



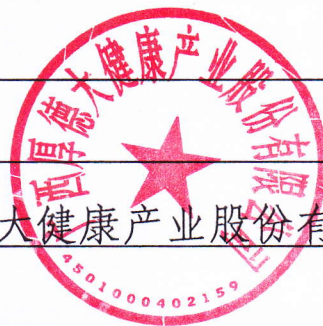
消毒产品卫生安全评价报告

产品名称：洁喜牌肤欢液爽露

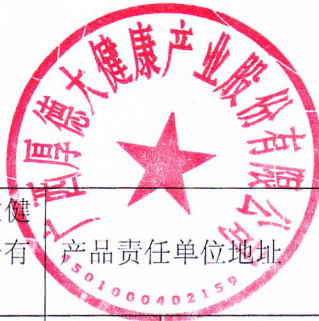
剂型/型号：液体

产品责任单位名称（盖章）：广西厚德大健康产业股份有限公司

评价日期：2020年12月17日



一、基本情况表



产品责任单位名称	广西厚德大健康产业股份有限公司	产品责任单位地址	广西南宁市科园大道 56 号	
法定代表人/责任人	周子云	电 话	0771-3217850	邮 编 530007
生产企业名称	广西厚德大健康产业股份有限公司	生产企业地址	广西南宁市科园大道 56 号	
实际生产单位名称	广西厚德大健康产业股份有限公司	实际生产单位地址	广西南宁市科园大道 56 号	
实际生产企业卫生许可证号	桂卫消证字 (2018) 第 (0015) 号	法定代表人/责任人	周子云	
进口产品报关单号	—			
产品类别	第一类 () 第二类 (✓)			
产品名称是否符合《健康相关产品命名规定》和消毒产品标签说明书有关规范和标准的要求	是 (✓) 否 ()			
标签(铭牌)、说明书是否符合消毒产品标签说明书有关规范和标准的要求。	是 (✓) 否 ()			
检验项目是否齐全	是 (✓) 否 ()			
检验结果是否符合要求	是 (✓) 否 ()			
产品企业标准(质量标准)是否符合要求	是 (✓) 否 ()			
产品的类别是否与企业卫生许可的类别相适应	是 (✓) 否 ()			
产品配方是否添加了禁止使用的原材料	是 () 否 (✓)			
产品配方是否与实际生产产品配方一致	是 (✓) 否 ()			
消毒器械结构图是否与产品实际结构一致	是 (—) 否 (—)			
所用原材料是否合格	是 (✓) 否 ()			
原材料用量是否符合相关规定	是 (✓) 否 ()			
评价结论: 消毒产品是否符合相关法规、规范、标准要求。	是 (✓) 否 ()			
承诺: 本单位对消毒产品的卫生安全评价结论负责, 保证所提供标签(铭牌)、说明书、检验报告(含结论)、企业标准或质量标准、产品配方、消毒器械结构图真实、有效, 与所生产销售的产品相符, 并承担相应的法律责任。				

二、评价资料目录

- 1、标签（铭牌）、说明书
- 2、检验报告（含结论）
- 3、企业标准
- 4、国产产品生产企业卫生许可证
- 5、产品配方



说明书:



HOUDE DAJIANKANG

洁喜牌肤欢液爽露说明书

本品为外用液体喷雾剂，用于皮肤表面的抑菌护理，具有清爽肌肤作用。

This product is a liquid spray for external use. It is suitable for antibacterial care on the skin surface, which has refreshing skin effect.

【成分】水、乙醇、氯化羟铝、丙二醇、苯酚磺酸锌、油醇聚醚-20、氢氧化钠、三氯生等。

【主要有效成分及含量】三氯生2.0~3.5g/L。

【抑制微生物类别】对金黄色葡萄球菌、白色念珠菌和大肠杆菌有较强的抑制作用。

【使用范围】抑菌、清洁，用于皮肤表面的抑菌护理。

【使用方法】外用，将本品直接均匀喷洒于需要抑菌护理的皮肤表面，每次喷2~3下，或均匀涂抹于需要抑菌护理的皮肤表面，每周使用1~3次，或需时使用。

【注意事项】1、本品仅供外用，禁止内服；2、请勿用于破损皮肤、黏膜、伤口，避免接触眼睛；3、本品可能对极少数人有过敏反应，如有不适，请立即停用；4、贮存过程中可能会出现少许沉淀，属正常现象不影响使用，使用前请摇匀。

【储存】密封、常温保存，置于儿童不易触及之处。

【保质期】24个月

【Component】aluminum hydroxide, propylene glycol, zinc phenolsulfonate, oleth - 20, sodium hydroxide, triclosan, etc.

【Ingredients and content】triclosan 2.0 ~ 3.5g/L.

【Inhibition of microbial species】It has a strong inhibitory effect on Staphylococcus aureus, Escherichia coli and Candida albicans.

【Use range】Antibacterial, clean, and antibacterial care for the skin surface.

【Usage】This product is for external use. It should be directly sprayed on the skin surface requiring antibacterial care, 2-3 sprays at a time, 1-3 times a week, or use when needed.

【Attention】1、This product is a liquid spray for external use. Oral administration is prohibited. 2. Please do not use on the broken skin, mucous membranes, or wounds. Avoid direct contact with eyes. 3. This product is allergic to very few people. If feel uncomfortable, please stop using immediately. 4. A slight precipitation may occur during storage, which is normal and does not affect usage, shake well before use.

【执行标准】Q/HDDJK 01X-2019

【卫生许可证】桂卫消证字（2018）第（0015）号

生产企业：广西厚德大健康产业股份有限公司

生产地址：南宁市科园大道56号

邮政编码：530007

电话号码：0771-3217850

网址：<http://www.chhddjk.com>

如有问题可与生产企业联系

广西厚德大健康产业股份有限公司
(原广西博科药业有限公司)

包装小盒 1:



海洋之风 给你清爽

洁喜 肤欢 液爽露

洁喜

肤欢

液爽露

YESHUANGLU

抑菌护理、清洁爽肤



净含量：40ml/瓶x2瓶

广西厚德大健康产业股份有限公司
(原广西博科药业有限公司)

本品为外用液体凝胶剂，适用于皮肤表面的抑菌护理，具有通融肌肤作用。
【产品名称】洁喜肤欢液爽露
【成分】水、乙醇、氯化钙组、丙二醇、液粉糖酸、洁肤聚腺-20、氯化钙、三氯生等。
【主要有效成分及含量】三氯生2.0-3.5g/L
【抑菌生物类别】对金黄色葡萄球菌、白色念珠菌有灭杀广谱有效的抑制作用。
【贮存】密封、常温保存，置于儿童不易触及之处。
【使用】洁面、卸妆、常温和凉水，用于皮肤表面的抑菌护理。
【使用方法】外用：将本品直接均匀喷洒于需要抑菌护理的皮肤表面，每次喷2-3下，或均匀涂抹于需要抑菌护理的皮肤。
【执行标准】Q/HDDJK1X-2019
【卫生许可证】桂卫消证字(2018)第(0015)号

