代理人 100066267
 弁理士 白浜 吉治
 (74) 代理人 100134072
 弁理士 白浜 秀二
 (72) 発明者 グラニエール, ベノー
 ベルギー, 4120 ロシュールミエー
 レ, ルート ド ボンニー 145

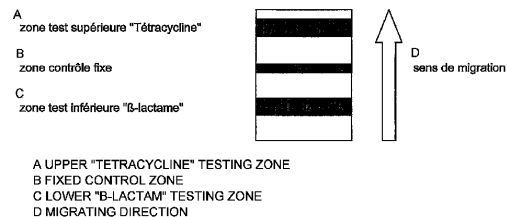
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 種々の系列の抗生物質の検出および特定を同時に行なうインビトロ方法およびこの方法による分析キット

(57) 【要約】

複数の系列の抗生物質を同時に分析する分析用キットであって、少なくともサンプル中の各抗生物質のそれぞれを特異的に認識する生物学的分子と、コロイド金に付着した化合物とを含有する反応性混合物と、固形担体の既知の位置に反応性混合物中の生物学的分子を特異的に捕捉するリガンドが配置された捕捉システムとを含んで構成される分析用キットと、この分析用キットにより複数の系列の抗生物質を同時に分析する方法。

【選択図】 図 1



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

異なる系列の抗生物質、少なくとも -ラクタム系およびテトラサイクリン系抗生物質を同時に分析するための分析用キットであって、

少なくとも、 -ラクタム系抗生物質を特異的に認識する第 1 の受容体と、テトラサイクリン系抗生物質およびビオチン化された核酸断片を競合的かつ特異的に認識する第 2 の受容体とを含有し、

前記両受容体が、コロイド金の粒子によって直接的に、または抗体及びプロテイン A が付着した抗体のいずれかを介して間接的にマーキングされて成る単一の反応性混合物と、

ニトロセルロース膜の所定の位置に区画された 2 つの試験ゾーンに、それぞれ -ラクタム環を有する抗生物質及びアビジン、またはこの逆、が沈着された固体担体から成る捕捉システムとを備え、

前記捕捉システムの両試験ゾーンで検出される各々のマーキング強度が、マーキングされた各受容体が各抗生物質を競合的に認識する結果に基づくように構成されることを特徴とする分析用キット。

【請求項 2】

ニトロセルロース膜に結合した -ラクタム環を有する前記抗生物質がペニシリンまたはセファロsporin、好ましくは -ラクトグロブリンに固定したアンピシリンであり、前記アビジンが、卵白アビジンであることを特徴とする請求項 1 に記載の分析用キット。

【請求項 3】

異なる系列の抗生物質、少なくとも -ラクタム系抗生物質およびスルファミド系抗生物質を同時に分析するための分析用キットであって、

少なくともコロイド金の粒子によって直接または間接的にマーキングされ -ラクタムを特異的に認識する第 1 の受容体と、ビオチン化された抗スルファミド抗体と、コロイド金の粒子によって直接または間接的にマーキングされたスルファミドの類似体とを含んで成る単一の反応性混合物と、

ニトロセルロース膜の所定の位置に区画された 2 つの試験ゾーンに、それぞれ -ラクタム環を有する抗生物質及びアビジン、またはこの逆、が沈着された固体担体から成る捕捉システムとを備え、

前記捕捉システムの両試験ゾーンで検出される各々のマーキング強度が、各抗生物質を競合的に認識する結果に基づくように構成されることを特徴とする分析用キット。

【請求項 4】

異なる系列の抗生物質、少なくともテトラサイクリン系およびスルファミド系の抗生物質を同時に分析するための分析用キットであって、

少なくともテトラサイクリン系抗生物質およびビオチン化された核酸断片を競合的かつ特異的に認識する受容体を含有し、

前記受容体が、コロイド金の粒子によって直接、または抗体を介して間接的にマーキングされており、

さらに、抗スルファミド抗体と、

コロイド金で直接または間接的にマーキングされたスルファミド類似体とを含んで成る単一の反応性混合物と、

ニトロセルロース膜の所定の位置に区画された 2 つの試験ゾーンに、それぞれテトラサイクリン受容体またはテトラサイクリン受容体の特異的抗体のいずれかを特異的な標的とする抗体、および抗スルファミド抗体を特異的な標的とする抗体、またはこの逆、が沈着された固体担体から成る捕捉システムとを備えることを特徴とする分析用キット。

【請求項 5】

前記反応性混合物に添加された特異的抗受容体抗体が、化学的にまたは組換えによって修飾または非修飾され、精製または非精製であり、マーキング粒子、好ましくは、コロイド金の粒子に直接または間接的に付着または非付着しているモノクローナルまたはポリクローナル抗体であることを特徴とする請求項 1 ~ 4 のいずれか 1 項に記載の分析用キット

10

20

30

40

50

。

【請求項 6】

前記ニトロセルロース膜が沈着されたディップスティック担体の一端が膜に、他端が吸収紙に接触するとともに、
液体の流れ方向に沿って配置された前記試験ゾーンと、

2つの試験ゾーンを区画する対照ゾーンとを有することを特徴とする請求項 1～5のいずれか 1項に記載の分析用キット。

【請求項 7】

前記対照ゾーンが、好ましくは、コロイド金の粒子によってマーキングされたタンパク質調製物によって、より好ましくは、コロイド金の粒子に付着したウシ血清アルブミンもしくは BSA によって得られることを特徴とする請求項 6 に記載の分析用キット。

10

【請求項 8】

-ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファミド系抗生物質を同時に分析するための分析用キットであって、

前記反応性混合物が、さらに、コロイド金の粒子で直接または間接的にマーキングされ、スルファミド系抗生物質を特異的に認識する抗体を含み、

前記捕捉システムが、さらに、スルファミドとコンジュゲートしたタンパク質の調製物が前記ニトロセルロース膜に固定されて成ることを特徴とする請求項 1 または請求項 2 に記載の分析用キット。

20

【請求項 9】

前記ニトロセルロース膜が沈着されたディップスティック担体の一端が膜に、他端が吸収紙に接触するとともに、

液体の流れ方向に沿って配置された 3つの前記試験ゾーンと 1つの対照ゾーンとを有するか、または、

液体の流れ方向に沿って配置された 3つの前記試験ゾーンを有し、2つの前記試験ゾーンの間配置された 2つの前記対照ゾーンとを有することを特徴とする請求項 8 に記載の分析用キット。

【請求項 10】

異なる系列の抗生物質に相当する分析物、少なくとも -ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファミド系抗生物質を同時に分析するための分析用キットであって、

30

少なくとも、 -ラクタム系を特異的に認識する第 1の受容体と、
テトラサイクリンおよび核酸のピオチン化断片を競合的かつ特異的に認識する第 2の受容体を含む、

両方の前記受容体が、コロイド金で直接、または抗体若しくはプロテイン A に付着した抗体を介して間接的にマーキングされ、

さらに、抗スルファミド抗体と、

直接または間接的にコロイド金の粒子でマーキングされ遊離スルファミドの類似体とを含有して成る単一の反応性混合物と、

ニトロセルロース膜の所定の位置に区画された 3つの試験ゾーンに、それぞれ -ラクタム環を有する抗生物質、アビジン、および抗スルファミド抗体を標的する抗体が沈着された固体担体から成る捕捉システムとを備え、

40

前記捕捉システムの 3つの前記試験ゾーンで検出される各々のマーキング強度が、各抗生物質を競合的に認識する結果に基づくように構成されることを特徴とする分析用キット

。

【請求項 11】

分析試料が実質的に液体であり、牛乳、蜂蜜、肉、卵、または生物由来の液体のいずれかであることを特徴とする請求項 1 から請求項 10 のいずれか 1項に記載の分析用キット

。

【請求項 12】

前記 -ラクタム系及びテトラサイクリン系抗生物質の分析に使用される受容体が B 1

50

a R 受容体及び T e t R 受容体であり、既知の系統の微生物、好ましくは、B l a R については黄色ブドウ菌、T e t R については大腸菌 (E . C o l i 6 0 0) のプラスミド p S C 1 0 1 から単離されることを特徴とする請求項 1 から請求項 1 1 のいずれか 1 項に記載の分析用キット。

【請求項 1 3】

請求項 1 から請求項 1 2 のいずれか 1 項に記載の分析用キットを用いた分析方法であって、

前記反応性混合物と、系列を判定する試料とを接触させて溶液を調製し、前記溶液を 3 0 ~ 5 0 の温度で 3 ~ 1 5 分間インキュベートする段階と、

前記捕捉システムを有するディップスティックを得られた溶液に浸漬し、3 ~ 1 5 分間インキュベートする段階と、

前記ディップスティック上に現れた結果を裸眼によって視覚的に、または光学的ディップスティックリーダーによって判定する段階と

を含むことを特徴とする分析方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、生物学的に認識される分子を捕捉して 1 つの混合体中にある複数の異なる抗生物質を高感度で検出すると同時に、各抗生物質が属する系列を特定することができる方法に関し、ある系列に属する抗生物質を特定するための分析機序が、別の系列に属する抗生物質を特定するための分析機序を妨害しないという条件の下で行なわれる。

