

# 深圳市市场监督管理局

## 卫生用品产品质量监督抽查实施规范

编号：CCGF-SZ-064-2021

### 1 适用范围

本规范适用于深圳市生产领域和流通领域卫生用品产品质量监督抽查。监督抽查产品范围适用于：纸巾（纸手帕及面巾纸、纸餐巾）、人体用湿巾（不包括物体用湿巾）、卫生巾（护垫）、尿布等排泄物卫生用品（纸尿裤、纸尿布、纸尿垫等）、卫生纸。

本规范内容包括适用范围、产品种类、术语和定义、检验依据、抽样、检验要求，判定原则及异议处理复检。

### 2 产品种类

产品种类见表 1。

表 1 产品种类

产品种类	包含产品列举
纸巾	纸手帕、面巾纸、纸餐巾
人体用湿巾	普通湿巾、卫生湿巾
妇女经期卫生用品	卫生巾、卫生护垫等
尿布等排泄物卫生用品	纸尿裤、纸尿布、纸尿垫等
卫生纸	卷纸、盘纸、平切纸

### 3 术语和定义

术语和定义见表 2。

表 2 术语和定义

产品种类	产品种类描述
纸巾	日常生活中用于擦拭的纸制品，如纸手帕、面巾纸、纸餐巾。

产品种类	产品种类描述
人体用湿巾	以非织造布、织物、木浆复合布、木浆纸等为载体，适量生产用水等原材料，对处理对象（如手、皮肤、黏膜等）具有清洁等作用的湿润巾，分为普通湿巾和卫生湿巾。普通湿巾只具有清洁作用。卫生湿巾除了清洁作用，还具有杀菌作用，一般样品包装上标有对某些菌的杀菌率。
尿布等排泄物卫生用品	即排泄物卫生用品，如成人、婴幼儿纸尿裤、纸尿布、纸尿垫。
妇女经期卫生用品	供妇女经期使用的外用生理卫生用品，如卫生巾、卫生护垫。
卫生纸	常指生活用的厕用卫生纸，如卷纸、盘纸、平切纸。

#### 4 检验依据

检验依据见表 3。

表 3 检验依据

标准号	标准名称
GB15979-2002	《一次性使用卫生用品卫生标准》
GB/T20810-2018	《卫生纸（含卫生纸原纸）》
GB/T 20808-2011	《纸巾纸》
GB/T 8939-2008	《卫生巾（含卫生护垫）》
GB/T 8939-2018	《卫生巾（护垫）》
GB/T 27728-2011	《湿巾》
GB/T 28004-2011	《纸尿裤（片、垫）》

相关的产品强制性标准、行业标准、政府法规及产品的明示标准和明示担保内容。

#### 5 抽样

##### 5.1 抽样型号或规格

抽取样品须为同一生产者按照同一标准生产的同一商标、同一规格型号的产品。

##### 5.2 取样方式

**生产领域：**在被抽样生产者的待销产品中随机抽取。在生产企业抽样，

检验样品、备用样品原则上由被抽样企业先行无偿提供，并向被抽样企业提交《无偿提供样品通知书》及《退样通知书》，被抽样企业可凭《退样通知书》并按相关规定退回无偿提供的样品。

**流通领域：**流通领域抽样可采取在流通领域实体店以及网络交易平台两种方式获得样品。

1. 实体店：在被抽样销售者的待销产品中随机抽取。在经销企业抽样，检验样品原则上以向商家购样为主，备用样品由商家先行无偿提供，并向被抽样企业提交《无偿提供样品通知书》及《退样通知书》，被抽样企业可凭《退样通知书》并按相关规定退回无偿提供的样品。

2. 网络交易平台：若网络交易平台是在深圳市登记注册的，可对该平台的自营商品进行抽检。若网络交易平台不在深圳市登记注册的，仅可对其平台上在深圳市依法登记的经营者销售的商品进行抽检。在网络平台抽样，样品原则上均以向商家购样为主。