【产地】广西南宁市
【生产企业】广西厚德大健康产业股份有限公司
(原广西博科药业有限公司)
生产地址：南宁市科园大道5号
邮编：530007
电话：0771-3217850
网址：<http://www.chddjk.com>
【生产日期】
【批号】
企业公司



包装小盒 2:

海洋之风 给你清爽

液爽露

肤爽

洁真[®] 肤爽

液爽露

YESHUANGLU

抑菌护理、清洁爽肤



净含量: 40ml

博融[®]

液爽露

YESHUANGLU

抑菌护理、清洁爽肤



净含量: 40ml

本品为外用液体消毒剂，适用于皮肤表面的抑菌护理，具有润肤护肤作用。

【产品名称】洁真[®]肤爽露

【成分】水、乙醇、氯化铝、丙二醇、苯酚磺酸钠、甜菊糖苷、20、聚氧乙烯、三萜生物。

【主要有效成分及含量】三萜在2.0~3.5g/L

【抑菌微生物类别】对金黄色葡萄球菌、白色念珠菌和大肠杆菌具有较强抑菌作用。

◆◆◆

【使用范围】抑菌、清洁，用于皮肤表面的抑菌护理。

【使用方法】外用，将本品直接均匀喷洒于需要抑菌护理的皮肤表面，每次2~5下，或均匀涂抹于需要抑菌护理的皮肤表面，每周使用1~3次，或遵医嘱使用。

【注意事项】1、本品仅供外用，禁止内服；
2、请勿用于敏感皮肤、妊娠、伤口、避免接触眼睛；
3、本品可能的极少数人有过敏反应，如内不适，请立即停用；
4、贮存过程中可能会出现少许沉淀，属正常现象不影响使用，使用前摇匀。

◆◆◆

【保质期】24个月

【贮存】密封，阴凉保存，置于儿童不易触及之处。

【卫生许可证】桂卫康字(2018)第(0015)号

【执行标准】QB/ODJK 01X-2019

【产地】广西博融大健康产业股份有限公司

【生产地址】南宁市邕宁区大塘5号

【电话】0771-3217850

【网址】http://www.chhdjk.com

【生产日期】

【有效期至】



6 920389 901177

广西博融大健康产业股份有限公司
(原广西博融药业有限公司)



企业公众号



瓶签 1:



瓶签 2:





广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测报告

REPORT FOR ANALYSIS

报告编号

2018SP1048R02a

Report No.

样品名称

洁喜牌肤欢液爽露

Name of Sample

委托单位

广西厚德大健康产业股份有限公司

Applicant

检测类型

Test Type

单位地址:

广州市先烈中路 100 号大院 59 号楼

Address:

Building 59, No.100 Central Xian Lie Road, Guangzhou, China

邮政编码:

510070

Postcode:

电话号码:

(020)87137666

Tel:

传真号码:

(020)87137668

Fax:

网 址:

www.gddcm.com

Website:





广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测报告

REPORT FOR ANALYSIS



报告编号 (Report No.) 2018SP1048R02a 校验码 (Verification Code): 40328715

样品名称 Name of Sample	洁喜牌肤欢液爽露	检测类型 Test Type	委托检测
委托单位 Applicant	广西厚德大健康产业股份有限公司	地址 Address	广西南宁市科园大道 56 号
样品来源 Sample Source	委托方送检	样品数量 Sample Quantity	40 瓶×400mL/瓶
样品规格和批号 Spec and Lot No of Sample	40mL 20180201	样品状态和特性 State and Characteristic	液体
接样日期 Sample Received Date	2018-03-12	检测完成日期 Completion Date	2018-06-22
检测依据和方法 Test Standard and Method	《消毒技术规范》(卫生部 2002 年版) 消毒产品理化检验技术规范-2.2.1.4 等		
检测项目 Item Tested	pH 值等		
检测结论 Test Conclusion	见第 3 页。		
备注 Remarks	<p>①动物实验项目检测地点: 广州市黄埔区神舟路 790 号;</p> <p>②生产厂家/供应商: 广西厚德大健康产业股份有限公司 (由委托方提供)</p>		

签发日期: 2019-02-21

Issue Date



制表:
Editor

陈璟珂

审核:
Verifier

梁清

批准:
Approver

尹



广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

检测结论:

1. pH 值的测试: 送检样品的 pH 值为 4.80。
2. 微生物指标: 送检样品所检项目细菌菌落总数、真菌菌落总数、大肠菌群、绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌的检测结果符合 GB 15979-2002 的标准要求。
3. 溶出性抗(抑)菌性能: 送检样品原液, 作用 10min, 其对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌及白色念珠菌抑菌率均 >90%, 达到 GB 15979-2002 附录 C4 规定的标准值, 该样品对所测菌株具有较强抑菌作用。
4. 稳定性试验: 送检样品放置 37.0℃ 恒温箱 3 个月后, 用样品原液, 作用 10min, 其对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌及白色念珠菌抑菌率均达到 GB 15979-2002 附录 C6 规定的标准值, 该样品对所测菌株的抑菌作用在室温下至少保存 2 年。
5. 多次皮肤刺激试验: 送检样品对白色家兔的皮肤刺激指数为 0.38, 皮肤刺激强度为无刺激性。
6. 皮肤变态反应试验: 送检样品对皮肤反应的评分为 0, 可判为未见皮肤变态反应。

(以下空白)



广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-03-12
检验项目	pH 值	检验完成日期	2018-03-15

一. 器材:

1. 样品: 洁喜牌肤欢液爽露
2. 试剂: 苯二甲酸氢钾标准缓冲溶液、混合磷酸盐标准缓冲溶液、四硼酸钠标准缓冲溶液等
3. 仪器名称及编号: 酸度计 (编号: B2186-3839)

二. 方法:

1. 检测依据: 《消毒技术规范》(卫生部 2002 年版) 消毒产品理化检验技术规范-2.2.1.4
2. 检测条件: 环境温度 26℃, 相对湿度 58%

三. 结果:

检测指标	实测值	检测依据
pH 值	4.80	《消毒技术规范》 (卫生部 2002 年版) -2.2.1.4

四. 结论:

送检样品的pH值为4.80。

(以下空白)



