

福建省产品质量监督抽查实施细则

湿巾

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。

普通湿巾（非抑菌产品）：每批次产品抽取样品 21 个最小销售包装，其中 15 个最小销售包装作为检验样品，6 个最小销售包装作为备用样品。如果最小销售包装内装量小于 10 片，应适当增加抽取的最小销售包装数量，抽取的样品片数不少于 210 片，检验样品和备用样品包装数按 15：6 分配。

普通湿巾（抑菌产品）和卫生湿巾：每批次产品抽取样品 27 个最小销售包装，其中 21 个最小销售包装作为检验样品，6 个最小销售包装作为备用样品。如果最小销售包装内装量小于 10 片，应适当增加抽取的最小销售包装数量，抽取的样品片数不少于 270 片，检验样品和备用样品包装数按 21：6 分配。

2 检验依据

序号	检验项目	检验方法	备注
1	细菌菌落总数	GB 15979-2002 GB 15979-2024	
2	绿脓杆菌/铜绿假单胞菌	GB 15979-2002 GB 15979-2024	
3	金黄色葡萄球菌	GB 15979-2002 GB 15979-2024	
4	溶血性链球菌	GB 15979-2002 GB 15979-2024	
5	大肠菌群	GB 15979-2002 GB 15979-2024	
6	真菌菌落总数	GB 15979-2002 GB 15979-2024	
7	含液量	GB/T 27728-2011 GB/T 27728.1-2024	仅考核非织造布生产的湿巾
8	横向抗张强度	GB/T 27728-2011 GB/T 27728.1-2024	非织造布生产的湿巾不考核
9	包装密封性能	GB/T 27728-2011 GB/T 27728.1-2024	仅考核软包装湿巾
10	pH/pH 值	GB/T 27728-2011 GB/T 27728.1-2024 或	仅考核人体用湿巾

		《消毒技术规范》（2002版）	
11	可迁移性荧光增白剂/可迁移性荧光物质	GB/T 27728-2011 GB/T 27728.1-2024	仅考核人体用湿巾
12	抗/抑/杀菌性能（大肠杆菌、金黄色葡萄球菌、白色念珠菌）	GB15979-2002 GB 15979-2024	仅考核抑菌产品和卫生湿巾

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 15979-2002 一次性使用卫生用品卫生标准
- GB 15979-2024 一次性使用卫生用品卫生要求
- GB/T 27728-2011 湿巾
- GB/T 27728.1-2024 湿巾及类似用途产品 第1部分：通用要求
- WS 575-2017 卫生湿巾卫生要求
- 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。