



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L18131

检 验 报 告

报告编号: GYH24031814A-R2-CN

EPINTOK

委 托 方: 苏州康盛生物有限公司

样品名称: 离心管

检验类别: 委托检验

熠品(贵阳)质量科技有限公司

声明

- 一、报告无检验机构检验报告专用章无效。
- 二、除全文复制外，报告未经检验机构书面批准不得部分复制。
- 三、复制报告未重新加盖检验机构检验报告专用章无效。
- 四、报告无批准人签字无效。
- 五、报告涂改无效。
- 六、对报告若有异议，应于收到报告之日起十五日内以书面方式向检验单位提出，逾期不予受理。
- 七、报告结果仅适用于检验的样品。
- 八、对委托送样的样品及信息的真实性，由委托方负责。

机构名称：熠品（贵阳）质量科技有限公司

实验室地址：贵州省贵阳市白云区同城大道 7888 号 16.18 栋 4 层 1 号（物理、化学测试）

实验室地址：贵州省贵阳市白云区大氧路工业创投孵化产业园 3 号楼（生物测试）

网 址：www.epintek.com

电 话：0851-84614538

邮政编码：550016

检 验 报 告 首 页

样品名称	离心管	样品编号	GYH24031814A
委托方名称	苏州康盛生物有限公司		
委托方地址	苏州市吴江区东太湖生态旅游度假区(太湖新城)友明路 508 号		
联系人	姜红春	联系方式	18994426757
制造商	苏州康盛生物有限公司		
检验类别	委托检验	产品编号/批号	13024121
收样数量	各 75 支	型号/规格	15mL 和 50mL
收样日期	2024-05-13	检验日期	2024-05-15~2024-06-04
检验项目	刻度线吸附性及耐腐蚀 [▲] 、无菌、内毒素*		
检验依据	《离心管》产品技术要求 ISO 11737-2: 2019 Sterilization of health care products -Microbiological methods - Part 2: Tests of sterility performed in the definition, validation and maintenance of a sterilization process USP<85>, Official as of 01-May-2018 BACTERIAL ENDOTOXINS TEST		
检验结论	在本试验条件下,被检样品刻度线吸附性及耐腐蚀 [▲] 符合《离心管》产品技术要求, 无菌、内毒素*检验结果详见检验报告页。 (检验报告专用章) 签发日期:		
备注	1.报告中的“NA”表示此项不适用,报告中“/”表示此项空白。 2.《离心管》产品技术要求由委托单位提供。		

编制:
授权工程师

审核:
授权审核人
批准:
授权签字人

检验报告页

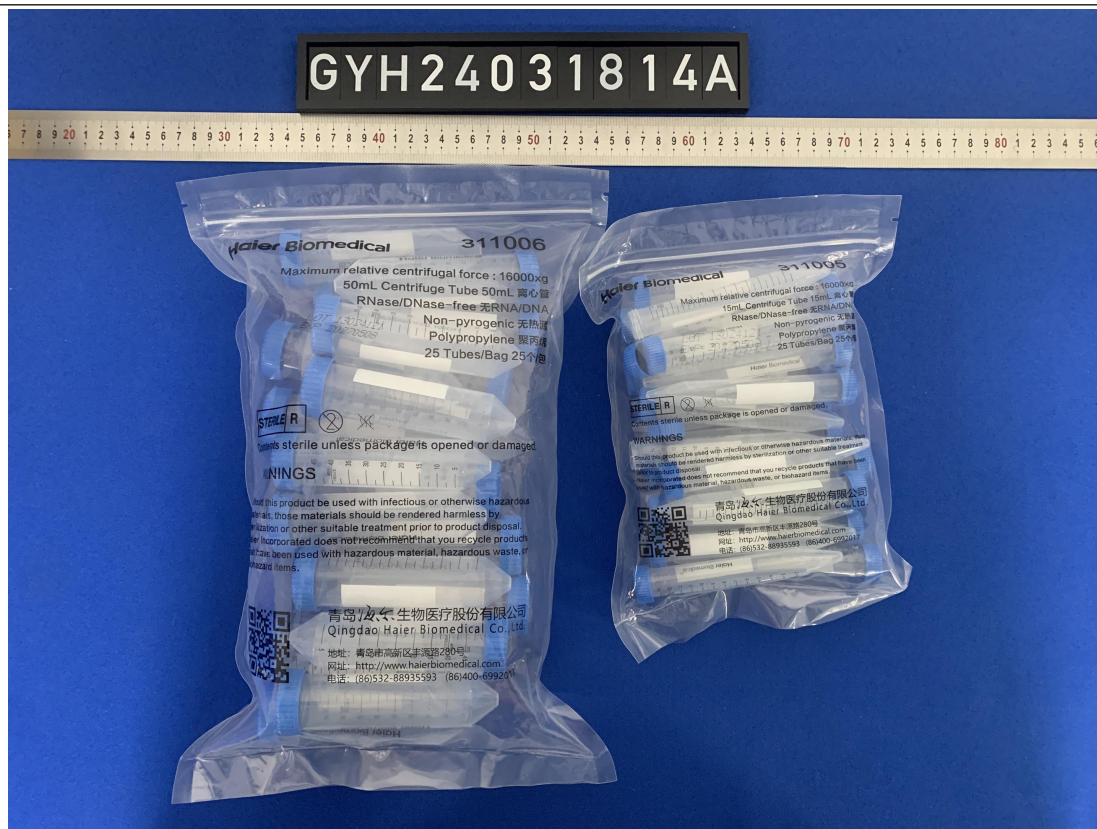
序号	检验项目	检验标准要求条款	标准要求	检验结果	单项结论
1	刻度线吸附性及耐腐蚀 [▲]	6.8	外观无明显变化, 刻度线可以正常识别	15mL 离心管和 50mL 离心管均符合要求	合格
			离心管的刻度线容量误差应控制在标示容量的±1%范围内, 刻度线与白色书写区距离见图 3 (图 3: 15mL 离心管最小间距 5mm, 50mL 离心管最小间距 10mm)	15mL 离心管刻度线容量误差: 0%~0.04%, 刻度线与白色书写区最小距离: 6.01mm	
				50mL 离心管刻度线容量误差: 0%~0.05%, 刻度线与白色书写区最小距离: 10.01mm	
2	无菌	ISO 11737-2: 2019	应无菌	无菌生长	合格
3	内毒素*	USP<85>, Official as of 01-May-2018 BACTERIAL ENDOTOXINS TEST	/	供试品内毒检测值小于 0.005EU/mL	/
备注: 1、“▲”表示该项目无CNAS资质; 2、“*”表示该项目由苏州熠品质量技术服务有限公司完成(检项见报告SZB24031814A-R1-CN), 该公司该项目具备CNAS资质(CNAS L10463)。					
以下空白					

变更和偏离情况

本专题未涉及任何变更和偏离。

检 验 报 告 照 片 页

照片和说明



样品描述

样品包装完好

原始状态: 已灭菌 (委托单位提供)

报告结束