【0002】

本発明は、この方法を実行するための分析用キットにも関する。

【背景技術】

【0003】

食品の監視とチェックの基本原則は、食品の製造過程のできるだけ上流で分析を行い、汚染の疑いがある食品を迅速に特定し取り除くことである。

【0004】

一般的な分析試験として行なわれる、「スクリーニング」とよばれる分析試験の場合、最初の分析で陽性とされたサンプルは、実際に陽性であると見なされ、「確認」試験と呼ばれる次の試験にかける必要がある。他方、最初の分析結果が陰性の場合には、これは十分であり、さらなる分析で結果を再確認する必要はない⁽¹⁾。

【0005】

この分析試験で重要な点は、第 1 に、最初の分析で極力多数の抗生物質の検出が可能でなければならない。したがって、分析またはスクリーニング試験は、一つのサンプルについて複数の抗生物質を検出可能な複数試料分析試験でなければならない。

【0006】

第 2 に、確認試験は、対象とする抗生物質を単離および特定しておくことが必要な極めて特異的な確認方法であるため、スクリーニング試験から確認試験に直ちに切り替えることができるように、スクリーニング試験で陽性とされたサンプルに含まれる抗生物質の系列が分かることが重要である。

【0007】

第 3 に、スクリーニング試験は「誤った陰性」を示してはいけないということである。これは、その後の確認試験が行なわれないためである。

【0008】

以下に示すように、抗生物質の検出方法が種々知られている。

その一つは、試料の細菌株の増殖に対する阻害力を測定する微生物学的試験である。

この種類の試験では、結果が得られるまでに比較的長いインキュベーション時間 (3 ~ 1 6 時間) が必要とされる。一般に、これらの試験 (デルボテスト (D e l v o t e s t S P) (登録商標)、B R T 試験、コパン (C o p a n) (商標)、エクリプス (E c

10

20

30

40

50

lipse) (商標)、パリオ (Valio) (商標)) では、使用される細菌株がしばしば種々の系列の抗生物質に敏感であるため、種々の系列の抗生物質を同時に認識し得る。

しかし、この種の試験では、分析対象の各抗生物質が属する系列を正確に特定することができない。

また、サンプル中の対象とする抗生物質と、単一認識サイトとして受容体または抗体のいずれかを有するマーキング競合化合物との競争反応を利用して抗生物質を検出するインビトロ試験が行なわれている。エリザ (ELISA) (酵素免疫蛍光測定法) またはRIA (放射性免疫測定法) / RRA (放射線受容体測定法) において、分析のために必要とされる時間は約 2 ~ 6 時間である。これらの方法、特に RRA 実験法は、種々の系列の抗生物質のいくつかを同時に検出し得る。しかしこの場合、この方法では陽性を示す各抗生物質の系列を特定することはできない。

また、最近まで、対象とする抗生物質を単離し特定することが可能な物理化学的方法は、主にクロマトグラフ分離システムと質量分析検出システム (GC/MS または LC/MS) とを組み合わせる方法であった。この方法では、対象とする各抗生物質に応じて、適切な条件を設定する必要がある。この方法では、単一の抗生物質、または同じ系列の複数の抗生物質を同時に分析することが可能であり、また同じ系列の抗生物質のすべてを検出することは可能であるが、複数の系列の抗生物質では決して可能ではない。クロマトグラフ分離の原理は、所定の抗生物質の物理化学的特性の特徴を利用しているが、これらの特性はしばしば抗生物質の系列ごとに異なる。分析しようとする抗生物質の種類が分からない場合、存在する全ての抗生物質の系列についての方法を考慮しなければならない。

【0009】

近年、はるかに迅速な方法が開発されている。これらの方法は、「迅速 (RAPID) 試験」と呼ばれ、多数のサンプルについて迅速なスクリーニング試験を行うために使用される。一般に、これらの方法では、生体分子化合物の競争反応を利用して抗生物質の特定を行なう。分析を迅速かつ容易にするために、これらの種類の試験には、側方流動を有する膜デバイス (テトラセンサー (Tetrasensor) (商標)、SNAP (登録商標)、ベータ-スター (Beta-STAR) (商標)、ROSA) が用いられる。これらの試験は抗生物質の系列に従って分類されるが、今まで単一の操作で種々の系列に属する抗生物質を検出できるものはない。

【0010】

農業食品業界に一次スクリーニング分析を課すことは妥当だとしても、できるだけ多数の疑わしい抗生物質を特定することが可能な完成度の高い分析方法が要求されるであろう。各々の抗生物質毎に特定の試験を行うのではなく、複数試料分析試験を一回行うことがより実用的かつ経済的である。この業務には、多大な時間、試料管理、および費用を必要とする。これは食品の効率的管理の障害となる。

【0011】

例えば 10 分未満程度でいくつかの系列の抗生物質のすべてを検出することが可能な複数試料分析試験が存在しないことによって、チェックの効率が大きく制限される。

【0012】

特に、農業食品産業は、一回の操作で少なくとも 2 つの系列に属する抗生物質の分析を可能にする新しい方法に関心がある。

【0013】

動物に投与される抗生物質の種類は、適用が治療目的または予防目的であるか、あるいは、動物種、対抗する細菌、獣医学診療、適用される法律、利用可能な手段、さらに地理的地域によって変動しうる。一部の特定の治療の場合、薬剤の混合物が使用される。原則として、医師は、有効であると評価するすべての市販抗生物質の中から選択される抗生物質製剤を使用する。

【0014】

使用される抗菌剤および抗生物質の主な系列は、ペニシリンおよびセファロスポリン、

テトラサイクリン、スルファミド、アミノグリコシドおよびアミノサイクリトール、マクロライド、クロラムフェニコールまたは他のペプチド、イオノフォア、ニトロフラン、キノロン、カルバドックス等である。これらの系列は、化学的に異なるきわめて広範囲の化合物に及ぶ。

【 0 0 1 5 】

獣医薬および農業生産における抗生物質の集中的な使用は、抗生物質に対して耐性となった細菌株の出現をもたらすと考えられている。ヒトの健康を保護し、かつこの分野において法律を制定するために、多くの国々（欧州連合、米国、カナダ等）は食品の抗生物質の残留物に対する最大限の許容限界（MRL - 許容残留量）を設定した⁽²⁾。ある程度、これらのMRLにより、陽性試料と陰性試料、すなわち、不合格試料と合格試料との間の境界が設定される。

10

【 0 0 1 6 】

同時に、2002年8月12日の委員会決定では、試料を検査するために使用される分析方法に適用可能な必要最低限性能限界（MRPL）が確立され、結果の判定の一般基準が規定された⁽³⁾。

【 0 0 1 7 】

指令96/23/ECの規定を満足するスクリーニング試験は、立証可能な証拠に基づき、エラー率5%未満の基準に一致することを認証できる分析方法であるとされている。

【 0 0 1 8 】

1995年には、抗生物質の含量を分析した全試料の平均1パーセントがMRLよりも高いレベルを有し、陽性を示した。これらの陽性が確認された場合、最も検出頻度の高い抗生物質はペニシリンおよびテトラサイクリンであった⁽⁴⁾。

20

【 0 0 1 9 】

テトラサイクリンを検出するためのシステムが、出願人の「遺伝子調節機序および対応する分析キットを使用するインビトロ分析を実行するための方法」という名称の特許出願WO-A-03/048770号に記載されている。この方法では、テトラサイクリン以外のものを検出することはできない。好ましい処方では、試薬は、テトラサイクリンに対する耐性を生じる大腸菌（*E. coli*）の遺伝子制御機序から単離されたTetR受容体と、受容体およびコロイド金とコンジュゲートしたプロテインA調製物を認識することができる抗体と、を含んで成る。また、回収（捕捉）システムは、ニトロセルロース膜に固定されたアビジン分子に付着可能な、ビオチン化された特異的DNAの断片である。インキュベーション中に、試料の存在下で受容体とDNAの断片との相互作用が生じるのは、テトラサイクリンが存在しないときのみであり、DNAの断片と受容体とが錯体を形成したとき、受容体に付着した金粒子が発色信号を生じる。一方、受容体がテトラサイクリンを認識した場合はDNAの断片と錯体を形成することができず、その結果、発色信号は生じない。

30

【 0 0 2 0 】

-ラクタムを認識するシステムが、「生体液体における -ラクタム環を有する抗生物質を判定するための方法」という名称の特許WO-A-99/67416号に記載されている。この方法によれば、 -ラクタム以外のものを検出することは不可能である。発明者は好ましい処方において、精製されビオチン化学的されたりケニホルミス菌（*Bacillus licheniformis*）の単離受容体と、この受容体に会合するコロイド金でコンジュゲートした抗ビオチン抗体調製物を開示し、さらに、ヒト免疫グロブリンに結合したセファロスポリンがニトロセルロース膜に固定された結合体を開示している。試料中に -ラクタムが無い場合、ビオチン受容体は膜に固定された抗生物質に付着し、ビオチン受容体に付着した金粒子によって生じる発色信号が検出される。一方、予備インキュベーション中にサンプル中の抗生物質にビオチン受容体が結合した場合は、ビオチン受容体は固定された抗生物質とは結合することができず、発色信号は生じない。