广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-03-12
检验项目	细菌菌落总数、真菌菌落总数、 大肠菌群、金黄色葡萄球菌、 绿脓杆菌、溶血性链球菌	检验完成日期	2018-03-22

一. 器材:

1. 样品: 洁喜牌肤欢液爽露
2. 试剂: 灭菌生理盐水、葡萄糖肉汤
3. 平板: 十六烷三甲基溴化铵琼脂平板、血琼脂平板
4. 培养基: 营养琼脂培养基、乳糖胆盐培养基

二. 方法:

1. 检测依据: GB 15979-2002 《一次性使用卫生用品卫生标准》附录 B 产品微生物检测方法
2. 检测条件: 环境温度 24.0℃, 相对湿度 60.0 %

三. 结果:

检测指标	标准值	实测值
细菌菌落总数 (cfu/mL)	≤200	<20
真菌菌落总数 (cfu/mL)	≤100	<20
大肠菌群	不得检出	未检出
绿脓杆菌	不得检出	未检出
金黄色葡萄球菌	不得检出	未检出
溶血性链球菌	不得检出	未检出

注: 阴性对照均无菌生长。

四. 结论:

送检样品所检项目细菌菌落总数、真菌菌落总数、大肠菌群、绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌的检测结果显示符合GB 15979-2002的标准要求。

(以下空白)



广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-03-12
检验项目	溶出性抗(抑)菌产品抑菌性能	检验完成日期	2018-03-22

一. 器材:

1. 试验菌株: 大肠杆菌 (*Escherichia coli*) (8099) 菌株代数为第 4 代, 金黄色葡萄球菌 (*Staphylococcus aureus*) (ATCC 6538) 菌株代数为第 5 代, 白色念珠菌 (*Candida albicans*) (ATCC 10231) 菌株代数为第 4 代, 菌株来源: 广东省微生物研究所菌种保藏中心。

2. 试验样品: 洁喜牌肤欢液爽露。

3. 刻度吸管 (0.5mL、5.0mL、10.0mL)

二. 方法:

1. 菌悬液的制备: 依据 GB 15979-2002 附录 C 产品杀菌性能、抑菌性能与稳定性测试方法, 选取含菌量为 1.0×10^5 cfu/mL ~ 9.0×10^5 cfu/mL 的菌悬液进行杀灭试验。

2. 检测方法: 依据 GB 15979-2002 附录 C 产品杀菌性能、抑菌性能与稳定性测试方法, 用试验样品原液, 作用时间 10min, 试验重复 3 次。

3. 检验条件: 温度: 24°C, 湿度: 60%。

三. 结果:

样品浓度与 作用时间	测试微生物	序号	对照组菌 落总数 (cfu/mL)	试验组菌 落总数 (cfu/mL)	抑菌率 (%)
原液 10min	大肠杆菌 (<i>Escherichia coli</i>) (8099)	1	4.1×10^4	<10	>99.98
		2	3.4×10^4	<10	>99.97
		3	3.9×10^4	<10	>99.97
		平均值			>99.97
	金黄色葡萄球菌 (<i>Staphylococcus aureus</i>) (ATCC 6538)	1	4.9×10^4	<10	>99.98
		2	5.3×10^4	<10	>99.98
		3	4.9×10^4	<10	>99.98
		平均值			>99.98
	白色念珠菌 (<i>Candida albicans</i>) (ATCC 10231)	1	1.9×10^4	<10	>99.95
		2	2.1×10^4	<10	>99.95
		3	1.9×10^4	<10	>99.95
		平均值			>99.95

四. 结论:

送检样品原液, 作用 10min, 其对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌及白色念珠菌抑菌率均 >90%, 达到 GB 15979-2002 附录 C4 规定的标准值, 该样品对所测菌株具有较强抑菌作用。

(以下空白)



广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-03-12
检验项目	稳定性试验	检验完成日期	2018-06-22

一. 器材:

1. 试验菌株: 大肠杆菌 (*Escherichia coli*) (8099) 菌株代数为第 5 代, 金黄色葡萄球菌 (*Staphylococcus aureus*) (ATCC 6538) 菌株代数为第 4 代, 白色念珠菌 (*Candida albicans*) (ATCC 10231) 菌株代数为第 4 代, 菌株来源: 广东省微生物研究所菌种保藏中心。

2. 试验样品: 洁喜牌肤欢液爽露。

3. 刻度吸管 (0.5mL、5.0mL、10.0mL)

二. 方法:

1. 菌悬液的制备: 依据 GB 15979-2002 附录 C 产品杀菌性能、抑菌性能与稳定性测试方法, 选取含菌量为 1.0×10^5 cfu/mL ~ 9.0×10^5 cfu/mL 的菌悬液进行杀灭试验。

2. 检测方法: 依据 GB 15979-2002 附录 C 产品杀菌性能、抑菌性能与稳定性测试方法, 将原包装样品置 37.0°C 恒温箱内 3 个月, 保持相对湿度 $\geq 75\%$, 抽样进行抑菌性能测试。用试验样品原液, 作用时间 10min, 试验重复 3 次。

3. 检验条件: 温度: 24°C, 湿度: 60%。

三. 结果:

样品浓度与 作用时间	测试微生物	序号	对照组菌 落总数 (cfu/mL)	试验组菌 落总数 (cfu/mL)	抑菌率 (%)
原液 10min	大肠杆菌 (<i>Escherichia coli</i>) (8099)	1	4.3×10^4	<10	>99.98
		2	5.4×10^4	<10	>99.98
		3	4.5×10^4	<10	>99.98
		平均值			>99.98
	金黄色葡萄球菌 (<i>Staphylococcus aureus</i>) (ATCC 6538)	1	3.9×10^4	<10	>99.97
		2	3.2×10^4	<10	>99.97
		3	3.3×10^4	<10	>99.97
		平均值			>99.97
	白色念珠菌 (<i>Candida albicans</i>) (ATCC 10231)	1	2.0×10^4	<10	>99.95
		2	1.9×10^4	<10	>99.95
		3	2.0×10^4	<10	>99.95
		平均值			>99.95

四. 结论:

送检样品放置 37.0°C 恒温箱 3 个月后, 用样品原液, 作用 10min, 其对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌及白色念珠菌抑菌率均达到 GB 15979-2002 附录 C6 规定的标准值, 该样品对所测菌株的抑菌作用在室温下至少保存 2 年。

(以下空白)



广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report №.): 2018SP1048R02a

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-03-12
检验项目	多次皮肤刺激试验	检验完成日期	2018-04-17

一. 材料:

