

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	超敏 C 反应蛋白测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	
注册人名称	江苏康普生物医药科技有限公司	
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
	☐ 许可事项变更注册申请 （体外诊断试剂）	☐ 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 ☐ 阳性判断值或参考区间变化 ☐ 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/包装规格	50 测试/盒、100 测试/盒	
主要组成成分	R1: 含 0.1M Tris 的弱碱性分析缓冲液（pH 8.0±0.05）。M: 0.4mg/mL 已偶联超敏 C 反应蛋白抗体 1（鼠源）的磁微粒溶于 0.1M Tris 缓冲液中（pH 8.0±0.05）。R2: 0.5 μg/mL 已标记碱性磷酸酶的超敏 C 反应蛋白抗体 2（鼠源）溶于 0.1M Tris 缓冲液中（pH 8.0±0.05）。校准品（选配）: Cal1: 超敏 C 反应蛋白抗原（重组）溶于 0.1M Tris 缓冲液中（浓度 0.15 μg/mL, pH 7.4±0.05）; Cal2: 超敏 C 反应蛋白抗原（重组）溶于 0.1M Tris 缓冲液中（浓度 3 μg/mL, pH 7.4±0.05）。质控品（选配）: QC1: 超敏 C 反应蛋白抗原（重组）溶于 0.1M Tris 缓冲液中（浓度 0.04 μg/mL, pH 7.4±0.05）; QC2: 超敏 C 反应蛋白抗原（重组）溶于 0.1M Tris 缓冲液中（浓度 1 μg/mL, pH 7.4±0.05）。主校准曲线二维码: 内含主校准曲线。	
适用范围/预期用途	本试剂盒用于体外定量检测人血清、血浆样本中超敏 C 反应蛋白（hs-CRP）的浓度。	

产品储存条件及有效期	未开瓶试剂盒于 2℃~8℃ 密闭避光保存有效期为 15 个月，开瓶后 2℃~8℃ 避光保存可稳定 28 天。
分类编码	6840
注册人住所	泰州市药城大道 1 号 6 幢 (G09) 2 楼
生产地址	江苏省泰州市健康大道 805 号医药城五期标准厂房 G112 栋 1-2 层
同类产品及该产品既往注册情况	
1、产品拟上市注册。 2、同类产品有基蛋生物科技股份有限公司的超敏 C 反应蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）（苏械注准 20152401135）、广州市达瑞生物技术股份有限公司的超敏 C 反应蛋白测定试剂盒（化学发光免疫分析法）（苏械注准 20152400513）等。	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
1、原理：采用磁微粒化学发光免疫分析夹心法，测定人血清、血浆样本中超敏 C 反应蛋白（hs-CRP）的浓度。将 R1、待测样本、M 磁微粒混合孵育；洗涤后加入 R2 孵育；样本中超敏 C 反应蛋白的不同位点分别与磁珠上的超敏 C 反应蛋白抗体 1 和碱性磷酸酶标记超敏 C 反应蛋白抗体 2 结合，形成固相抗体-抗原-抗体夹心复合物，通过洗涤，未被结合的酶标抗体以及其它物质被去除。加入化学发光底物 3-(2-螺旋金刚烷)-4-甲氧基-4-(3-磷氧酰)-苯基-1,2-二氧环乙烷二钠盐（AMPPD），发光底物在碱性磷酸酶的催化下发射出光子，所产生的光子数与样本中超敏 C 反应蛋白（hs-CRP）浓度成正比。 2、生物安全性：企业已提供生物安全性证明。 3、临床评价：该产品列入《免于临床试验体外诊断试剂目录（2021 年）》，依照《免于临床试验的体外诊断试剂临床评价技术指导原则》开展临床评价，分析结果符合设定的接受标准，该产品和对比产品的检测结果具有一致性。 4、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	
检验机构及报告编号：河南省药品医疗器械检验院，报告编号：G-202200505	
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	
已完成	
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