



中华人民共和国医药行业标准

YY 1727—2020

口腔黏膜渗出液人类免疫缺陷病毒抗体 检测试剂盒 (胶体金免疫层析法)

Human immunodeficiency virus antibodies in human oral mucosal
transudate detecting kits
(Colloidal gold immuno-chromatography)

行业标准信息平台

2020-06-30 发布

2022-06-01 实施

国家药品监督管理局 发布

前 言

本标准强制性行业标准。

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

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这些专利的责任。

本标准由国家药品监督管理局提出。

本标准由全国医用临床检验实验室和体外诊断系统标准化技术委员会(SAC/TC 136)归口。

本标准起草单位：中国食品药品检定研究院、北京市医疗器械检验所、广州万孚生物技术股份有限公司、北京玛诺生物制药股份有限公司、成都协和生物技术有限责任公司。

本标准主要起草人：许四宏、张春涛、宋爱京、孙莉、黎梅兰、唐湘君、肖玲。

行业标准信息服务平台