

卵母细胞免疫荧光试剂盒成品质检报告

版本号: A/0 AB/WIE-06-68-02

名称: 卵母细胞免疫荧光试剂盒		型号: M2736		
批次: 2607A		有效期至: 2027.1.2		
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	符合	通过
	溶液颜色	无色	符合	通过
	瓶身外观	标签、货号、批次正确	符合	通过
功能检测	无菌检测	薄膜过滤法无微生物生长	符合	通过
经检验, 依据企业质量文件 AB/WIS-06-68 《卵母细胞免疫荧光试剂盒质量检测作业指导书》, 判定本批产品 检验合格				
审核人: 阮		2026 年 7 月 3 日		
批准人: 刘庆春		2026 年 7 月 3 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”。