

# 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	鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	
注册人名称	苏州国科均豪生物科技有限公司	
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	25人份/盒，50人份/盒，100人份/盒，150人份/盒，200人份/盒，25人份*2/盒，50人份*2/盒，100人份*2/盒，150人份*2/盒，200人份*2/盒。 校准品：校准品 A: 0.5mL×1 瓶、1.0mL×1 瓶、1.5mL×1 瓶，校准品 B: 0.5mL×1 瓶、1.0mL×1 瓶、1.5mL×1 瓶。 质控品（选配）：质控品 1: 0.5mL×1 瓶、1.0mL×1 瓶、1.5mL×1 瓶，质控品 2: 0.5mL×1 瓶、1.0mL×1 瓶、1.5mL×1 瓶。	
主要组成成分	M: SCC 免疫磁珠：链霉亲和素磁珠上包被有生物素标记的 SCC 单克隆抗体 1（抗体含量约 3mg/L，鼠源性），0.1M Tris 缓冲液，pH 约 8.0，含 0.5% 牛血清白蛋白，0.1% Proclin950。 R: SCC 酶标抗体：含碱性磷酸酶标记的 SCC 单克隆抗体 2（抗体含量约 0.2mg/L，鼠源性），0.1M Tris 缓冲液，pH 约 8.0，含 0.5% 牛血清白蛋白，0.1% Proclin300。 CA: SCC 校准品 A: 含 SCC 重组抗原（大肠杆菌重组纯化的抗原），0.01M Tris 缓冲液，pH 约 7.4，含 5% 牛血清白蛋白，0.3% Proclin950，目标浓度范围：(2±1) ng/mL，批特异，具体浓度见校准品二维码。	

	<p>CB: SCC 校准品 B: 含 SCC 重组抗原（大肠杆菌重组纯化的抗原），0.01M Tris 缓冲液，pH 约 7.4，含 5% 牛血清白蛋白，0.3% Proclin950，目标浓度范围：(40±10) ng/mL，批特异，具体浓度见校准品二维码。</p> <p>Q1: SCC 质控品 1（选配）: 含 SCC 重组抗原（大肠杆菌重组纯化的抗原），0.01M Tris 缓冲液，pH 约 7.4，含 5% 牛血清白蛋白，0.3% Proclin950，目标浓度范围：(2±1) ng/mL，批特异，具体浓度见质控品二维码。</p> <p>Q2: SCC 质控品 2（选配）: 含 SCC 重组抗原（大肠杆菌重组纯化的抗原），0.01M Tris 缓冲液，pH 约 7.4，含 5% 牛血清白蛋白，0.3% Proclin950，目标浓度范围：(20±5) ng/mL，批特异，具体浓度见质控品二维码。</p> <p>主曲线：主曲线的信息储存在二维码中。</p>
适用范围/预期用途	用于体外定量检测人血清、血浆或全血中鳞状上皮细胞癌抗原（SCC）的含量。临幊上用于宫颈癌、非小细胞肺癌的治疗监测。
产品储存条件及有效期	试剂盒于 2~8℃未拆封状态下保存，有效期为 12 个月；拆封后低温（2~8℃）可保存 4 周。
分类编码	6840
注册人住所	苏州高新区科灵路 8 号 2 号楼 3 楼北两间
生产地址	苏州高新区科灵路 8 号 2 号楼 3 楼北两间
同类产品及该产品既往注册情况	
产品拟上市注册，有北京华科泰生物技术股份有限公司鳞状上皮细胞癌抗原(SCC)测定试剂盒(磁微粒化学发光法)（京械注准 20212400270），南莱拓福生物科技有限公司湖鳞状上皮细胞癌抗原（SCC）测定试剂盒（磁微粒化学发光法）（湘械注准 20232400901）等同类产品。	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p><b>(一) 原理：</b>鳞状上皮细胞癌抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）采用双抗体夹心的反应原理。样本、SCC 免疫磁珠（用生物素标记的 SCC 单克隆抗体 1 与链霉亲和素磁微粒连接反应形成连接物）、SCC 酶标抗体（碱性磷酸酶标记的 SCC 单克隆抗体 2）在温育条件下反应，抗体捕获样本中的抗原，形成磁微粒抗原抗体夹心复合物。在外加磁场的作用下，磁微粒夹心复合物被吸附，通过洗涤将未结合物冲洗去除；然后加入底物液到复合物中，底物液在碱性磷酸酶的作用下被催化裂解，形成不稳定的激发态中间体，当激发态中间体回到基态时发出光信号，产生的信号强度与浓度值成正比，配套的全自动化学发光免疫分析仪通过测定光信号的强度，自动计算出 SCC 的相应浓度。</p> <p><b>(二) 生物安全性：</b>企业已提供生物安全性证明。</p> <p><b>(三) 临床评价/试验：</b>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><b>(四) 体考情况：</b>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：河南省药品医疗器械检验院，报告编号 QX202304340。	
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