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	白介素 6 测定试剂盒 (荧光免	疫 足析 注)	
注册人名称	江苏科来雅生物医药有限公司		
注册形式	□ 工奶有水堆生物区约有限公司	□优先	
注测 //文式	☑ 拟上市注册申请	□ 元元	
		□□产品名称变化	
		□型号、规格变化	
	□许可事项变更注册申请	□结构及组成变化	
	(有源/无源)	□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	20 人份/盒、50 人份/盒、100	人份/盒	
格			
主要组成成分	1、白介素6试剂检测卡:由针	吕箔袋、干燥剂、试纸条及塑料卡组成。试纸条由吸水	
	纸、硝酸纤维素膜、样品垫、	荧光结合垫、聚氯乙烯 (PVC) 板组成。硝酸纤维素膜	
	T 线(检测线)包被有 IL-6 歸	【单抗1(有效含量约0.35μg/人份),C线(质控	
	线)包被有 DNP-BSA (有效含:	量约 0.35μg/人份),荧光结合垫上含有标记 IL-6 鼠	
	单抗2的荧光微球结合物(标	记抗体有效含量约 0.105 μg/人份) 和标记兔抗 DNP	
	抗体的荧光微球结合物(标记	抗体有效含量约 0.035 μg/人份)。	
	2、ID卡:内含批号信息和校准	曲线;	
	3、说明书。		
适用范围/预期用	用于体外定量测定人血清、血	浆、全血中白介素 6 的含量。	
途			
产品储存条件及有	试剂盒在2℃~30℃保存,有	效期为 18 个月;试剂卡为独立包装,室温(2℃~	
效期	30℃)下卡条开封后应在1小	时内使用; 生产日期及失效日期见外包装。	

分类编码	6840
注册人住所	泰州市医药高新技术产业开发区中国医药城口泰路东侧、新阳路北侧 0020 幢 G40 四
	层(经营地址:泰州市健康大道 805 号五期标准厂房 G128 栋九层)
生产地址	泰州市医药高新技术开发区中国医药城口泰路东侧、新阳路北侧 0020 幢 G40 四层
	同类产品及该产品既往注册情况
1. 该产品为拟上市注	:册。
2. 同类产品: 北京利	德曼生化股份有限公司的白介素 6 (IL-6) 测定试剂盒 (磁微粒化学发光法) (京械
分类 20212400427)	拉州库加上加利拉左阳八司的卢瓜来 C 测宁计划会(苏北角前尼托计)(米林汶坎

2. 同类产品: 北京利德曼生化股份有限公司的白介素 6 (IL-6) 测定试剂盒(磁微粒化学发光法) (京械注准 20212400427)、杭州康知生物科技有限公司的白介素 6 测定试剂盒(荧光免疫层析法) (浙械注准 20202400774)等。

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一) 原理: 白介素 6 测定试剂盒(荧光免疫层析法)是基于免疫荧光技术,采用双抗夹心法,以2 株高特异性、高敏感性的单克隆抗体,其中 IL-6 鼠单抗 1 为捕获抗体,包被于硝酸纤维素膜上测试区,IL-6 鼠单抗 2 标记成荧光微球,固定于结合垫。将检测缓冲液和样本混合,样本中的抗原与结合垫中的 IL-6 鼠单抗 2 标记的荧光微球结合,复合物随后被固定在测试区上的 IL-6 鼠单抗 1 捕获,形成荧光微球三明治结构;结合垫中兔抗 DNP 标记的荧光颗粒复合物与固定在硝酸纤维素膜质控区上的 DNP-BSA 结合,形成质控区。质控区内所显现的值是判定是否有足够样本,层析过程是否正常的依据,同时也作为试剂的内控标准。通过配套仪器对该复合物进行测量和分析,可定量检测样本中 IL-6 的含量。
- (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

检验机构及报告编号: 江苏省医疗器械检验所,报告编号 2020QW5265、2024QW4596。

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、产品列表、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、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:

\overline{V}	符合	- 技	未 T	自评	要习	₹. :	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	