



国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

检 验 报 告

TEST REPORT

№ BCC200601070

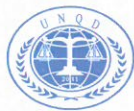
产品名称: 抗菌洗手液

委托单位: 成都洁之源清洁用品有限公司

检验类别: 委托检验

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.



国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 1 页

样品名称	抗菌洗手液	注册商标	标称“季芙柔”
规格型号	500mL、5L	样品数量	8瓶
检测地点	陕西省西咸新区沣东新城协同创新港8号楼	检测类别	委托检验
委托单位	成都洁之源清洁用品有限公司	接样日期	2020年06月08日
委托方地址	成都市金堂县成都一阿坝工业集中发展区金乐路24号浩旺机电新材料产业园A18-5	检验完成日期	2020年06月11日
生产单位	标称“成都洁之源清洁用品有限公司”	样品性状	液体，散装，适检
生产日期/批号	20200603	委托方代表	朱景铭

检验依据

GB/T 15979-2002《一次性使用卫生用品》、《消毒技术规范》（卫生部2002年版）、《化妆品安全技术规范》（2015年版）、Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》、GB/T 27947-2011《酚类消毒剂卫生要求》、GB/T 6368-2008《表面活性剂水溶液pH值的测定电位法》、GB/T 9985-2000《手洗餐具用洗涤剂》

评价依据

Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》

检验结论

1. 该样品感官为不分层，无悬浮物，无沉淀，无机械杂质、均匀液体，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》要求。
2. 该样品 pH 值（25℃）为 7.4，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。
3. 该样品砷含量（以 As 计）为 0.2mg/kg，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。
4. 该样品重金属含量（以 Pb 计）<10 mg/kg，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。
5. 该样品汞含量（以 Hg 计）为未检出，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。
6. 该样品的细菌菌落总数、真菌菌落总数均为 <1 CFU/ml，大肠菌群、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、溶血性链球菌均未检出，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页





西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 2 页

7. 该样品作用浓度为原液,作用时间是1分钟,试验重复3次,分别对大肠杆菌(8099)、金黄色葡萄球菌(ATCC 6538)的杀菌率均>90%,对所测菌株有杀菌作用,符合Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

8. 该样品的三氯生含量平均值为0.297% (w/w),符合Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

9. 经54℃存放14天,该样品有效成分三氯生含量下降率为1.0%,符合Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

10. 多次完整皮肤刺激试验表明,该样品对家兔的皮肤刺激,每天每只动物积分均值为0,根据《消毒技术规范》(卫生部2002年版)皮肤刺激强度分级标准,属无刺激性,符合Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》要求。

(以下空白)

备注:委托方送样,检测结果仅对来样负责。

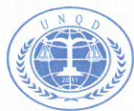
授权签字人(签字):

杨彦平 祁学

最终审核日期:

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO., Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 3 页

样 品 名 称	抗菌洗手液	接 样 日 期	2020年06月08日
检 验 项 目	*外观	检 验 完 成 日 期	2020年06月10日

一、器材

样品名称：抗菌洗手液。

二、方法

1. 检验依据：Q/MA62PXBA-1.5-2020。

2. 检验环境温度：20℃，相对湿度：49%。

三、结果

该样品的外观指标结果列于表 1。

表 1 外观指标测定结果

批号	检测项目	技术指标	检测结果
/	外观	不分层，无悬浮物，无沉淀， 无机械杂质、均匀液体	不分层，无悬浮物，无沉淀， 无机械杂质、均匀液体

四、结论

该样品感官为不分层，无悬浮物，无沉淀，无机械杂质、均匀液体，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》要求。

