

国家标准物质 (NCRM)

标准物质编号: GBW(E) 090148~GBW(E) 090150

## 标准物质证书

Reference Material Certificate

乙型肝炎 e 抗原 (HBeAg) 血清 (液体) 标准物质

批次编号: 202503

Batch Number

定值日期: 2025 年 02 月 08 日

Certification Date

有效期至: 2027 年 01 月 16 日

Period of Validity

研制 (生产) 单位: 北京康彻思坦生物技术有限公司 (盖章)

Reference Material Producer

单位地址: 北京市昌平区科学园路 31 号 1 号楼

Address

联系电话: 010-80720035

Telephone

电子邮箱: beijingcs@beijingcs.com

Email

版本号: 2.2

Version

## 1 概 述

本标准物质由酶联免疫吸附试验(ELISA)方法筛选滴度大于 1:500 的 HBeAg 强阳性混合血清（浆），采用 60℃加热 10h 进行灭活处理制备成原料，再以含有 40%小牛血清及防腐剂 Proclin-300 的 0.02M PH7.4 磷酸盐缓冲液为基质液对原料按照相应的使用比例进行稀释，充分混匀，除菌过滤后进行分装及包装。

本标准物质包含 3 个浓度，3 个浓度分别包装。

## 2 预期用途

本标准物质适用于实验室进行 HBeAg 检测的室内质量控制、试剂方法评价，实验室能力验证及量值溯源等。

## 3 特性量值、标准值和不确定度

分别采用特异性、精密度、灵敏度相对较好的 5 家公司（北京万泰生物药业股份有限公司、北京华大吉比爱生物技术有限公司、上海科华生物工程股份有限公司、上海荣盛生物技术公司、厦门英科新创科技有限公司）乙型肝炎病毒 e 抗原检测试剂盒对本系列标准物质进行检测，与卫生部临检中心乙型肝炎 e 抗原血清（冻干）标准物质（GBW09165）进行比对，确定其含量（单位 NCU/ml）。

不确定度来源由五部分组成：第一部分为不均匀性引起的不确定度；第二部分为制备物的稳定性引起的不确定度；第三部分为分析测定的不确定度；第四部分为标准曲线引起的不确定度；第五部分为稀释过程引起的不确定度。

定值结果见下表：

| 产品简称               | 编 号            | HBeAg 标准值<br>(NCU/ml) | 相对不确定度<br>(%) |
|--------------------|----------------|-----------------------|---------------|
| HBeAg 标准物质 1NCU/ml | GBW (E) 090148 | 0.99                  | 12            |
| HBeAg 标准物质 2NCU/ml | GBW (E) 090149 | 2.01                  | 10            |
| HBeAg 标准物质 4NCU/ml | GBW (E) 090150 | 3.98                  | 6             |

## 4 计量的溯源性

本标准物质根据 GB/T 21415-2008/ISO17511：2003《体外诊断医疗器械 生物样品中量的测量校准品和控制物质赋值的计量学溯源性》规定中图 5，选用下面溯源图溯源至卫生部临检中心乙型肝炎 e 抗原血清（冻干）标准物质（GBW09165）。



<sup>a</sup> 与 BIPM、NMI、ARML 及制造商合作。

<sup>b</sup> 此校准品可以是替代型的参考物质或人体样品。

图 5 校准等级和无国际约定参考测量程序、向非一级国际约定校准品的计量学溯源

## 5 定值测量的方法

采用 5 家公司的乙型肝炎病毒 e 抗原检测试剂盒，溯源至卫生部临检中心乙型肝炎 e 抗原血清（冻干）标准物质（GBW09165），用其进行标定，确定所制备标准物质的含量。

## 6 最小取样量

| 总体单元数 N             | 抽取单元数     |
|---------------------|-----------|
| $N \leq 200$        | $\geq 11$ |
| $200 < N \leq 500$  | $\geq 15$ |
| $500 < N \leq 1000$ | $\geq 25$ |
| $N > 1000$          | $\geq 30$ |

## 7 有效期

-15℃ 以下可稳定 2 年。

## 8 互换性

采用 5 家检测试剂进行互换性评价，本标准物质与 20 份临床标本在 5 家试剂间具有符合要求的互换性。

## 9 运输和贮存条件

本标准物质未开封可保存于 -15℃ 以下。

标准物质需冷藏运输。

## **10 使用说明**

本标准物质仅用于体外诊断试剂。

标准物质应按血清（浆）样本对待进行检测。不能用于阴阳性结果的判断标准。

使用时待完全融化且平衡至室温，颠倒 5 次以上混匀后方可使用；如果当日未用完且无污染，可保存在 2-8℃，但建议在 1 周内用完；此外，应避免反复冻融和重新分装。

## **11 标准物质研制机构名称和联系方式**

研制单位：北京康彻思坦生物技术有限公司

单位地址：北京市昌平区科学园路 31 号 1 号楼

电话：010-80720035

传真：010-89705849

电子邮箱：beijingcs@beijingcs.com

网址：<http://www.beijingcs.com/>

## **12 健康和安全信息**

本标准物质应视为有潜在生物传染性样本对待。使用时遵循生物安全规则，并根据规定对废弃物进行处理。