5.3 抽样基数

在生产企业和市场上抽样时，抽样基数应不少于抽取样品量。

5.4 抽样数量

表 4 抽样数量

产品种类		检样样品数量	备样样品数量
纸巾（纸手帕、纸面巾、纸餐巾）		≥9个最小销售包装单位（纸面巾≥45盒（包）；纸餐巾、纸手帕≥90盒（包））	≥2个最小销售包装单位（纸面巾≥10盒（包）计；纸餐巾、纸手帕≥20盒（包））
湿巾	普通湿巾	≥9个最小销售包装单位（≥16包（每包不少于10片））	≥6个最小销售包装单位（≥6包（每包不少于10片））
	卫生湿巾	≥24个最小销售包装单位（≥31包（每包不少于10片））	≥8个最小销售包装单位（≥11包（每包不少于10片））
尿布等排泄物卫生用品（纸尿裤、纸尿布、纸尿垫等）		≥10个最小销售包装单位（≥10包（每包不少于20片））	≥2个最小销售包装单位（≥2包（每包不少于20片））
妇女经期卫生用品	卫生巾	≥9个最小销售包装单位（≥13包（10片/包））	≥3个最小销售包装单位（≥3包（10片/包））
	卫生护垫	≥9个最小销售包装单位（≥17	≥3个最小销售包装单位（≥6

产品种类		检样样品数量	备样样品数量
		包（10片/包）	包（10片/包）
卫生纸		内装独立包装：≥9个最小销售包装单位（每包不少于8卷）；内装无独立包装：≥10个最小销售包装单位（每包不少于8卷）	≥2个最小销售包装单位（≥2包（每包不少于8卷））

生产领域及流通领域抽样，检验样品带回承检单位，备用样品封存于承检单位或被抽样单位。

## 5.5 取样要求

5.5.1 样品应当由抽样人员在被抽样生产者、销售者的待销产品中随机抽取，不得由被抽样生产者、销售者自行抽样。

5.5.2 随机数一般可采用随机数表、掷骰子等方法产生。

5.5.3 抽样人员发现被抽样生产者、销售者涉嫌存在无证无照等无需检验即可判定违法的情形的，应当终止抽样，立即报告组织监督抽查的市场监督管理部门，并同时报告涉嫌违法的被抽样生产者、销售者所在地县级市场监督管理部门。

5.5.4 所抽样品应为满足 5.4 中要求抽样数量的最小销售包装，且包装完整，无破损。如果是在生产企业抽样，且产品执行企业标准，应将企业标准文本一并带回。

5.5.5 所抽样品为卫生湿巾时，若样品标签未明确标注杀菌有效成分及其含量、使用方法，需联系生产企业提供相应说明。

## 5.6 样品处置

5.6.1 被抽查样品应贴封条和防拆封措施，以保证其完整性、真实性，包括附在样品上的使用说明及其他信息。如样品标签上标明特殊储存或搬运要求，样品应按要求进行处置、封样。

5.6.2 样品由抽样人负责送至指定的检验机构相关部门，接收人负责检查、记录样品的外观、状态、封样单有无破损及其他可能对检测结果或者综合判定产生影响的情况，并确认样品与抽样单的记录是否相符。

## 5.7 抽样单

应按有关规定填写抽样单，并记录被抽查产品及企业相关信息。

## 6 检验要求

### 6.1 检验项目

#### 6.1.1 纸巾（纸手帕、面巾纸、纸餐巾）

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	定量	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 24328.5-2009	原样/备样
2	亮度(白度) <sup>1</sup>	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 7974-2013	原样/备样
3	可迁移性荧光增白剂	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.4 GB/T 27741-2011	原样/备样
4	灰分	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.5 GB/T 742-2018	原样/备样
5	横向吸液高度	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.6 GB/T 461.1-2002	原样/备样
6	横向抗张指数	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.7 GB/T 12914-2018	原样/备样
7	纵向湿抗张强度	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.8 GB/T 12914-2018 GB/T 465.2-2008	原样/备样
8	柔软度纵横向平均 <sup>2</sup>	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.9 GB/T 8942-2016	原样/备样
9	洞眼	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.10	原样/备样
10	尘埃度	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 20808-2011 5.11 GB/T 1541-1989	原样/备样
11	交货水分	GB/T 20808-2011	推荐性	GB/T 462-2008	原样/备样
12	细菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
13	大肠菌群	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
14	致病性化脓菌 (绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
15	真菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检

注：

- 印花、彩色和本色纸巾纸不考核亮度(白度)项目。
- 纸餐巾不考核柔软度纵横向平均项目。
- 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定，微生物指标检测结论不合格时，不予复检。
- 序号 1-11 项目原则上用原样复检，当原样样本量不足时则用备样复检。

