

# 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	血清淀粉样蛋白A测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	
注册人名称	英科新创（苏州）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、200人份/盒、500人份/盒。	
主要组成成分	<p>试剂 R1：生物素标记鼠抗血清淀粉样蛋白A单克隆抗体（约250ng/mL），0.1M pH值6.4磷酸盐缓冲液，防腐剂（0.1%）。</p> <p>试剂 R2：吖啶盐标记鼠抗血清淀粉样蛋白A单克隆抗体（约250ng/mL），0.1M pH值6.4磷酸盐缓冲液，防腐剂（0.1%）。</p> <p>试剂 M：链霉亲和素包被的磁微粒（约0.9mg/mL），0.05M pH值7.4HEPES缓冲液，防腐剂（0.2%）。</p> <p>校准品 1：血清淀粉样蛋白A抗原（约10.00mg/L），0.05M pH值7.4Tris缓冲液，防腐剂（0.1%）。</p> <p>校准品 2：血清淀粉样蛋白A抗原（约100.00mg/L），0.05M pH值7.4Tris缓冲液，防腐剂（0.1%）。</p> <p>试剂盒随附条码包含不同批号产品主曲线信息及用于主曲线校正的校准品的批特定值信息。</p>	

	溯源：本检测方法溯源至血清淀粉样蛋白 A 企业参考物质。 注：不同批号试剂盒中各组分不可以互换使用
适用范围/预期用途	用于体外定量检测人血清中血清淀粉样蛋白 A (SAA) 的含量。
产品储存条件及有效期	1. 2~8 °C 密封保存，有效期 12 个月；开封后试剂 2~8 °C 可稳定保存 8 周。 2. 生产日期、失效日期见标签。
分类编码	6840
注册人住所	中国（江苏）自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区星湖街 218 号生物纳米园 B9、B10
生产地址	中国（江苏）自由贸易试验区苏州片区苏州工业园区星湖街 218 号生物纳米园 B9、B10
同类产品该产品既往注册情况	
产品拟上市注册，有巴迪泰（广西）生物科技有限公司血清淀粉样蛋白 A 检测试剂盒（荧光免疫发光法）（桂械注准 20242400156），宁波天康生物科技有限公司血清淀粉样蛋白 A 测定试剂盒（胶乳免疫比浊法）（浙械注准 20232401255）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：采用双抗体夹心法反应原理进行定量检测。加入样本、生物素标记鼠抗血清淀粉样蛋白 A 单克隆抗体、吖啶盐标记鼠抗血清淀粉样蛋白 A 单克隆抗体混合反应，形成夹心复合物。加入链霉亲和素包被的磁微粒，夹心复合物在链霉亲和素和生物素相互作用下形成固相。通过冲洗，将未结合物冲洗除去，然后加入全自动免疫检验系统用底物液，检测其发光强度，发光强度与样本内 SAA 浓度成正比。</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> <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。</p>	
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 2024QW0507。	
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：	
<input checked="" type="checkbox"/> 符合技术审评要求，建议准予注册。 <input type="checkbox"/> 申请资料不符合技术审评要求，建议不予行政许可。 <input type="checkbox"/> 同意企业申请，建议准予撤回。 <input type="checkbox"/> 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

	<ul style="list-style-type: none"><li><input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范</li><li><input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械</li><li><input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械</li><li><input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂</li><li><input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿</li><li><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</li><li><input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录独立软件</li><li><input type="checkbox"/> 其他（专项方案等）</li></ul>
检查结论	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> 通过核查</li><li><input type="checkbox"/> 未通过核查，建议不予注册</li><li><input checked="" type="checkbox"/> 整改后通过核查</li><li><input type="checkbox"/> 整改后未通过核查，建议不予注册</li></ul>