

消毒产品卫生安全评价报告备案凭证

成都洁之源清洁用品有限公司:

收到你单位销售的季芙柔®免洗手消毒液《消毒产品卫生安全评价报告》。

产品剂型/型号: 液体

产品类别: 第一类 () 第二类 (✓)

产品执行标准号 (国产产品为备案企业标准号):

Q/MA62PXBA-1.1-2020

生产企业名称: 成都洁之源清洁用品有限公司

生产企业地址: 成都市金堂县淮口镇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

生产国 (地区):

在华责任单位名称:

单位地址及联系电话: 成都市金堂县淮口镇阿坝工业集中发展

区金乐路 24 号浩旺机电新材料产业园 A18-5

法定代表人: 朱景铭

国产消毒产品生产企业卫生许可证号: 川 (成都-金堂) 卫消证

字 (2020) 第 0001 号

工商营业执照号 (限进口产品):

进口产品报关单号:

(省级卫生计生行政部门仅对该产品的卫生安全评价报告进行形式审查, 备案凭证不是产品质量的证明文件。第一类产品卫生安全评价报告有效期为四年)





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

№ ACC200300234-1

产品名称: 免洗手抗菌凝胶

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.





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

№ ACC200300234-1

共 15 页 第 1 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	注册商标	标称“季芙柔”
规格型号	500mL/瓶	样品数量	10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 成都市金堂县淮口镇浩旺产业园	接样日期	2020年03月04日
委托方地址	A18-5	检验完成日期	2020年03月30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, 预包装, 适检
生产日期 / 批号	/	委托方代表	朱景铭

检验依据

Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》、GB 15979-2002《一次性使用卫生用品卫生标准》、《消毒技术规范》（卫生部 2002 年版）、《化妆品安全技术规范》（2015 年版）。

评价依据

Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》。

检验结论

1. 该样品为无色透明凝胶, 均匀不分层, 无沉淀, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。
2. 该样品乙醇含量为 717 g/kg, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。
3. 该样品 pH 值 (25℃) 为 7.6, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。
4. 该样品重金属含量为重金属含量为 <10 mg/kg, 砷含量为未检出, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。
5. 该样品汞含量为 0.04mg/kg, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》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

No ACC200300234-1

共 15 页 第 2 页

6. 该样品经 54℃ 放置 14 天, 有效成份下降率为 3.8%, 故贮存有效期可定为 1 年, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020 《免洗手抗菌凝胶》要求。

7. 该样品的细菌菌落总数、真菌菌落总数均为 <1CFU/mL, 大肠菌群、致病菌均未检出, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020 《免洗手抗菌凝胶》要求。

8. 该样品作用浓度为原液, 作用时间分别是 2 分钟、5 分钟、10 分钟、20 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)、白色念珠菌(ATCC 10231)的杀菌率均 >90%, 对所测菌株有杀菌作用, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020 《免洗手抗菌凝胶》要求

9. 多次完整皮肤刺激试验表明: 该样品对家兔的皮肤刺激, 每天每只动物均值积分为 0, 根据《消毒技术规范》(卫生部 2002 年版) 中皮肤刺激强度分级标准, 属无刺激性, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020 《免洗手抗菌凝胶》要求。

(以下空白)

备注: 1. 委托方送样, 检测结果仅对来样负责。

2. 此报告代替原报告 ACC200300234, 原报告已作废。

授权签字人 (签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年04月17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 ACC200300234-1

共 15 页 第 3 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	*外观	检验完成日期	2020年03月16日

一、器材

样品名称：免洗手抗菌凝胶。

二、方法

1.检验依据：Q/MA62PXBA-1.4-2020（6.1）。

2.检验环境温度：21℃，相对湿度：49%。

三、结果

该样品的感官指标结果列于表 1。

表 1 感官指标测定结果

批号	检测项目	技术指标	检测结果
/	外观	无色透明或半透明凝胶，均匀不分层，无沉淀。	无色透明凝胶，均匀不分层，无沉淀

四、结论

该样品为无色透明凝胶，均匀不分层，无沉淀，符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。

接下页

授权签字人（签字）：

杨彦平

最终审核日期：

2020年04月17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

№ACC200300234-1

共 15 页 第 4 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	*乙醇含量	检验完成日期	2020年03月16日

