

云南联大医学检验所试剂抽检报告(酶试剂还半法)出厂检验报告

检验依据: 医疗器械产品技术要求编号: 苏械通准 20172401750

检验日期: 2026-03-19

试剂盒批号: 2260317

生化仪机型: DS-401

生化仪编号: DS1RS001

紫外可见分光光度计型号: 755

紫外可见分光光度计编号: 677013020213030000

PH计型号: PHS-3C

PH计编号: 600408N0016120566

试剂盒抽检规格:

型号	规格
----	----

名称	规格	数量	存放位置	检验日期	检验结果
Random Assayed Human Sera Level 3	130911	2026-10	137011	10-10-11	

检验项目	要求	结果	判定
外观检查	无色或淡黄色透明液体, 无悬浮物及沉淀	符合要求	合格
pH值	6.8-7.4	7.2	合格
吸光度	0.05-0.15	0.12	合格
酶活性	1.0-1.5 U/L	1.2 U/L	合格
稳定性	在4℃保存, 30天, 酶活性下降不超过10%	符合	合格
特异性	对非特异性物质无反应	符合	合格
灵敏度	0.1 U/L	符合	合格
精密度	CV < 5%	符合	合格
准确度	回收率 95-105%	符合	合格
包装	密封完好, 无破损, 无漏液	符合	合格
标识	清晰, 完整	符合	合格
有效期	符合说明书要求	符合	合格



检验人: _____ 审核人: _____ 批准人: _____