# T/CVDA

## 团体标准

T/CVDA XXXX-XXXX

## 猫血型检测试剂盒

Feline blood typing kit

(征求意见稿)

202X-XX-XX 发布

202X-XX-XX 实施

中国兽药协会发布

### 前言

本文件按照 GB/T 1.1-2020《标准化工作导则 第 1 部分:标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由中国兽药协会提出并归口管理。

本文件起草单位:英科新创(苏州)生物科技有限公司、中国农业科学院上海兽医研究所、诺维(苏州)生物科技有限公司。

本文件主要起草人: 蒋二宝、胡晶高、田浩浩、刘光清、黄继文、赵斯琪、朱亚如、王志宇、 陈娇、顾冬兰、马娇龙、梅亚军、冒佩佩。

#### 猫血型检测试剂盒

#### 1 范围

本标准规定了猫血型检测试剂盒的术语和定义、要求、试验方法、标识、标签和说明书、包装、运输和贮存。

本标准适用于以固相免疫层析方法为原理,对猫 A、B 及 AB 血型进行检测的试剂盒。

#### 2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中,注日期的引用文件,仅该日期对应的版本适用于本文件;不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

YY/T 0466.1 医疗器械 用于制造商提供信息的符号 第1部分:通用要求 GB/T 191 包装储运图示标志

#### 3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

#### 3.1 批 batch lot

由一个过程或一系列过程生产的具有一致性的规定量的材料。注:可以是起始材料、中间材料及终产品。

#### 4 要求

#### 4.1 外观

应符合制造商规定要求。

#### 4.2 无菌 (适用时)

应无菌生长。

#### 4.3 敏感性

对国家标准品或经标定的敏感性质控品进行检测,检测结果应为阳性。 经标定的敏感性质控品应符合以下要求:

- a) 应针对 A、B 型分别至少设置弱阳、中阳及强阳性敏感性质控品;
- b) 敏感性质控品检测结果应符合制造商声称质量标准要求。

#### 4.4 重复性

对国家标准品或经标定的重复性质控品进行重复检测,检测结果应一致且与已知血型相符。经标定的重复性质控品应包括不同血型的高、低两个浓度水平。

#### 4.5 特异性

对国家标准品或经标定的特异性质控品进行检测,检测结果应为阴性。 经标定的特异性质控品应符合以下要求:

- a) 应针对 A、B 型分别设置相应的特异性质控品;
- b) 所有阴性反应不应有凝集、溶血等不易分辨现象;

c) 特异性质控品检测结果应符合制造商声称质量标准要求。

#### 5 试验方法

#### 5.1 外观

以目视检查,应符合4.1的要求。

#### 5.2 无菌 (适用时)

按照现行《中华人民共和国兽药典》三部附录,对液体组分进行无菌检验,结果应符合 4.2 的要求。

#### 5.3 敏感性

使用系列浓度的国家标准品或经标定的敏感性质控品进行检测,或使用适用的样本稀释液将国家标准品或经标定的敏感性质控品稀释至一定浓度,按产品说明书进行操作,对各样品进行 3 次检测,检测结果应符合 4.3 的要求。

#### 5.4 重复性

取同一批号试剂盒,按产品说明书对国家标准品或经标定的重复性质控品重复检测 10 次,检测结果应符合 4.4 的要求。

#### 5.5 特异性

按产品说明书对国家标准品或经标定的特异性质控品进行检测,检测结果应符合 4.5 的要求。

#### 6 标识、标签和说明书

标识、标签和使用说明书文字内容必须使用中文,可以附加其他文种,中文的使用应当符合国家通用的语言文学规范,说明书、标签和包装标识的文字,符号图形、表格、数字、照片、图片等应当准确、清晰、规范,标识、标签和使用说明书中所使用的符号应满足 YY/T 0466.1 的要求。

#### 6.1 内包装标签

应至少包含以下内容:

- a) 兽用标识;
- b) 产品名称;
- c) 规格;
- d) 批准文号(适用时);
- e) 生产日期;
- f) 生产批号;
- g) 贮藏与有效期;
- h) 生产企业信息等。

#### 6.2 外包装标签

应至少包含以下内容:

- a) 兽用标识;
- b) 产品名称;
- c) 用法与判定;
- d) 规格;

- e) 批准文号 (适用时);
- f) 生产日期;
- g) 生产批号;
- h) 贮藏与有效期;
- i) 包装数量;
- j) 生产企业信息等。

#### 6.3 说明书

- a) 兽用标识;
- b) 产品名称;
- c) 主要成分及含量;
- d) 用法与判定;
- e) 注意事项;
- f) 贮藏与有效期;
- g) 规格;
- h) 批准文号(适用时);
- i) 生产企业信息等。

#### 6.4 合格证

- a) 产品名称、型号;
- b) 生产批号;
- c) 检验人员代号;
- d) "合格"字样。

#### 7 包装、运输和贮存

#### 7.1 包装

包装储运图示标志应符合 GB/T 191 的规定。包装容器应保证密封性良好、完整,无泄漏,无破损。

#### 7.2 运输

试剂盒应按制造商的要求运输。在运输过程中,应防潮、防止重物堆压,避免阳光直射和雨雪 浸淋,防止与酸碱物质接触,防止内外包装破损。

#### 7.3 贮存

试剂盒应在制造商规定条件下贮存。

