

**检验检测报告**

|  |  |
| --- | --- |
| **委托方**： | \*\*\*\*\*\*\*\*有限公司 |
| **样品名称**： | 缬沙坦 |
| **报告编号**： | YPT202510275 |
| **编制**： |  |
| **审核**： |  |
| **签发**： |  |
| **日期**： |  |

**\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*公司**

地址：\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

电话：\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

[邮箱：info@\*\*\*\*\*.com](mailto:邮箱：info@*****.com)

[网址：http://www.\*\*\*\*\*.com](网址：http://www.*****.com)

**声 明**

1. 报告无本公司“检验检测专用章”和骑缝章无效。
2. 报告无编制、审核、签发人签字无效。
3. 报告涂改增删无效。
4. 除全文复制外，未经本公司书面批准不得部分复制报告；复制报告未重新加盖本公司红色“检验检测专用章”无效。
5. 对报告若有异议，应于收到报告之日起七个工作日内向本公司书面提出，逾期不予受理。无法保存或已过留样期等样品不接受复检。
6. 本报告检验检测结果仅对来样负责。
7. 样品为送检时，样品来源信息由客户提供，本公司不负责其真实性。
8. 检测项目前标记“\*”，表示该项目仅通过CMA认证，未通过CNAS认证。
9. 检测项目前标记“Δ”，表示该项目分包至其他检验检测机构。
10. 本公司郑重承诺为客户保密。除法院、政府有关部门要求或法律另有规定外，未经客户同意，本公司不向第三方讨论或披露本报告内容。

**检验检测报告**

报 告 编 号 ：YPT202510275

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 委托方信息 | 合同或检验检测委托书编号 | | YPT2506030501 | | | | | |
| 单位名称 | \*\*\*\*\*\*限公司 | | | 联系人/电话 | | 王立军 | |
| 单位地址 | \*\*\*\*\*\*\*\* | | | | | | |
| 样品信息 | 检品编号 | YPT202510275 | | | 接样日期 | 2025-06-03 | | |
| 样品名称 | 缬沙坦 | | | 样品数量 | 30 | | |
| 生产厂家/产地 | / | | | 批 号 | Y-326-250501-12 | | |
| 生产日期 | / | | | 有效期至 | / | | |
| 规 格 | / | | 包装材料 | / | 批准文号 | | / |
| 检验检测信息 | 签发报告日期 | / | | | | | | |
| 检验检测依据 | 《中国药典》2020年版 第一增补本 二部 缬沙坦 | | | | | | |
| 检验检测项目 | NDEA | | | | | | |
| 检验检测结果 | 详见结果页 | | | | | | |
| 结 论 | 详见结果页 | | | | | | |
| 备注 | / | | | | | | | |

| **检验项目** | **标准规定** | **结果** | **单项结论** | **备注** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| NDMA | 不得过0.300 ppm | 0ppm | 符合规定 | / |
| NDEA | 不得过0.082 ppm | 0ppm | 符合规定 | / |
| 附加说明 | 1. 对方法的补充、偏离或删减说明：无。 2. 样品的偏离或特定的检测条件（如环境条件）说明：无。 3. 特定方法、法定管理机构或客户要求的其他信息：无。 4. 分包情况说明：无。 5. 检测结果的测量不确定度： 无。   结果项下：“未检出”表示其检测结果小于检测限；“＜X”表示其检测结果大于检测限且小于定量限，其中X为定量限。 | | | |

（本报告部分复制无效）

- - - - -报告结束- - - - -