

国家标准物质 (NCRM)

标准物质编号: GBW(E) 090155~GBW(E) 090156

## 标准物质证书

Reference Material Certificate

人类免疫缺陷病毒 I 型抗体 (抗 HIV- I) 血清 (液体)

标准物质

批次编号: 202603

Batch Number

定值日期: 2026 年 02 月 07 日

Certification Date

有效期至: 2028 年 01 月 12 日

Period of Validity

北京康彻思坦生物技术有限公司

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 质量管理专用章

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

本标准物质由用酶联免疫吸附试验 (ELISA) 方法筛选滴度大于 1:3000 的抗 HIV- I 型强阳性混合血清 (浆), 采用 60°C 加热 1h 进行灭活处理制备成原料, 再以含有 40% 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 2 个浓度, 2 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抗 HIV 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 (上海科华生物工程股份有限公司、英科新创 (厦门) 科技有限公司、北京华大吉比爱生物技术有限公司、北京金豪制药有限公司、北京万泰生物药业股份有限公司) 人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒对本系列标准物质进行检测, 与卫生部临床检验中心国家一级标准物质 (GBW09166) 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            | 抗 HIV- I 标准值 (NCU/mL) | 相对不确定度 (%) |
|-------------------------|---------------|-----------------------|------------|
| 抗 HIV- I 标准物质 0.2NCU/mL | GBW(E) 090155 | 0.21                  | 24         |
| 抗 HIV- I 标准物质 0.5NCU/mL | GBW(E) 090156 | 0.52                  | 13         |

### 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床检验中心国家一级标准物质 (GBW09166)。

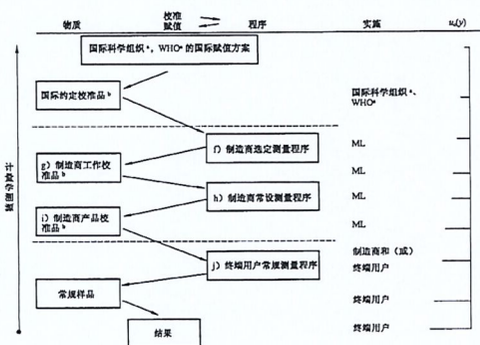


图 5 校准等级和无国际约定参考测量程序、向非一级国际约定校准品的计量溯源

### 5 定值测量的方法

采用 5 家公司的人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒，溯源至卫生部临床检验中心国家一级标准物质（GBW09166），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

- 1) 室温（20~25℃，相对湿度 20~50%）可稳定 4 周；
- 2) 高温高湿度（37℃，相对湿度 60-80%）条件下，可稳定 7 天；
- 3) -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。