# 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(直接化学发光法)
注册人名称	江苏扬新生物医药有限公司	
注册形式	注册形式 ☑ 拟上市注册申请	□优先
		□应急
		□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
		□适用范围变化
	(有源/无源)	□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 次测试/盒、100 次测试/盒	、200 次测试/盒
格		
主要组成成分		质控品(选配)、说明书、射频卡(或二维码)组成。
	R1 为磁微粒包被的鼠抗人 SCC	单克隆抗体约2μg/mL,含牛血清白蛋白和防腐剂
		液(pH 值 7.4±0.5)。R2 为吖啶酯标记的鼠抗人 SCC
		含牛血清白蛋白和防腐剂 Proclin300 的磷酸盐缓冲液
		b冻干品,含 SCC 重组蛋白(S1:约 1ng/mL; S2:约
		防腐剂 Proclin300 的磷酸盐缓冲液(pH 值
		,含 SCC 重组蛋白(水平 1: 约 5ng/mL; 水平 2: 约
		方腐剂 Proclin300 的磷酸盐缓冲液(pH 值 7.4±0.5)。
	射频卡(或二维码)内置主校	
适用范围/预期用		浆中鳞状上皮细胞癌抗原(SCC)的含量。临床用于宫
途	· 颈癌、非小细胞肺癌等的治疗	
产品储存条件及有	原包装试剂盒应保存在 2-8℃	,直立储存,有效期 12 个月。试剂开封后,在 2-8℃

效期	可储存30天;校准品、质控品复溶后,在2-8℃可储存15天。
分类编码	6840
注册人住所	张家港经济开发区(市高新技术创业服务中心内)
生产地址	张家港市国泰北路1号科技创业园F幢4层、5层

#### 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),湖南莱拓福生物科技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)(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

- (一) 原理: 试剂盒是采用直接化学发光和双抗体夹心免疫技术进行测定,具体步骤如下: 第一步孵育: 加入吖啶酯标记的 SCC 抗体、磁微粒包被的 SCC 抗体和待测样本。待测样本中的 SCC 与吖啶酯标记的 SCC 抗体和磁微粒包被的 SCC 抗体结合,形成免疫复合物。第二步清洗: 待孵育完成后,免疫复合物在磁场作用下,被吸附到反应杯壁上,未结合的物质被洗去。第三步激发和计算: 清洗结束后,添加预激发液和激发液到反应混合物中,样本中的 SCC 含量和光学系统检测到的相对发光强度 (RLU) 成正比,样本中的 SCC 浓度由校准曲线计算得出。
- (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: 江苏省医疗器械检验所, 报告编号 2023QW4118。

#### 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

- ☑ 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		