# 关于体外诊断试剂的稳定性研究

张 丽

(国家食品药品监督管理局药品审评中心,北京 100038)

[关键词] 体外诊断试剂;稳定性;质量指标

[文献标识码] C [文章编号] 1003-3734(2006)22-1899-02 [中图分类号] R927.11; R95

稳定性是体外诊断试剂必须具有的基本属性、 是确保产品在使用过程中安全有效的重要指标。稳 定性研究是根据产品的理化性质,设计合理的稳定 性研究试验项目,以考察不同条件下产品的主要质 量指标随时间的变化情况,为产品的保存条件和有 效期的确定提供依据。

现参考《化学药品稳定性研究指导原则》、欧盟 关于体外诊断试剂(IVD)的法规,介绍体外诊断试 剂产品稳定性研究的基本内容及稳定性研究中的常 见问题等,以期对研发者有所帮助。

#### 1 研究目的

主要包括:① 确定包括运输稳定性在内的保存 期限。② 确定使用过程中的稳定性,如第1次打开 主要包装之后、打开真空包装后的测试条等的稳定 性。③ 进行可能影响稳定性的变更后,验证产品的 稳定性。④ 监测已经上市产品的稳定性。

### 2 有效期的确定

一般根据长期稳定性研究试验的时间和结果确 定。加速稳定性研究试验结果可作为确定有效期的 参考,已上市产品的有效期亦可作为参考。

### 3 稳定性研究的基本内容

- 3.1 实际贮藏条件下的稳定性研究 包括:① 在 长期稳定性研究期间,应按预期的贮藏条件,例如温 度、湿度等进行稳定性研究。② 运输条件的模拟应 当基于对运输条件的了解(如运输时间、预计温度 和湿度)。如果必要,可以进行调查来确定实际的 运输条件以作为模拟的基础。③ 为确定使用过程 中的稳定性,如打开真空包装后测试条的稳定性和 重新配制溶液的稳定性等,应充分考虑到产品在使 用过程中可能遇到的各种环境因素,设置稳定性研 究的试验条件,考察产品在一定时间内的稳定性。
- 3.2 加速稳定性研究 是指采用过度的条件来增 加产品的化学或物理降解的速度,从而预测其有效 期。加速稳定性研究试验的设计应包括升高温度、 升高湿度、光照和震动等。

#### 4 稳定性研究项目的设置

根据产品特点、质量研究项目和结果、成品检定

项目和限度,选择既能够灵敏地反映产品质量的变 化情况,又具有可操作性的项目作为稳定性研究试 验项目,如不稳定的物理、生物或化学指标、分析灵 敏度、测定准确度等。必要时可增加稳定性研究的 试验项目。

### 5 稳定性试验时间及间隔的设置

- 5.1 稳定性试验时间 长期稳定性研究考察时间 应涵盖所预期的有效期,且应包括足够的安全性余 量,如果必要,还应持续到可以确定产品性能出现明 显变化的时间。
- 5.2 稳定性试验时间间隔 根据产品的理化性质, 适当选择稳定性研究试验的时间间隔,对于环境因 素敏感的产品,应适当增加考察时间点。对于由于 仪器和试剂而产生的变异较大的产品,亦应适当增 加考察时间点,以便能够从数据的变化趋势评价产 品质量的变化情况。

#### 6 稳定性研究用产品的批数要求

《新生物制品审评办法》有关体外诊断试剂申 报项目中,要求至少采用连续3批成品进行稳定性 研究。欧盟有关体外诊断试剂法规规定包括:① 对 于长期稳定性研究,应采用连续3个批次产品。 ② 对于模拟运输条件下的稳定性研究,可采用1个 批次产品。③对于使用过程中的稳定性研究,例如 重新组成的或者最初在真空中包装的试剂打开包装 后等的稳定性研究,可采用1个批次的产品。④ 对 于延长保存期限的稳定性研究,应采用连续3个批 次的产品。⑤ 对于可能影响稳定性的变更,可采用 1个批次的产品。该法规说明,任何情况下,在产品 投放市场时,所有的稳定性要求都应经过足够数据 的证明,必要时还应考虑产品的相关风险和关键原 材料的潜在影响。

#### 7 稳定性研究中的常见问题

7.1 研究内容不完整 《新生物制品审评办法》有 关体外诊断试剂申报项目中,没有要求进行运输模 拟和使用过程中的稳定性研究,目前研发者普遍没 有进行运输模拟和使用过程中的稳定性研究。

