2023年台州市非医用口罩产品质量监督抽查

实施细则

一、适用范围

本实施细则适用于在台州区内非医用口罩产品质量的监督抽查，不含医用类口罩。

二、检验依据

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

现行有效的其他标准及产品明示质量要求

三、抽样方法

| 序号 | 产品品种 | 执行标准 | 抽样数量 |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | 口罩（防颗粒物呼吸器） | GB 2626-2019 | 100个（检验样品50个，备用样品50个） |
| 2 | 日常防护型口罩 | GB/T 32610-2016 |
| 3 | 儿童防护口罩（非医疗用） | GB/T 38880-2020 |
| 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。 | | | |

四、检验项目

口罩（防颗粒物呼吸器）GB 2626-2019

| 序号 | 检验项目 | | 标准条款 | 不合格类别 | 项目设定 | 复检用  样品 | 备注 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 过滤效率 | NaCl颗粒物 | GB 2626-2019 5.3 | A | 强制性条款 | 备样 | KP类过滤元件不适用。 |
| 油性颗粒物 | GB 2626-2019 5.3 | A | 强制性条款 | 备样 | KN类过滤元件不适用。 |
| 2 | 吸气阻力 | | GB 2626-2019 5.5 | A | 强制性条款 | 备样 | / |
| 3 | 呼气阻力 | | GB 2626-2019 5.5 | A | 强制性条款 | 备样 | / |
| 4 | 呼气阀气密性 | | GB 2626-2019 5.6.1 | A | 强制性条款 | 备样 | 仅适用配有呼气阀的半面罩。 |
| 5 | 头带拉力 | | GB 2626-2019 5.9 | A | 强制性条款 | 备样 | / |

GB/T 32610—2016日常防护型口罩

| 序号 | 检验项目 | | 标准条款 | 不合格类别 | 项目设定 | 复检用  样品 | 备注 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 过滤效率 | 盐性介质 | GB/T 32610-2016 5.4 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 油性介质 | GB/T 32610-2016 5.4 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 2 | 防护效果 | 盐性介质 | GB/T 32610-2016 5.5 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 油性介质 | GB/T 32610-2016 5.5 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 3 | 吸气阻力 | | GB/T 32610-2016 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 4 | 呼气阻力 | | GB/T 32610-2016 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 5 | 口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | | GB/T 32610-2016 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |

儿童防护口罩（非医疗用）GB/T 38880—2020

| 序号 | 检验项目 | 标准条款 | 不合格类别 | 项目设定 | 复检用  样品 | 备注 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | GB/T 38880-2020 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 2 | 吸气阻力 | GB/T 38880-2020 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 3 | 呼气阻力 | GB/T 38880-2020 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 4 | 防护效果（NaCl颗粒物） | GB/T 38880-2020 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |
| 5 | 颗粒物过滤效率（NaCl颗粒物） | GB/T 38880-2020 5.3 | A | 主要项目 | 备样 | / |

注：如果地方标准、团体标准、企业标准引用GB 2626—2006检测方法，按GB 2626—2019进行检测。

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。

五、判定规则

（一）判定总则

1.当产品的国家、行业、地方强制性标准（含国家、行业、地方推荐性标准中的强制性条款）和执行的团体标准或企业标准（含明示质量指标）各技术要求不一致时，应按其中最严要求进行质量判定。

2.当产品执行国家、行业、地方标准时,按国家、行业、地方标准要求进行质量判定。

3.当产品执行团体标准或企业标准（含明示质量指标）时，按其团体标准或企业标准要求进行质量判定，但如主要项目技术要求低于国家、行业、推荐性标准要求（含国家、行业、地方强制性标准中的推荐性条款）时，应在检验报告中注明主要项目的实测值和标准值。

（二）单项质量判定

所检项目的检验结果存在一项或一项以上不符合执行标准要求时，判定不符合执行标准要求，反之，判定符合执行标准要求。

（三）综合质量判定

1.检验样本中一个或一个以上项目出现不符合执行要求判定的，则检验结论为“不合格”。

2.产品符合执行标准要求，且所检主要项目的检验结果符合国家、行业、地方标准中推荐性条款要求的，检验结论为“所检项目符合本次监督抽查要求”。

3.产品符合执行标准要求，但所检主要项目的检验结果出现一个或一个以上低于国家、行业、地方标准中推荐性条款要求的，检验结论为“所检项目符合企业标准，未达到国家、行业、地方标准规定”。

6 附则

本细则首次发布。