# 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	叶酸测定试剂盒(均相化学发光免疫分析法)				
注册人名称	南京浦光生物科技有限公司				
注册形式	口似上大学四中生	□优先			
	☑ 拟上市注册申请	□应急			
		□产品名称变化			
		□型号、规格变化			
	□许可事项变更注册申请 (有源/无源)	□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 格	5 人份/盒、10 人份/盒、15 人份/盒、20 人份/盒、25 人份/盒、50 人份/盒				
主要组成成分	F 试剂: DNA1 标记的叶酸(Folate)抗体(鼠)(20ng/人份)、DNA2 标记的叶酸				
	(Folate)抗原(10ng/人份)、吖啶酯标记的 DNA3(≤0.45pmol/人份)、氧化石				
	■烯(GO)结合抗氧化剂(AOD)(≤0.45μg/人份)、防腐剂(P300)(0.1%)。				
	另外,还配有主曲线卡(含产品定标主曲线),具有批特异性。				
适用范围/预期用	用于体外定量检测人体血清、血浆或全血中的叶酸(Folate)含量。				
途					
产品储存条件及有	2~30℃避光保存有效期 18 个月,试剂即开即用,用后即弃。				
效期					
分类编码	6840				
注册人住所	南京江北新区华康路 142 号加速器三期 A02 栋 2 层南侧				
生产地址	南京江北新区华康路 142 号加速器三期 A02 栋 2 层南侧				
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,国内有泰州泽成生物技术有限公司生产的叶酸检测试剂盒(磁微粒化学发光法)(苏械注准20202400650)、郑州安图生物工程股份有限公司生产的叶酸检测试剂盒(磁微粒化学发光法)(豫械注准20192400299)等同类产品上市。

#### 有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)原理:该试剂盒采用均相化学发光竞争法,双氧水在碱性条件下,吖啶酯(AE)被氧化至激发态,回到基态时释放出强烈的化学发光信号。淬灭性能良好的氧化石墨烯(GO)能与 AE 标记的脱氧核糖核酸 3 (DNA3)发生共振能量转移(CRET),使化学发光几乎不发生,实现信号的终止。而目标检测物的加入则诱导邻位触击反应发生,通过碱基互补配对,此时 DNA1、2、3 标记的物质形成特定空间形态的免疫复合物,使 AE 标记的 DNA3 与 GO 脱离,抑制 CRET 过程。在激发液的作用下产生化学发光反应,利用发光信号测量装置检测该反应的发光强度,其发光强度与样本中的叶酸(Folate)含量直接相关。
- (二) 生物安全性: 企业已提供生物安全性证明。
- (三)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。
- (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, 2024QW1507、2024QW3240.

# 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、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、稳定性研究、临床评价资料要求、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

体系核鱼内谷					
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				
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				