**— 1899 —** 

对于"稳定性"是影响产品质量关键因素的诊 断试剂,如血型反定型用红细胞,由于稳定性不仅影 响红细胞表面抗原的抗原性,而且可能影响其抗原 表型,所以应进行运输模拟和使用过程中的稳定性 研究试验,以保证产品使用过程中的安全性和有效 性。对于采用真空包装的产品,建议进行使用过程 中的稳定性研究,即对打开真空包装后的试剂进行 稳定性研究,以便为使用者提供更多的信息。

7.2 研究项目和指标设置不合理 《新生物制品 审评办法》有关体外诊断试剂申报项目中,建议按 成品检定标准进行稳定性研究。目前研发者普遍 将成品检定项目作为稳定性研究的内容,如将对 阳性参考品、阴性参考品的检测作为稳定性研究 项目。

成品检定的目的是保证不同批次产品间质量的 一致,而稳定性研究的目的是考察不同条件下产品 的主要质量指标随时间的变化情况,为保存条件和 有效期的确定提供依据,即成品检定和稳定性研究 的目的不同。如果对于各种类型的产品均采用成品 检定项目和指标进行稳定性研究,则不能全面反映 产品质量的变化情况。

建议充分考虑产品的特点,选择能够灵敏地反 映产品质量变化情况的项目和指标进行稳定性研 究。由于稳定性研究需要较长的时间,为避免时间 上的浪费,应在试验之初设计研究项目。

- 7.3 考查时间不足 《新生物制品审评办法》有关 体外诊断试剂申报项目中,要求提供至少到有效 期后2个月的稳定性研究资料。建议对于"稳定 性"是影响产品质量关键因素的诊断试剂,研究试 验持续到可以确定产品性能出现明显变化的时 间点。
- 7.4 结果描述不明确 如使用"符合成品检定标 准规定"、"CV值小于15%"等表示试验结果。建议 尽可能提供具体的测定数据,以便能够从数据的变 化趋势评价产品质量的变化情况。

[作者简介] 张丽(1962-),女,副主任药师,主要从事有 关体外诊断试剂的技术审评工作。联系电话:(010) 68585566 - 558, E-mail; zhangli@ cde. org. cn.

编辑:王宇梅/接受日期:2006-02-22

# 他汀类药物对非缺血性心力衰竭的有益作用

韩智红,吴学思

(首都医科大学附属北京安贞医院心内科,北京 100029)

[摘要] 他汀类药物可能通过抗炎、改善内皮功能、减轻氧化应激与调节神经体液因素等机制产生对慢性心 力衰竭的有益作用。对冠心病或心力衰竭研究的回顾性分析显示,他汀类药物可改善慢性心力衰竭患者预后,与 是否为缺血性病因无关。现综述近年他汀类药物对非缺血性心力衰竭的作用机制、回顾性分析及前瞻临床研究, 结果显示它可改善左室功能与炎症状态,但需要进一步的大规模随机双盲研究验证。

[关键词] 他汀类药物;非缺血性心力衰竭;回顾性分析

[中图分类号] R972.6; R541.6 [文献标识码] A [文章编号] 1003 - 3734(2006)22 - 1900 - 04

## Statins therapy improving non-ischemic chronic heart failure

HAN Zhi-hong, WU Xue-si

(Department of Cardiology, Beijing Anzhen Hospital, Capital University of Medical Sciences, Beijing 100029, China)

[ Abstract ] Statins exert beneficial effects in patients with chronic heart failure by several mechanisms including anti-inflammation, improving endothelial function, attenuating oxidative stress and regulating neurohumoral equilibration. A retrospective analysis of clinical trials found statins offered better prognosis of chronic heart failure irrespective of the etiology. Recently, small and short-term clinical

studies show non-ischemi











natory status of ion of a thera-

— 1900 —



hlongmed.com 医疗器械咨询服务 CONSULTING SERVICES

医课培训平台 医疗器械任职培训 WEB TRAINING CENTER

医械宝 医疗器械知识平台 KNOWLEDG **ECENTEROF** MEDICAL DEVICE

MDCPPCOM 医械云专业平台 KNOWLEDG **ECENTEROF MEDICAL** DEVICE