

低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒（清除法）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 20172402394

检验日期: 2026-02-02

试剂盒批号: 2260129

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 CAL: 1ml×1

	制造商	批号	有效期至	靶值	范围 (2SD)
校准品 1	Randox	3081CH	2026-03	3.36mmol/L	
校准品 2	Sinnowa	2260129	2027-01-28	2.0mmol/L	
有证参考物质	卫生部临床检验中心	GBW09178c	/	2.996mmol/L	
质控品	Randox	3012CH	2026-10-28	5.37mmol/L	4.56-6.18mmol/L

检验项目	要求	结果	判定	
外观检查	R1 和 R2 均为无色透明液体, 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	9.0ml	√
空白吸光度测定	在 600nm 处, 光径 1cm 时, 空白吸光度 $A < 0.05$ 。	0.0162	√	
分析灵敏度	在 600nm 处, 光径 1cm 时, 测量 1mmol/L 的低密度脂蛋白胆固醇时, $\Delta A_{\text{mmol/L}} > 0.03$	0.1890	√	
准确度测定	测定有证参考物质, 相对偏差应不大于 $\pm 10\%$ 。	1	-0.80%	√
		2	0.53%	
		3	1.20%	
批内精密度测定	重复测试 (2.50 \pm 0.50) mmol/L 和 (5.00 \pm 1.00) mmol/L 的样本, 所得结果的变异系数 (CV) $\leq 3.0\%$	CV1	1.08%	√
		CV2	0.47%	
批间精密度测定	测试 (2.50 \pm 0.50) mmol/L 的样本, 所得结果的批间相对极差 (R) $\leq 10.0\%$	/	/	
线性范围测定	[0.3,10.0], 相关系数应不小于 0.9950。 线性相对偏差不超过 10%。	0.9998		√
		浓度 1	1.33%	√
		浓度 2	3.50%	√
		浓度 3	5.00%	√
		浓度 4	8.95%	√
		浓度 5	8.10%	√
浓度 6	7.71%	√		
校准品外观检查	冻干粉, 复溶后为淡黄色液体。	符合要求	√	
校准品准确度测定	使用校准品校准生化分析仪和试剂后, 测定标准液, 相对偏差应不大于 10%。	0.67%	√	
校准品均一性测定	瓶间变异系数不大于 5%。	1.46%	√	
结论	检验是否合格。	合格		

检验人: 张红

复核人: 张军



批准人: 周琦