40

【 0 0 2 1 】

迅速スルファミド認識システムが、R.ヘルハイエン（Verheijen）らによっ

50

て記載され⁽⁵⁾、かつ「サルファジミジン残留物の検出のための一段階ストリップ試験の開発」という名称としても知られている。このシステムでは上記の - ラクタムの検出のものと同様の原理が用いられている。一例を挙げると、スルファジミジンに特異性を有する抗体がコロイド金とコンジュゲートされ、スルファジミジンがオボアルブミンにコンジュゲートされてニトロセルロース膜に固定される。試料が抗体によって認識されるスルファジミジン系抗生物質を含む場合、コロイド金とコンジュゲートした抗体と錯体を形成し、膜に固定されたスルファジミジンと抗体の錯体形成を不能にする結果、膜への付着が不能になる。一方、試料にスルファジミジン系抗生物質が存在しないとき、金粒子がコンジュゲートされた抗体は、膜に固定されたスルファジミジンを認識し、発色信号を生じる。この文献はこの試験の特異性を記載していない。

10

【0022】

今まで周知の側方流動による迅速方法および工程は、全て単一の系列の抗生物質の検出にのみ適用され、また、今まで少なくとも2種類の系列に属する抗生物質のすべてを単一の操作で検出する方法はない。この主な理由は、一回の分析操作で各系列の抗生物質の検出に必要とされる薬剤のすべてを独立し、かつ互いに妨害することなく用いることが技術的に困難なことにある。第2の問題は、検出された抗生物質が属する系列を特定することが困難なことにある。

【0023】

以上をまとめると、小分子(MW < 2,000)を検出するための周知の迅速システムは、細菌由来の受容体または免疫グロブリン(抗体)等の検出対象の抗生物質を特異的に認識することができる分子と、抗生物質を特異的に認識する部位に対する競合化合物との2つの構成要素を必要とする、競争反応を利用して行なわれる。選択される方法により、構成要素の1つが不溶性の担体に固定され、他の要素はマーキングされる。ある場合には(フォーマット1、下記参照)、マーキングされるのは認識分子で、固定されるのは抗生物質の類似体であり、また別の場合には(フォーマット2、下記参照)、マーキングされるのは抗生物質の類似体で、不溶性物に付着するのは認識分子である。

20

【0024】

テトラサイクリン検出システムの独創性は、受容体が2つの相互依存した認識サイトを含んで成る結果、競合化合物が検出対象である抗生物質の類似体ではなく、同じ受容体の第2の認識部位に結合することができるDNAの断片である点にある。

30

【0025】

すべての「迅速試験」と呼ばれる方法では、評価は「試験」ゾーン、すなわち、受容体の捕捉要素が固定された部分で生じる発色信号の強度と、「対照」ゾーン、すなわち、他の試薬(または過剰な試薬)が捕捉された部分で得られる別の発色信号の強度を比較することによって行われる。一般に、「試験」ゾーンにおける強度が「対照」ゾーンにおける強度よりも強いとき、検出対象の抗生物質は陰性と判断される。

【0026】

すべての - ラクタム系抗生物質の分析では、認識分子はバチルス(Bacillus)調製物から得られ、すべての場合、この認識分子は精製後にマーキングされる。マーキングを行なうために、表面に化学修飾を施す。例えば、ペルオキダーゼまたはピオチンによるステアロサーモフィラス菌(Bacillus Stearothermophilus)受容体の例や、ピオチンによるリケニホルミス菌(Bacillus licheniiformis)受容体の例(U.C.B. S.A.によるWO-A-99/67416およびUS-A-6,524,804)、またはさらにコロイド金と直接コンジュゲートしたステアロサーモフィラス菌(Bacillus Stearothermophilus)受容体の例(チャーム社(Charm Inc.)によるUS-A-6,475,805)などである。テトラセンサー(Tetrasensor)(商標)法を除き、今まで知られている限り、認識分子を化学的に修飾して発色錯体を得ることが必要である。このために、認識分子を精製しその表面の置換基を修飾することが必要であるが、これには認識分子の主要な機能または安定性の特性を変化させるリスクを伴う。

40

50

【 0 0 2 7 】

したがって、今まで知られている限り、未精製の原料、または化学修飾されていない受容体による分析は一般に不可能である。

【 0 0 2 8 】

また、「テトラサイクリン」の分析において使用されるタイプのマーキングは、 β -ラクタムの分析と互換性はない。これは、すべての報告された場合において「対照」ゾーンに免疫グロブリンを固定することが不可避であるためである。W O - 9 9 / 6 7 4 1 6 の場合、競合化合物の「試験」ゾーンへの固定に用いられるタンパク質も免疫グロブリンである。テトラサイクリンの分析におけるようなプロテイン A の使用は、必然的に β -ラクタム系抗生物質の検出に必要とされる一方または両方の捕捉ライン上に非特異的マーキングを生じさせる。

10

【 0 0 2 9 】

別の方法としてマーキングまたは担体への固定にアビジン - ビオチンの組合せを使用する場合、アビジン - ビオチンの組合せは、一種類の抗生物質を特定するための方法においてのみ使用されうる。アビジンが固定部分に用いられる場合は、すべてのビオチン化された分子がそこに付着することは可能である。かかる場合、例えば文献 W O - A - 9 9 / 6 7 4 1 6 および文献 W O - A - 0 3 / 0 4 8 7 7 0 に記載された 2 つの分析機序の組合せに基づいて、 β -ラクタムとテトラサイクリンをともに検出することが可能とは考えられない。第 1 のケースでは、受容体はビオチン化され、次いでビオチン抗体 - 金の錯体によってマーキングされ、第 2 のケースでは、アビジンは固定され、DNA のビオチン化断片を捕捉する。これら 2 つの分析機序の組合せは、アビジン - ビオチンの組合せを使用する 2 つの独立した系でさらなる問題をもたらすことになる。2 つの既存の系の組合せにおいて、ビオチン化された β -ラクタム系の受容体は、テトラサイクリン系の DNA を捕捉するために必要なアビジンにも結合する結果、試料におけるテトラサイクリンのレベルとは無関係に非特異的マーキングをもたらす。さらに、移動相におけるビオチン抗体 - 金錯体の存在は、ビオチン化された DNA を妨害し、その捕捉に必要とされるアビジンを認識できないようにし、これはさらに別の問題をもたらすことになる。

20

【 0 0 3 0 】

また別のアプローチとして、2 つの独立した認識システムを組合せる場合、各々のマーカーの内部基準に対する発色強度によって結果を評価するとき、結果の読取りと判定がきわめて複雑な認識システムとなる。この場合、2 つの「試験」バンド（「 β -ラクタム」および「テトラサイクリン」）および 2 つの「対照」バンドが存在することになる。この方法は、分析を簡単にも実用的にもしない。2 つの試験の組合せに照らして、互いに比較することによって各々の試験の強度を評価するほうがよい。かかる手順において、分析物（検体）番号 1 の「試験」ゾーンは分析物（検体）番号 2 の「対照」ゾーンとなり、分析物（検体）番号 2 の「試験」ゾーンは分析物（検体）番号 1 の「対照」ゾーンとなる。

30

2 つの系列の抗生物質が同じ試料中に含まれている場合には、この方法では発色信号はまったく、またはほとんど生じない。これは稀なケースであるが、可能であれば、 β -ラクタムとテトラサイクリンが含まれる場合、結果の判定の問題を回避するために両方の発色信号の相対強度をより容易に評価することを可能にする単一の対照線を呈する単一の対照を用いることが推奨される。明らかに、この単一の対照線は、2 つ以上の試験を組み合わせる一つの方法にする場合に必要となる。

40

【 0 0 3 1 】

さらに別のアプローチとして、分析用キットのディップスティックを形成するために選択される材料は、2 つの系列の抗生物質を同時に分析するために適していなければならない。W O 9 9 / 6 7 4 1 6 に記載された好ましい実施形態において、「ロイコソルブ（L u e k o s o r b）（登録商標）」膜の使用が推奨されているが、これはわれわれがテトラサイクリン試験に推奨した方法に適さず、かつ複数試料分析試験に適さない。きわめて不思議なことに、両方の受容体がそのそれぞれの抗体によってマーキングされる場合、試薬が捕捉点に到達する前にロイコソルブ（L u e k o s o r b）（登録商標）と接触する

50

と、 β -ラクタム系の明確なカットオフ点を得ることは不可能である。この膜は、その効果が牛乳の精製および側方流動における使用で示されたが、この膜はマーキングがコロイド金とコンジュゲートした抗体およびプロテインAによって行なわれる場合に非特異的認識信号の発生原因となる。

【0032】

また別のアプローチにおいて、各系列に属するすべての抗生物質を認識する受容体の選択が重要である。この選択は、受容体が抗生物質を認識する性能によってだけでなく、安定性、構造、抗原反応性、アミノ酸組成等によっても決定される。