一、器材

- 1.样品名称: 免洗手抗菌凝胶。
- 2.仪器设备: 气相色谱仪 YQA-048。

二、方法

- 1.检验依据: Q/MA62PXBA-1.4-2020 (附录 A)。
- 2.检验环境温度: 21℃, 相对湿度: 61%。

三、结果

该样品乙醇含量为 717g/kg, 结果列于表 2。

表 2 乙醇含量测定结果

批号	序号	乙醇含量, %	技术指标, g/kg	平均值, g/kg
/	1	71.56	630~750	717
	2	71.81		

四、结论

该样品乙醇含量为 717 g/kg, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020 《免洗手抗菌凝胶》要求。

接下页

授权签字人 (签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年04月17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

N₂ACC200300234-1

共 15 页 第 5 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	pH值	检验完成日期	2020年03月16日

一、器材

- 1.样品名称：免洗手抗菌凝胶。
- 2.仪器设备：pH计 YQC-034。

二、方法

- 1.检验依据：《消毒技术规范》（卫生部 2002 年版）2.2.1.4。
- 2.检验环境温度：21℃，相对湿度：49%。

三、结果

该样品 pH 值（25℃）为 7.6，结果列于表 3。

表 3 pH 值（25℃）测定结果

批号	序号	pH 值（25℃）	技术指标	平均值
/	1	7.64	5.0~8.0	7.6
	2	7.66		

四、结论

该样品 pH 值（25℃）为 7.6，符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。

接下页

授权签字人（签字）：

杨彦平

最终审核日期：

2020年04月17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

NoACC200300234-1

共 15 页 第 6 页

样品名称 免洗手抗菌凝胶 接样日期 2020年03月04日
检验项目 重金属含量, 以Pb计、砷含量 检验完成日期 2020年03月16日

一、器材

- 1.样品名称: 免洗手抗菌凝胶。
- 2.仪器设备: 紫外可见分光光度计 YQC-076 马弗炉 YQC-006 分析天平 YQC-003。

二、方法

- 1.检验依据: GB/T 9985-2000。
- 2.检验温度: 20℃, 相对湿度: 49%。

三、结果

该样品重金属含量为<10 mg/kg, 砷含量为未检出, 结果列于表4。

表4 铅、砷指标测定结果

批号	检验项目	标准要求	检验结果
/	重金属含量, 以Pb计, mg/kg	≤40	<10
	砷含量, 以As计, mg/kg	≤10	未检出 (检出限: 0.5)

四、结论

该样品重金属含量为重金属含量为<10 mg/kg, 砷含量为未检出, 符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。

接下页

授权签字人 (签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年04月17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

№ACC200300234-1

共 15 页 第 7 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	汞含量	检验完成日期	2020年03月16日

一、器材

- 1.样品名称：免洗手抗菌凝胶。
- 2.仪器设备：原子荧光分光光度计 YQA-034，电子天平 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.检验温度：24℃，相对湿度：49%。

三、结果

该样品汞含量为0.04mg/kg，结果列于表5。

表5 汞含量指标测定结果

批号	检验项目	标准要求	检验结果
/	汞含量，以Hg计，mg/kg	≤1	0.04

四、结论

该样品汞含量为 0.04mg/kg，符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。

接下页

授权签字人（签字）：

杨彦平

最终审核日期：

2020年04月17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

NoACC200300234-1

共 15 页 第 8 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	稳定性试验	检验完成日期	2020年04月10日

一、器材

- 1.样品名称：免洗手抗菌凝胶。
- 2.仪器设备：气相色谱仪 YQA-048，恒温恒湿培养箱 YQF-006。

二、方法

- 1.检验依据：《消毒技术规范》（卫生部 2002 年版）2.2.1.2.11、2.2.3。
- 2.保存条件：置 54℃ 恒温箱内 14 天。
- 3.检验环境温度：21℃，相对湿度：57%。