1. 受试样品: 原液。

2. 动物: 健康成年雌性普通级新西兰兔 3 只, 体重范围为 2~3kg, 来源于广州市花都区华东信华实验动物养殖场。动物生产许可证号: SCXK (粤) 2014-0023, 动物合格证号为 44007600005234。实验前动物在检疫室适应 4d, 自由饮水。本中心实验动物使用许可证号: SYXK (粤) 2016-0156。饲养环境: 温度范围 (°C): 16~26, 相对湿度 (%): 40~70。饲料由北京华阜康生物科技股份有限公司提供。

3. 主要仪器与试剂: 电子台秤 B3075-5753、分析天平 B1166-5908。

二. 方法:

1. 检测依据: 《一次性使用卫生用品卫生标准》GB 15979-2002 附录 A3.1、《消毒技术规范》(卫生部 2002 年版) 第二部分-2.3.3

2. 试验方法:

(1) 试验前 24h, 将家兔背部脊柱两侧的毛剃掉, 不得损伤皮肤。去毛范围, 左、右各约 3cm×3cm。(2) 次日将受试物 0.5mL 滴于面积为 2.5cm×2.5cm 大小的 2~4 层纱布上, 并贴在一侧去毛完整皮肤上, 然后用一层无刺激塑料膜覆盖, 再用无刺激胶布固定。另一侧去毛皮肤作为空白对照 (等量灭菌生理盐水)。敷贴时间为 4h。试验结果结束后, 用温水除去残留受试物。(3) 每天涂抹一次, 连续涂抹 14d。在每次涂抹后 24h 观察结果并按表 1 评分。

3. 结果评价:

按下列公式计算每天每只动物平均积分 (刺激指数), 并按表 2 判定皮肤刺激强度。

每天每只动物平均积分 = Σ (每只动物 14d 的红斑和水肿总积分) / 受试动物数 × 14

(接下页)



报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

表 1-1 皮肤刺激反应的评分标准

皮肤刺激反应	皮肤刺激反应评分
红斑形成:	
无	0
勉强可见	1
明显	2
严重	3
紫红色红斑, 并有焦痂	4
水肿形成:	
无	0
勉强可见	1
皮肤隆起, 轮廓清楚	2
水肿隆起约 1mm	3
水肿隆起超过 1mm	4

表 1-2 皮肤刺激强度分级

皮肤刺激指数	刺激强度等级
0~<0.5	无刺激性
0.5~<2.0	轻刺激性
2.0~<6.0	中度刺激性
6.0~8.0	强刺激性

(接下页)



报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

三. 结果:

动物性别	涂抹 天数	动物 编号	皮肤反应评分						每天每只动物平均积分	
			受试物组			阴性对照组			试验组	对照组
			红斑	水肿	总分	红斑	水肿	总分		
雌性	1	1	0	0	0	0	0	0.38	0	
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	2	1	0	0	0	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	3	1	0	0	0	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	4	1	0	0	0	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	5	1	0	1	1	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	6	1	0	1	1	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	7	1	0	1	1	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	8	1	0	1	1	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	9	1	1	1	2	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	10	1	1	1	2	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	11	1	1	1	2	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	12	1	1	1	2	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	13	1	1	1	2	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			
	14	1	1	1	2	0	0			
		2	0	0	0	0	0			
		3	0	0	0	0	0			

注: 动物体重 (kg) 分别为 1. 2.1050 2. 2.0950 3. 2.1035

四、结论

送检样品对白色家兔的皮肤刺激指数为 0.38, 皮肤刺激强度为无刺激性。

(以下空白)



广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-03-12
检验项目	皮肤变态反应试验	检验完成日期	2018-05-09

一. 材料:

1. 受试样品: 原液。

2. 动物: 健康成年白色豚鼠 48 只 (试验组 24 只, 阴性对照组 24 只, 雌雄各半), 来源于广州市花都区华东信华实验动物养殖场。动物生产许可证号: SCXK (粤) 2014-0023, 动物合格证号为 44007600005245。本中心实验动物使用许可证号: SYXK (粤) 2016-0156。试验前在动物检疫室适应 3d 时间。饲养环境: 温度范围 (°C): 20~25, 相对湿度 (%): 40~70。饲料由北京华阜康生物科技股份有限公司提供, 自由饮水, 饲养过程补充适量新鲜蔬果, 以补充维生素 C。

3. 剂量水平: 用 2-3 只动物进行预试验, 寻找能引起皮肤轻度刺激反应的最高浓度 (剂量)。在试验中设阴性对照组, 在诱导接触时该组仅涂以溶剂作为对照; 在激发接触时该组涂以受试样品。阳性对照组给予阳性致敏物 2, 4-二硝基氯苯诱导采用 1% 浓度, 激发采用 0.5% 浓度进行处理。对照组动物必须与受试样品组动物为同一批。

4. 主要仪器与试剂: 电子天平 C3076-5753、分析天平 B1166-5908。

二. 方法:

1. 检测依据: 《一次性使用卫生用品卫生标准》GB 15797-2002 附录 A3.1、《消毒技术规范》(卫生部 2002 年版) 第二部分-2.3.6

2. 试验方法:

(1) 诱导接触

试验前 24h 将实验动物背部左侧去毛, 去毛范围 4-6cm²。于第 0、7 和 14d 分别取诱导浓度的受试样品原液 0.5mL 直接涂于背部左侧 2cm×2cm 的区域, 以二层纱布和一层玻璃纸覆盖, 再以无刺激胶带封闭固定 6h 后, 移去敷贴物, 用水或无刺激溶剂清除残留受试样品。

(2) 激发接触

末次诱导 2 周后, 即第 28d, 将激发浓度的受试样品 0.5mL 直接涂于豚鼠右侧背部 2cm×2cm 的脱毛区域 (试验前 24h 去毛), 然后用二层纱布和一层玻璃纸覆盖, 再以无刺激胶带封闭固定 6h 后, 移去敷贴物, 用水或无刺激溶剂清除残留受试样品。

(接下页)



报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

3. 结果评价: 在 24、48h 后分别观察局部皮肤反应按皮肤致敏反应试验评分标准表 (表 1) 对局部皮肤反应评分。当受试样品组动物出现皮肤反应积分 ≥ 2 时, 判定该动物出现皮肤致敏反应阳性, 并计算致敏率, 按皮肤致敏反应分级标准表 (表 2) 判定受试样品的致敏强度。

表 1 皮肤反应的评分标准

皮肤反应	评分
A 红斑形成:	
无红斑	0
轻微红斑	1
中度红斑	2
严重红斑	3
水肿性红斑	4
B 水肿形成:	
无水肿	0
轻度水肿	1
中度水肿	2
严重水肿	3

表 2 致敏强度分级标准

致敏率(%)	致敏强度
0~8	极轻度
9~28	轻度
29~64	中度
65~80	强度
81~100	极强度

(接下页)



