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	抗髓过氧化物酶抗体 IgG 测定试剂盒(化学发光法)	
注册人名称	南京诺尔曼生物技术股份有限公司	
注册形式	☑ 拟上市注册申请	□优先
	☑ 拟工币注册甲項	□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
		□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
11.14.1十.4一	□延续注册申请	الد -
生构特征 │ □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	30 人份/盒、2×30 人份/盒, 40 人份/盒、2×40 人份/盒,	
	40 人份/盒、2×40 人份/盒, 50 人份/盒、2×50 人份/盒、3×50 人份/盒、4×50 人份/盒、5×50 人份/盒、	
	6×50 人份/盒、2×50 人份/盒、3×50 人份/盒、4×50 人份/盒、5×50 人份/盒。	
		3×60 人份/盒、4×60 人份/盒、5×60 人份/盒、
	6×60人份/盒,	5/100 /CM/ 4/100 /CM/
		3×70 人份/盒、4×70 人份/盒、5×70 人份/盒、
	6×70人份/盒,	/ C/0/ mr (2: o / C/0/ mr (0: o / C/0/ mr (
	, , , , _ ,	3×80 人份/盒、4×80 人份/盒、5×80 人份/盒、
	6×80人份/盒,	
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	3×90 人份/盒、4×90 人份/盒、5×90 人份/盒、
	6×90人份/盒,	
	100 人份/盒、2×100 人份/盒	、3×100 人份/盒、4×100 人份/盒、5×100 人份/盒、

6×100 人份/盒, 22. 05ml (A: 1. 05ml B: 10. 5ml C: 10. 5ml) 50T, 24. 15ml (A: 1. 15ml B: 11. 5ml C: 11.5ml) 50T, 27.3ml(A:1.3ml B:13ml C:13ml) 50T, 38. 85ml (A: 1. 85ml B: 18. 5ml C: 18. 5ml) 90T, 42ml (A: 2ml B: 20ml C: 20ml) 90T, 46. 2ml (A: 2. 2ml B: 22ml C: 22ml) 90T, 43. 05m1 (A: 2. 05m1 B: 20. 5m1 C: 20. 5m1) 100T, 47. 25ml (A: 2. 25ml B: 22. 5ml C: 22. 5ml) 100T, 51. 45ml (A: 2. 45ml B: 24. 5 ml C: 24. 5ml) 100T. 质控品(选配): 冻干品, 水平1: 1mL/支(复溶后) 质控品(选配): 冻干品, 水平2: 1mL/支(复溶后) 校准品(选配): 冻干品, 水平1: 1mL/支; 水平2: 1mL/支(复溶后) │A 磁珠试剂:磁性微粒 (≥0.1%),标记生物素的髓过氧化物酶 (≥1μg/mL) 主要组成成分 (人),叠氮钠(0.3%),牛血清白蛋白(≥0.1%)(牛)。 B吖啶酯标记试剂:标记吖啶酯的抗人 IgG (≥2μg/mL) (鼠),叠氮钠 (0.3%),酪蛋白(≥0.25%)(牛)。 C 辅助试剂: 含酪蛋白 (≥0.25%) (牛) 和叠氮钠 (0.3%) 的 Tris 缓冲液 (100 mmo 1/L, pH=7.4). 抗髓过氧化物酶抗体 IgG 质控品(选配): 冻干粉,含抗髓过氧化物酶抗体 IgG (鼠)的磷酸盐缓冲液基质(20mmo1/L, pH=7.4)。质控品水平1的浓度范围为7-13 AU/mL; 水平 2 的浓度范围为 35-65 AU/mL。 抗髓过氧化物酶抗体 IgG 校准品 (选配): 冻干粉,含抗髓过氧化物酶抗体 IgG (鼠)的磷酸盐缓冲液基质(20mmo1/L, pH=7.4)。校准品水平1的浓度范围为8-12 AU/mL; 水平 2 的浓度范围为 40-60 AU/mL。 另外, 还配有射频卡(含标准曲线用于产品定标)。 适用范围/预期用 用于体外定量检测人体血清、血浆中抗髓过氧化物酶抗体 IgG(Anti-MPO IgG)的含量。 产品储存条件及有 │2-8℃保存稳定 15 个月,避免冷冻。开瓶后 2-8℃保存可稳定 1 个月。质控品和校准 品 2-8℃原包装储存有效期为 15 个月。复溶后, 质控品和校准品 2-8℃储存有效期 效期 | 均为7天。 分类编码 | 6840 注册人住所 | 南京市江北新区药谷大道 197 号 生产地址 南京市江北新区药谷大道 197号

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,国内有深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司的深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(粤械注准 20152401348)、珠海丽珠试剂股份有限公司的抗髓过氧化物酶抗体 IgG 测定试剂盒(化学发光法)(粤 械注准 20242400571)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:采用间接法检测抗髓过氧化物酶抗体 IgG(Anti-MPO IgG)浓度。磁珠试剂中有标记生物素的髓过氧化物酶结合的链霉亲和素磁性微粒,防腐剂等成分,与待检样本及辅助试剂孵育,形成反应复合物。再加入标记吖啶酯的抗人 IgG 捕获。当向此复合物中加入激发物时,激发物和与复合物偶联的吖啶酯发生化学发光反应。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 Anti-MPO IgG 含量呈正相关。
- (二) 生物安全性: 企业已提供生物安全性证明。
- (三)临床评价/试验: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

检验机构及报告编号: 检验机构名称: 江苏省医疗器械检验所,报告编号: 2023QW4174

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、检验报告、分析性能研究、稳定性研究、阳性判断值或参考区间研究、临床评价资料要求、产品说明书、标签样稿已完成补正。

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:

□整改后未通过核查,建议不予注册

- ☑ 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无菌医疗器械 □ 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无菌医疗器械 □ 压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 □ 未通过核查 □ 未通过核查 □ 未通过核查