



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

2020FM08524R01

Report №.

样品名称

小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

Name of Sample

委托单位

小盾科技（深圳）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: 2020FM08524R01 校验码 (Verification Code): 75014826

样品名称 Name of Sample	小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器	检测类型 Test Type	委托检测
委托单位 Applicant	小盾科技(深圳)有限公司	地 址 Address	深圳市南山区南头街道红花园社区 深南大道 12069 号海岸时代公寓东 座 511
样品来源 Sample Source	委托方送检	样品数量 Sample Quantity	1 台
样品规格和批号 Spec and Lot No of Sample	XT-1.3 型	样品状态和特性 State and Characteristic	机器
接样日期 Sample Received Date	2020-04-02	检测完成日期 Completion Date	2020-04-27
检测依据和方法 Test Standard and Method	《消毒技术规范》2002 年版 2.2.1.2.1、《化妆品安全技术规范》(2015 年版)-第四章 1.6 电 感耦合等离子体质谱法、《消毒技术规范》2002 年版 2.1.1.5.5 中和剂悬液定量鉴定试验、《消 毒技术规范》2002 年版 2.1.1.7.4 细菌悬液定量杀菌试验、2.1.1.9 真菌杀灭试验、《消毒技术 规范》2002 年版 2.1.2.10		
检测项目 Item Tested	有效成分有效氯含量测试、砷、铅、汞、中和剂悬液定量鉴定试验、悬液定量杀菌试验、 消毒剂对硬质表面消毒现场鉴定试验		
检测结论 Test Conclusion	1.有效成分有效氯含量测试: 由该样机制备而成的测试液的有效氯含量为0.290g/L。 2.重金属测试: 由该样机制备而成的测试液的砷含量为 0.140mg/kg, 铅含量为 0.333mg/kg, 汞含量为 4.90×10^{-3} mg/kg, 所检项目的检测结果符合《化妆品安全技术规范》(2015 年版) 的标准要求。 3.中和剂悬液定量鉴定试验: 含 3%吐温-80、0.5%硫代硫酸钠、0.5%L-组氨酸、0.5%蛋白胍、0.85%氯化钠、1.43%卵磷脂、0.1%半胱氨酸的 PBS 溶液, 可有效中和该样机制备而成的测试液(作用浓度: 有效氯 100mg/L), 且中和剂及中和产物对金黄色葡萄球菌和白色念珠菌无不良影响。 4.悬液定量杀菌试验: 由该样机制备而成的测试液作用浓度: 有效氯 100mg/L, 作用时间分别为 5min、10min、15min, 试验重复 3 次, 对大肠杆菌(8099)和金黄色葡萄球菌(ATCC 6538)的杀灭对数值 >5.00, 符合《消毒技术规范》2002 年版-2.1.1.7.7 的评价规定(杀灭对数值 ≥ 5.00); 作用浓度: 有效氯 200mg/L, 作用时间分别为 5min、10min、15min, 试验重复 3 次, 对白色念珠菌(ATCC 10231)的杀灭对数值 >4.00, 符合《消毒技术规范》2002 年版-2.1.1.9.6 的评价规定(杀灭对数值 ≥ 4.00), 该样品对所测菌株消毒合格。 5.消毒剂对硬质表面消毒现场鉴定试验: 由该样机制备而成的测试液, 作用时间 10min, 试验重复 3 次, 对工作台表面自然菌的平均杀灭对数值为 >1.84, 符合《消毒技术规范》(2002 年版)-2.1.2.10.4 的评价规定(杀灭对数值 ≥ 1), 判定为消毒合格。 签发日期: 2020-04-30 Date for Reporting (机构盖章 Official Seal)		
备注 Remarks			

制 表:
Editor

印婉华

审 核:
Verifier

孙延丽

批 准:
Approver

林保



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.): 2020FM08524R01

样品名称 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

接样日期 2020-04-02

检验项目 有效成分有效氯含量测试

检验完成日期 2020-04-20

一. 器材:

1. 试验样品: 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器。
2. 仪器名称及编号: 电子天平 QFM-B-H001、酸碱两用滴定管 QFM-C-H086。
3. 试剂名称及级别: 硫酸 AR、碘化钾 AR、可溶性淀粉 AR。

二. 方法:

1. 测试液制备: 将溶解有 3g 食盐 (粤盐: 未加碘精选海盐) 的 200mL 自来水倒入机器中, 轻按电源键开始工作, 待听到蜂鸣器响后第一次制作完成, 再次轻按电源键继续制备, 待听到蜂鸣器响后第二次制作完成, 取所得溶液进行测试。