三、结果

该样品保存前乙醇含量 717 g/kg，保存后乙醇含量为 690 g/kg，结果列于表 6。

表 6 稳定性试验测定结果

批号	序号	保存前乙醇含量, g/kg	保存后乙醇含量, g/kg	下降率, %
20200305	1	715.6	690.2	3.8
	2	718.1	690.2	
	平均值	717	690	

四、结论

该样品经 54℃ 放置 14 天，有效成份下降率为 3.8%，故贮存有效期可定为 1 年，符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》要求。

接下页

授权签字人（签字）：

杨彦平

最终审核日期：

2020年04月17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

№ ACC200300234-1

共 15 页 第 9 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	微生物指标	检验完成日期	2020年03月11日

一、器材

1. 样品名称：免洗手抗菌凝胶。

2. 仪器设备名称及编号：恒温培养箱 UNQD-YQF-018-1，生物安全柜 UNQD-YQF-061，生化培养箱 UNQD-YQF-036，电子天平 UNQD-YQ-232，霉菌培养箱 UNQD-YQF-035。

二、方法

1. 检验依据：GB 15979-2002《一次性使用卫生用品卫生标准》附录B（B2、B3、B4、B5、B6、B7、B8）。

2. 检验环境温度：23℃，相对湿度：46%。

三、结果

结果列于表 7。

表 7 微生物指标测定结果

检测项目		技术指标	试验结果
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
致病菌	溶血性链球菌	不得检出	未检出
	金黄色葡萄球菌	不得检出	未检出
	铜绿假单胞菌	不得检出	未检出

四、结论

该样品的细菌菌落总数、真菌菌落总数均为 $< 1\text{CFU/mL}$ ，大肠菌群、致病菌均未检出，符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》的要求。

接下页

授权签字人（签字）：

杨彦平

最终审核日期：

2020年04月17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

№ ACC200300234-1

共 15 页 第 10 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	杀菌性能测试	检验完成日期	2020年03月30日

一、器材

1.样品名称：免洗手抗菌凝胶。

2.试验菌株名称：大肠杆菌(8099)、金黄色葡萄球菌(ATCC 6538),以上菌株代数均为：第七代；白色念珠菌(ATCC 10231),菌株代数均为：第六代；菌株来源：ATCC。

3.仪器设备名称及编号：生物安全柜 YQF-057，生化培养箱 YQF-054。

二、方法

1.检验依据：GB 15979-2002《一次性使用卫生用品卫生标准》附录C（C3）。

2.技术指标：杀菌率≥90%，产品有杀菌作用。

3.检验环境温度：23℃，相对湿度：47%。

三、结果

1. 中和剂鉴定试验

细菌鉴定中和剂成分：D/E 中和肉汤，结果列于表 8-1。

真菌鉴定中和剂成分：D/E 中和肉汤，结果列于表 8-2。

2.杀菌试验结果列于表 8-3。

四、结论

该样品作用浓度为原液，作用时间分别是 2 分钟、5 分钟、10 分钟、20 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)、白色念珠菌(ATCC 10231)的杀菌率均>90%，对所测菌株有杀菌作用，符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》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

№ ACC200300234-1

共 15 页 第 11 页

表 8-1 细菌中和剂鉴定结果

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 2 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	25	30	15
		第 3 组 染菌对照片+5mL 中和剂	1.88×10^4	1.82×10^4	1.85×10^4
		第 4 组 样片+ 5mL 中和剂+染菌对照片	2.03×10^4	2.06×10^4	2.08×10^4
		第 5 组 染菌对照片+ 5mL PBS	1.65×10^4	1.70×10^4	1.64×10^4
		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：7.39%、7.17%、8.06%。					
实验结论：中和剂符合实验要求。					

表 8-2 真菌中和剂鉴定结果

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/mL		
			试验一	试验二	试验三
原液 2 分钟	白色念珠菌 Monilia albican ATCC 10231	第 1 组 染菌样片+5mLPBS	<10	<10	<10
		第 2 组 染菌样片+5mL 中和剂	25	10	25
		第 3 组 染菌对照片+5mL 中和剂	2. 22×10 ⁴	2. 30×10 ⁴	2. 29×10 ⁴
		第 4 组 样片+ 5mL 中和剂+染菌对照片	2. 86×10 ⁴	2. 88×10 ⁴	2. 82×10 ⁴
		第 5 组 染菌对照片+ 5mL PBS	2. 30×10 ⁴	2. 28×10 ⁴	2. 36×10 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：10. 84%、10. 58%、8. 84%。			
		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

