

编号: YNH/A1-15-13-2024

样本稀释液出厂检验报告

检验依据: 医疗器械产品技术要求编号: 苏械械备 202400098 号

检验日期: 2025.02.24

试剂批号: 22502201

生产厂家: 江苏安生

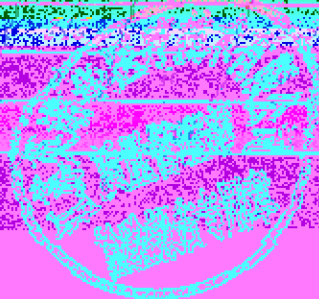
医疗器械注册证号: 苏械注准 20242030101

检测方法: GB 19889

设备信息:

仪器名称	生产厂家/品牌	型号	设备编号	设备用途
仪器型号	PL-12	PHS-3C	DDSI-303A	EM-8P
仪器编号	B2DN015C	600408N0016100646	610708060030	0634

检验项目	要求	检验结果	结果判定
外观	密封完好, 无破损, 无异物, 标识清晰	合格	合格
容量	符合标示容量	检测容量: 250ml	合格



检验日期: 2025.02.24

检验员: 王明

审核员: 李强

批准人: 张华

检验员: 王明

审核员: 李强

批准人: 张华