### 6.1.2 人体用湿巾

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	偏差	GB/T 27728-2011	推荐性	GB/T 27728-2011 6.2	原样/备样
2	含液量 <sup>1</sup>	GB/T 27728-2011	推荐性	GB/T 27728-2011 6.3	原样/备样
3	横向抗张强度 <sup>2</sup>	GB/T 27728-2011	推荐性	GB/T 27728-2011 6.4 GB/T 12914-2008	原样/备样
4	包装密封性能 <sup>3</sup>	GB/T 27728-2011	推荐性	GB/T 27728-2011 附录 A	原样/备样
5	pH	GB/T 27728-2011	推荐性	GB/T 27728-2011 6.6 GB/T 1545-2008	原样/备样
6	可迁移性荧光物质	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 D	原样/备样
7	尘埃度 <sup>2</sup>	GB/T 27728-2011	推荐性	GB/T 1541-1989	原样/备样
8	细菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
9	大肠菌群	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
10	致病性化脓菌 (绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
11	真菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
12	杀灭率 <sup>5</sup> (对大肠杆菌、	GB 15979-2002	强制性	GB 15979-2002	备样

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
	金黄色葡萄球菌、白色念珠菌 <sup>6)</sup>	第 4.4 条		附录 C	
13	稳定性 <sup>7)</sup> (对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、白色念珠菌 <sup>8)</sup> )	GB 15979-2002 第 4.4 条	强制性	GB 15979-2002 附录 C	备样

注:

1. 仅非织造布生产的湿巾考核含液量项目。
2. 非织造布生产的湿巾不考核横向抗张强度和尘埃度项目。
3. 仅软包装考核包装密封性能项目。
4. 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定, 微生物指 (杀灭率和稳定性除外) 标检测结论不合格时, 不予复检。
5. 序号 1-7 项目原则上用原样复检, 当原样样本量不足时则用备样复检。
6. 仅卫生湿巾需要检验“杀灭率”项目。
7. 仅对标称“对真菌有杀菌作用”字样的卫生湿巾检验白色念珠菌的杀灭率。
8. 仅卫生湿巾需要检验“稳定性”项目。
9. 仅对标称“对真菌有杀菌作用”字样的卫生湿巾检验杀灭白色念珠菌的稳定性。

### 6.1.3 妇女经期卫生用品 (卫生巾、卫生护垫)

#### 6.1.3.1 卫生巾 (GB/T 8939-2008)

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	全长偏差	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.2.1.1	原样/备样
2	全宽偏差	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.2.1.2	原样/备样
3	条质量偏差	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.2.1.3	原样/备样
4	吸水倍率	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.3	原样/备样
5	渗入量	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 附录 A	原样/备样
6	pH	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 附录 C	原样/备样
7	水分	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.6 GB/T 462-2008	原样/备样
8	细菌菌落总数	GB 15979-2002	强制性	GB 15979-2002	不予复检

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
		第 4.3 条		附录 B	
9	大肠菌群	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
10	致病性化脓菌 (绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
11	真菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
注： 1. 明示生产日期为 2019 年 7 月 1 日之前生产的产品，按 GB/T 8939-2008《卫生巾(含卫生护垫)》标准检验。 2. 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定，微生物指标检测结论不合格时，不予复检。 3. 序号 1-7 项目原则上用原样复检，当原样样本量不足时则用备样复检。					

### 6.1.3.2 卫生巾 (GB/T 8939-2018)

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	全长偏差	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 4.2	原样/备样
2	条质量偏差	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 4.3	原样/备样
3	吸水倍率	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 4.4	原样/备样
4	吸收速度	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 A、 附录 B	原样/备样
5	pH	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 C	原样/备样
6	甲醛含量 <sup>1</sup>	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 4.8 GB/T 34448-2017	原样/备样
7	可迁移性荧光物质 <sup>1</sup>	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 D	原样/备样
8	背胶剥离强度	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 E	原样/备样
9	细菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
10	大肠菌群	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检



序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
11	致病性化脓菌 (绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
12	真菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检

注:

1. 甲醛含量、可迁移性荧光物质作为型式检验项目。
2. 明示生产日期为 2019 年 7 月 1 日及以后的产品,或明示执行标准 GB/T 8939-2018 《卫生巾(护垫)》的产品,按 GB/T 8939-2018 《卫生巾(护垫)》标准检验。
3. 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定,微生物指标检测结论不合格时,不予复检。
4. 序号 1-8 项目原则上用原样复检,当原样样本量不足时则用备样复检。

