

葡萄糖检测试剂盒（葡萄糖氧化酶法）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 20172401828

检验日期: 2024-03-28

试剂盒批号: 2240326

生化仪机型: DI-600

生化仪编号: DI4KK004

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

试剂盒规格:

型号	规格	型号	规格
100ml(30)	R1: 20ml×4 R2: 5ml×4 STD: 2ml×1	300ml(50)	R1: 60ml×4 R2: 15ml×4 STD: 2ml×1
160ml(40)	R1: 32ml×4 R2: 8ml×4 STD: 2ml×1		

	制造商	批号	有效期至	靶值	范围 (2SD)
校准品	Sinnowa 自制	2240326	2025-03-25	5.55mmol/l	
有证参考物质	卫生部临检中心	GBW (09175)	/	11.52mmol/l	
质控品 1	Randox hum asy control 2	1606UN	2026-05	6.23mmol/l	5.30-7.16mmol/l
质控品 2	Randox hum asy control 3	1309UE	2026-10	15.5mmol/l	13.2-17.8mmol/l

检验项目	要求	结果	判定	
外观检查	R1 为无色或淡红色透明液体, R2 为无色透明液体, 均无悬浮物及沉淀物。	符合要求	√	
净含量测定	不低于标示值。	30		
		R1	/	
		R2	/	
		40		
		R1	33.0ml	√
		R2	9.4ml	√
		50		
		R1	/	
		R2	/	
		STD	2.0ml	√
空白吸光度测定	在 500nm 处, 光径 1cm 时, 空白吸光度 $A \leq 0.200$ 。	0.0046	√	
分析灵敏度测定	在 500nm 处, 光径 1cm 时, 测量 1mmol/L 的 GLU 时, 吸光度变化 $\Delta A_{\text{mmol/L}} \geq 0.02$ 。	0.0756	√	
准确度测定	实测值与标示值偏差应在 $\pm 20\%$ 范围内。	3.04%	√	
精密度测定	批内精密度 $CV \leq 5\%$ 。	质控品 1	1.70%	√
	批间精密度 $R \leq 10\%$ 。	质控品 2	0.75%	
			/	
pH 值测定	试剂的 PH 值范围是 6.50-7.50	R1	7.45	√
		R2	7.43	
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。 [2.2-4.7]mmol/L 范围内, 线性绝对偏差不超过 $\pm 0.47\text{mmol/L}$; (4.7-25.0]mmol/L 范围内, 线性相对偏差不超过 $\pm 10\%$ 。	0.9995		√
		浓度 1	0.41%	√
		浓度 2	2.97%	√
		浓度 3	5.10%	√
		浓度 4	0.05mmol/L	√
		浓度 5	0.06mmol/L	√
标准液外观检查	无色透明液体。	符合要求	√	
标准液准确性测定	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 $\pm 10\%$ 。	0.72%	√	
标准液均一性测定	瓶间变异系数不超过 5%。	0.88%	√	
结论	检验是否合格。	合格		



检验人: 张

复核人: 张

质量管理部负责人/批准人: 张