2. 检测依据: 有效氯含量测定依据《消毒技术规范》2002 年版 2.2.1.2.1。

3. 计算公式:
$$X(\%) = \frac{c \times V_{st} \times 0.03545}{m} \times 100\%$$

$$X(g/L) = \frac{c \times V_{st} \times 0.03545}{V} \times 1000$$

4. 实验室环境: 温度 26.1℃, 相对湿度 67%。

三. 结果:

样品型号	序号	样品消耗标准 溶液用量, mL	有效氯含量, g/L	含量平均值, g/L
XT-1.3 型号	1	16.04	0.284	0.290
	2	16.74	0.297	

四. 结论:

由该样机制备而成的测试液的有效氯含量为 0.290g/L。

(接下页)



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.): 2020FM08524R01

样品名称 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

接样日期 2020-04-02

检验项目 砷、铅、汞

检验完成日期 2020-04-23

一、器材:

1.试验样品: 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器。

2.使用仪器名称及编号: 电子天平 QFM-B-H001; 电感耦合等离子体质谱仪 QZX-A-C018; 微波消解萃取仪 QFM-A-H019。

二、方法:

1.测试液制备: 将溶解有 3g 食盐 (粤盐: 未加碘精选海盐) 的 200mL 自来水倒入机器中, 轻按电源键开始工作, 待听到蜂鸣器响后第一次制作完成, 再次轻按电源键继续制备, 待听到蜂鸣器响后第二次制作完成, 取所得溶液进行测试。

2.检测依据: 《化妆品安全技术规范》(2015 年版) -第四章 1.6 电感耦合等离子体质谱法。

3.检验条件: 温度: 22.7℃, 相对湿度: 58%。

4.计算公式: $\omega = C \times V / m \times F \times 10^{-3}$

三、结果:

检测项目	检测结果	标准要求	单位
砷	0.140	≤ 2	mg/kg
铅	0.333	≤ 10	mg/kg
汞	4.90×10^{-3}	≤ 1	mg/kg

四、结论:

由该样机制备而成的测试液的砷含量为 0.140mg/kg, 铅含量为 0.333mg/kg, 汞含量为 4.90×10^{-3} mg/kg, 所检项目的检测结果符合《化妆品安全技术规范》(2015 年版) 的标准要求。

(接下页)



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.): 2020FM08524R01

样品名称 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

接样日期 2020-04-02

检验项目 中和剂悬液定量鉴定试验、
悬液定量杀菌试验

检验完成日期 2020-04-27

一. 器材:

1.试验菌株: 大肠杆菌 (8099)、金黄色葡萄球菌 (ATCC 6538) 和白色念珠菌 (ATCC 10231) 以上菌株代数均为第 5 代, 菌株来源: 广东省微生物菌种保藏中心。

2.试验样品: 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器。

3.刻度吸管 (0.1mL、1.0mL、5.0mL、10.0mL) 等

二. 方法:

1.测试液制备: 将溶解有 3g 食盐 (粤盐: 未加碘精选海盐) 的 200mL 自来水倒入机器中, 轻按电源键开始工作, 待听到蜂鸣器响后第一次制作完成, 再次轻按电源键继续制备, 待听到蜂鸣器响后第二次制作完成, 取所得溶液进行测试。

2.菌悬液的制备: 依据《消毒技术规范》(2002 年版) 2.1.1.7 细菌定量杀菌试验, 选取含菌量为 $1 \times 10^8 \text{cfu/mL} \sim 5 \times 10^8 \text{cfu/mL}$ 的菌悬液进行细菌定量杀菌试验; 依据《消毒技术规范》(2002 年版) 2.1.1.9 真菌杀灭试验, 选取含菌量为 $1 \times 10^7 \text{cfu/mL} \sim 5 \times 10^7 \text{cfu/mL}$ 的菌悬液进行真菌杀灭试验。

3.杀菌试验: 依据《消毒技术规范》(2002 年版) 2.1.1.7 细菌定量杀菌试验, 《消毒技术规范》(2002 年版) 2.1.1.9 真菌杀灭试验, 用该样机制备而成的测试液作用浓度: 有效氯 100mg/L、200mg/L, 作用时间分别为 5min、10min、15min, 试验重复 3 次。

