流感病毒核酸檢測試劑技術基準

106.07.12

【說明】

- 1. 本基準係「體外診斷醫療器材查驗登記須知」之補充規定,提供醫療器材 廠商辦理產品查驗登記,臨床前測試應檢附資料及所須進行項目之建議。 本基準未包含臨床評估等其他資料之要求,醫療器材查驗登記申請案仍應 符合相關法規之規定。廠商亦應依個案產品結構、材質及宣稱效能提出完 整驗證評估(含臨床前測試及/或臨床評估等)之資料。
- 2. 本基準依據現行之參考資料制定,惟科技發展日新月異,致法規更新恐有未逮處,為確保國人健康安全,審查人員將視產品宣稱之效能、作用原理與設計之安全性及功能性,要求廠商提供本基準所列項目外之驗證評估(含臨床前測試及/或臨床評估)資料;另本基準將不定期更新。
- 3. 臨床前測試資料應包括檢驗規格 (含各測試項目之合格範圍及其制定依據)、方法、原始檢驗紀錄及檢驗成績書。
- 4. 如製造廠未進行表列測試項目,應檢附相關文獻或科學性評估報告,以證實產品仍具有相等之安全及功能。
- 5. 各項測試如本基準或表列之參考方法未訂有規格者,由各製造廠自行制定規格;如本基準或表列參考方法已訂有規格,惟製造廠另訂不同規格者,應檢附相關文獻或科學性評估報告以說明訂定該規格之依據。
- 6. 製造廠使用之測試方法如與本基準所列參考方法不同,但(1)具等同性者, 應檢附製造廠測試方法供審核;(2)如不具等同性,應檢附製造廠測試方法 及相關文獻或科學性評估報告以說明該測試方法制定之依據。
- 如表列參考資料有修訂、廢止或被其它標準取代,製造廠得參照新版標準 進行測試。

一、本基準適用之醫療器材範圍:

本基準適用於利用聚合酶連鎖反應或其他分子生物學方法,以特定的流感病毒基因序列為檢測目標,對鼻咽拭子、呼吸道沖洗液、抽取液或其他呼吸道分泌物檢體中的流感病毒進行體外檢測試劑。本基準不適用於流感病毒的血清學檢驗分析。

二、本基準適用醫療器材之衛生福利部公告分類分級品項及其鑑別

公告品項:C.3980 呼吸道病毒多標的核酸檢驗試劑(Respiratory viral panel multiplex nucleic acid assay)

鑑別:呼吸道病毒多標的核酸檢驗試劑是一個種定性檢驗試劑,用以同時檢測和識別自人類呼吸道取樣或病毒培養之多種病毒核酸。本器材配合使用其他臨床和實驗室研究結果,用以檢測與識別特定病毒病毒核酸。此器材適用於檢測和鑑定以下病毒:(1) A型及B型流感(Influenza A and Influenza B);(2) A型流感H1亞型、和A型流感H3亞型(Influenza A subtype H1 and Influenza A subtype H3);(3)呼吸道融合瘤病毒(RSV) A亞型、和呼吸道融合瘤病毒(RSV) B亞型(Respiratory Syncytial Virus subtype A and Respiratory Syncytial Virus subtype B);(4) 副流感1型,副流感2型、和副流感3型病毒(Parainfluenza 1, Parainfluenza 2 and Parainfluenza 3 virus);(5) 人類偏肺病毒(Human Metapneumovirus);(6) 鼻病毒(Rhinovirus);(7) 腺病毒(Adenovirus)。

風險等級:第二等級。

公告品項:C.3332 特定新型A型流感病毒檢驗試劑(Reagents for detection of specific novel influenza A viruses)

鑑別:特定新型A型流行性感冒病毒檢驗試劑,是利用核酸增幅法檢測人類呼吸道檢體,或病毒培養物中之特定病毒核糖核酸的器材。特定病毒的核糖核酸檢測,可用於輔助診斷臨床上易受新型A型流感病毒感染的患者,是否因這些病毒而罹患流行性感冒,也可用於輔助實驗室鑑定特定的新型A型流行性感冒病毒,以提供流行性感冒的流行病學資訊。這些試劑包括引子、探針、及特定A型流行性感冒病毒對照試劑。

風險等級:第二等級。

三、產品之結構、材料、規格、性能、用途、圖樣

- 1. 預期用途,其內容得包含:鑑定流感病毒型別,檢體種類,特定疾病、狀況或風險因子的檢測,受檢族群,預期的使用者(專業使用者)等。
- 2. 測試原理及方法、平台、手工式需搭配儀器使用、待測標的及序列特徵。
- 3. 檢體採集部位、類型與其運送、處理及保存的材料、方法與保存時間。
- 4. 器材所有組成(如:引子、探針、品管物)及主成分濃度或含量百分比。
- 5. 搭配使用之檢驗系統儀器、型號及其特徵。

