

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	泌乳素测定试剂盒(化学发光免疫分析法)	
注册人名称	星童医疗技术(苏州)有限公司	
注册形式	<input checked="" type="checkbox"/> 拟上市注册申请	<input type="checkbox"/> 优先 <input type="checkbox"/> 应急
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (有源/无源)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 型号、规格变化 <input type="checkbox"/> 结构及组成变化 <input type="checkbox"/> 适用范围变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求变化 <input type="checkbox"/> 注册证中“其他内容”变化 <input type="checkbox"/> 其他变化
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (体外诊断试剂)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 包装规格变化 <input type="checkbox"/> 产品储存条件及有效期变化 <input type="checkbox"/> 适用仪器变化 <input type="checkbox"/> 阳性判断值或参考区间变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求、说明书变化 <input type="checkbox"/> 适用的样本类型变化 <input type="checkbox"/> 适用人群变化 <input type="checkbox"/> 临床适应症变化 <input type="checkbox"/> 其他可能改变产品安全有效性的变化
	<input type="checkbox"/> 延续注册申请	
	结构特征	<input type="checkbox"/> 有源 <input type="checkbox"/> 无源 <input checked="" type="checkbox"/> 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人份/盒、100人份/盒、200人份/盒	
主要组成成分	<p>生物传感器：表面包被约 30 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 的荧光素抗体偶联聚合物的探针； R2 试剂：含约 0.5 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 荧光素化的鼠抗人泌乳素抗体 1； R4 试剂：含约 0.1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 生物素化的鼠抗人泌乳素抗体 2； 通用液：含约 5 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 链霉亲和素偶联荧光物和约 2 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 链霉亲和素偶联吖啶酯； 高值校准品：含浓度为(80~120) ng/mL 泌乳素重组抗原，12 mM 磷酸盐缓冲液，冻干品； 低值校准品：含浓度为(1.6~2.4) ng/mL 泌乳素重组抗原，12 mM 磷酸盐缓冲液，冻干品； 高值质控品：含浓度为(64~96) ng/mL 泌乳素重组抗原，12 mM 磷酸盐缓冲液，冻干品； 低值质控品：含浓度为(3.2~4.8) ng/mL 泌乳素重组抗原，12 mM 磷酸盐缓冲液，冻干品；</p>	

	干品； 参数表：包含项目运行参数、出厂标准曲线、校准品定值及其不确定度、质控品定值及靶值范围。
适用范围/预期用途	用于体外定量检测人血清、血浆中泌乳素（PRL）的含量。
产品储存条件及有效期	产品在 2℃~8℃条件下储存，有效期为 12 个月。 试剂瓶开封后在 2℃~8℃条件下可稳定 28 天；生物传感器开封后在 2℃~30℃条件下可稳定 28 天。 校准品和质控品复溶后立即使用，使用后应废弃。
分类编码	6840
注册人住所	苏州工业园区星湖街 218 号生物纳米园 C15 栋 201 室
生产地址	苏州工业园区凤里街 272 号 3 棟一楼、二楼、三楼
同类产品及该产品既往注册情况	
产品拟上市注册，有广西艾珉生物科技有限公司泌乳素检测试剂盒（化学发光免疫分析法）（桂械注准 20212400216），重庆陌达生物科技有限公司泌乳素（PRL）检测试剂盒（荧光免疫法）（渝械注准 20232400201）等同类产品。	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p>（一）原理：试剂盒基于自主研制的荧光素增强化学发光免疫分析方法，采用双抗体夹心法原理定量检测样本中 PRL 浓度。荧光素化 PRL 抗体 1 与样本中的待测物和标记有生物素的 PRL 抗体 2 反应形成抗体-抗原-抗体夹心复合物，之后被包被有荧光素抗体偶联聚合物的生物传感器捕获并清洗掉未结合物质，随后与反应通用液中含有标记有发光物质（荧光物和吖啶酯）的链霉亲和素结合，经过洗涤后对生物传感器上的荧光物进行读取；然后注入底物液，检测其吖啶酯的光子强度，产生的光强度与样本中 PRL 浓度成正比，最后仪器通过所储存的校准曲线自动拟合计算出分析物的含量。</p> <p>（二）生物安全性：企业已提供生物安全性证明。</p> <p>（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。</p> <p>（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。</p>	
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 2024QW0158。	
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、术语、缩写词列表、产品列表、通过国家药品监督管理局或省局创新审查的相关证明材料、委托生产相关文件、申报前与监管机构的联系情况和沟通记录、符合性声明、概述、产品描述、预期用途、申报产品上市历史、产品风险管理资料、体外诊断试剂安全和性能基本原则清单、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：	

- 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	<input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械注册质量管理体系核查指南 <input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械 <input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿 <input type="checkbox"/> 参照医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录独立软件 <input type="checkbox"/> 其他（专项方案等）
检查结论	<input type="checkbox"/> 通过核查 <input type="checkbox"/> 未通过核查，建议不予注册 <input checked="" type="checkbox"/> 整改后通过核查 <input type="checkbox"/> 整改后未通过核查，建议不予注册