



石药集团恩必普药业有限公司

检验报告

产品名称: 丁苯酞氯化钠注射液

批号: 6182004126

生产日期: 2020.04.24

报告日期: 2020.05.14

检验依据: 国家食品药品监督管理局标准YBH01102017

报告编号: A20051401

产品编码: 10000857

规格: 25mg:0.9g*100ml*10瓶*4中盒

数量: 68800 瓶 (1720件)

有效期: 24个月

检验项目	标准规定	检验结果	结果判断
【性状】	应为无色的澄明液体。	无色澄明液体	符合规定
【鉴别】			
(1)	供试品溶液应在227、273和280nm的波长处有最大吸收,在250nm的波长处有最小吸收。	符合规定	符合规定
(2)	在含量测定色谱图中,供试品溶液主峰的保留时间应与对照品溶液一致。	保留时间一致	符合规定
(3)	本品应显钠盐火焰反应与氯化物的鉴别反应。	呈正反应	符合规定
(4)	应在两液层之间形成红紫色环。	符合规定	符合规定
【检查】			
pH值	应为4.0~6.0	5.2	符合规定
渗透压摩尔浓度	应为270~310mOsmol/kg	294	符合规定
有关物质			
丁烯苯酞	不得过0.3%	0.05	符合规定
其它单个杂质	不得过0.2%	未检出	符合规定
杂质总和	不得过1.0%	0.1	符合规定
重金属	不得过千万分之三	小于千万分之三	符合规定
不溶性微粒	每1ml中含10μm以上的微粒不超过25粒,含25μm以上的微粒不超过3粒。	符合规定	符合规定
可见异物	应符合规定	符合规定	符合规定
装量	每个容器装量不少于97ml,平均装量不少于100ml。	符合规定	符合规定
热原	应符合规定	符合规定	符合规定
无菌	供试品应无菌生长。	符合规定	符合规定
羟丙基倍他环糊精	含羟丙基倍他环糊精应为5.90~7.20mg/ml	6.51	符合规定
【含量测定】			
丁苯酞	含丁苯酞(C ₁₂ H ₁₄ O ₂)应为标示量的90.0%~110.0%	101.5	符合规定
氯化钠	含氯化钠(NaCl)应为标示量的95.0%~105.0%	98.7	符合规定



结论: 本品按国家食品药品监督管理局标准YBH01102017检验,结果符合规定。

备注: 热原检验项目为委托检验。

QC负责人: 张艳娣

复核人: 李文丽

报告人: 张伟



山东威高集团医用高分子制品股份有限公司

检测中心检测报告

共5页：第1页

No: Y 批 2020030147

受检单位	山东威高集团医用高分子制品股份有限公司输液器制品分公司		
生产单位	输液器制品分公司		
产品名称	一次性使用输液器 超低密度聚乙烯输液器		
样品编号	批 2020030147	样品数量	71支
检验依据	国械注准20173661051 QWGGF-3/STP-JS-001	样品状态	样品完好
检验类别	出厂检验	收样日期	20200302
生产批号	批 20200301	检测时间	20200302 ~ 20200309
规格型号	进气式(普通)	检测环境	符合要求
灭菌批号	20200302		
检测结果	生物性能	合格	
	化学性能	合格	
	物理性能	合格	
检测结论	该批产品按照国械注准20173661051《一次性使用输液器》产品技术要求检验合格。 		
备注	专用输液器制品分公司		

批准人:

签发日期:



2020年03月07日

2020年03月07日

山东威高集团医用高分子制品股份有限公司

检测中心检测报告

共5页：第1页

No: Y 批 2020031147

受检单位	山东威高集团医用高分子制品股份有限公司输液器制品分公司		
生产单位	输液器制品分公司		
产品名称	一次性使用输液器 超低密度聚乙烯输液器		
样品编号	批 2020031147	样品数量	71支
检验依据	国械注准20173661051 QWGGF-3 STI-JS-001	样品状态	样品完好
检验类别	出厂检验	收样日期	20200312
生产批号	批 20200311	检测时间	20200312 ~ 20200319
规格型号	进气式(普通)	检测环境	符合要求
灭菌批号	20200312		
检测结果	生物性能	合格	
	化学性能	合格	
	物理性能	合格	
检测结论	该批产品按国械注准20173661051《一次性使用输液器》产品技术要求检验合格。 		
备注	专用输液器制品分公司		

批准人:

签发日期:



19日



2020.04.18

2020.04.18