接下页

授权签字人（签字）：

杨彦平

最终审核日期：

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检 验 报 告

№ BCC200601070

共 16 页 第 4 页

样 品 名 称	抗菌洗手液	接 样 日 期	2020年06月08日
检 验 项 目	pH值	检 验 完 成 日 期	2020年06月24日

一、器材

- 1.样品名称：抗菌洗手液。
- 2.仪器设备：pH 计 YQC-034，电子天平 YQC-004。

二、方法

- 1.检验依据：GB/T 6368-2008。
- 2.检验环境温度：20℃，相对湿度：49%。

三、结果

该样品 pH 值（25℃）结果列于表 2。

表 2 pH 值（25℃）测定结果

批号	序号	pH 值（25℃）	技术指标	平均值
/	1	7.44	5.0~8.0	7.4
	2	7.46		

四、结论

该样品 pH 值（25℃）为 7.4，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页

授权签字人（签字）：

张学

最终审核日期：

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 5 页

样品名称	抗菌洗手液	接样日期	2020年06月08日
检验项目	砷含量（以As计）	检验完成日期	2020年06月24日

一、器材

- 1.样品名称：抗菌洗手液。
- 2.仪器设备：分析天平 YQC-003，紫外可见分光光度计 YQC-077，箱式电阻炉 YQC-006。

二、方法

- 1.检验依据：GB/T 9985-2000（附录 F）。
- 2.检验环境温度：20℃，相对湿度：49%。

三、结果

该样品砷含量（以As计）结果列于表3。

表3 砷含量（以As计）测定结果

批号	序号	砷含量(以 As 计),mg/kg	技术指标, mg/kg	平均值, mg/kg
/	1	0.24	≤10	0.2
	2	0.25		

四、结论

该样品砷含量（以 As 计）为 0.2mg/kg，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页

授权签字人（签字）：

张学

最终审核日期：

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 6 页

样品名称	抗菌洗手液	接样日期	2020年06月08日
检验项目	重金属含量（以Pb计）	检验完成日期	2020年06月24日

一、器材

- 1.样品名称：抗菌洗手液。
- 2.仪器设备：分析天平 YQC-003，箱式电阻炉 YQC-006。

二、方法

- 1.检验依据：GB/T 9985-2000（附录 G）。
- 2.检验环境温度：20℃，相对湿度：49%。

三、结果

该样品重金属含量（以Pb计）结果列于表4。

表4 重金属含量（以Pb计）测定结果

批号	检验项目	技术指标	检验结果
/	重金属含量（以Pb计），mg/kg	≤40	<10

四、结论

该样品重金属含量（以 Pb 计）<10 mg/kg，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页

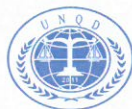
授权签字人（签字）：

张学

最终审核日期：

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

No BCC200601070

共 16 页 第 7 页

样品名称	抗菌洗手液	接样日期	2020年06月08日
检验项目	汞含量（以Hg计）	检验完成日期	2020年06月10日

一、器材

- 1.样品名称：抗菌洗手液。
- 2.仪器设备：原子荧光分光光度计 YQA-057，分析天平 YQA-070。

二、方法

- 1.检验依据：《化妆品安全技术规范》（2015年版）第四章 1.2 第一法。
- 2.检验环境温度：25℃，相对湿度：45%。

三、结果

该样品汞含量（以Hg计）结果列于表5。

表5 汞含量（以Hg计）测定结果

批号	检验项目	技术指标	检验结果
/	汞含量（以Hg计），mg/kg	≤ 1	未检出 (检出限：0.002μg/g)

四、结论

该样品汞含量（以 Hg 计）为未检出，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页

授权签字人（签字）：

张学

最终审核日期：

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO., Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 8 页

样 品 名 称	抗菌洗手液	接 样 日 期	2020年06月08日
检 验 项 目	微生物指标	检验完成日期	2020年06月16日

一、器材

1.样品名称：抗菌洗手液。

2.仪器设备：电热恒温培养箱 YQF-049, 生物安全柜YQF-057, 生化培养箱YQF-054, 霉菌培养箱 YQF-053。

二、方法

1.检验依据：GB 15979-2002 附录B。

2.检验环境温度：23℃，相对湿度：40%。

三、结果

结果列于表6。

表6 微生物指标测定结果

批号	检验项目		标准要求	检验结果
/	细菌菌落总数, CFU/ml		≤200	<1
	真菌菌落总数, CFU/ml		≤100	<1
	大肠菌群		不得检出	未检出
	致病性化脓菌	金黄色葡萄球菌	不得检出	未检出
		绿脓杆菌(铜绿假单胞菌)	不得检出	未检出
		溶血性链球菌	不得检出	未检出