- 6. 所使用軟體之敘述。
- 7. 器材的組件,各種組合或包裝的完整清單。
- 8. 配件及其他配合使用之相關產品(如:緩衝液、酵素、螢光染料)。
- 9. 檢驗結果判讀之說明及其注意事項。
- 10. 檢驗方法的侷限性,防止可能造成偽陽性或偽陰性結果的檢驗條件、程序、 品管措施及物質。(如:常見口、鼻咽治療藥物、食物、清潔用品)

四、臨床前測試

項	目	規格、需求及/或應進行測試	參考指引或採 認標準
1.	核酸萃取/純化 (Nucleic Acid Extraction/Purification)	針對選擇的萃取/純化方法對於宣稱流感病毒核酸的偵測極限及再現性進行評估。 若檢驗試劑中,不包含核酸萃取/ 純化的組成,應針對所配合使用 核酸萃取/純化試劑組共同進行評 估。	US FDA Guidance (2011) ²
2.	品管 (Quality Control)	為確認產品性能過程,應適當執行品管包含:空白品管物 (Blank control)、陰性品管物 (Negative control)、陽性品管物 (Positive control)、內部品管物 (Internal control)。	US FDA Guidance (2011) ²
3.	分析反應性 (Analytical Reactivity)	至少可偵測10株A型別流感病毒株、5株B型別流感病毒株,其A型應包括H1、H3、H5、H7等亞型,B型應包括Victoria、Yamagata基因群。	US FDA Guidance (2011) ²
4.	偵測極限 (Limit of Detection, LoD)	針對每一宣稱流感病毒型別及亞型別至少2株病毒株,以20個偵測極限濃度的檢體重覆檢驗,證實於此濃度時有95%的陽性結果。	US FDA Guidance (2011) ² CLSI EP17-A(2004) ⁶

5. 分析特異性-交叉反應 (Analytical Specificity- Cross-Reactivity)	針對核酸序列具同源性、易引起相似臨床症狀的病原體評估可能的交叉反應,例如:Adenovirus type 1、7,Cytomegalovirus,Enterovirus,Epstein Barr Virus,Human parainfluenza type 1、2、3,Measles,Human metapneumovirus,Mumps Virus,Respiratory syncytial virus type B,Rhinovirus,Bordetella pertussis,Chlamydia pneumoniae,Corynebacterium sp.,Escherichia coli,Hemophilus influenzae,Lactobacillus sp.,Legionella spp,Moraxella catarrhalis,Mycobacterium tuberculosis (avirulent),Mycoplasma pneumoniae,Neisseria meningitidis,Neisseria sp.,Pseudomonas aeruginosa,Staphylococcus aureus (Protein A producer),Staphylococcus epidermidis,Streptococcus pyogenes,Streptococcus pyogenes,Streptococcus salivarius。 對於交叉反應濃度,以具有醫學意義的病毒濃度(通常為10 ⁵ pfu/mL或更高)、細菌濃度(10 ⁶ pfu/mL或更高)進行測試。 若宣稱可偵測多型別的檢驗試劑,應測試完稱可偵測的刑別	US FDA Guidance (2011) ²
	若宣稱可偵測多型別的檢驗試 劑,應測試宣稱可偵測的型別 間,不會產生交叉反應。	
6. 分析特異性-干擾 (Analytical Specificity-Interference)	針對潛在干擾物質研究。物質包括、但不限於:純化粘蛋白,人類血液,鼻腔噴霧劑或滴劑,鼻腔醣皮質激素,鼻用凝膠,緩解過敏性症狀藥物,潤喉片、口服麻醉劑和鎮痛劑,抗病毒藥物,	US FDA Guidance (2011) ² CLSI EP7-A2(2005) ³

	抗生素、鼻用軟膏,全身抗菌藥等。	
	每分型病毒應使用至少2株病毒株,使用濃度近臨床閾值的檢體來進行干擾評估,並評估各干擾物質於其不受明顯干擾可能的最高濃度。	
7. 閾值 (Cut-off)	詳述如何決定閾值及如何被驗證。 適當的閾值決定可利用臨床檢體為先導研究配合Receiver Operating Curve (ROC)分析其敏 感性及特異性數值。器材若有不確定區段(Equivocal Zone)應加以 說明定義。	US FDA Guidance (2011) ²
8. 精密度/再現性 (Precision/Reproducibility)	(1) 實驗室間精密度(Site-to-Site Reproducibility) 代表預期使用者的3處地點(如:2個外間,及1個內及1個內別之間,與一個內方天(操物學)。 一個大學,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,在一個人類,不可以不可以不可以不可以不可以不可以不可以不可以不可以不可以不可以不可以不可以不	US FDA Guidance (2011) ² CLSI EP15-A2 (2006) ⁴ CLSI EP05-A2 (2006) ⁵