【0033】

結論として、周知の方法に基づく限り、2つ以上の独立した分析方法を単一の分析方法にまとめることは先験的に不可能である。例えば、 β -ラクタム系およびテトラサイクリン系抗生物質を認識する各受容体を、一方を認識する分析機序が他方を認識する分析機序に確実に干渉しないようにしながら化学修飾し、組み合わせることができるとは考えられない。

10

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0034】

[発明の目的]

本発明は、少なくとも2つの異なる系列に属する抗生物質が（理論上無制限に）組み合わされた混合物中の抗生物質の検出と、検出された抗生物質が属する系列の特定を同時に行なうことができる新しい分析方法を提供することを目的とする。

20

【0035】

特に、本発明は、少なくとも2つの分析機序を、一つの分析機序が他の分析機序を妨害することなく単一の分析方法に組み合わせることが、技術的および実用的に実現可能であることを明らかにすることを目的とする。

【0036】

本発明の別の目的は、複数の検体の分析を、単一の試料につき一回の分析操作で、例えば30分未満のように迅速に行なえることを技術的に明らかにすることである。

【0037】

本発明の別の目的は、少なくとも2つの系列の抗生物質の検出および特定を同時に行なえる方法、およびインビトロ分析用キットを提供することである。

30

【課題を解決するための手段】

【0038】

本発明の第1の目的は、請求項1、3、4、および10のように、種々の系列の抗生物質、すなわち β -ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファミド系からの少なくとも2つの系列に属する少なくとも2種の検出物の検出と定量を同時に行なう分析用キットに関し、これは例えば、好ましくは、溶液または凍結乾燥物の形態の少なくとも2種類の生物学的分子を含んで成り、各生物学的分子が前記種々の系列に属する検出物を含むサンプル中の所定の各検出物を同時かつ特異的に認識することが可能な、単一の反応性混合物と、単一の固形担体の形態の捕捉システムであって、固形担体の既知の位置に前記反応性混合物中の前記生物学的分子を特異的、選択的、排他的に捕捉するリガンドが配置され、前記担体上の捕捉位置でサンプル中の抗生物質の属する系列を特定することが可能な捕捉システムとを備えることを特徴とする。

40

【0039】

場合により、捕捉システムに、対象とする抗生物質と類似の競合化合物を用い、溶液中の受容体をマーキングしてもよく、あるいは溶液中の競合類似体をマーキングし、捕捉システムに受容体を用いてもよい。本発明によれば両者を併用してもよい。

【0040】

本発明の好ましい実施形態は、従属請求項2、5、および9、および11-12に記載

50

されている。

【0041】

本発明の第2の目的は、請求項13のように、請求項1～12のいずれか1つに記載の分析用キットによる分析方法に関し、以下の段階を有することを特徴とする。

上記の反応性混合物と、系列を決める試料とを接触させて溶液を調製し、この溶液を30～50の温度で3～15分間インキュベートする段階。

捕捉システムを有するディップスティックを、得られた溶液に浸漬し、3～15分間インキュベートする段階。

ディップスティック上に現れた結果を裸眼によって視覚的に、または光学的ディップスティックリーダーによって判定する段階。

10

【0042】

本発明の好ましい実施形態では、受容体の精製を回避することが好ましい。また、受容体を、例えばコロイド金で直接マーキングした抗受容体抗体、あるいは、好ましくはコロイド金を付着させたプロテインAでマーキングした受容体抗体により、化学修飾することを回避することが好ましい。

他方、複数試料分析試験の観点からは、コロイド金でマーキングされたプロテインAは、溶液中のすべての抗体の一般的なマーカーとして作用する。

【0043】

本発明において使用される受容体と抗体の機能を最大に保つための原則は、化学修飾によるマーキングを生起させないことである。この結果、本発明ではできるだけ自然な状態の細菌由来受容体を使用する。これらの受容体は、コロイド金とコンジュゲートしたプロテインAを認識する抗体を介してマーキングされる。したがって、金に付着するのはマーキングタンパク質のみであり、分析対象の抗生物質を認識する認識分子ではない。

20

【0044】

この方法により、認識分子のすべての官能基は保護される。この利点は、例えばリジン残基の特定の側鎖に基づく認識機能を利用しようとする場合に十分活かされる。化学修飾が起こる場合、報告されているほとんどの場合において、リジン側鎖の NH_3^+ 残基の化学修飾が生じることは重要である。結論として、リジンの化学修飾はリジンの活性部位の劣化をもたらし、調製された薬剤が部分的に不活性になりうる。

【0045】

抗体によるマーキングは、非固定マーキングであるため柔軟性がある。化学的マーキングは不可逆的共有結合を意味するが、抗体の付着は可逆的であり、作用する力によって平衡がシフトしうる。別の利点は、前記の2番目の段階におけるマーキングを調節できることである。本発明の第2の方式において、抗体が受容体を認識するのは、抗生物質が試料中に遊離しているか、捕捉のために固定されているかに関係なく、受容体が抗生物質を認識した後の段階である。

30

【0046】

費用や安定性等の理由だけでなく、複数試料分析試験にうまく適用するためにも、本発明では、黄色ブドウ球菌から単離された β -ラクタム受容体⁽⁶⁾を使用することが好ましい。

40

【0047】

この β -ラクタム受容体は、抗生物質、特に β -ラクタム系抗生物質に抗する能力に関して最も有効な細菌由来受容体であり、インビトロで使用されたときこの受容体は、ペニシリン系およびセファロsporin系のすべての β -ラクタム系抗生物質に対し格別の認識能力を示す(文献⁽⁶⁾および実施例に示した結果を参照)。

【0048】

この受容体の別の利点は、アルカリ性の等電点(pI)を有することである。これにより細胞の抽出物から抗体を得るとき、極めて容易に精製することができる。

【0049】

また、われわれの選択は、きわめて特異的であり、複数試料分析試験に関係する残りの

50

すべての試薬との非特異的応答を生じないことが、ウサギによる免疫応答の所見によっても確認されている。

【0050】

本発明によれば、完全に異なる分析機序を使用して、異なる系列のいくつかの抗生物質の検出に必要なすべての要素を単一の操作に組み合わせた方法が成功裏に構築された。

【0051】

本発明は、また、確實かつ経済的な複数試料分析試験を提供する。受容体や調製された抗体を精製する必要はなく、さらに、受容体を化学修飾しないので、受容体の反応性および安定性が完全に保護される。

【発明を実施するための最良の形態】

【0052】

背景技術で述べたように、本発明の競合試験は、2種類のフォーマットが考えられる。第1の場合（フォーマット1）では、受容体はコロイド金とコンジュゲートされ、分析対象の抗生物質の類似体である競合物質は、特定の捕捉点に固定されることによって捕捉システムとして作用する。

第2の場合（フォーマット2）、分析対象の抗生物質に類似する競合物質は、コロイド金とコンジュゲートされ、受容体は特定の捕捉点に固定されることによって捕捉システムとして作用する。

場合によっては、混合システム（上記のフォーマット1および2）の複数試料分析試験も可能である。

【0053】

<実施例1：特異的受容体によるテトラサイクリン系およびβ-ラクタム系の同時分析（両者の検出にフォーマット1を用いる）>

この方法では、β-ラクタム系とテトラサイクリン系抗生物質の各受容体および各受容体に対する各種試薬を含有する反応性混合物と、各受容体の特異的リガンドが正確に区画された場所に固定された捕捉システムとが使用される。

【0054】

[反応性混合物の調製]

β-ラクタム系抗生物質を検出するために、反応性混合物には、β-ラクタムを認識するための特異的受容体、この受容体の特異的抗体、およびコロイド金とコンジュゲートしたプロテインAの調製物が含まれる。また、テトラサイクリン系抗生物質を検出するために、反応性混合物には、テトラサイクリンの受容体、この受容体の特異的抗体、ピオチンとコンジュゲートしたDNAの特異的断片、およびコロイド金とコンジュゲートしたプロテインAの調製物が含まれる。

【0055】

β-ラクタム受容体は、ゴレミ・コトラ（Golemi-Kotra）ら⁽⁶⁾の方法によって得られる。未精製受容体は、ミレックス（Millex）HV膜（ミリポア社（Millipore, Inc.）、米国）でろ過され、4℃で50% v/vのグリセロールの存在下に保存される。テトラサイクリン受容体は、特許出願WO-A-03/048770号に記載された方法によって得られる。

【0056】

両受容体の抗体調製物は、カチャブ（Kachab）ら⁽⁷⁾の方法によって得られる。これらの抗体調製物は、β-ラクタム受容体についてはゴレミ・コトラ（Golemi-Kotra）ら⁽⁶⁾に記載の、テトラサイクリン受容体については出願WO-A-03/048770号に記載されたタンパク質の均質性まで精製受容体の調製物を攪拌することによって得られた。両方の抗体は、好ましくは、未精製で使用される。すなわち、反応性混合物に直接添加されるのは未精製血清である。第2の好ましい実施形態によれば、ポリクローナルまたはモノクローナル型の特異的抗体は、当業者に周知の方法によって精製され、次いでフランス（Frens）法⁽⁸⁾のコロイド金粒子に直接または間接的に結合される。

