

江苏省非医用口罩产品质量监督抽查 实施细则（2025 版）

1.范围

本细则适用于江苏省市场监督管理局组织的非医用口罩产品质量监督抽查检验。本细则规定了此产品的抽样方法、检验依据、检验项目、检验方法、判定原则、异议处理及复检。

2.抽样方法

2.1 生产企业、实体店抽样

在受检企业的成品仓库或者其确认场所，随机抽取有产品质量检验合格证明或者其他形式表明合格的待销产品，抽样基数应满足抽样要求。抽样过程均需拍照留证。一经抽样，立即封样，任何人不得调换。

2.2 电商平台采样

抽样数量见下表。

序号	明示标准	产品品种	抽样数量
1	GB 2626-2019	随弃式	无阀 52 个（检验样品 26 个，备用样品 26 个）
			有阀 60 个（检验样品 30 个，备用样品 30 个）
2	GB/T 32610-2016	——	82 个（检验样品 42 个，备用样品 42 个）
3	其他标准	——	80 个（检验样品 40 个，备用样品 40 个）
注：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。			

3.检验依据

(1) 明示 GB/T 32610-2016 标准的口罩检验项目

序号	检验项目	判定依据	检测方法
1	过滤效率	GB/T 32610-2016	GB/T 32610-2016
2	防护效果	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	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

(2) 明示 GB 2626-2019 标准的口罩检验项目

序号	检验项目	判定依据	检测方法
1	过滤效率	GB 2626-2019	GB 2626-2019
2	呼吸阻力	GB 2626-2019	GB 2626-2019
3	呼气阀气密性	GB 2626-2019	GB 2626-2019
4	头带	GB 2626-2019	GB 2626-2019

(3) 明示其他非医用口罩标准的口罩检验项目

序号	检验项目	判定依据	检测方法
1	过滤效率/颗粒物 过滤效率	产品明示质量标准	GB/T 32610-2016 GB 2626-2019等
2	呼吸阻力/吸气阻 力/呼气阻力/通气 阻力/压力差	产品明示质量标准	GB 2626-2019 GB/T 32610-2016 等
3	头带/口罩带及口 罩带与口罩体的连 接处断裂强力	产品明示质量标准	GB 2626-2019 GB/T 32610-2016 等

检验方法包括相关产品标准及试验方法标准。

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。

4.判定规则

4.1 依据标准

GB/T 32610-2016 《日常防护型口罩技术规范》

GB 2626-2019 《呼吸防护 自吸过滤式防颗粒物呼吸器》

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

4.2 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，但应在检验报告备注中进行说明。

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，但应在检验报告备注中进行说明。

5.异议处理

5.1 对监督抽查程序有异议的，由任务下达部门核查相关证据后维持或者撤销原检验结果。

5.2 对检验结果有异议的，任务下达部门核查相关证据，能够证明原检验结果准确的，维持原检验结果；不能证明原检验结果准确，需要进行复检的，由任务下达部门指定复检机构进行复检，复检结果为本次监督抽查最终结论。

5.3 对样品信息有异议的，任务下达部门核查样品确认情况和生产企业提交证明材料后，维持或者撤销原检验结果。