### 6.1.3.3 卫生护垫 (GB/T 8939-2008)

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	全长偏差	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.2.1.1	原样/备样
2	全宽偏差	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.2.1.2	原样/备样
3	吸水倍率	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.3	原样/备样
4	pH	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 附录 C	原样/备样
5	水分	GB/T 8939-2008	推荐性	GB/T 8939-2008 5.6 GB/T 462-2008	原样/备样
6	细菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
7	大肠菌群	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
8	致病性化脓菌 (绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
9	真菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检

注:

1. 明示生产日期为 2019 年 7 月 1 日之前生产的产品,按 GB/T 8939-2008 《卫生巾(含卫生护

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
垫)》标准检验。 2. 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定，微生物指标检测结论不合格时，不予复检。 3. 序号 1-5 项目原则上用原样复检，当原样样本量不足时则用备样复检。					

#### 6.1.3.4 卫生护垫（GB/T 8939-2018）

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	全长偏差	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 4.2	原样/备样
2	吸水倍率	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 4.4	原样/备样
3	pH	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 C	原样/备样
4	甲醛含量 <sup>1</sup>	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 4.8 GB/T 34448-2017	原样/备样
5	可迁移性荧光物质 <sup>1</sup>	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 D	原样/备样
6	背胶剥离强度	GB/T 8939-2018	推荐性	GB/T 8939-2018 附录 E	原样/备样
7	细菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
8	大肠菌群	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
9	致病性化脓菌 (绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
10	真菌菌落总数	GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检

注：

1. 甲醛含量、可迁移性荧光物质作为型式检验项目。
2. 明示生产日期为 2019 年 7 月 1 日及以后的产品，或明示执行标准 GB/T 8939-2018 《卫生巾（护垫）》的产品，按 GB/T 8939-2018 《卫生巾（护垫）》标准检验。
3. 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定，微生物指标检测结论不合格时，不予复检。
4. 序号 1-6 项目原则上用原样复检，当原样样本量不足时则用备样复检。

#### 6.1.4 尿布等排泄物卫生用品（纸尿裤、纸尿布、纸尿裤等）

序号	检验项目		检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	偏差		GB/T 28004-2011	推荐性	GB/T 28004-2011 6.2	原样/备样
2	渗透性能	滑渗量	GB/T 28004-2011	推荐性	GB/T 28004-2011 附录 A	原样/备样
		回渗量 <sup>1</sup>	GB/T 28004-2011	推荐性	GB/T 28004-2011 附录 A	原样/备样
		渗漏量	GB/T 28004-2011	推荐性	GB/T 28004-2011 附录 A	原样/备样
3	渗透性能 <sup>2</sup>		GB/T 28004-2011	推荐性	GB/T 28004-2011 附录 A	原样/备样
4	pH		GB/T 28004-2011	推荐性	GB/T 28004-2011 附录 B	原样/备样
5	交货水分		GB/T 28004-2011	推荐性	GB/T 28004-2011 6.5 GB/T 462-2008	原样/备样
6	细菌菌落总数		GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
7	大肠菌群		GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
8	致病性化脓菌 (绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)		GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检
9	真菌菌落总数		GB 15979-2002 第 4.3 条	强制性	GB 15979-2002 附录 B	不予复检

注:

1. 具有特殊功能 (如训练如厕等) 的产品不考核回渗量。
2. 渗透性能项目仅考核纸尿裤 (护理垫)。
3. 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定, 微生物指标检测结论不合格时, 不予复检。
4. 序号 1-5 项目原则上用原样复检, 当原样样本量不足时则用备样复检。

### 6.1.5 卫生纸

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
1	定量 <sup>1</sup>	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 24328.5-2009	原样/备样
2	D65 亮度 <sup>2</sup>	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 7974-2013	原样/备样