10

20

30

40

50

【0057】

DNA断片は、特許出願WO-A-03/048770号に記載された配列および調製に従い、ユーロゲンテック(Eurogentec)SA社(ベルギー)で購入できる。この実施例では、DNA断片はニトロセルロース膜上の捕捉点に固定されず、反応性混合物に直接混入される。このDNA断片のビオチン化された末端が、捕捉点に固定されたアピジンによって捕捉される。(下記参照)

【0058】

用いられるすべての試薬は、反応性および安定性のすべての特性を保存するために化学修飾または置換なしに導入される。これらの分子は精製または非精製であり、これは明らかな経済的利点を有する。

10

【0059】

実施例において、より詳しくは、反応性混合物は以下を含んで成る。

- 濃度360nM(ナノモル)の -ラクタム受容体(RSA) 5部
- 濃度4.2μM(マイクロモル)のテトラサイクリン受容体(TetR) 5部
- NaCl 150mMを含む50mM(ミリモル)NaPi緩衝液(pH7.8)で4倍に希釈した抗RSA血清 1部
- NaCl 150mMを含む50mM(ミリモル)NaPi緩衝液(pH7.8)で4倍に希釈した抗TetR血清 1部
- NaCl 690mM中の濃度が25μMの核酸の溶液 1部
- 520nmの光学密度(OD)=10のプロテインA-金(粒径40nm) 15部
- BSA2%、デキストラン1%、ショ糖5%を含む120mMヘペス緩衝液(pH8) 22部

20

この反応性混合物は必要に応じて調製され、または20時間凍結乾燥して調製される。

【0060】

[捕捉システム]

捕捉システムは、反応性混合物中の認識分子と錯体を形成することができる化合物が所定の場所に固定されたニトロセルロース膜を含んで成る。これらの化合物は、「ベータ」信号に対して(-ラクタムに対して)は、抗生物質、好ましくはペニシリンまたはセファロsporin型の抗生物質であり、プロテインA、ビオチン、またはアピジンに対して特定の反応性を有さない分子に固定される。本発明の好ましい実施形態において、-ラクトグロブリンに固定したアンピシリンが使用される。

30

また、「テトラ」信号に対して(テトラサイクリンに対して)は、DNA断片の末端のビオチンを認識することができるアピジンである。卵白アピジンが好ましく使用される。

【0061】

「ベータ」および「テトラ」捕捉ゾーンは、それらの位置が区画され所定の位置にある限り、一方を他方の前にするか、またはその逆にするかは特に指定なく、連続的に配置される。

分析される溶液中に存在する抗生物質の種類の特定を可能にするのは、この区画の位置である。両方の捕捉システムが同じ場所に配置された場合は、分析には影響ないが、どの種類の抗生物質が実際に存在するか判定するのは不可能であろう。

40

【0062】

[アンピシリンがコンジュゲートされた -ラクトグロブリンの調製]

-ラクトグロブリンは、多くのリジン残基(10%)を含んで成る牛乳タンパク質であることから選択され、大部分のリジンは、タンパク質の外側にNH₂末端が面する三元構造を有する(Pubmed, structure, 1GXA)。

【0063】

100mgの -ラクトグロブリンと15mgの2-イミノチオレンを、100mM NaPi緩衝液(pH8.5)4mlの反応液中で、60分間、25℃でインキュベートする。次いで、この混合物を、5mM PBS-EDTA緩衝液(pH7)で予め平衡状態にしたPD10カラム(アマシャム・バイオサイエンス社(Amersham Bio

50

sciences)、英国(UK))上に沈着させ、同じ組成の緩衝液で溶出させる。分画されたタンパク質を公知の方法によって収集する。

【0064】

さらに、100mgのSICCを含む2mlのDMSOを、25mM NaPi緩衝液(pH8)の中にアンピシリンナトリウムを50mg/ml含む2mlの溶液とともにインキュベートし、次に、50mgのタンパク質溶液の存在下に4時間、4でインキュベートする。最後にこの溶液を、25mM NaPi緩衝液(pH7.5)の100倍容量を透析外液として、6時間、2回、透析する。

【0065】

[中和アビジンの溶液の調製]

ピアス社(Pierce Inc.)(米国(USA))で入手可能な5mg/mlの卵白アビジンの溶液を50mM NaPi緩衝液(pH7.5)の中で調製する。

【0066】

[BSA-金の対照溶液の調製]

本発明では、試験前後で一定の強度で可視的な対照ラインを使用することが好ましい。この対照ラインは、好ましくは、「試験」ラインで発生した色と同様の色を示し、次のように合成される。

【0067】

10mMホウ酸塩緩衝液(pH6.5)の中で、フレンス(Frens)⁽⁸⁾法によって得られたコロイド金(粒径40nm、光学密度 $OD_{max} = 3$)の調製物27mlに、10%BSA(シグマ(Sigma))溶液3mlを添加する。混合物を20で60分間インキュベートし、次に、SS34ローター(ソルバル(Sorvall))で45分間、10,000rpmで遠心分離する。次いで、残留物をNaCl 150mMを含む50mM NaPi緩衝液中に回収し、光学密度 $OD_{max} 45$ を得る。さらに、ニトロセルロース膜上に沈着させる溶液を同じ緩衝液で15倍に希釈し、最終的に光学密度ODを3にする。

【0068】

[免疫クロマトグラフ法]

免疫クロマトグラフ法は周知であり、文献(免疫クロマトグラフ試験ストリップの開発:簡潔な指針(Developing Immunochromatographic Test Strips: A Short Guide)、ミリポア(Millipore)、米国(USA)11/96印刷文献番号TB500、96-204頁)に記載されている。

本発明において、上記で得られた調製物は、ニトロセルロース膜上の所定の区画された位置に、かつ好ましくは、液体の移動方向に沿って連続して個別に沈着される。

次いで、ニトロセルロース膜の一方の面に、例えば、アールストローム社(Ahlstrom, Inc.)(米国(USA))で入手可能な142型またはワットマン(Whatman)(英国(UK))で入手可能なGFDVA型のものであるが、バル(Pall)(英国(UK))で入手可能なロイコスorb(Leukosorb)(登録商標)型のものではない膜を接触させ、他方の面には、例えばワットマン(Whatman)(英国(UK))で入手可能な17CHR型の吸収紙を接触させる。

【0069】

[ニトロセルロース担体への捕捉化合物の沈着]

試料中に存在する抗生物質の種類を特定することを可能にするのが捕捉システム上の位置である。溶液は、1μL/cmの流量でQuant-i-3000型のバイオドット(Biodot)(英国(UK))「ディスプレイ」によって沈着される。

【0070】

2つのパラメータ(抗生物質)の検出の場合、-ラクトグロブリンとアビジンの調製物が、対照ラインの両側にそれぞれ沈着される。例えば、調製された-ラクトグロブリンコンジュゲートは対照ラインより下に沈着され、中和されたアビジン溶液は対照ライン

10

20

30

40

50

より上に沈着される（図1）。結果として、 β -ラクタム系抗生物質の存在は、 β -ラクトグロブリン、すなわち、対照ラインより下に位置した試験ラインにマーキングが生じないことによって特徴づけられ、また、テトラサイクリン系抗生物質の存在は、対照ラインより上の試験ラインにマーキングが生じないことによって特徴づけられる。両方の抗生物質が十分な量存在する場合、対照ラインの両側には2つの信号のいずれも出現しない（図1参照）。

【0071】

〔牛乳のサンプル中の β -ラクタムおよびテトラサイクリンの同時分析〕

冷たい牛乳200 μ Lを、上記により調製および/または凍結乾燥された50 μ Lの試験薬の存在下に、50 $^{\circ}$ Cでインキュベートする。50 $^{\circ}$ Cで3分インキュベーションした後、上記の捕捉システムを溶液中に浸漬する。最終判定は、3分のインキュベーション後に、マテスト社（Matest）（ドイツ）で入手可能な光学ディップスティックリーダーによって行われる。

10

【0072】

結果は表1に記載されている。この方法では、アンピシリン4ppbおよび/またはテトラサイクリン75ppbの牛乳の試料を陽性と判断する。

【0073】

表2は、言及した β -ラクタム系およびテトラサイクリン系のさまざまな抗生物質について本方法の検出限界を示す。原則として、対照発色信号に対する試験発色信号の強度比が1以下である場合、試料は対象とするパラメータ（抗生物質）について陽性と判定される。

20

【0074】

【表1】

抗生物質濃度 (ppb)	強度： ゾーンB ^(*)	比 B/C	強度： ゾーンT	比 T/C	強度： 対照ゾーン
Ampi 0+テトラ 0	520	2.5	410	2.0	208
Ampi 1	380	1.9	380	1.9	199
Ampi 2	250	1.2	405	1.9	211
Ampi 3	155	0.8	408	2.0	205
Ampi 4	105	0.5	386	1.9	201
Ampi 5	55	0.3	397	2.0	197
Ampi 10	25	0.1	414	2.1	200
Ampi 0+テトラ 25	505	2.5	340	1.7	206
Ampi 0+テトラ 50	521	2.5	288	1.4	206
Ampi 0+テトラ 75	523	2.6	162	0.8	203
Ampi 0+テトラ 100	508	2.6	55	0.3	199
Ampi 4+テトラ 75	122	0.6	165	0.8	202

