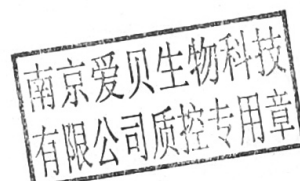


M16 成品质检报告

版本号: A/1

AB/WIE-06-11-02

名称: <u>M16</u>		型号: <u>M1/35</u>		
批次: <u>2607A</u>		有效期至: <u>2026.11.7</u>		
抽样依据		采用 GB/T2828.1-2012 正常检验一次抽样方案, 特殊检验水平 S-2 进行, AQL=1.5		
检验依据		参考《人类体外辅助生殖技术用医疗器械体外鼠胚试验》 标准号 YY/T 1434-2016		
检测项目	检测内容	合格标准	检验记录	判断结果 (通过/未通过)
外观	溶液外观	澄清透明液体, 无沉淀、无悬浮物	<u>符合</u>	<u>通过</u>
	溶液颜色	极浅粉色	<u>符合</u>	<u>通过</u>
	瓶身外观	标签、货号、批次正确	<u>符合</u>	<u>通过</u>
功能检测	PH 值	7.2 - 7.4	<u>符合</u>	<u>通过</u>
	渗透压	288-292 mOsm	<u>符合</u>	<u>通过</u>
	无菌检测	薄膜过滤法无微生物生长	<u>符合</u>	<u>通过</u>
	支原体	支原体核酸检测结果为阴性	<u>符合</u>	<u>通过</u>
	内毒素检测	内毒素含量 ≤ 0.5 EU/mL	<u>符合</u>	<u>通过</u>
经检验, 依据企业质量文件 AB/WIS-06-11 《M16 质量检测作业指导书》, 判定本批产品 检验合格				
审核人: <u>徐子</u>		2026 年 7 月 20 日		
批准人: <u>张冰</u>		2026 年 7 月 20 日		



附: 本表说明:

1、质检报告检测记录为符合的应填写“符合”, 不符合的, 应填写“不符合”。