报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

三. 试验结果:

洁喜牌肤欢液爽露皮肤变态反应试验观察评分表

组别	性别	动物编号	体重 (g)		24h 评分		48h 评分		积分 ≥ 2 的动物数	致敏率 (%)
			试验前	试验后	红斑	水肿	红斑	水肿		
试验组	♀	1	288.6	2018.4.25 死亡	/	/	/	/	0	0
		4	293.5	423.9	0	0	0	0		
		5	283.0	2018.4.2 死亡	/	/	/	/		
		8	277.7	2018.4.25 死亡	/	/	/	/		
		10	276.5	425.2	0	0	0	0		
		13	281.0	2018.4.6 死亡	/	/	/	/		
		16	285.3	393.3	0	0	0	0		
		18	279.7	420.4	0	0	0	0		
		35	290.4	434.5	0	0	0	0		
		36	273.9	430.8	0	0	0	0		
		45	264.8	407.7	0	0	0	0		
		46	290.8	403.2	0	0	0	0		
	均值 ± 标准差		282.10 ± 8.27	417.38 ± 14.44	/					
	♂	1	286.3	428.8	0	0	0	0		
		6	291.1	415.1	0	0	0	0		
		8	273.8	391.0	0	0	0	0		
		10	286.1	2018.4.6 死亡	/	/	/	/		
		14	281.4	410.9	0	0	0	0		
		15	290.5	402.0	0	0	0	0		
		18	294.5	432.9	0	0	0	0		
		30	276.0	425.8	0	0	0	0		
		34	286.5	2018.4.7 死亡	/	/	/	/		
		36	274.6	408.6	0	0	0	0		
		40	287.1	413.9	0	0	0	0		
47		285.9	2018.4.11 死亡	/	/	/	/			
均值 ± 标准差		284.48 ± 6.69	414.33 ± 13.36	/						

(接下页)



报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

洁喜牌肤欢液爽露皮肤变态反应试验观察评分表

组别	性别	动物编号	体重 (g)		24h 评分		48h 评分		积分≥2的动物数	致敏率 (%)
			试验前	试验后	红斑	水肿	红斑	水肿		
阴性对照	♀	3	264.7	2018.4.6 死亡	/	/	/	/	0	0
		4	280.0	401.6	0	0	0	0		
		5	279.5	416.7	0	0	0	0		
		7	286.4	423.6	0	0	0	0		
		13	277.4	2018.4.2 死亡	/	/	/	/		
		16	292.0	416.5	0	0	0	0		
		17	283.4	413.4	0	0	0	0		
		35	288.8	2018.5.3 死亡	/	/	/	/		
		37	293.5	433.2	0	0	0	0		
		38	274.6	426.3	0	0	0	0		
		45	290.7	400.7	0	0	0	0		
		46	297.1	2018.5.3 死亡	/	/	/	/		
	均值±标准差	284.00±9.25	416.50±11.38	/						
	♂	3	279.4	421.1	0	0	0	0		
		6	287.1	2018.5.3 死亡	/	/	/	/		
		7	293.7	419.5	0	0	0	0		
		14	283.5	416.8	0	0	0	0		
		15	273.7	2018.4.11 死亡	/	/	/	/		
		17	279.5	415.4	0	0	0	0		
		30	283.9	422.3	0	0	0	0		
		34	285.7	425.7	0	0	0	0		
		37	276.4	2018.4.2 死亡	/	/	/	/		
38		288.9	422.9	0	0	0	0			
40	287.1	413.9	0	0	0	0				
47	280.7	2018.4.11 死亡	/	/	/	/				
均值±标准差	283.30±5.65	419.70±4.06	/							

四、结论

送检样品对皮肤反应的评分为 0，可判为未见皮肤变态反应。

(以下空白)



报告编号 (Report No.): 2018SP1048R02a

注意事项 Notice Items

1. 检测报告无本单位检验检测专用章、骑缝章无效。

The Test report is invalid if not affixed with Authorized Stamp of Test and Paging Seal.

2. 检测报告无审核人、批准人签字无效。

The Test report is invalid without signature of verifier and approver.

3. 检测报告涂改增删无效。

The Test report is invalid if being supplemented, deleted or altered.

4. 未经本单位书面同意, 不得部分复制 (全部复制除外) 本检测报告。

Without prior written permission, the report cannot be reproduced, except in full.

5. 除非另有说明, 本报告检验结果仅对来样负责。

Unless otherwise stated, the results shown in this test report refer only to the sample(s) submitted.

6. 对检测报告有异议的, 应于收到报告之日起十五日内提出, 逾期不予受理。

Any dispute of the report must be raised to the testing body within 15 days after the report is received, exceeding which the dispute will not be accepted.

7. 对送检样品, 样品信息由委托方提供, 本单位不对其真实性负责。

For the tested sample(s) submitted by the applicant, the sample information in the test report is provided by the applicant and the laboratory is not responsible for its authenticity.



广微测
Gmicro Testing



201819000883



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L1747

广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测报告

REPORT FOR ANALYSIS

报告编号

2018SP5999R01

Report No.

样品名称

洁喜牌肤欢液爽露

Name of Sample

委托单位

广西厚德大健康产业股份有限公司

Applicant

检测类型

Test Type

单位地址: 广州市先烈中路 100 号大院 66 号楼

Address: Building 66, No.100 Central Xian'le Road, Guangzhou, China

邮政编码: 510070

Postcode:

电话号码: (020)87137666

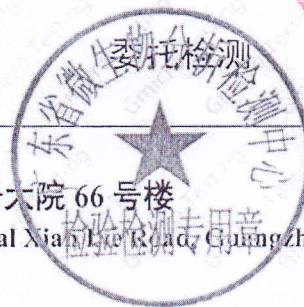
Tel:

传真号码: (020)87137668

Fax:

网 址: www.gddcm.com

Website:





广微测
Gmicro Testing



201819000883



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L1747

广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测报告

REPORT FOR ANALYSIS



报告编号 (Report No.) 2018SP5999R01 校验码 (Verification Code): 41670529

样品名称 Name of Sample	洁喜牌肤欢液爽露	检测类型 Test Type	委托检测
委托单位 Applicant	广西厚德大健康产业股份有限公司	地址 Address	广西南宁市科园大道 56 号
样品来源 Sample Source	委托方送检	样品数量 Sample Quantity	5 瓶
样品规格和批号 Spec and Lot No of Sample	40ml/瓶 180201	样品状态和特性 State and Characteristic	液体
接样日期 Sample Received Date	2018-11-02	检测完成日期 Completion Date	2018-11-08
检测依据和方法 Test Standard and Method	《化妆品安全技术规范》(2015 版) — 第四章 1.2 第一法、1.3 第一法、1.4 第一法		
检测项目 Item Tested	总汞、铅、砷		
检测结论 Test Conclusion	送检样品的总汞含量为 0.025mg/kg, 铅含量为 0.065, 砷含量为 <0.040mg/kg。		
备注 Remarks	生产厂家/供应商: 广西厚德大健康产业股份有限公司 (由委托方提供)。		