30

表1：捕捉点で測定された強度の単位と比

(*) B:ベータ, T:テトラ, C:対照

【0075】

【表 2】

抗生物質	MRL/EU (ppb)	安全レベル /US (ppb)	濃度 (ppb)	パラメータ/対照ゾーンの 強度比
ベンジルペニシリン	4	5	2	0.4
アンピシリン	4	10	4	0.4
アモキシシリン	4	10	4	0.4
クロキササイクリン	30	10	10	0.5
セファピリン	60	20	8	0.3
セオチオフル	100	50	10	0.5
テトラサイクリン	100	300	75	0.8
オキシテトラサイクリン	100	300	50	0.8
クロルテトラサイクリン	100	300	50	0.8
ドキシサイクリン	100	300	20	0.8

表 2: 検出限界

10

<実施例 2: テトラサイクリン系、 β -ラクタム系、およびスルファミド系抗生物質の同時分析 (フォーマット 1 による 3 種の検出)>

この好ましい実施形態では、テトラサイクリン系および β -ラクタム系受容体に加え、スルファジメトキシ系抗生物質を認識する特異的抗体を用いる。

【0076】

[反応性混合物の調製]

次の調合に従って、抗スルファジメトキシ抗体をさらに上記の混合物に添加する。

- 濃度 360 nM の β -ラクタム受容体 (RSA) 5 部
- 濃度 4.2 μ M のテトラサイクリン受容体 (TetR) 5 部
- NaCl を 150 mM 含む 50 mM NaPi 緩衝液 (pH 7.8) で 4 倍に希釈した抗 RSA 血清 1 部
- 上記組成の NaPi 緩衝液で 4 倍に希釈した抗-TetR 血清 1 部
- 上記組成の NaPi 緩衝液で 2 倍に希釈した抗スルファジメトキシ 1 部
- 濃度 50 μ M の核酸 1 部
- 520 nm の光学密度 (OD) = 1.0 のプロテイン A-金 (粒径 40 nm) 20 部
- BSA 2%、デキストラン 1%、ショ糖 5% を含有する 120 mM ヘプス緩衝液 (pH 8) 22 部

この混合物は必要に応じて調製され、または 20 時間凍結乾燥して調製される。

【0077】

[捕捉システム]

捕捉システムは実施例 1 のものと同様であり、ここに抗スルファジメトキシ抗体分子を特異的に捕捉する第 4 のラインが組込まれる (第 3 の試験ライン)。その他の捕捉ゾーンは前記と同様であるが、図 2 のように、さまざまに配置される。

【0078】

[スルファジメトキシとコンジュゲートした BSA の調製]

ジクソン・ホランド (Dixon-Holland) およびカツ (Katz) (9) の方法によって調製される。スルファジメトキシ 100 mg と BSA 200 mg を、50 mM リン酸緩衝液 (pH 7.2) 2 部とジオキサン 1 部を含んで成る 25 mL の混合物中に溶解し、25% グルタルアルデヒド 120 μ L の存在下に、25 $^{\circ}$ C で 3 時間攪拌しながらインキュベートする。次いで、50 mM NaPi 緩衝液 (pH 7.2) 100 容量を透析外液として、4 $^{\circ}$ C で 6 日間、12 時間ごとに緩衝液を交換しながら透析する。

【0079】

[ニトロセルロース担体上への捕捉化合物の沈着]

3 つのパラメータ (抗生物質) の検出の場合、捕捉ラインはニトロセルロース膜上の所定の区画された位置に、好ましくは液体の移動方向に沿って連続して個別に沈着される。好ましい実施形態によれば、 β -ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファジメ

20

30

40

50

トキシンの捕捉ゾーン、および対照ゾーンは、それぞれ、液体の移動方向に沿って、第1、第2、第3、および最後に第4位置の順で配置される(図2)。単一の対照ゾーンが3つのマーカーの対照となる。別の実施形態として、前記実施例と同様、2つの対照ゾーンを各々の試験ゾーン間に組込むこともできる。

【0080】

原則として、注意することは、本発明によれば、試験ラインおよび対照ラインは、必ずしも液体の移動方向に沿って配置される必要はない。したがって、分析キットは、配置の順序が「ベータ」-「テトラ」または「テトラ」-「ベータ」、「ベータ」-「スルファ」、または「スルファ」-「ベータ」(以下の実施例を参照)、「ベータ」-「テトラ」-「スルファ」または「スルファ」-「テトラ」-「ベータ」等であっても同等に十分に機能する。

10

【0081】

[牛乳の試料における -ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファジメトキシンの同時分析]

冷たい牛乳200 μ Lを上記のように調製および/または凍結乾燥した試薬50 μ Lの存在下に50 でインキュベートする。50 で3分インキュベーションした後、上記の捕捉システムを溶液中に浸漬する。最終判定は、3分のインキュベーション後に、マテスト(Matetest)(ドイツ)で入手可能な光学ディップスティックリーダーによって行なう。

【0082】

結果を表3に示す。この分析方法では、アンピシリン4ppb、および/またはテトラサイクリン75ppb、およびスルファジメトキシンの100ppbの牛乳の試料を陽性と判断する。

20

【0083】

表4は、言及した -ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファジメトキシンのさまざまな抗生物質についての、本方法の検出限界を示す。原則として、対照発色信号に対する試験発色信号の強度比が1以下である場合、試料は対象とするパラメータ(抗生物質)について陽性と判定される。

【0084】

【表 3】

抗生物質濃度 (ppb)			測定強度比		
A ^(*)	T	S	B/C	T/C	S/C
0	0	0	2.5	2.0	1.9
1	0	0	1.9	1.9	1.7
2	0	0	1.2	1.9	2.1
3	0	0	0.8	2.0	2.2
4	0	0	0.5	1.9	2.0
5	0	0	0.3	2.0	2.0
10	0	0	0.1	2.1	1.9
0	25	0	2.5	1.7	1.9
0	50	0	2.5	1.4	2.2
0	75	0	2.6	0.8	2.0
0	100	0	2.6	0.3	1.8
0	0	50	2.4	1.9	1.3
0	0	100	2.2	1.9	0.8
0	0	150	1.9	2.1	0.6
0	0	200	2.4	2.1	0.4
4	75	100	0.6	0.8	0.7

表 3: 測定強度の比

(*) A: アンピシリン, T: テトラサイクリン, S: スルファミド, C: 対照

【0085】

【表 4】

抗生物質	濃度検出限界 (ppb)	比 試験/対照
ベンジルペニシリン	2	0.4
アンピシリン	4	0.4
アモキシシリン	4	0.4
クロキサシクリン	10	0.5
セファピリン	8	0.3
セオチオフル	10	0.5
テトラサイクリン	75	0.8
オキシテトラサイクリン	50	0.9
クロルテトラサイクリン	50	0.7
ドキシサイクリン	20	0.6
スルファジメトキシ	100	0.8

表 4: 検出限界

実施例 3: -ラクタム系およびスルファミド系の同時分析 (-ラクタムはフォーマット 1、スルファミドはフォーマット 2 で検出)

【0086】

[反応性混合物の調製]

反応性混合物は以下を含んで成る。

- 濃度 360 nM の -ラクタム受容体 (RSA) が 5 部
- 520 nm の光学密度 (OD) = 10 のコロイド金が付着したモノクローナル抗 RSA 抗体が 10 部
- NaCl を 150 mM 含む 50 mM NaPi 緩衝液 (pH 7.8) で希釈されたピオチン化抗スルファジメトキシ抗体 1 部

10

20

30

40

50

- BSA - スルファジメトキシシ - 金 (粒径 40 nm) の希釈液 10 部
- BSA 2 %、デキストラン 1 %、ショ糖 5 % を含む 120 mM ヘペス緩衝液 (pH 8) 24 部

この混合物は必要に応じて調製され、または 20 時間凍結乾燥して調製される。

【 0087 】

[抗スルファジメトキシシ抗体のビオチン化]

100 mM、pH 9.2 の炭酸塩緩衝液で透析した抗 - スルファジメトキシシ抗体 5 mg / ml を含む溶液 825 μ L を、1.5 mg / ml でビオチン - LC - NHC の溶液 (ペルビオ社 (Perbio, Inc.) で入手可能) 165 μ L の存在下に、光を避けて 25 $^{\circ}$ C で 2 時間インキュベートする。1 M、トリス緩衝液 (pH 8) を 10 μ L 添加し 30 分間静置して反応を止め、次いで、NaCl 150 mM を含む 50 mM NaPi 緩衝液 (pH 7.8) に対して 10 時間の透析を 2 回行なう。

10

【 0088 】

[金粒子とコンジュゲートした BSA - スルファジメトキシシの調製]

対照 BSA - 金溶液は、実施例 2 に記載された BSA - スルファジメトキシシの調合液を用いて、実施例 1 と同様の方法でコロイド金を固定して調合する。

【 0089 】

[捕捉システム]

捕捉システムは実施例 1 のものと同様である。しかし、この実施例では、対照ゾーンの上にある第 2 の捕捉部位に固定されたアビジンに、ビオチン化抗スルファミド抗体が捕捉される。