№ ACC200300234-1

共 15 页 第 12 页

表 8-3 杀菌试验结果

试验菌种	作用浓度及 作用时间	对照样品平均菌落数 (cfu/片)	试验样品平均菌落数 (cfu/片)	杀菌率 (%)
大肠杆菌 <i>Escherichia coli</i> 8099	原液 1min	4.00×10^4	<10	>99.9
		4.45×10^4	<10	>99.9
		4.10×10^4	<10	>99.9
	原液 2min	4.70×10^4	<10	>99.9
		4.85×10^4	<10	>99.9
		4.40×10^4	<10	>99.9
	原液 5min	4.05×10^4	<10	>99.9
		4.70×10^4	<10	>99.9
		4.30×10^4	<10	>99.9
	原液 10min	4.30×10^4	<10	>99.9
		4.60×10^4	<10	>99.9
		4.80×10^4	<10	>99.9
	原液 20min	4.85×10^4	<10	>99.9
		4.90×10^4	<10	>99.9
		4.60×10^4	<10	>99.9
金黄色葡萄球菌 <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538	原液 1min	4.45×10^4	<10	>99.9
		4.45×10^4	<10	>99.9
		4.60×10^4	<10	>99.9
	原液 2min	4.25×10^4	<10	>99.9
		4.10×10^4	<10	>99.9
		4.30×10^4	<10	>99.9
	原液 5min	3.95×10^4	<10	>99.9
		3.85×10^4	<10	>99.9
		4.15×10^4	<10	>99.9
	原液 10min	4.10×10^4	<10	>99.9
		4.30×10^4	<10	>99.9
		4.25×10^4	<10	>99.9
	原液 20min	3.95×10^4	<10	>99.9
		4.00×10^4	<10	>99.9
		3.95×10^4	<10	>99.9

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

№ ACC200300234-1

共 15 页 第 13 页

续表 8-3 杀菌试验结果

试验菌种	作用浓度及 作用时间	对照样品平均菌落数 (cfu/片)	试验样品平均菌落数 (cfu/片)	杀菌率 (%)
白色念珠菌 Monilia albican ATCC 10231	原液 1min	6.15×10^4	<10	>99.9
		6.20×10^4	<10	>99.9
		6.20×10^4	<10	>99.9
	原液 2min	6.10×10^4	<10	>99.9
		7.50×10^4	<10	>99.9
		6.70×10^4	<10	>99.9
	原液 5min	6.50×10^4	<10	>99.9
		6.25×10^4	<10	>99.9
		6.70×10^4	<10	>99.9
	原液 10min	6.40×10^4	<10	>99.9
		6.75×10^4	<10	>99.9
		6.85×10^4	<10	>99.9
	原液 20min	6.60×10^4	<10	>99.9
		6.95×10^4	<10	>99.9
		6.80×10^4	<10	>99.9

接下页

授权签字人 (签字):

杨彦平

最终审核日期:

2020年04月17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

N₂ACC200300234-1

共 15 页 第 14 页

样品名称	免洗手抗菌凝胶	接样日期	2020年03月04日
检验项目	多次完整皮肤刺激试验	检验完成日期	2020年03月27日

一、器材

1. 样品名称：免洗手抗菌凝胶。

2. 试验动物信息：新西兰兔3只，2019年12月13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：61003200000199。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：1108272000000893。

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。

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。取原液 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 9。

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，每天每只动物均值积分为 0，根据《消毒技术规范》（卫生部 2002 年版）中皮肤刺激强度分级标准，属无刺激性，符合 Q/MA62PXBA-1.4-2020《免洗手抗菌凝胶》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

№ ACC200300234-1

共 15 页 第 15 页

表 9 多次完整皮肤刺激试验结果

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04月17日





国联质检
UNITED NATION QUALITY DETECTION

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、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.
- 8、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