签发日期: 2018-11-23

Issue Date



制表: 陈璟珂
Editor

审核: 梁志清
Verifier

批准: [Signature]
Approver

广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP5999R01

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-11-02
检验项目	总汞、铅、砷	检验完成日期	2018-11-08

一、器材:

1. 试验样品: 洁喜牌肤欢液爽露。

2. 使用仪器名称及编号: 连续光源火焰/石墨炉原子吸收光谱仪 (ContrAA700): B4247-3945 等。

二、方法:

1. 检测依据: 《化妆品安全技术规范》(2015版) — 第四章 1.2 第一法、1.3 第一法、1.4 第一法。

2. 检验条件: 温度: 24.1°C, 湿度: 45%。

三、结果:

检测项目	检测结果	标准值	单位
总汞	0.025	≤1	mg/kg
铅	0.065	≤10	mg/kg
砷	<0.040	≤2	mg/kg

四、结论:

送检样品的总汞含量为 0.025mg/kg, 铅含量为 0.065, 砷含量为 <0.040mg/kg。

(以下空白)



报告编号 (Report No.): 2018SP5999R01

注意事项 Notice Items

1. 检测报告无本单位检验检测专用章、骑缝章无效。
The Test report is invalid if not affixed with Authorized Stamp of Test and Paging Seal.
2. 检测报告无审核人、批准人签字无效。
The Test report is invalid without signature of verifier and approver.
3. 检测报告涂改增删无效。
The Test report is invalid if being supplemented, deleted or altered.
4. 未经本单位书面同意, 不得部分复制 (全部复制除外) 本检测报告。
Without prior written permission, the report cannot be reproduced, except in full.
5. 除非另有说明, 本报告检验结果仅对来样负责。
Unless otherwise stated, the results shown in this test report refer only to the sample(s) submitted.
6. 对检测报告有异议的, 应于收到报告之日起十五日内提出, 逾期不予受理。
Any dispute of the report must be raised to the testing body within 15 days after the report is received, exceeding which the dispute will not be accepted.
7. 对送检样品, 样品信息由委托方提供, 本单位不对其真实性负责。
For the tested sample(s) submitted by the applicant, the sample information in the test report is provided by the applicant and the laboratory is not responsible for its authenticity.

广微测
检验检测中心
章



广微测
Gmicro Testing



201819000883



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L1747

广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测报告

REPORT FOR ANALYSIS

报告编号

2018SP5213R01

Report №.

样品名称

洁喜牌肤欢液爽露

Name of Sample

委托单位

广西厚德大健康产业股份有限公司

Applicant

检测类型

Test Type

单位地址: 广州市先烈中路 100 号大院 66 号楼

Address: Building 66, No.100 Central Xianlie Road, Guangzhou, China

邮政编码: 510070

Postcode:

电话号码: (020)87137666

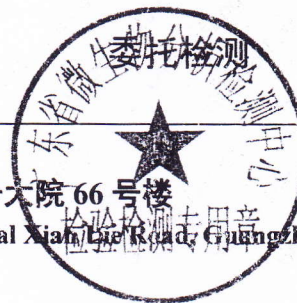
Tel:

传真号码: (020)87137668

Fax:

网 址: www.gddcm.com

Website:





广微测
Gmicro Testing



201819000883



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L1747

广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测报告

REPORT FOR ANALYSIS



报告编号 (Report No.) 2018SP5213R01 校验码 (Verification Code): 41675980

样品名称 Name of Sample	洁喜牌肤欢液爽露	检测类型 Test Type	委托检测
委托单位 Applicant	广西厚德大健康产业股份有限公司	地址 Address	广西南宁市科园大道 56 号
样品来源 Sample Source	委托方送检	样品数量 Sample Quantity	6 瓶 × 40mL/瓶
样品规格和批号 Spec and Lot No of Sample	规格: 40mL/瓶 批号: 20180201	样品状态和特性 State and Characteristic	液体
接样日期 Sample Received Date	2018-09-25	检测完成日期 Completion Date	2018-12-25
检测依据和方法 Test Standard and Method	GB 27947-2011 附录 D、 《消毒技术规范》(卫生部 2002 年版) 消毒产品理化检验技术规范—2.2.3.1		
检测项目 Item Tested	2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚、外观		
检测结论 Test Conclusion	<p>1. 2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚的测试: 送检样品的 2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚为 2.8 g/L。37℃ 条件下存放 3 个月, 2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚为 2.6 g/L。2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚有效成分下降率为 7.1%, 符合《消毒技术规范》(2002 年版)-2.2.3.2.1 中有效成分下降率不得超过 10% 的要求, 可将样品的贮存有效期定为 2 年。</p> <p>2. 外观的测试: 送检样品为白色液体, 无沉淀或悬浮物, 无杂质。</p>		
备注 Remarks	<p>以下信息由委托方提供:</p> <p>① 样品密度为 1.06 g/mL;</p> <p>② 生产厂家/供应商: 广西厚德大健康产业股份有限公司。</p>		

签发日期: 2019-01-23

Issue Date



机构盖章 Official Seal

检验检测专用章

制表: 陈璟珩
Editor

审核: 梁清
Verifier

批准: 伊红子
Approver

广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP5213R01

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-09-25
检验项目	2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚	检验完成日期	2018-12-25

一. 器材:

1. 样品: 洁喜牌肤欢液爽露。
2. 仪器名称及编号: 电子分析天平 (编号: B 1131-3955), 高效液相色谱仪 (LC-20AT) (编号: B 4564-4607)。
3. 样品密度: 根据委托方提供, 送检样品的密度为 1.06 g/mL。

二. 方法:

1. 检测依据: GB 27947-2011 酚类消毒剂卫生要求 附录 D。
2. 检测条件: 环境温度 21.9 °C, 相对湿度 61.5%。

三. 结果:

试验组		检测结果 (g/100g)	有效成分 下降率	检测结果 (g/L)	有效成分 下降率
2,4,4'-三氯-2'- -羟基二苯醚	放置前	0.27	7.4%	2.8 g/L	7.1%
	37°C 保存 3 个月	0.25		2.6 g/L	

四. 结论:

