

## 丙氨酸氨基转移酶检测试剂盒（酶偶联速率法）出厂检验报告

检验依据: 医疗器械产品技术要求编号: 苏械注准 20172401750

检验日期: 2025-11-05

试剂盒批号: 2251103

生化仪机型: DS-401

生化仪编号: DS1KS001

紫外可见分光光度计型号: L5

紫外可见分光光度计编号: 077015020215050006

PH 计型号: PHS-3C

PH 计编号: 600408N0016120566

试剂盒抽检规格:

型号	规格
160ml(40)	R1: 32ml×4 R2: 8ml×4

	制造商	批号	有效期至	靶值/标示值	范围 (2SD)
校准品	Randox	1674UN	2026-04	36U/L	
有证参考物质	北京市医疗器械检验所	GBW(E)090593	/	89 U/L	
质控品水平	Randox	1695UN	2028-03	38U/L	30-46U/L
质控品水平	Randox	1309UE	2026-10	137U/L	110-164U/L

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		√
净含量测定	不低于标示值	40	R1 32.5ml	√
			R2 9.4ml	√
空白吸光度测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 空白吸光度 $A \geq 1.000$ 。	2.0155		√
PH 测定	R1 试剂的 PH 值的范围是 5.5-6.5	6.08		√
空白吸光度变化率测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, $\Delta A/\min \leq 0.004$ 。	0.0013		√
分析灵敏度	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 测量 1U/L 的 ALT 时, 吸光度变化 $\Delta A_{U/L}/\min \geq 2 \times 10^{-4}$ 。	$4.31 \times 10^{-4}$		√
准确度测定	使用校准品校准生化分析仪和试剂后, 测定有证参考物质, 相对偏差 $\leq \pm 15\%$ 。	2.25%		√
重复性测定	$CV \leq 5\%$ 。	水平 1	3.33%	√
		水平 2	1.18%	
批间差测定	$R \leq 10\%$ 。	/		/
线性测定	在试剂测量范围内, 线性相关系数 r 应不小于 0.9900。  [10-50]U/L 范围内, 线性绝对偏差不得超过 $\pm 5U/L$ ; (50-500)U/L 范围内, 线性相对偏差不得超过 $\pm 10\%$ 。	0.9999		√
		浓度 1	5.00%	√
		浓度 2	6.72%	√
		浓度 3	7.54%	√
		浓度 4	1.16U/L	√
浓度 5	2.31U/L	√		
结论	检验是否合格。	合格		

检验人: 樊钰

复核人: 张军

批准人: 周涛