接下页





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 9 页

四、结论

该样品的细菌菌落总数、真菌菌落总数均为 <1 CFU/ml, 大肠菌群、金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、溶血性链球菌均未检出, 符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页

授权签字人 (签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 10 页

样品名称	抗菌洗手液	接样日期	2020年06月08日
检验项目	杀菌性能测试	检验完成日期	2020年08月13日

一、器材

1.样品名称：抗菌洗手液。

2.试验菌株名称：大肠杆菌，菌株号：8099，金黄色葡萄球菌，菌株号：ATCC 6538，菌株代数为：第六代，菌株来源：ATCC。

3.仪器设备：生物安全柜 YQF-057；生化培养箱YQF-058。

4.样品配制：样品原液。

二、方法

1.检验依据：GB 15979-2002 附录C C3。

评价标准：杀菌率 $\geq 90\%$ ，产品有杀菌作用。

2.检验环境温度：22℃，相对湿度：45%。

三、结果

1.中和剂鉴定试验

1.1 细菌鉴定中和剂成分：3%卵磷脂、0.5%硫代硫酸钠、5%吐温-80、TSB，结果列于表7-1。

2.杀菌试验结果列于表 7-2。

四、结论

该样品作用浓度为原液，作用时间是1分钟，试验重复3次，分别对大肠杆菌(8099)、金黄色葡萄球菌(ATCC 6538)的杀菌率均 $> 90\%$ ，对所测菌株有杀菌作用，符合Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页





西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 11 页

表7-1

作用浓度 及时间	实验菌种	组别	每次试验各组活菌菌落总数 CFU/片		
			试验一	试验二	试验三
原液 1 分钟	金黄色葡萄球菌 Staphylococcus aureus ATCC 6538	第 1 组 染菌样片+5mLPBS	<10	<10	<10
		第 2 组 染菌样片+5mL 中和剂	10	20	15
		第 3 组 染菌对照片+5mL 中和剂	1.18×10 ⁴	1.12×10 ⁴	1.23×10 ⁴
		第 4 组 样片+5mL 中和剂+染菌对照片	1.24×10 ⁴	1.19×10 ⁴	1.34×10 ⁴
		第 5 组 染菌对照片+ 5mL PBS	1.59×10 ⁴	1.43×10 ⁴	1.47×10 ⁴
		第 6 组 同批次的 PBS	<1	<1	<1
		第 7 组 同批次中和剂	<1	<1	<1
		第 8 组 同批次培养基	<1	<1	<1
试验重复 3 次，第 3、4、5 组的组间误差率分别为 12.69%、9.87%、12.06%。					
实验结论：中和剂符合实验要求。					

接下页



西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 12 页

表 7-2

试验菌种	作用浓度 及时间	对照样品的平均菌落数 (cfu/片)	试验样品的平均菌落数 (cfu/片)	杀菌率(%)
大肠杆菌 Escherichia coli 8099	原液 1min	6.70×10^4	4.70×10^2	99.3
		7.05×10^4	3.90×10^2	99.4
		6.55×10^4	4.25×10^2	99.4
金黄色葡萄球菌 Staphylococcus aureus ATCC 6538	原液 1 min	1.23×10^4	3.05×10^2	97.5
		1.27×10^4	2.90×10^2	97.7
		1.16×10^4	2.65×10^2	97.7

