

检验依据: 医疗器械产品技术要求编号 苏械注准 20172401828

检验日期: 2026-01-16

试剂盒批号: 2260114

生化仪机型: DS-401

生化仪编号: DS1KS001

紫外可见分光光度计型号: 75

紫外可见分光光度计编号: 077013020215050006

PH计型号: PHS-3C

PH计编号: 600408N0016120566

试剂盒抽检规格:

型号	规格
160ml(40)	R1: 32ml×4 R2: 8ml×4 STD: 2ml×1

制造商	批号	有效期至	靶值	范围 (2SD)
-----	----	------	----	----------

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

检测项目	靶值	范围 (2SD)
------	----	----------

新型冠状病毒核酸	0.47E+06	0.47E+06
----------	----------	----------

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06

生产厂家	南京普尔赛	生产日期	2025.01.16	有效期至	2026.01.16
产品名称	新型冠状病毒核酸	规格	160ml(40)	批号	2260114
检测项目	新型冠状病毒核酸	检测方法	荧光定量PCR	检测限	1.0E+06