

## 临床生化质控血清出厂检验报告

检验依据: 医药品(试剂) 出厂技术要求: 苏械注准 20172400230

检验日期: 2026.01.21

批号: 22601033

规格: 10ml (5ml\*2)

检验项目	要求	结果	判定
外观	淡黄色或黄色冻干粉, 加水溶解后为淡黄色半透明液体	符合	✓
pH	6.5-7.5	7.2	✓
渗透压	285-315	295	✓
生物安全性	为阴性。	均为阴性	✓

项目	准确度	瓶内 CV	瓶间 CV	判定
	测量结果应在质控血清靶值范围内 (CV≤5%)	CV≤5%	CV≤8%	

项目	测定值	瓶内 CV	瓶间 CV	判定
UA	434	0.64%	1.49%	✓
Urea	12.49	1.51%	0.71%	✓
TG	1.64	1.66%	0.55%	✓
CHO	3.03	3.15%	1.54%	✓
TBL	43.5	1.50%	1.44%	✓
ALB (双缩脲法)	31.5	1.25%	1.11%	✓
TB (酚试剂法)	91.2	0.82%	0.21%	✓
TP (双缩脲法)	55.5	0.80%	0.08%	✓
DB (酚试剂法)	45.8	0.47%	0.45%	✓
Ca (邻苯二甲酸盐)	1.95	2.36%	0.40%	✓
P	2.64	1.88%	1.53%	✓
Cl (硫氰酸盐法)	103	0.54%	0.63%	✓