接下页

授权签字人(签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年08月20日





检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 13 页

样品名称	抗菌洗手液	接样日期	2020年06月11日
检验项目	**三氯生含量	检验完成日期	2020年06月11日

一、器材

- 1.样品：抗菌洗手液，有效成分三氯生，生产日期 2020-6-3。
- 2.仪器设备：高效液相色谱仪，赛默飞世尔 Thermo Fisher/UltiMate3000；上海一恒 BPH-9082 恒温培养箱；电子天平。
- 3.三氯生标准品，纯度 99.5%。

二、方法

- 1.检验依据：GB/T 27947-2011 附录 D。
- 2.检验环境温度 26.0℃，相对湿度 54.2%。
- 3.色谱条件：DAD 检测器，色谱柱：C18 柱（250mm×4.6mm，5 μm）。
- 4.进样：精确吸取样品 10μL 进样。

三、结果

该样品的三氯生含量平均值为 0.297% (w/w)，测一批样品，每批样品测定两次。结果列于表 8。

表 8 三氯生含量测定结果

样品序号	三氯生含量 (w/w, %)		相对偏差 (%)
	各次值	平均值	
1-1	0.2983	0.297	0.37
1-2	0.2961		

四、结论

该样品的三氯生含量平均值为 0.297% (w/w)，符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

接下页

授权签字人（签字）：

杨彦平

最终审核日期：

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO., Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 14 页

样品名称	抗菌洗手液	接样日期	2020年06月11日
检验项目	**稳定性测定(化学法)	检验完成日期	2020年06月28日

一、器材

1. 样品: 抗菌洗手液, 有效成分三氯生, 生产日期 2020-6-3。
2. 仪器设备: 高效液相色谱仪, 赛默飞世尔 Thermo Fisher/UltiMate3000; 上海一恒 BPH-9082 恒温培养箱; 电子天平。
3. 三氯生标准品, 纯度 99.5%。

二、方法

1. 检验依据: GB/T 27947-2011 附录 D。
2. 保存条件: 样品密封良好, 置 54℃ 恒温箱内 14 天。
3. 检验环境温度 23.2℃, 相对湿度 58.6%。
4. 色谱条件: DAD 检测器, 色谱柱: C18 柱 (250mm×4.6mm, 5 μm)。
5. 进样: 精确吸取样品 10μL 进样。

三、结果

保存前有效成分三氯生含量为 0.297% (w/w), 保存后有效成分三氯生含量为 0.294% (w/w)。测定一批样品, 每批样品测定两次。结果列于表 9。

表 9 三氯生稳定性测定结果

样品序号	保存前有效成分含量% (w/w)	保存后有效成分含量% (w/w)	下降率 (%)
1-1	0.2983	0.2946	
1-2	0.2961	0.2936	
平均值	0.297	0.294	1.0

四、结论

经 54℃ 存放 14 天, 该样品有效成分三氯生含量下降率为 1.0%, 符合 Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》的要求。

授权签字人(签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年08月20日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION



152717110306-1

有效期至2021年10月27日

西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检 验 报 告

№ BCC200601070

共 16 页 第 15 页

样 品 名 称	抗菌洗手液	接 样 日 期	2020年06月08日
检 验 项 目	多次完整皮肤刺激试验	检验完成日期	2020年06月29日

一、器材

1.样品名称：抗菌洗手液。

2.试验动物信息：品种：新西兰兔，体重：2.0-2.5kg，数量3只，2020年02月26日购于陕西君行生物科技有限公司（实验动物生产许可证号：SCXK（陕）2017-001）；合格证号：61003200000252，饲养在西安国联质量检测技术股份有限公司（实验动物使用许可证号：SYXK(陕) 2016-007）普通环境，适应饲养7天，温度16-26℃，相对湿度40-70%，饲料来源：青岛康大生物科技有限公司，许可证号：SCXK（鲁）2017-0005，合格证号：1108272000001060。