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
3	横向吸液高度（成品层）	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 461.1-2002	原样/备样
4	抗张指数	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 20810-2018 6.5 GB/T 24328.3-2009	原样/备样
5	柔软度（成品层纵横平均）	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 20810-2018 6.6 GB/T 8942-2016	原样/备样
6	可迁移性荧光物质	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 20810-2018 6.7 GB/T 27741-2011	原样/备样
7	灰分	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 742-2018	原样/备样
8	球形耐破度（成品层）	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 24328.7-2009	原样/备样
9	掉粉率 <sup>3</sup>	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 20810-2018 附录 B	原样/备样
10	洞眼	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 20810-2018 6.11	原样/备样
11	尘埃度	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 20810-2018 6.12 GB/T 1541-2013	原样/备样
12	交货水分	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 462-2008	原样/备样
13	重金属含量 <sup>4</sup>	GB/T 20810-2018	推荐性	GB/T 24991-2010	原样/备样
14	细菌菌落总数	GB/T 20810-2018 第 5.3 条	推荐性	GB/T 20810-2018 附录 C	不予复检
15	大肠菌群	GB/T 20810-2018 第 5.3 条	推荐性	GB/T 20810-2018 附录 C	不予复检
16	金黄色葡萄球菌	GB/T 20810-2018 第 5.3 条	推荐性	GB/T 20810-2018 附录 C	不予复检
17	溶血性链球菌	GB/T 20810-2018 第 5.3 条	推荐性	GB/T 20810-2018 附录 C	不予复检

注：

1. 可生产其他定量的卫生纸和卫生原纸。
2. 印花、染色的卫生纸和卫生原纸不考核 D65 亮度项目。
3. 卫生纸原纸不考核掉粉率项目。
4. 重金属含量项目仅考核回用浆（纤维）卫生纸和卫生原纸。
5. 根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定，微生物指标检测结论不合格时，不予复检。

序号	检验项目	检测依据	项目性质	检测方法	复检样品
6. 序号 1-13 项目原则上用原样复检，当原样样本量不足时则用备样复检。					

6.2 检验应注意的问题

6.2.1 检验机构接收样品应当有专人负责检查、记录样品的外观、状态、封条有无破损及其他可能对检测结果或者综合判定产生影响的情况，并确认样品与抽样单的记录是否相符，对检测样品加贴相应标识后入库。

7 判定原则

7.1 经检验，所检样品全部项目合格，判该产品本次监督抽查未发现不合格；出现一项或一项以上项目不合格，判该产品本次监督检验结果不合格。

7.2 若被检产品明示的质量要求高于本规范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。

7.3 若被检产品明示的质量要求低于或缺少本规范中检验项目依据的强制性标准要求（含法规要求）时，应按照强制性标准要求判定。当检测杀灭率或稳定性项目时，应以产品说明规定的时间为作用时间进行检验和判定，产品说明无规定时间时，按标准方法指定的 4 个作用时间进行检测，该项目不参与判定。

7.4 若被检产品明示的质量要求低于或包含本规范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。

7.5 当被检产品需检验杀灭率或稳定性项目时，优先由生产企业提供对照样品（要求与被检产品同质材料，但不含抗菌材料，且经灭菌处理），如无法提供，由检验机构按照标准要求选取对照样品。

8 异议处理复检

8.1 被抽查企业在收到检验结果，对结果有异议时，可以自收到检验结果之日起 15 日内向深圳市市场监督管理局提出书面复检申请。逾期未提出异议的，视为承认检验结果。

8.2 检验机构接到深圳市市场监督管理局的复检通知后应当按原监督抽

查方案，核查不合格项目相关证据，能够以记录（纸质记录或电子记录或影像记录）、或与不合格项目相关联的其它质量数据等检验证据证明，并得到被检方认可的，做出维持原检验结果的结论。

**8.3** 复检机构与初检机构不得为同一机构，但组织监督抽查的省级以上市场监督管理部门行政区域内或者组织监督抽查的市级、县级市场监督管理部门所在省辖区内仅有一个检验机构具备相应资质的除外。

**8.4** 若复检机构与初检机构为同一家机构，则复检检验人员与初检检验人员不得为同一人（含审核人员）。

**8.5** 需对不合格项目复检时，按 6.1 选择复检样品。根据卫生部 2005 年 12 月 27 日发布《健康相关产品国家卫生监督抽检规定》第十九条的有关规定，微生物指标（杀灭率和稳定性除外）检测结论不合格时，不予复检。

**8.6** 深圳市市场监督管理局根据初检、复检结果及企业提交的证明材料，做出复检结论，复检结论为最终结论。

## **9 附则**

本规范编制单位：深圳市计量质量检测研究院。

本规范编制人员：孟云、徐菲、杨泽文、郝建金、梁海保、叶毓辉、张海煊、杨国武、赖心田、陈晶、叶秀玲、刘斌、王杰、杨彦彰、孙娟萍、赵彦、郭洪智、黄凯旋、刘峰、李菊欢、陈志强、方南家、吴耀耀。

本规范由深圳市市场监督管理局质量处管理。