

天门冬氨酸氨基转移酶检测试剂盒 (IFCC 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 20182401597

检验日期: 2025-07-02

试剂盒批号: 2250630

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

反应品名	Brand	human my control 2	1697311	反应品名	规格	生产厂家
复验品名	Brand	human my control 3	2309901	反应品名	规格	生产厂家

检测项目	检测方法	判定	判定	
			合格	不合格
外观检查	目视, 每瓶试剂为无色透明液体, 无可见异物或沉淀。	合格	合格	合格
有效期测定	参照产品说明书。	合格	合格	合格
空白校正线性测定	在 30min 时, 线性 1.0ml 时, 空白校正线性 A: 1.000。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 1 组 1.0ml, 灵敏度 B: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 2 组 1.0ml, 灵敏度 C: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 3 组 1.0ml, 灵敏度 D: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 4 组 1.0ml, 灵敏度 E: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 5 组 1.0ml, 灵敏度 F: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 6 组 1.0ml, 灵敏度 G: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 7 组 1.0ml, 灵敏度 H: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 8 组 1.0ml, 灵敏度 I: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 9 组 1.0ml, 灵敏度 J: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 10 组 1.0ml, 灵敏度 K: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 11 组 1.0ml, 灵敏度 L: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 12 组 1.0ml, 灵敏度 M: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 13 组 1.0ml, 灵敏度 N: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 14 组 1.0ml, 灵敏度 O: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 15 组 1.0ml, 灵敏度 P: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 16 组 1.0ml, 灵敏度 Q: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 17 组 1.0ml, 灵敏度 R: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 18 组 1.0ml, 灵敏度 S: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 19 组 1.0ml, 灵敏度 T: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 20 组 1.0ml, 灵敏度 U: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 21 组 1.0ml, 灵敏度 V: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 22 组 1.0ml, 灵敏度 W: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 23 组 1.0ml, 灵敏度 X: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 24 组 1.0ml, 灵敏度 Y: 0.001。	合格	合格	合格
灵敏度测定	在 30min 时, 第 25 组 1.0ml, 灵敏度 Z: 0.001。	合格	合格	合格