

## 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: 2024-1-11

试剂盒批号: 2240109

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

试剂盒规格:

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

	制造商	批号	有效期至	靶值	范围 (2SD)
校准品	Randox Calibration Serum Level 3	1298UE	2025-01	136U/L	/
有证参考物质	北京市医疗器械检验所	GBW(E) 090593a	/	105 U/L	/
质控品 1	Randox hum asy control 2	1606UN	2026-05	34U/L	27-41U/L
质控品 2	Randox hum asy control 3	1309UE	2026-10	150U/L	120-180U/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。	30	R1	/	
			R2	/	
		40	R1	33.0ml	√
			R2	9.4ml	√
		50	R1	/	
			R2	/	
空白吸光度测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 空白吸光度 $A \geq 1.000$ 。	1.9850		√	
空白吸光度稳定性测定	在 340nm 处, 光径 1cm 时, $\Delta A/\min \leq 0.004$ 。	0.0005		√	
分析灵敏度	在 340nm 处, 光径 1cm 时, 测量 1U/L 的 AST 时, 吸光度变化 $\Delta A_{U/L}/\min \geq 2 \times 10^{-4}$ 。	$4.22 \times 10^{-4}$		√	
准确性测定	相对偏差应不大于 $\pm 15\%$ 。	1.59%		√	
重复性测定	批内精密度 $CV \leq 5\%$ 。	质控品 1	3.69%	√	
		质控品 2	0.51%		
	批间精密度 $R \leq 10\%$	/			
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。	0.9997		√	
	[10-50]U/L 范围内, 线性绝对偏差不超过 5U/L; (50-500)U/L 范围内, 线性相对偏差不超过 10%。	浓度 1	0.78%	√	
		浓度 2	2.58%		
		浓度 3	1.50%		
		浓度 4	0.51U/L		
		浓度 5	1.45U/L		
结论	检验是否合格。	合格			



检验人: 张青

复核人: 王群

质量管理部负责人/批准人: 苗红娟