枣庄市非医用口罩产品质量监督抽查实施细则

( 2023 年版)

1.抽样方法

以随机抽样的方式在被抽样生产者、销售者的待销产品中抽取。 随机数一般可使用随机数表等方法产生。 每批次抽样数量见表 1。

表 1 抽样数量

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 抽查产品 | 抽样数量 |
| 1 | GB 2626-2019 呼吸防护 自吸过滤式防颗粒物呼吸器 | 60 个（检验用样品 30 个，备用样品 30 个） |
| 2 | GB/T 32610-2016 日常防护型口罩 | 60 个（检验用样品 30个，备用样品 30 个） |
| 3 | GB/T 38880-2020 儿童口罩 | 60 个（检验用样品 30 个，备用样品 30 个） |

注：

抽取检验样品或备用样品不足最小销售包装的整数倍时，抽取最小销售包装的整数倍，不破坏

最小销售包装。

明示为团体标准或企业标准的产品以实际标准要求为准。

2. 检验依据

表 2 明示标准为 GB 2626 的口罩（防颗粒物呼吸器）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 检验项目 | 检验方法 |
| 1 | 表观检查 | GB 2626-2019 |
| 2 | 过滤效率 | GB 2626-2019 |
| 3 | 吸气阻力 | GB 2626-2019 |
| 4 | 呼气阻力 | GB 2626-2019 |
| 5 | 头带 | GB 2626-2019 |
| 6 | 连接和连接部件 | GB 2626-2019 |
| 7 | 标识 | GB 2626-2019 |

表 3 明示标准为 GB/T 32610 的日常防护型口罩

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | 吸气阻力 | GB/T 32610-2016 |
| 2 | 呼气阻力 | GB/T 32610-2016 |
| 3 | 过滤效率 | GB/T 32610-2016 |
| 4 | 口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | GB/T 32610-2016 |
| 5 | 外观要求 | GB/T 32610-2016 |
| 6 | 大肠菌群 | GB/T 32610-2016 |
| 7 | 细菌菌落总数 | GB/T 32610-2016 |
| 8 | 甲醛含量 | GB/T 32610-2016 |
| 9 | PH值 | GB/T 32610-2016 |

表 4 明示标准为 GB/T 38880 的儿童口罩

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | 颗粒物过滤效率 | GB/T 38880-2020 |
| 2 | 吸气阻力 | GB/T 38880-2020 |
| 3 | 呼气阻力 | GB/T 38880-2020 |
| 4 | 口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | GB/T 38880-2020 |
| 5 | 外观要求 | GB/T 38880-2020 |
| 6 | 大肠菌群 | GB/T 38880-2020 |
| 7 | 细菌菌落总数 | GB/T 38880-2020 |
| 8 | 甲醛含量 | GB/T 38880-2020 |
| 9 | PH值 | GB/T 38880-2020 |

执行企业标准、团体标准、地方标准的产品，检验项目参照上述内容执行。

凡是注日期的文件，其随后所有的修改单（不包括勘误的内容）或修订版不适用于本细则。凡是

不注日期的文件，其最新版本适用于本细则。

3. 判定规则

3.1 依据标准

GB 2626-2019 呼吸防护 自吸过滤式防颗粒物呼吸器GB/T 32610-2016 日常防护型口罩技术规范

GB/T 38880-2020 儿童口罩技术规范

现行有效的企业标准、团体标准、地方标准及产品明示质量要求

3.2 判定原则

经检验，检验项目全部合格，判定为被抽查产品所检项目未发现不合格；检验项目中任一项或一

项以上不合格，判定为被抽查产品不合格。

若被检产品明示的质量要求高于本细则中检验项目依据的标准要求时，应按被检产品明示的质量

要求判定。

若被检产品明示的质量要求低于本细则中检验项目依据的强制性标准要求时，应按照强制性标准

要求判定。

若被检产品明示的质量要求低于或包含本细则中检验项目依据的推荐性标准要求时，应以被检产

品明示的质量要求判定。

若被检产品明示的质量要求缺少本细则中检验项目依据的强制性标准要求时，应按照强制性标准

要求判定。

若被检产品明示的质量要求缺少本细则中检验项目依据的推荐性标准要求时，该项目不参与判定。