

脂蛋白(a)检测试剂盒(免疫比浊法)出厂检验报告

检验依据: 医疗器械产品技术要求编号: 20182401466

检验日期: 2026-01-21

试剂盒批号: 2260119

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

	制造商	批号	有效期至	靶值(mg/L)	范围(mg/L)
样本	Sinnowa	2260119	2027-01	250	
质控品	Randox LPD control 2	3067CH	2026-03	236	189-283

检验项目	要求	结果	判定	
外观检查	R1 为无色透明液体, 无悬浮物及沉淀物; R2 为无色或微黄色透明液体, 无悬浮物及沉淀物。	符合要求	√	
净含量测定	不低于标示值。	40	√	
		R1	33.0ml	√
		R2	8.0ml	√
空白吸光度测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 空白吸光度 $A \leq 0.100$ 。	0.0872	√	
分析灵敏度测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 测量 200mg/L 的样本, 吸光度差值 $\Delta A \geq 0.04$ 。	0.461	√	
准确度测定	1. $r \geq 0.950$, 斜率在 [0.9, 1.1] 范围内 2. $\leq 200\text{mg/L}$ 时, 最大绝对偏差应不大于 40mg/L; $> 200\text{mg/L}$ 时, 最大相对偏差应不大于 20%	r	0.9984	√
		$\leq 200\text{mg/L}$ 时, 最大绝对偏差	16.00	
		$> 200\text{mg/L}$ 时, 最大相对偏差	6.12%	
重复性测定	$CV \leq 4\%$ 。	1.52%	√	
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 0.990。 [100-200]mg/L 范围内, 线性绝对偏差不超过 $\pm 20\text{mg/L}$; (200-800)mg/L 范围内, 线性相对偏差不超过 $\pm 10\%$ 。	0.9999	√	
		浓度 1	3.52%	√
		浓度 2	5.29%	
		浓度 3	5.58%	
		浓度 4	14.73mg/L	
浓度 5	14.38mg/L			
结论	检验是否合格。	合格		

检验人: 张金

复核人: 张平



批准人: 周琦