附件9

清远市市场监督管理局卫生用纸产品质量监督抽查实施细则（2023年)

**一、抽样方法**

抽样产品：纸巾纸、卫生纸

抽取样品应为同一型号规格、同一批次产品

采用简单随机抽样方法在企业成品库里随机抽取有产品检验合格证明或以其他形式表明合格的、近期生产的产品（特殊情况除外）。

纸巾纸：从抽查批中随机抽取3个包装箱，从每箱中抽取5个最小销售包装样品，共计15个，其中12个作为检验样品，3个作为备用样品。在企业成品库抽样时，同一批次产品抽样基数应不少于50个最小销售包装单位且不少于3箱。

卫生纸：从抽查批中随机抽取3个包装箱，从每箱中抽取4个最小销售包装样品，共计12个，其中9个作为检验样品，3个作为备用样品。在企业成品库抽样时，同一批次产品抽样基数应不少于50个最小销售包装单位且不少于3箱。

二、主要检验项目及检验项目属性划分

（一）纸巾纸（产品生产日期在2023年5月1日之前）

| 序号 | 检验项目 | 检验方法 | 强制性 | 非强制性 | 重要项 | 较重要项 | 次要项 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 卫生指标（6项） | GB 15979 | ● |  | ● |  |  |
| 2 | 亮度（白度） | GB/T20808-2011 |  | ● |  | ● |  |
| 3 | 可迁移性荧光增白剂 | GB/T20808-2011 |  | ● |  | ● |  |
| 4 | 灰分 | GB/T20808-2011 |  | ● |  | ● |  |
| 5 | 横向吸液高度 | GB/T20808-2011 |  | ● |  | ● |  |
| 6 | 横向抗张指数 | GB/T20808-2011 |  | ● |  | ● |  |
| 7 | 纵向湿抗张强度 | GB/T20808-2011 |  | ● |  | ● |  |
| 8 | 柔软度纵横向平均 | GB/T20808-2011 |  | ● |  | ● |  |

（二）纸巾（产品生产日期在2023年5月1日之后）

| 序号 | 检验项目 | 检验方法 | 强制性 | 非强制性 | 重要项 | 较重要项 | 次要项 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 卫生指标（6项） | GB 15979 | ● |  | ● |  |  |
| 2 | D65亮度 | GB/T20808-2022 |  | ● |  | ● |  |
| 3 | 可迁移性荧光物质 | GB/T20808-2022 |  | ● |  | ● |  |
| 4 | 灰分 | GB/T20808-2022 |  | ● |  | ● |  |
| 5 | 横向吸液高度 | GB/T20808-2022 |  | ● |  | ● |  |
| 6 | 横向抗张强度 | GB/T20808-2022 |  | ● |  | ● |  |
| 7 | 纵向湿抗张强度 | GB/T20808-2022 |  | ● |  | ● |  |
| 8 | 柔软度（纵横向平均） | GB/T20808-2022 |  | ● |  | ● |  |

（三）卫生纸

| 序号 | 检验项目 | 检验方法 | 强制性 | 非强制性 | 重要项 | 较重要项 | 次要项 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 微生物（4项） | GB 15979 | ● |  | ● |  |  |
| 2 | 横向吸液高度 | GB/T 20810-2018 |  | ● |  | ● |  |
| 3 | 抗张指数 | GB/T 20810-2018 |  | ● |  | ● |  |
| 4 | 柔软度 | GB/T 20810-2018 |  | ● |  | ● |  |
| 5 | 尘埃度 | GB/T 20810-2018 |  | ● |  | ● |  |
| 6 | 灰分 | GB/T 20810-2018 |  | ● |  | ● |  |

注：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。

三、判定规则

（一）依据标准

1. 强制性标准。

GB 15979《一次性使用卫生用品卫生标准》

2.推荐性标准。

GB/T 20808-2011《纸巾纸》

GB/T 20808-2022《纸巾》

GB/T 20810-2018 《卫生纸（含卫生纸原纸）》

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。

（二）判定原则

经检验，检验项目全部合格，判定为抽取的样本所检项目未检出不合格；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。

当被检样品明示的质量要求优于监督抽查实施细则中依据的标准要求时，应按被检样品明示的质量要求判定；

当被检样品明示的质量要求劣于或不包含监督抽查实施细则中依据的强制性标准要求时，应按照强制性标准要求判定；

当被检样品明示的质量要求劣于或包含监督抽查实施细则中依据的推荐性标准要求时，应以被检样品明示的质量要求判定，如相应检验结果不符合相关推荐性标准要求时，应在检验报告中予以说明；

当被检样品明示的质量要求不包含监督抽查实施细则中依据的推荐性标准要求时，该指标不参与判定，但应在检验报告中作出说明；

当被检样品未能提供有效的企业标准时，按相关国家或行业标准进行判定；

当被检样品标签标识中执行标准信息和产品类别信息不明或有误，影响检测和判定时，可根据相关强制性标准要求，同时结合产品特点等信息判断和选择相关标准进行检验，并应在检验报告中作出相关说明；

按照产品质量相关法律法规的规定判定。

检验中发现因样品失效或者其他原因致使检验无法进行的，检验人员应如实记录，并提供相关证明材料，报送组织监督抽查的市场监管部门。