3.仪器设备名称：B-007 TSE型电子天平。

4.其他器材：1mL一次性注射器，剃毛器。

二、方法

1.检测依据：《消毒技术规范》（卫生部 2002 年版）。

2.样品配制方法：原液，无需配制。

3.试验方法：试验前 24h，将 3 只家兔背部脊柱两侧毛去掉，不可损伤表皮，去毛范围约 3cm×3cm。试验时取受试物 0.5mL/只兔，直接涂抹在每兔一侧去毛皮肤上，覆盖以纱布并用无刺激绷带固定，涂抹 4h 后用温水除去残留受试物，每天涂抹一次，连续涂抹 14d。另一侧皮肤不处理作空白对照。在每次涂抹后 24h 观察结果。

4.观察指标：每日观察涂抹部位皮肤有无红斑和水肿形成，根据反应程度进行评分，计算 14d 每只动物积分均值和每天每只动物积分均值。按皮肤刺激强度分级标准判断刺激强度。

三、结果

结果评价：在观察期内，3 只受试动物皮肤均未出现红斑和水肿。结果见表 10。

四、结论

多次完整皮肤刺激试验表明，该样品对家兔的皮肤刺激，每天每只动物积分均值为0，根据《消毒技术规范》（卫生部2002年版）皮肤刺激强度分级标准，属无刺激性，符合Q/MA62PXBA-1.5-2020《抗菌洗手液》要求。

接下页





西安国联质量检测技术股份有限公司

Xi'an United Nations Quality Detection Technology CO.,Ltd.

检验报告

№ BCC200601070

共 16 页 第 16 页

表 10 多次完整皮肤刺激试验结果记录表

动物数	涂抹天数 (天)	刺激反应积分											
		受试物						空白对照					
		红斑			水肿			红斑			水肿		
		1	2	3	1	2	3	1	2	3	1	2	3
3	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	7	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	8	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	9	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	11	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	12	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	13	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	14	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
总 积 分		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
14 天每只动物总积分		0						0					
每天每只动物均值		0						0					

(以下空白)

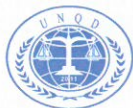
授权签字人 (签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年08月20日





注 意 事 项

NOTICE

- 1、纸质报告无“检验检测专用章”、“骑缝章”无效；

The paper report is invalid with no Detection Seal and Paging Seal.

- 2、电子报告无“检验检测专用章”无效，加密校验错误无效。

The electronic report is invalid with no Detection Seal and with decryption failed.

- 3、复制报告未重新加盖“检验检测专用章”无效。

The report copy is invalid with no Detection Seal.

- 4、报告无授权签字人签字或其等效标识无效。

The report copy is invalid with no signature of approver or equivalent identification.

- 5、报告涂改无效。

The report copy is invalid if altered.

- 6、对暂未纳入本机构资质认定/认可的检测项目加*表示，仅供客户内部使用，不具有法律效应。

For the test items that are not included in the qualification recognition/recognition of the organization, the addition of * indicates that the test items are only for internal use by customers and have no legal effect.

- 7、**项目为联盟机构提供数据，暂未纳入本机构资质认定/认可的检测能力范围内，联盟机构名称：湖北省普林标准技术服务有限公司，资质证书编号：171700340360。

** project provides data for alliance institutions, which is not included in the scope of testing ability recognized by our institution. Name of alliance organization: Hubei Pulyn Standards Technical Services Co.,Ltd. Qualification Certificate Number: 171700340360.

- 8、对报告若有异议，应于收到本报告之日十五日内向本单位提出，逾期不予受理。

Any objection for the report shall be informed to us within 15 days after received the report.

- 9、未经同意，不得擅自使用本报告进行不当宣传。

Without permission, it is forbidden by using this report for improper publicity.

地址 (Address)：陕西省西咸新区沣东新城协同创新港8号楼

Building No.8, Synergetic Innovation Hub, Fengdong New City of Xixian New Area,
Shaanxi Province

咨询电话 (Tel)：029-84346232 投诉电话 (Complaints)：029-68282673

邮编 (Zip Code)：710086

E-mail: xaunqd@126.com

http://www.xaunqd.com