

尿素检测试剂盒(酶偶联监测法)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 20182401599

检验日期: 2025-12-24

试剂盒批号: 2251222

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

试剂盒抽检规格:

型号	规格
160ml (40)	R1: 32ml×4 R2: 8ml×4 STD: 2 ml×1

	制造商	批号	有效期至	靶值	范围 (2SD)
校准品	Sinnowa	2251222	2026-12-21	7.14mmol/L	
有证参考物质	中国食品药品检定研究院	360012	/	5.68 mmol/L	
质控品水平 1	Randox hum asy control 2	1695UN	2028-03	7.03mmol/L	5.98-8.08 mmol/L
质控品水平 2	Randox hum asy control 3	1309UE	2026-10	20.0mmol/L	17.0-23.0 mmol/L

检验项目	要求	结果	判定
外观检查	R1 与 R2 均为无色透明液体, 无悬浮物及沉淀物。	符合要求	√
装量测定	不低于标示值。	40 R1 33.0ml	√
		R2 9.0ml	√
		STD 2.1ml	√
空白吸光度测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 空白吸光度 $A \geq 1.000$ 。	2.3945	√
空白吸光度变化率测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, $\Delta A/min \leq 0.02$ 。	0.0047	√
分析灵敏度测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 测量 1mmol/L 的尿素时, 吸光度变化 $\Delta A_{mmol/L} \geq 0.02$ 。	0.026	√
准确度测定	相对偏差 $\leq \pm 15\%$ 。	0.47%	√
重复性测定	重复性 $CV \leq 5\%$ 。	水平 1 0.87%	√
		水平 2 0.74%	
	批间差 $R \leq 10\%$ 。	/	/
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。 [0.9-4.0]mmol/L 范围内, 线性绝对偏差不得超过 ± 0.4 mmol/L; (4.0-35.7]mmol/L 范围内, 线性相对偏差不得超过 $\pm 10\%$ 。	0.9995	√
		浓度 1 0.26%	
		浓度 2 6.41%	
		浓度 3 3.20%	
		浓度 4 0.27mmol/L	
浓度 5 0.23mmol/L			
标准液外观检查	无色透明液体。	符合要求	√
标准液正确度测定	量值溯源的正确度应符合 $ E_n \leq 1$	0.11	√
标准液均匀性测定	瓶内: $CV \leq 5\%$ 。 瓶间: $CV \leq 5\%$ 。	0.23%	√
		0.13%	
结论	检验是否合格。	合格	



检验人: 周琦

复核人: 张军

检验报告专用章: 周琦