送检样品的2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚为2.8 g/L。37°C条件下存放3个月, 2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚为2.6 g/L。2,4,4'-三氯-2'-羟基二苯醚有效成分下降率为7.1%, 符合《消毒技术规范》(2002年版)-2.2.3.2.1 中有效成分下降率不得超过10%的要求, 可将样品的贮存有效期定为2年。

(以下空白)

广东省微生物分析检测中心

GUANGDONG DETECTION CENTER OF MICROBIOLOGY

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2018SP5213R01

样品名称	洁喜牌肤欢液爽露	接样日期	2018-09-25
检验项目	外观	检验完成日期	2018-09-25

一. 器材:

1. 样品: 洁喜牌肤欢液爽露。

二. 方法:

1. 检测依据: 《消毒技术规范》(卫生部 2002 年版) 消毒产品理化检验技术规范-2.2.3.1。

2. 检测条件: 环境温度 25.2℃, 相对湿度 61.7%

三. 结果:

检测指标	检测结果
外观	样品为白色液体, 无沉淀或悬浮物, 无杂质。

四. 结论:

无。

(以下空白)



广微测
Gmicro Testing



201819000883



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L1747

报告编号 (Report No.): 2018SP5213R01

注意事项 Notice Items

1. 检测报告无本单位检验检测专用章、骑缝章无效。
The Test report is invalid if not affixed with Authorized Stamp of Test and Paging Seal.
2. 检测报告无审核人、批准人签字无效。
The Test report is invalid without signature of verifier and approver.
3. 检测报告涂改增删无效。
The Test report is invalid if being supplemented, deleted or altered.
4. 未经本单位书面同意, 不得部分复制 (全部复制除外) 本检测报告。
Without prior written permission, the report cannot be reproduced, except in full.
5. 除非另有说明, 本报告检验结果仅对来样负责。
Unless otherwise stated, the results shown in this test report refer only to the sample(s) submitted.
6. 对检测报告有异议的, 应于收到报告之日起十五日内提出, 逾期不予受理。
Any dispute of the report must be raised to the testing body within 15 days after the report is received, exceeding which the dispute will not be accepted.
7. 对送检样品, 样品信息由委托方提供, 本单位不对其真实性负责。
For the tested sample(s) submitted by the applicant, the sample information in the test report is provided by the applicant and the laboratory is not responsible for its authenticity.



Q/HDDJK

广西厚德大健康产业股份有限公司企业标准

Q/HDDJK 01X—2019

企业标准信息公共服务平台
公开 2019年01月24日 17点44分

洁喜牌肤欢液爽露

企业标准信息公共服务平台
公开 2019年01月24日 17点44分

2019-01-08 发布

2019-01-18 实施



广西厚德大健康产业股份有限公司 发布



Q/HDDJK 01X—2019

目 次

前 言.....	III
1 范围.....	1
2 规范性引用文件.....	1
3 原辅料卫生质量要求.....	1
4 产品卫生技术要求.....	1
4.1 感观指标.....	1
4.2 理化指标.....	1
4.3 微生物指标.....	2
4.4 抑菌性能指标.....	2
4.5 毒理学指标.....	2
4.6 产品稳定性.....	2
4.7 净含量及允差.....	2
5 试验方法.....	3
5.1 感官.....	3
5.2 pH 值.....	3
5.3 三氯生含量.....	3
5.4 总汞.....	3
5.5 铅.....	3
5.6 砷.....	3
5.7 微生物指标.....	3
5.8 抑菌性能指标.....	3
5.9 产品稳定性.....	3
5.10 毒理学评价.....	3
5.11 净含量.....	3
6 检验规则.....	3
6.1 组批.....	3
6.2 抽样.....	4
6.3 检验分类.....	4
6.4 出厂检验.....	4
6.5 型式检验.....	4
6.6 判定规则.....	4
7 标识、包装、运输、贮存.....	4
7.1 标识.....	4
7.2 包装.....	4
7.3 运输.....	5



7.4 贮存..... 5

8 保质期..... 5

企业标准信息公共服务平台
公开
2019年01月24日 17点44分

企业标准信息公共服务平台
公开
2019年01月24日 17点44分



前 言



本品是以氯化羟铝、丙二醇、苯酚磺酸锌、油醇聚醚-20、氢氧化钠、三氯生等为主要原料配制的，用于人体皮肤日常卫生护理的抑菌液，由于目前尚无国家标准和行业标准，根据《中华人民共和国标准化法》、《企业标准化管理办法》和《广西壮族自治区企业产品标准管理办法》的有关规定，为规范生产和确保产品质量，特制定本标准。

本标准按 GB/T1.1 的格式和规则编写。

本产品的商品名称为：洁喜。

本标准由广西厚德大健康产业股份有限公司提出。

本标准起草单位：广西厚德大健康产业股份有限公司。

本标准主要起草人：刘永婵

本标准于2019年01月08日发布，并于2019年01月18日开始实施。

企业标准信息公共服务平台
公开 2019年01月24日 17点44分



Q/HDDJK-01X-2019

洁喜牌肤欢液爽露

1 范围

本标准规定了洁喜牌肤欢液爽露的要求、试验方法、检验规则、标志、包装、运输、贮存和保质期。本标准适用于以氯化羟铝、丙二醇、苯酚磺酸锌、油醇聚醚-20、氢氧化钠、三氯生等为原料，经调配、灌装等工艺加工而成的，用于人体皮肤汗多异味易滋生细菌部位日常卫生护理的抑菌液。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件，仅所注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB 27947 酚类消毒剂卫生要求

GB 15979 一次性使用卫生用品卫生标准

JJF 1070 定量包装商品净含量计量检测规则

QB/T 1684 化妆品检验规则

QB/T 1685 化妆品产品包装外观要求

国家质量监督检验检疫总局令（2005）第75号 定量包装商品计量监督管理办法

国家食品药品监督总局 化妆品安全技术规范（2015年版）

中华人民共和国卫生部 消毒技术规范（2002年版）

中华人民共和国卫生部 消毒产品标签说明书管理规范

3 原辅料卫生质量要求

应符合 GB 15979—2002 中第 8 章的规定。

4 产品卫生技术要求

4.1 感观指标

应符合表1的规定

表1

项 目	要 求
性状	无色-浅黄色液体，允许有少量沉淀

4.2 理化指标

应符合表2的规定

表2



项 目	要 求
pH 值	4.0~8.5
三氯生(g/L)	2.0~3.5
总汞(mg/kg)	≤1
铅(mg/kg)	≤10
砷(mg/kg)	≤2

4.3 微生物指标

应符合表3的规定

表3

项 目	指 标
细菌菌落总数/ (CFU/ml)	≤200
大肠菌群 (MPN/100mL)	不得检出
致病性化脓菌/ (CFU/ml)	不得检出
真菌菌落总数/ (CFU/ml)	≤100