	17日. b.L . 50/ 14 1位 本 み 12 L.I	
	陽性,5%的機率為陰性。	
	●「中等陽性(moderate	
	positive) 檢體:檢體的分	
	析物濃度高於臨床判別	
	點,且該檢體重複檢驗的	
	結果幾乎100%的機率均為	
	陽性。例如,大約為臨床	
	閾值濃度的2至3倍。	
	(2) 實驗室內部精密度/再現性	
	(Within-Laboratory	
	Precision/Reproducibility)	
	進行分析內(intra-assay)、分析間	
	(inter-assay)及批次間(inter-lot)的	
	精密度研究。	
	針對不同變異,例如:不同操作	
	者、不同天及不同次操作(runs)進	
	行測試。測試至少12天(無需為連	
	續),每天以2名操作者進行兩次操	
	作,每次操作每件檢體重複檢驗2	
	次。	
9. 殘留汙染及交叉污染	視產品之操作方式將高陽性檢體	US FDA
	與陰性檢體進行交替測試至少5	Guidance
(Carry-Over and	次。	$(2011)^2$
Cross-Contamination)		
10. 檢體保存及運送	(1) 檢體保存	US FDA
(Specimen Storage and	担州垭什立外式会本公城门城吅	Guidance
Shipping)	提供評估文件或參考依據以證明 所宣稱檢體保存條件。	$(2011)^2$
~pr2)	// 旦們似腹体竹樣什。	
	(2) 檢體運送	
	 如建議使用檢體運送培養基,應	
	針對該培養基進行評估。	
11. 方法比較	在代表預期使用者的至少3處地	US FDA
	點(其中1處可為內部測試地點)進	Guidance
(Method Comparison)	行測試。	$(2011)^2$
	 選擇已合法上市器材,或是直接	
	之计 0 日 四 工 中 面 们 一 双 尺 且 按	

	I	
	與適當的參考方法,來進行此項研究。參考方法可為一項以上檢驗的結果組合而成(如:直接光抗體檢測(direct fluorescent antibody, DFA) 及酵素連結免疫吸附分析法(enzyme-linked immunosorbent assay, ELISA) 及聚合酶連鎖反應(polymerase chain reaction, PCR)。若以PCR檢驗法為參考方法,則應利用hemagglutinin(HA)之目標,增子(amplicons)完成雙向定序,提供偵測極限(LoD)及分析反應性相關驗證資料。臨床檢體應為3天內出現類流感點狀及宣稱所有適用檢體採集取相緣體為3天內出現類流感點於數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數數	
	凍解凍之次數。	
12. 安定性 (Stability)	提供器材於宣稱之儲存條件下的 開封前、後的安定性評估資料。	CLSI EP25-A(2009) ⁷
(Stability)		ISO 23640(2011) ⁸
13. 軟體驗證文件 (Software Validation Documentation)	依搭配系統軟體影響等級 (Level of Concern),檢附其軟體驗證文件。	US FDA Guidance (2005) ³
Documentation)		IEC 62304(2006) ¹⁰
14. 標示 (Labeling)	參照本署「體外診斷醫療器材中 文仿單編寫原則」	體外診斷醫療 器材中文仿單 編寫原則 ¹¹

五、參考文獻

- 1. 體外診斷醫療器材查驗登記須知 (2013)
- 2. US FDA "Establishing the Performance Characteristics of In Vitro Diagnostic Devices for the Detection or Detection and Differentiation of Influenza Viruses. (2011)
- 3. US FDA "Guidance for the Content of Premarket Submissions for Software Contained in Medical Devices.(2005)
- 4. CLSI EP07-A2 "Interference Testing in Clinical Chemistry; Approved Guideline." (2005)
- 5. CLSI EP15-A2 "User Verification of Performance for Precision and Trueness; Approved Guideline Second Edition." (2006)
- 6. CLSI EP05-A2 "Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods; Approved Guideline-Second Edition." (2006)
- 7. CLSI EP17-A "Protocol for Determination of Limit of Detection and Limit of Quantitation." (2004)
- 8. CLSI EP25-A "Evaluation of Stability of In Vitro Diagnostic Reagents." (2009)
- 9. ISO 23640 "In vitro diagnostic medical devices -- Evaluation of stability of in vitro diagnostic reagents." (2011)
- 10. IEC 62304 "Medical device software Software life cycle processes." (2006)
- 11. 體外診斷醫療器材中文仿單編寫原則 (2015)