

# γ-谷氨酰基转氨酶试剂盒出厂检验报告

(γ-GT, 谷氨酰-L-转氨酶, 对硝基苯胺法)

检验依据: 医疗器械产品技术要求编号: 苏械注准 20182401591

生产日期: 20180801

注册证编号: 苏械注准 20182401591

检验仪器型号: JDS-4011

生化仪编号: JDS1RS8001

紫外可见分光光度计型号: J.S

紫外可见分光光度计编号: 073015020215050006

试剂名称规格:

名称: 试剂盒

规格: 3.0ml×10/盒

物料名称	规格	数量	存放日期	批号	来源 (S/N)
试剂盒	3.0ml×10/盒	10000	20180801	180801	18080101
试剂盒	3.0ml×10/盒	10000	20180801	180801	18080102

检测项目	要求	结果	判定	备注	
外观检查	试剂盒密封完好, 试剂为无色透明液体, 均无悬浮物及沉淀物。	符合要求	√		
净含量测定	不低于标示值。	40	R1	33.0ml	√
			R2	9.0ml	√
空白吸光度测定	在 405nm 处, 光径 1cm 时, 空白吸光度 $A \leq 0.800$ 。	0.3675	√		
灵敏度测定	灵敏度: 0.0100U/L	0.0100	√		
精密度测定	使用校准品校准生化分析仪和试剂后, 测定质控品。	质控 1	-1.65%		
			3.70%		

检测人: 王明	审核人: 李强	日期: 20180801
检测人: 张华	审核人: 赵刚	日期: 20180801
检测人: 孙伟	审核人: 周敏	日期: 20180801
检测人: 吴昊	审核人: 郑宇	日期: 20180801