4.中和剂: 含 3%吐温-80、0.5%硫代硫酸钠、0.5%L-组氨酸、0.5%蛋白胨、0.85%氯化钠、1.43%卵磷脂、0.1%半胱氨酸的 PBS 溶液。

5.实验室环境: 温度: 23.1℃, 相对湿度: 58%。

三. 评价规定:

1. 第 1 组无试验菌, 或仅有极少数试验菌菌落生长。

2. 第 2 组有较第 1 组为多, 但较第 3、4、5 (组) 为少的试验菌菌落生长, 并符合表1要求者。

表1 中和剂鉴定试验合格标准中对第 1 组与第 2 组菌落数的要求

第 1 组平板平均菌落数	第 2 组平板平均菌落数
0	>5
X (1~10)	> (X + 5)
Y (>10)	> (Y + 0.5 Y)

3. 第 3、4、5 (组) 有相似量试验菌生长, 悬液试验在 $1 \times 10^7 \text{cfu/mL} \sim 5 \times 10^7 \text{cfu/mL}$ 之间, 其组间菌落数误差率应不超过15%。第3、4、5 组间菌落数误差率计算公式其计算公式如下:

$$\text{组间菌落数误差率} = \frac{(\text{三组间菌落平均数} - \text{各组菌落平均数}) \text{的绝对值之和}}{3 \times \text{三组间菌落平均数}} \times 100\%$$

4.第6组无菌生长。否则, 说明试剂有污染, 应更换无污染的试剂重新进行试验。

5.连续 3 次试验取得合格评价。

试验结果符合以上全部条件, 所测中和剂可判为合格。

(接下页)



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.): 2020FM08524R01

样品名称 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

接样日期 2020-04-02

检验项目 中和剂悬液定量鉴定试验、
悬液定量杀菌试验

检验完成日期 2020-04-27

四. 结果:

1. 中和剂悬液定量鉴定试验:

作用浓度 及时间	实验菌种	组别	每次试验各组活菌菌落数(cfu/mL)		
			试验一	试验二	试验三
有效氯 100mg/L 1min	金黄色葡萄球菌 (<i>Staphylococcus aureus</i>) ATCC 6538	第 1 组 消毒剂+菌悬液	<10	<10	<10
		第 2 组 (消毒剂+菌悬液)+中和剂	4.2×10 ²	3.7×10 ²	3.5×10 ²
		第 3 组 中和剂+菌悬液	4.6×10 ⁷	4.3×10 ⁷	3.8×10 ⁷
		第 4 组 (消毒剂+中和剂)+菌液	4.1×10 ⁷	3.8×10 ⁷	3.3×10 ⁷
		第 5 组 稀释液+菌悬液	4.5×10 ⁷	4.2×10 ⁷	4.0×10 ⁷
		第 6 组 稀释液+中和剂+培养基	无菌生长		
3 次重复试验第 3、4、5 组的组间误差率分别为 4.55%，4.88%，7.21%。					
实验结论：试验结果表明所测中和剂判为合格。					

作用浓度 及时间	实验菌种	组别	每次试验 各组活菌菌落数(cfu/mL)		
			试验一	试验二	试验三
有效氯 100mg/L 1min	白色念珠菌 (<i>Candida albicans</i>) ATCC 10231	第 1 组 消毒剂+菌悬液	<10	<10	<10
		第 2 组 (消毒剂+菌悬液)+中和剂	45	50	50
		第 3 组 中和剂+菌悬液	3.5×10 ⁷	3.5×10 ⁷	3.5×10 ⁷
		第 4 组 (消毒剂+中和剂)+菌液	3.3×10 ⁷	2.9×10 ⁷	3.1×10 ⁷
		第 5 组 稀释液+菌悬液	3.5×10 ⁷	3.4×10 ⁷	3.4×10 ⁷
		第 6 组 稀释液+中和剂+培养基	无菌生长		
3 次重复试验第 3、4、5 组的组间误差率分别为 2.94%，7.07%，5.05%。					
实验结论：试验结果表明所测中和剂判为合格。					

(接下页)



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

分析检测结果

ANALYSIS AND TEST RESULT

报告编号 (Report No.): 2020FM08524R01

样品名称 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

接样日期 2020-04-02

检验项目 中和剂悬液定量鉴定试验、
悬液定量杀菌试验

检验完成日期 2020-04-27

2. 悬液定量杀菌试验:

测试微生物	作用浓度 及时间	序号	阳性对照组 菌落总数 (cfu/mL)	阳性对照组平 均菌落总数 (cfu/mL)	阳性对照组 平均菌落数 的对数值	试验组 菌落总数 (cfu/mL)	杀灭对 数值	杀灭率 (%)
大肠杆菌 (<i>Escherichia coli</i>) 8099	有效氯 100mg/L 5min	1	3.7×10^7	3.7×10^7	7.57	90	>5.00	99.999
		2	3.8×10^7			70	>5.00	99.999
		3	3.6×10^7			65	>5.00	99.999
	有效氯 100mg/L 10min	1	3.5×10^7	3.5×10^7	7.54	<10	>5.00	>99.9999
		2	3.6×10^7			<10	>5.00	>99.9999
		3	3.4×10^7			<10	>5.00	>99.9999
	有效氯 100mg/L 15min	1	4.0×10^7	3.9×10^7	7.59	<10	>5.00	>99.9999
		2	3.9×10^7			<10	>5.00	>99.9999
		3	3.7×10^7			<10	>5.00	>99.9999
金黄色 葡萄球菌 (<i>Staphylococcus aureus</i>) ATCC 6538	有效氯 100mg/L 5min	1	4.2×10^7	4.3×10^7	7.63	85	>5.00	99.999
		2	4.3×10^7			65	>5.00	99.999
		3	4.4×10^7			65	>5.00	99.9999
	有效氯 100mg/L 10min	1	3.5×10^7	3.7×10^7	7.57	<10	>5.00	>99.9999
		2	3.7×10^7			<10	>5.00	>99.9999
		3	4.0×10^7			<10	>5.00	>99.9999
	有效氯 100mg/L 15min	1	4.1×10^7	4.2×10^7	7.62	<10	>5.00	>99.9999
		2	4.0×10^7			<10	>5.00	>99.9999
		3	4.4×10^7			<10	>5.00	>99.9999

注: 阴性对照无菌生长。

(接下页)



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.): 2020FM08524R01

样品名称 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

接样日期 2020-04-02

检验项目 中和剂悬液定量鉴定试验、
悬液定量杀菌试验

检验完成日期 2020-04-27

(续上页)

测试微生物	作用浓度 及时间	序 号	阳性对照组 菌落总数 (cfu/mL)	阳性对照组平 均菌落总数 (cfu/mL)	阳性对照组 平均菌落数 的对数值	试验组 菌落总数 (cfu/mL)	杀灭对 数值	杀灭率 (%)
白色念珠菌 (<i>Candida albicans</i>) ATCC 10231	有效氯 200mg/L 5min	1	3.2×10^6	3.3×10^6	6.52	<10	>5.50	>99.999
		2	3.3×10^6			<10	>5.52	>99.999
		3	3.3×10^6			<10	>5.52	>99.999
	有效氯 200mg/L 10min	1	3.1×10^6	3.2×10^6	6.50	<10	>5.49	>99.999
		2	3.1×10^6			<10	>5.49	>99.999
		3	3.4×10^6			<10	>5.53	>99.999
	有效氯 200mg/L 15min	1	3.3×10^6	3.5×10^6	6.54	<10	>5.52	>99.999
		2	3.6×10^6			<10	>5.56	>99.999
		3	3.6×10^6			<10	>5.56	>99.999

注: 阴性对照无菌生长。

五. 结论:

1.中和剂悬液定量鉴定试验: 含 3%吐温-80、0.5%硫代硫酸钠、0.5%L-组氨酸、0.5%蛋白胨、0.85%氯化钠、

1.43%卵磷脂、0.1%半胱氨酸的 PBS 溶液,可有效中和该样机制备而成的测试液(作用浓度:有效氯 100mg/L),且中和剂及中和产物对金黄色葡萄球菌和白色念珠菌无不良影响。

2.悬液定量杀菌试验: 由该样机制备而成的测试液作用浓度:有效氯 100mg/L,作用时间分别为 5min、10min、15min,试验重复 3 次,对大肠杆菌(8099)和金黄色葡萄球菌(ATCC 6538)的杀灭对数值>5.00,符合《消毒技术规范》2002 年版-2.1.1.7.7 的评价规定(杀灭对数值≥5.00);作用浓度:有效氯 200mg/L,作用时间分别为 5min、10min、15min,试验重复 3 次,对白色念珠菌(ATCC 10231)的杀灭对数值>4.00,符合《消毒技术规范》2002 年版-2.1.1.9.6 的评价规定(杀灭对数值≥4.00),该样品对所测菌株消毒合格。

(接下页)