20

【 0090 】

[牛乳の試料における β -ラクタム系およびスルファジメトキシシ系の同時分析]

冷たい牛乳 200 μ L を、上記の調製試薬 50 μ L の存在下に 30 $^{\circ}$ C で 15 分間インキュベートする。この第 1 のインキュベーション後、上記の捕捉システムを溶液中に浸漬する。最終判定を 15 分間の第 2 のインキュベーション後に行う。結果を表 5 に示す。

【 0091 】

【 表 5 】

抗生物質濃度 (ppb)		測定強度比	
B(*)	S	B/C	S/C
0	0	2	3
1	0	1.5	2.8
2	0	1.2	2.9
3	0	0.95	3
4	0	0.8	3.1
5	0	0.65	3.1
10	0	0.35	2.9
0	0	2	2.9
0	50	1.95	2
0	100	1.9	1
0	150	2.2	0.85
0	200	2.1	0.7
4	100	0.84	0.95

30

40

表 5: 測定強度の比

(*) B: β -ラクタム, S: スルファミド, C: 対照

実施例 4: テトラサイクリン系およびスルファミド系の同時分析 (フォーマット 2 により両方を検出)

50

【0092】

[反応性混合物の調製]

反応性混合物は以下を含んで成る。

- 濃度 $4.2 \mu\text{M}$ のテトラサイクリン受容体 (TetR) 5部
- 50mM NaCl を含む 150mM NaPi 緩衝液 (pH 7.8) で希釈したモノクローナル抗 TetR マウス抗体 1部
- 上記の組成の NaPi 緩衝液で希釈した抗スルファミドウサギ抗体 1部
- BSA - スルファジメトキシ - 金 (粒径 40nm) の希釈液 10部
- 濃度 $50 \mu\text{M}$ のビオチン化された核酸 1部
- 520nm の光学密度 (OD) = 1.0 の抗ビオチン - 金 (粒径 40nm) 抗体 10部
- BSA 2%、デキストラン 1%、ショ糖 5% を含む 120mM ヘペス緩衝液 (pH 8) 22部

この混合物は必要に応じて調製され、または 20 時間凍結乾燥して調製される。

【0093】

[捕捉システム]

捕捉システムは実施例 1 のものと同様である。しかし、この場合には、モノクローナル抗 TetR 抗体が捕捉される第 1 の捕捉部位を形成するのは、抗 TetR マウス抗体であり、また、抗スルファミド抗体が捕捉される第 2 の捕捉部位を形成するのはニワトリ抗スルファミドウサギ抗体である。

【0094】

[肉の試料におけるテトラサイクリン系およびスルファミド系の同時分析]

ブタの筋肉 10g に 50mM NaPi 緩衝液 (pH 8) 30ml を添加し、ミニミックス (Minimix) (インターサイエンス社 (Interscience)、F) 型の混合機で 2 分間混合する。次いで、エッペンドルフ (登録商標) チューブ中に収集した溶液を 1 分間、 $6,000 \text{rpm}$ で遠心分離し、それから上清を回収する。上清 $200 \mu\text{L}$ を上記の調製試薬 $50 \mu\text{L}$ の存在下に 25 で 15 分間インキュベートする。この第 1 のインキュベーション後、上記の捕捉システムを溶液中に浸漬する。最終判定を 15 分間の第 2 のインキュベーション後に行う。結果を表 6 に示す。

【0095】

【表 6】

抗生物質濃度 (ppb)		測定強度比	
T(*)	S	T/C	S/C
0	0	3.2	2.1
25	0	2.5	2.2
50	0	1.6	2.2
75	0	1.1	2.1
100	0	0.5	2
200	0	0	1.9
0	0	3.2	2.2
0	50	3.4	1.6
0	100	3.1	1
0	150	3.4	0.85
0	200	3	0.7
100	100	0.4	0.95

表 6: 測定強度の比

(*) T:テトラサイクリン, S:スルファミド, C:対照

10

20

30

40

50

<実施例 5 : -ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファミド系の同時分析 (-ラクタム/テトラサイクリンはフォーマット 1、スルファミド系はフォーマット 2)

【 0 0 9 6 】

[反応性混合物の調製]

反応性混合物は以下を含んで成る。

- 濃度 3 6 0 n M の -ラクタム-受容体 (R S A) 5 部
- N a C l 1 5 0 m M を含む 5 0 m M N a P i 緩衝液 (p H 7 . 8) で希釈したモノクローナル抗 R S A マウス抗体 1 部
- 濃度 4 . 2 μ M のテトラサイクリン受容体 (T e t R) 5 部
- N a C l 1 5 0 m M を含む 5 0 m M N a P i 緩衝液 (p H 7 . 8) で希釈したモノクローナル抗 T e t R マウス抗体 1 部
- 濃度 5 0 μ M のビオチン化された核酸 1 部
- N a C l 1 5 0 m M を含む 5 0 m M N a P i 緩衝液 (p H 7 . 8) で希釈したポリクローナル抗スルファミドウサギ抗体 1 部
- B S A - スルファジメトキシ - 金 (粒径 4 0 n m) の希釈液 7 部
- 5 2 0 n m の光学密度 (O D) = 1 0 のコロイド金 (粒径 4 0 n m) が付着した抗マウス抗体 1 3 部
- B S A 2 % 、デキストラン 1 % 、ショ糖 5 % を含む 1 2 0 m M , p H 8 のヘペス緩衝液 1 6 部

10

20

この混合物は必要に応じて調製され、または 2 0 時間凍結乾燥して調製される。

【 0 0 9 7 】

別の好ましい方法では、モノクローナル抗 R S A 抗体および抗 T e t R 抗体は、直接コロイド金の粒子とコンジュゲートされる。

【 0 0 9 8 】

[捕捉システム]

捕捉システムは実施例 1 のものと同様である。しかし、この場合には、R S A 受容体を捕捉する第 1 の捕捉部位を形成するのはラクトグロブリン - アンピシリンであり、T e t R 受容体を捕捉する第 2 の捕捉部位を形成するのはアビジンであり、抗スルファミドウサギ抗体を捕捉する第 3 の捕捉部位を形成するのは抗ウサギニワトリ抗体である。

30

【 0 0 9 9 】

[牛乳の試料における -ラクタム系、テトラサイクリン系、およびスルファミド系の同時分析]

冷たい牛乳 2 0 0 μ L を、上記の調製試薬 5 0 μ L の存在下に 3 0 で 1 5 分間インキュベートする。この第 1 のインキュベーション後、上記の回収 (捕捉) 要素を溶液中に浸漬する。最終判定を 1 5 分間の第 2 のインキュベーション後に行う。結果を表 7 に示す。

【 0 1 0 0 】

【表 7】

抗生物質濃度 (ppb)			測定強度比		
B ^(*)	T	S	B/C	T/C	S/C
0	0	0	2	3	1.8
2	0	0	1.3	2.7	1.8
4	0	0	0.9	2.7	1.7
10	0	0	0.5	2.8	1.9
0	50	0	1.9	1.4	1.9
0	100	0	2	0.6	2
0	0	50	2.1	2.8	1.3
0	0	100	1.8	2.7	0.9
0	0	200	1.8	3	0.3
4	100	100	0.95	0.7	0.8

表 7: 測定強度の比

(*) B: β-ラクタム, T: テトラサイクリン, S: スルファミド, C: 対照

(文献)

(1) 生きた動物および動物性食品における特定の物質およびその残留物を監視する手段に関する1996年4月29日の理事会指令96/23/CEおよび廃止指令85/358/CEEおよび86/460/CEEおよび決定89/187/CEEおよび91/664/CEE.

(2) 動物起源の食品における動物用医薬品の最大限の残留物限界の確立のための委員会手順を規定する1990年6月26日の理事会規則(EEC)第2377/90号。

(3) Off. J. Eur. Comm. 2002年、L221/8 - 2002/657/CE。

(4) ヒサオ・オカ(Hisao Oka)、農業において使用される抗生物質の化学的分析、AOAC

INTERNATIONAL、1995年、ISBN0-935584-57-9。

(5) ロン・フェアハイゲン(Ron Verheijen)ら、Analyst 123(1998年)、2437-2441頁。

(6) ゴレミ・コルタ(Golemi-Kotra), Dら、The Journal of Biological Chemistry、第278巻、第20号(2003年5月)、18419-18425頁。

(7) カチャブ(Kachab), E.H.ら、The Journal of Immunology Methods、第147巻、第1号(1992年)、33-41頁。

(8) フレンス(Frens), G., Nature(London), Phys. Sci., 241(1973年)、20頁。

(9) ディクソン・ホール(Dixon-Holland)D.E., およびカツツ(Katz), S.E., (1988年)、J. Assoc. Off. Anal. Chem. (1988年)71(6)、1137-40頁。

