

编号: YN111A1-15-47-2017

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局 国家认监委 公告 2015 年第 10 号
《医疗器械强制性产品认证实施规则》

检验依据: 医疗器械产品技术要求编号: 苏械注准 20182401596

检验日期: 2025-03-15

检验报告号: 20250315

生化仪机型: DS-401

生化仪编号: DS1KS001

委托单位/检验报告注册号: 015

委托单位/检验报告注册号: 37C01050202050500006

检测合格情况:

合格
2025.03.15 2025.03.15

检测项目	检测结果	判定	备注
外观检查	合格	合格	
性能检查	合格	合格	
安全性能检查	合格	合格	

检测项目	要求	检测结果	判定	备注
外观检查	符合 GB 191 的要求	合格	合格	
性能检查	符合 GB 191 的要求	合格	合格	
安全性能检查	符合 GB 191 的要求	合格	合格	

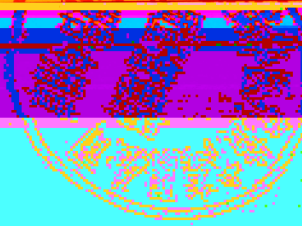
检验员: 王明 检验日期: 2025-03-15 检验报告号: 20250315

检验员: 王明 检验日期: 2025-03-15 检验报告号: 20250315

检验员: 王明 检验日期: 2025-03-15 检验报告号: 20250315

检验员: 王明 检验日期: 2025-03-15 检验报告号: 20250315

检验员: 王明 检验日期: 2025-03-15 检验报告号: 20250315



检验是否合格:

合格