**广州市市场监督管理局非医用口罩产品质量监督**

**抽查实施细则**

**（2024年4月修订版）**

**1、抽样方法**

以随机抽样的方式在被抽查市场主体的待销产品中抽取。

随机数一般可使用随机数表等方法产生。

抽查数量：每款产品抽取2组样本，第1组用于检验，第2组用于备样。每组样本需抽取样品数量如下表所示：

| 产品类别 | 执行标准 | 第1组数量 | 第2组数量 |
| --- | --- | --- | --- |
| 口罩（防颗粒物呼吸器） | GB 2626—2019 | 40个 | 40个 |
| 日常防护型口罩 | GB/T 32610—2016 | 50个 | 50个 |
| 儿童口罩 | GB/T 38880—2020 | 儿童防护口罩：40个；  儿童卫生口罩：20个 | 儿童防护口罩：40个；  儿童卫生口罩：20个 |
| 其他非医用口罩 | 地方标准、团体  标准、企业标准 | 50个 | 50个 |
| 备注：1、执行地方标准、团体标准、企业标准的产品，可根据标准实际要求适当调整抽样数量。  2、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。 | | | |

**2、检验依据**

2.1口罩（防颗粒物呼吸器）

| 序号 | 检验项目 | 检验方法 |
| --- | --- | --- |
| 1 | 过滤效率 | GB 2626—2019 |
| 2 | 吸气阻力 | GB 2626—2019 |
| 3 | 呼气阻力 | GB 2626—2019 |
| 4 | 头带 | GB 2626—2019 |

2.2日常防护型口罩

| 序号 | 检验项目 | 检验方法 |
| --- | --- | --- |
| 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 | 防护效果 | GB/T 32610—2016 |
| 5 | 口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | GB/T 32610—2016 |

2.3儿童口罩

| 序号 | 检验项目 | 检验方法 |
| --- | --- | --- |
| 1 | 颗粒物过滤效率 | GB/T 38880—2020 |
| 2 | 细菌过滤效率 | GB/T 38880—2020 |
| 3 | 吸气阻力 | GB/T 38880—2020 |
| 4 | 呼气阻力 | GB/T 38880—2020 |
| 5 | 通气阻力 | GB/T 38880—2020 |
| 6 | 防护效果 | GB/T 38880—2020 |
| 7 | 口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | GB/T 38880—2020 |

2.4其他非医用口罩

| 序号 | 检验项目 | 检验方法 |
| --- | --- | --- |
| 1 | 过滤效率/颗粒物过滤效率  /细菌过滤效率 | GB 2626—2019  GB/T 32610—2016  YY 0469-2011 |
| 2 | 呼吸阻力/吸气阻力/呼气阻力  /通气阻力/压力差 | GB 2626—2019  GB/T 32610—2016  YY 0469—2011  YY/T 0969—2013 |
| 3 | 头带/口罩带及口罩带与口罩体的连接处断裂强力 | GB 2626—2019  GB/T 32610—2016  YY 0469—2011  YY/T 0969—2013 |

**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》

相关的法律、行政法规、部门规章、规范性文件

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。