

# 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	尿酸测试仪		
注册人名称	江苏鱼跃凯立特生物科技有限公司		
注册形式	<input checked="" type="checkbox"/> 拟上市注册申请	<input type="checkbox"/> 优先	<input type="checkbox"/> 应急
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (有源/无源)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 型号、规格变化 <input type="checkbox"/> 结构及组成变化 <input type="checkbox"/> 适用范围变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求变化 <input type="checkbox"/> 注册证中“其他内容”变化 <input type="checkbox"/> 其他变化	
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (体外诊断试剂)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 包装规格变化 <input type="checkbox"/> 产品储存条件及有效期变化 <input type="checkbox"/> 适用仪器变化 <input type="checkbox"/> 阳性判断值或参考区间变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求、说明书变化 <input type="checkbox"/> 适用的样本类型变化 <input type="checkbox"/> 适用人群变化 <input type="checkbox"/> 临床适应症变化 <input type="checkbox"/> 其他可能改变产品安全有效性的变化	
	<input type="checkbox"/> 延续注册申请		
结构特征	<input checked="" type="checkbox"/> 有源 <input type="checkbox"/> 无源 <input type="checkbox"/> 体外诊断试剂		
技术审查内容			
产品概述			
规格型号/包装规格	U580、U590、U660、U210、优准 I、优准 II、优准 Pro		
主要组成成分	测试仪由主机（电路板、显示屏、塑件）和干电池组成。		
适用范围/预期用途	本款尿酸测试仪为自测用体外诊断医疗器械，需与江苏鱼跃凯立特生物科技有限公司生产的尿酸试纸配套使用，用于家庭及医疗场所定量检测新鲜毛细血管全血和静脉全血中的尿酸浓度。		
产品储存条件及有效期	不适用		
分类编码	22-02		
注册人住所	丹阳市开发区百胜路 5 号		
生产地址	丹阳市开发区百胜路 1 号(委托生产)		
同类产品该产品既往注册情况			
相似产品：南京晶捷生物科技有限公司，血糖尿酸测试仪，苏械注准 20222221404。			
有关产品安全性、有效性主要评价内容			

(一) 工作原理：测量尿酸：本系统采用电化学原理。将尿酸试纸插入本仪器，血滴接触到尿酸试纸“进血端口”后，血液会自动虹吸进入反应区，反应区的二茂铁化合物与血液中的尿酸接触后发生化学反应产生微电流，仪器检测该微电流并转换成尿酸浓度值(u lllo1/L)，在屏幕中显示并储存。本款尿酸测试仪为自测用体外诊断医疗器械，需与江苏鱼跃凯立特生物科技有限公司生产的尿酸试纸配套使用，用于家庭及医疗场所定量检测新鲜毛细血管全血和静脉全血中的尿酸浓度。

(二) 材料：不与人体接触。

(三) 电气安全：符合 GB4793.1-2007《测量、控制和试验室用电气设备的安全要求第 1 部分通用要求》、GB4793.9-2013《测量、控制和实验室用电气设备的安全要求第 9 部分：实验室用分析和其他目的自动和半自动设备的特殊要求》、YY0648-2008《测量、控制和实验室用电气设备的安全要求第 2-101 部分：体外诊断 (IVD) 医用设备的专用要求》标准的要求

(四) 电磁兼容：符合 GB/T18268.1-2010《测量、控制和实验室用的电设备电磁兼容性要求第 1 部分：通用要求》、GB/T18268.26-2010《测量、控制和实验室用的电设备电磁兼容性要求第 26 部分：特殊要求体外诊断 (IVD) 医疗设备》标准的要求

(五) 临床评价：

该产品列入《免于临床评价医疗器械目录》，属于免于进行临床评价的医疗器械。将申报产品与已获准境内注册的尿酸测试仪进行同品种对比，申报产品与同品种产品在基本原理、结构组成、与人体接触部分的制造材料、性能要求、软件核心功能、适用范围、使用方法、灭菌/消毒方式等方面基本等同，差异部分不会对产品的安全性和有效性产生不利影响。

(六) 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

广东省医疗器械质量监督检验所出具的检验报告：WT23140136、WT23050098.

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

已完成

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	<input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械注册质量管理体系核查指南 <input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿 <input type="checkbox"/> 参照医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录独立软件 <input type="checkbox"/> 其他（专项方案等）
检查结论	<input type="checkbox"/> 通过核查 <input type="checkbox"/> 未通过核查，建议不予注册

- |  |   |
|--|---|
|  | <input checked="" type="checkbox"/> 整改后通过核查<br><input type="checkbox"/> 整改后未通过核查，建议不予注册 |
|--|---|