盘锦市非医用口罩产品质量监督抽查实施细则

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 产品种类 | 规格型号 | 检样数量 | 备样数量 |
| 自吸过滤式防颗粒物呼吸器 | KN90 | 40（个） | 40（个） |
| KN95 | 40（个） | 40（个） |
| KN100 | 10套+20个过滤元件 | 10套+20个过滤元件 |
| 日常防护型口罩 | Ⅰ级/Ⅱ级/Ⅲ级 | 30（个) | 20（个) |

2 检验依据

表2 自吸过滤式防颗粒物呼吸器

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 检验项目 | 检验依据 | 检验方法 |
| 1 | 外观检查 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |
| 2 | 过滤效率 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |
| 3 | 吸气阻力 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |
| 4 | 呼气阻力 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |
| 5 | 呼气阀气密性 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |
| 6 | 呼气阀保护装置 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |
| 7 | 死腔 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |
| 8 | 头带 | GB 2626-2019 | GB 2626-2019 |

表3 日常防护型口罩

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 检验项目 | 检验依据 | 检验方法 |
| 1 | 基本要求 | GB/T 32610-2016 | GB/T 32610-2016 |
| 2 | 外观要求 | GB/T 32610-2016 | GB/T 32610-2016 |
| 3 | 吸气阻力 | GB/T 32610-2016 | GB/T 32610-2016 |
| 4 | 呼气阻力 | GB/T 32610-2016 | GB/T 32610-2016 |
| 5 | 过滤效率（盐性介质） | GB/T 32610-2016 | GB/T 32610-2016 |
| 6 | 口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | GB/T 32610-2016 | GB/T 32610-2016 |
| 7 | 呼气阀盖牢度 | GB/T 32610-2016 | GB/T 32610-2016 |

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 32610-2006 日常防护型口罩技术规范

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。