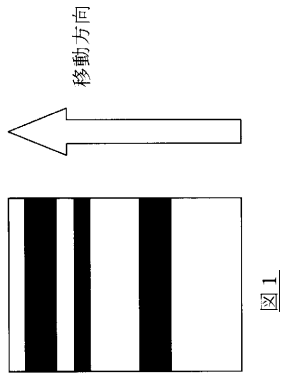
【図面の簡単な説明】

【0101】

【図1】2系列の抗生物質を同時分析する場合の、ニトロセルロース担体上の捕捉ゾーンと対照ゾーンの配置例を示す模式図である。

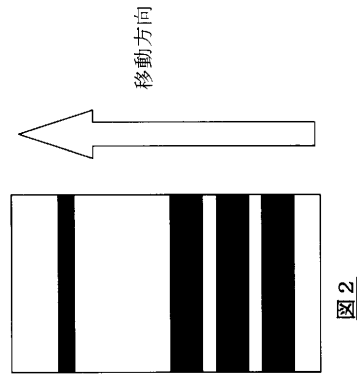
【図2】固定対照ゾーンも提供されている、テトラサイクリン系、β-ラクタム系、およびスルファミド系を同時分析する場合のニトロセルロース担体上の捕捉ゾーンと対照ゾーンの配置例を示す模式図である。

【 図 1 】



上部「テトラサイクリン」試験ゾーン
固定対照ゾーン
下部「β-ラクタム」試験ゾーン

【 図 2 】



対照ゾーン
上部「スルファジメトキシン」試験ゾーン
中間「テトラサイクリン」試験ゾーン
下部「β-ラクタム」試験ゾーン

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/BE2006/000036

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. G01N33/94 G01N33/558				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) G01N				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, PAJ, WPI Data, BIOSIS				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	WO 99/67416 A (UCB-BIOPRODUCTS, S.A) 29 December 1999 (1999-12-29) page 5, lines 6-33 page 6, line 15 - page 8, line 11 claims 1-3,10-13; example 1	1-13		
A	WO 03/048770 A (UNISENSOR S.A; GRANIER, BENOIT; LEPAGE, SOPHIE) 12 June 2003 (2003-06-12) paragraphs [0025] - [0029] paragraph [0032] paragraphs [0065] - [0074] claims 1-3,8,11,12,24; figure 3; example 1 --- -/--	1-13		
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C.				
<input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.				
* Special categories of cited documents :				
<table border="0"> <tr> <td style="vertical-align: top;"> "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed </td> <td style="vertical-align: top;"> "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "Z" document member of the same patent family </td> </tr> </table>			"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "Z" document member of the same patent family
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "Z" document member of the same patent family			
Date of the actual completion of the International search 5 September 2006		Date of mailing of the international search report 04/10/2006		
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Goetz, M		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2006)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/BE2006/000036

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	<p>VERHEIJEN R ET AL: "DEVELOPMENT OF A ONE STEP STRIP TEST FOR THE DETECTION OF SULFADIMIDINE RESIDUES" ANALYST, ROYAL SOCIETY OF CHEMISTRY, LONDON, GB, vol. 123, no. 12, December 1998 (1998-12), pages 2437-2441, XP009059768 ISSN: 0003-2654 abstract figures 1,2</p>	1-13
A	<p>ROWE C A ET AL: "AN ARRAY IMMUNOSENSOR FOR SIMULTANEOUS DETECTION OF CLINICAL ANALYTES" ANALYTICAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, COLUMBUS, US, vol. 71, no. 2, 15 January 1999 (1999-01-15), pages 433-439, XP000825701 ISSN: 0003-2700 abstract figure 1 Voir les passages intitulés "Patterning of Captur antibodies ..." à la page 434 et "Analysis of samples" à la page 435.</p>	1-13
A	<p>GOLEMI-KOTRA DASANTILA ET AL: "Resistance to beta-lactam antibiotics and its mediation by the sensor domain of the transmembrane BlaR signaling pathway in Staphylococcus aureus." JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 278, no. 20, 16 May 2003 (2003-05-16), pages 18419-18425, XP002397480 ISSN: 0021-9258 the whole document</p>	1-13

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (April 2006)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/BE2006/000036

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9967416	A	29-12-1999	AT 331808 T 15-07-2006
			AU 737906 B2 06-09-2001
			AU 3703299 A 10-01-2000
			BE 1012049 A6 04-04-2000
			BR 9911500 A 20-03-2001
			CA 2335734 A1 29-12-1999
			CN 1311857 A 05-09-2001
			EP 1082451 A2 14-03-2001
			IL 140258 A 17-05-2005
			JP 2002518062 T 25-06-2002
			NO 20006574 A 15-02-2001
			NZ 508965 A 25-10-2002
			PL 345396 A1 17-12-2001
			RU 2213973 C2 10-10-2003
			TR 200003833 T2 21-06-2001
US 2002164639 A1 07-11-2002			
WO 03048770	A	12-06-2003	AU 2002347226 A1 17-06-2003
			EP 1318400 A1 11-06-2003
			US 2005130152 A1 16-06-2005

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale n°

PCT/BE2006/000036

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE INV. G01N33/94 G01N33/558		
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB		
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) G01N		
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche		
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, PAJ, WPI Data, BIOSIS		
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 99/67416 A (UCB-BIOPRODUCTS, S.A) 29 décembre 1999 (1999-12-29) page 5, ligne 6-33 page 6, ligne 15 - page 8, ligne 11 revendications 1-3,10-13; exemple 1	1-13
A	WO 03/048770 A (UNISENSOR S.A; GRANIER, BENOIT; LEPAGE, SOPHIE) 12 juin 2003 (2003-06-12) alinéas [0025] - [0029] alinéa [0032] alinéas [0065] - [0074] revendications 1-3,8,11,12,24; figure 3; exemple 1	1-13
----- -/--		
<input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents		<input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
* Catégories spéciales de documents cités: *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée		*T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention *X* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément *Y* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier *&* document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale	
5 septembre 2006	04/10/2006	
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2260 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo.nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Fonctionnaire autorisé Goetz, M	

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (avril 2005)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale n°

PCT/BE2006/000036

C(suite). DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	<p>VERHEIJEN R ET AL: "DEVELOPMENT OF A ONE STEP STRIP TEST FOR THE DETECTION OF SULFADIMIDINE RESIDUES" ANALYST, ROYAL SOCIETY OF CHEMISTRY, LONDON, GB, vol. 123, no. 12, décembre 1998 (1998-12), pages 2437-2441, XP009059768 ISSN: 0003-2654 abrégé figures 1,2</p>	1-13
A	<p>ROWE C A ET AL: "AN ARRAY IMMUNOSENSOR FOR SIMULTANEOUS DETECTION OF CLINICAL ANALYTES" ANALYTICAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. COLUMBUS, US, vol. 71, no. 2, 15 janvier 1999 (1999-01-15), pages 433-439, XP000825701 ISSN: 0003-2700 abrégé figure 1 Voir les passages intitulés "Patterning of Captur antibodies ..." à la page 434 et "Analysis of samples" à la page 435.</p>	1-13
A	<p>GOLEMI-KOTRA DASANTILA ET AL: "Resistance to beta-lactam antibiotics and its mediation by the sensor domain of the transmembrane BlaR signaling pathway in Staphylococcus aureus." JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 278, no. 20, 16 mai 2003 (2003-05-16), pages 18419-18425, XP002397480 ISSN: 0021-9258 le document en entier</p>	1-13

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/BE2006/000036

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9967416	A	29-12-1999	AT 331808 T	15-07-2006
			AU 737906 B2	06-09-2001
			AU 3703299 A	10-01-2000
			BE 1012049 A6	04-04-2000
			BR 9911500 A	20-03-2001
			CA 2335734 A1	29-12-1999
			CN 1311857 A	05-09-2001
			EP 1082451 A2	14-03-2001
			IL 140258 A	17-05-2005
			JP 2002518062 T	25-06-2002
			NO 20006574 A	15-02-2001
			NZ 508965 A	25-10-2002
			PL 345396 A1	17-12-2001
			RU 2213973 C2	10-10-2003
			TR 200003833 T2	21-06-2001
			US 2002164639 A1	07-11-2002
WO 03048770	A	12-06-2003	AU 2002347226 A1	17-06-2003
			EP 1318400 A1	11-06-2003
			US 2005130152 A1	16-06-2005

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

专利名称(译)	通过该方法同时检测和鉴定各种抗生素的体外方法和分析试剂盒		
公开(公告)号	JP2008536130A	公开(公告)日	2008-09-04
申请号	JP2008505696	申请日	2006-04-13
[标]申请(专利权)人(译)	优尼森索股份公司		
申请(专利权)人(译)	UNI传感器ESSU啊.		
[标]发明人	グラニエールベノー		
发明人	グラニエール,ベノー		
IPC分类号	G01N33/543 G01N33/53		
CPC分类号	G01N33/558 G01N33/9446 G01N2415/00 Y10S436/81		
FI分类号	G01N33/543.521 G01N33/53.G G01N33/53.U		
优先权	2005447079 2005-04-14 EP		
其他公开文献	JP5166240B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

用于同时分析多种系列抗生素的测定试剂盒，其包含至少一种特异性识别样品中的每种抗生素的生物分子和含有附着于胶体金的化合物的反应性物质一种分析试剂盒，包括混合物和捕获系统，其中用于特异性捕获反应混合物中的生物分子的配体设置在固体支持物的已知位置，并且多个如何同时分析该系列抗生素。 点域1

