江苏省第二类医疗器械/体外诊断试剂注册 技术审评报告

产品名称	抗酸染液质控品	
注册人名称	南通井兰生物技术有限公司	
注册形式	☑ 拟上市注册申请	□优先
		□应急
□许可事项变更 (有源/无源)	□许可事项变更注册申请 (有源/无源)	□产品名称变化
		□型号、规格变化
		□结构及组成变化
		□适用范围变化
		□产品技术要求变化
		□注册证中"其他内容"变化
		□其他变化
		□产品名称变化
		□包装规格变化
		□产品储存条件及有效期变化
		□适用仪器变化
	□许可事项变更注册申请	□阳性判断值或参考区间变化
	(体外诊断试剂)	□产品技术要求、说明书变化
		□适用的样本类型变化
		□适用人群变化
		□临床适应症变化
		□其他可能改变产品安全有效性的变化
	□延续注册申请	
结构特征	□有源 □无源 ☑ 体外诊断试	剂
技术审查内容		
产品概述		
规格型号/包装规	2 片/盒; 5 片/盒; 10 片/盒。	
格		
主要组成成分	结核分歧杆菌。靶值范围为: 抗酸性菌(抗酸+) (抗酸染色阳性)。	
适用范围/预期用	与珠海贝索生物技术有限公司的抗酸染色液(冷染法)配套使用,用于抗酸性菌项	
途	目的质量控制。	
产品储存条件及有	5°C ~30°C, 有效期为27个月。产品即开即用, 用后即弃。生产日期、失效日期	
效期	见标签。	
分类编码	6840	
注册人住所	南通高新区杏园路 299 号盛发科技园 1 幢 2 楼	
生产地址 南通高新区杏园路 299 号盛发科技园 1 幢		
同类产品及该产品既往注册情况		
1. 该产品拟上市注册。		
2. 目前暂无同类产品上市。		
有关产品安全性、有效性主要评价内容		

(一) 原理: 质控品中含有抗酸性菌, 通过抗酸染色液染色程序, 抗酸性菌呈红色, 染色结果将落在靶值 标示的范围内, 监控抗酸染色液的状态, 适用于碱性复红法的染液。 (二) 生物安全性: 企业已提供生物安全性证明。 (三) 临床评价验: 该产品为质控品, 不需进行临床试验。 (四) 体考情况:整改后通过核查。生产地址、规格型号等产品信息与注册资料一致。 综上所述,该产品符合医疗器械安全有效的各项基本要求。 企业提供的证据 检验报告: 江苏省医疗器械检验所, 2024QW1912. 存在问题及主要补正意见 见补正通知书 企业针对"存在问题及主要补正意见"提供的证据或修改的内容 申请表、概述、产品描述、预期用途、产品技术要求、产品检验报告、分析性能研究、产品说明书已完成 补正。 本申报项目属于第二类医疗器械/体外诊断试剂产品注册。经审查,产品注册申报资料: ☑ 符合技术审评要求,建议准予注册。 □申请资料不符合技术审评要求,建议不予行政许可。 □同意企业申请,建议准予撤回。 □其他。 体系核查内容 检查依据 ☑ 医疗器械注册质量管理体系核查指南 ☑ 医疗器械生产质量管理规范 □医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 □医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械 ☑ 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂 □医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿 □参照医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 □医疗器械生产质量管理规范附录独立软件 □其他(专项方案等) 检查结论 □通过核查 □未通过核查,建议不予注册 ☑ 整改后通过核查

□整改后未通过核查,建议不予注册