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.): 2020FM08524R01

样品名称 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器

接样日期 2020-04-02

检验项目 消毒剂对硬质表面消毒现场鉴定试验

检验完成日期 2020-04-26

一. 器材:

1. 试验样品: 小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器。
2. 中和剂: 含 3%吐温-80、0.5%硫代硫酸钠、0.5%L-组氨酸、0.5%蛋白胨、0.85%氯化钠、1.43%卵磷脂、0.1%半胱氨酸的 PBS 溶液。
3. 消毒对象: 工作台面。
4. 计时器和刻度吸管 (1.0ml、5.0 ml、10.0ml) 等。

二. 方法:

方法简述: 1) 依据卫生部《消毒技术规范》(2002 年版) 第二部分—2.1.2.10 进行实验, 用 5cm×5cm 规格板放在工作台表面, 用浸润了采样液的棉拭子涂抹采样, 横竖往返各 8 次, 采样后, 将棉拭采样端剪入 5ml 原稀释液试管内, 做适当稀释。作为阳性对照组。

2) 发生器添加 200mL 纯水, 加入 3g 盐, 等待发生器工作完, 喷头对准工作台阳性对照组附近表面距离 20cm, 按压三次把消毒液喷洒于工作台表面, 并用无菌布来回擦拭 10 次, 作用 10min, 按阳性对照组方法采样, 将棉拭采样端剪入 5ml 中和剂试管中, 做适当稀释。作为试验组 (消毒样本)。

3) 试验结束后, 将同批次中和剂、稀释液各 1.0ml 接种培养基, 作为阴性对照组。

4) 将阳性对照组、阴性对照组和试验组样本, 每个样本接种2个平皿, 每皿1.0ml, 以琼脂倾注法接种平皿, 放37.0℃恒温箱中培养48h, 进行活菌计数。计算杀灭对数值。

三. 结果:

试验条件下, 用该样机制备而成的测试液, 作用时间 10min, 对工作台表面自然菌的平均杀灭对数值为 > 1.84, 各次实验杀灭对数值均大于 1.0 (见表)。

(接下页)



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.): 2020FM08524R01

样品名称	小恬®XT-1.3 型次氯酸钠发生器	接样日期	2020-04-02
检验项目	消毒剂对硬质表面消毒现场鉴定试验	检验完成日期	2020-04-26

1. 试验结果如下:

表 1: 用该样机制备而成的测试液对工作台表面自然菌的消毒现场试验

序号	对照组 活菌菌数 (cfu/样本)	试验组 活菌菌数 (cfu/样本)	杀灭 对数值	序号	对照组 活菌菌数 (cfu/样本)	试验组 活菌菌数 (cfu/样本)	杀灭 对数值
1	6.9×10^2	18	1.59	16	6.2×10^2	15	1.61
2	1.2×10^3	45	1.43	17	4.4×10^2	25	1.24
3	4.4×10^2	<5	>1.94	18	1.2×10^3	13	1.98
4	6.5×10^2	<5	>2.11	19	4.6×10^2	<5	>1.97
5	1.8×10^3	55	1.50	20	1.3×10^2	<5	>2.40
6	4.1×10^2	18	1.37	21	6.6×10^2	<5	>2.12
7	6.5×10^2	<5	>2.11	22	5.9×10^2	<5	>2.07
8	1.3×10^3	<5	>2.40	23	1.3×10^3	63	1.33
9	1.1×10^3	<5	>2.33	24	6.3×10^2	40	1.20
10	4.6×10^2	<5	>1.96	25	1.8×10^3	<5	>2.54
11	6.0×10^2	32	1.27	26	4.6×10^2	<5	>1.97
12	4.0×10^2	<5	>1.91	27	6.9×10^2	<5	>2.14
13	3.3×10^2	15	1.34	28	5.5×10^2	<5	>2.04
14	6.2×10^2	<5	>2.09	29	1.6×10^3	62	1.41
15	3.3×10^2	<5	>1.81	30	2.2×10^3	28	1.89
平均值					8.4×10^2	<17	>1.84

阴性对照组: 无菌生长

四. 结论:

由该样机制备而成的测试液, 作用时间 10min, 试验重复 3 次, 对工作台表面自然菌的平均杀灭对数值为 >1.84, 符合《消毒技术规范》(2002 年版)-2.1.2.10.4 的评价规定 (杀灭对数值 ≥ 1), 判为消毒合格。
(以下空白)



报告编号 (Report No.): 2020FM08524R01

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.