* 致病性化脓菌系指铜绿假单胞菌、金黄色葡萄球菌及溶血性链球菌。

4.4 抑菌性能指标

应符合表4的规定

表4

项 目	样品浓度与作用时间	抑菌率 (%)
大肠杆菌	原液/10min	≥90.0%
金黄色葡萄球菌	原液/10min	≥90.0%
白色念珠菌	原液/10min	≥90.0%

4.5 毒理学指标

应符合表5的规定

表5

项 目	要 求
多次皮肤刺激性试验	无刺激性
皮肤变态反应试验	无致变态反应作用

4.6 产品稳定性

产品在保质期内,应符合《消毒技术规范》(2002年版)中2.2.3的规定。

4.7 净含量及允差



应符合JJF 1070 定量包装商品净含量计量检验规则的规定。

5 试验方法

5.1 感官

将样品摇匀后倒于洁净的烧杯内，在室温和非阳光直射下目测观察外观，并嗅其气味；将样品摇匀后倒于洁净的比色管中，在室温和非阳光直射下目测观察色泽。

5.2 pH值

按《消毒技术规范》（2002年版）中2.2.1.4的规定进行。

5.3 三氯生含量

按《酚类消毒剂卫生要求》GB27947-2011的规定进行。

5.4 总汞

按《化妆品安全技术规范》（2015版）-第四章1.2第一法的规定进行。

5.5 铅

按《化妆品安全技术规范》（2015版）-第四章1.3第一法的规定进行。

5.6 砷

按《化妆品安全技术规范》（2015版）-第四章1.4第一法的规定进行。

5.7 微生物指标

按GB 15979的规定进行。

5.8 抑菌性能指标

按GB 15979的规定进行。

5.9 产品稳定性

按《消毒技术规范》（2002年版）中2.2.3的规定进行。

5.10 毒理学评价

按《消毒技术规范》（2002年版）中2.3的规定进行。

5.11 净含量

按JJF 1070的规定进行。

6 检验规则

6.1 组批

以同一班次、同一次投料生产的同一规格产品为一批。样本单位为瓶。



Q/HDDJK 01X—2019

6.2 抽样

按 GB 15979—2002 附录 B 中第 B1 章的规定进行。

6.3 检验分类

产品检验分为出厂检验及型式检验。

6.4 出厂检验

6.4.1 每批产品均应进行出厂检验。

6.4.2 出厂检验项目为 4.1、4.2（除总汞、铅、砷外）、4.3、4.7。

6.5 型式检验

6.5.1 在有下列情况之一时应进行型式检验。

- A、新产品试制、正式投产时；
- B、实际生产地址迁移、另设分厂或车间、转委托生产加工的；
- C、停产一年以上（含一年）再恢复生产时；
- D、出厂检验结果与上次型式检验结果有较大差异时；
- E、原料、工艺较大变化，可能影响产品质量时；
- F、国家监督机构提出要求时。

6.5.2 A、D、E、F 项型式检验项目为本标准第 4 章要求的全部项目；B、C 项型式检验项目为 4.1~4.3、4.6~4.7。

6.6 判定规则

6.6.1 出厂检验

6.6.1.1 出厂检验项目的检验结果全部符合本标准要求，则判定该批产品为合格品。

6.6.1.2 检验结果中如净含量不合格时，则判定该批产品为不合格品，并不得复检；其他指标不合格，可在同批产品中加倍抽样对不合格项目进行复检，复检结果中如仍有一项指标不合格，则判定该批产品为不合格品。

6.6.2 型式检验

6.6.2.1 型式检验项目的检验结果全部符合本标准要求，则判定产品合格。

6.6.2.2 检验结果中如净含量不合格时，则判定产品不合格，不得复检；其他指标若有不合格，可以加倍抽样复检。复检结果中仍有一项指标不合格，则判定产品不合格。

7 标识、包装、运输、贮存

7.1 标识

应符合 GB 15979 及《消毒产品标签说明书管理规范》的规定。

7.2 包装



产品包装外观应符合 QB/T 1685 的要求。

7.3 运输

运输工具必须清洁、卫生；产品应轻放、轻卸，避免剧烈震动、撞击，不得日晒雨淋，不得与有毒有害物品混装运输。

7.4 贮存

产品应存于清洁、干燥、通风良好的库房内，常温贮存，不得与潮湿地面直接接触，不能接触和靠近有腐蚀性或易于发霉、发潮的物品，严禁与有毒有害物品堆放在一起。

8 保质期

在符合上述贮运的规定、产品包装完整、未经启封的条件下，保质期为 2 年。

企业标准信息公共服务平台
公开
2019年01月24日 17点44分



消毒产品生产企业卫生许可证

桂卫消证字(2018)第0015号

广西厚德大健康产业股份有限公司



单位名称(负责人) 周子云

注册地址 南宁市科园大道56号

生产地址 南宁市科园大道56号

生产* 生产*

卫生用品、消毒剂*

液体消毒剂(净化)、喷雾剂消毒剂(净化)、抗(抑)菌制剂[液体剂型,净化]。[产品首次上市前须经卫生安全评价合格并备案后方可生产销售]*

有效期至 2018年9月5日至 2022年9月4日

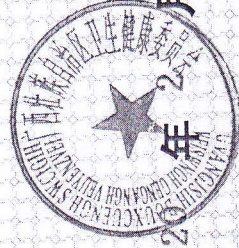
注:本许可证只对许可批准时的生产条件负责,不是对企业所生产产品的许可,不代表对企业生产产品质量的认可。

应在卫生许可证有效期届满前30个工作日之前提出延续申请。

(变更生产项目和生产类别: 承请审批)

发证机关

批准日期



2020年2月21日



ZC4594699 ZC

第 4594699 号



商标注册证

洁喜

核定使用商品(第5类)

人用药；医药制剂；卫生消毒剂；杀真菌剂；护肤药剂；消毒剂；中药成药；药制糖果；杀菌剂（截止）

注册人 广西博科药业有限公司

注册地址 广西南宁市科园大道56号

注册有效期限 自公元 2008年08月14日 至 2018年08月13日止

局长签发

李建昌





TMXZ20180000048994XZH01

商标续展注册证明

兹核准第 4594699 号商标第 5 类续展注册。

续展注册有效期至 2028 年 08 月 13 日

发证机关



注：本证明应与《商标注册证》一并使用。



注册商标变更证明

兹核准第 4594699 号商标注册人名义变更。

变更后注册人名义 广西厚德大健康产业股份有限公司



注：本证明与《商标注册证》一并使用。变更后注册人为多个的，第一人为代表人。