

## 消毒剂检测报告中需要做哪些试验项目？

产品名称	消毒剂检测报告中需要做哪些试验项目？
公司名称	深圳市讯道技术有限公司检测认证
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区航城街道九围社区洲石路723号强荣东工业区E2栋华美电子厂3层
联系电话	075523312011 13378656621

## 产品详情

消毒剂检测汇报中必须做什么实验新项目？

消毒液测试报告实验新项目：活力成份、重金属超标（砷、铅、汞）成分测量、pH值、可靠性实验、电化学腐蚀、微生物菌种消灭指数值（三个时间范围，包含还原剂评定）、仿真模拟实地实验/当场实验、毒理实验。使我们一起来看看我消毒杀菌测试报告的大量关键点吧！

二类医疗器械依据二类医疗器械的运用状况和使用人的凶险水平开展归类。详细情况如下所示：

一类是必须严格要求保证安全合理的高危二类医疗器械，包含医疗设备、消毒机和杀菌设备、肌肤和黏膜消毒液、微生物指标值和杀菌实际效果有机化学指标值等高质量消毒液和杀菌设备。

（注：浓度较高的消毒液就是指能消灭全部细菌繁殖体、分枝杆菌、病毒感染、细菌以及孢子的消毒液，也可在一定水平上杀掉高致病病菌孢子，达到高质量消毒杀菌规定。）

二类是风险性适度的二类医疗器械，必须加强管理，保证安全合理，包含消毒液、消毒杀菌仪器设备、抑菌剂等。

（注：抑菌中药制剂：指直接接触肌肤和黏膜并具备一定除菌杀菌作用的中药制剂（栓剂、香皂以外）。对实验新项目中要求的实验菌的抑菌中药制剂消灭率在90%以上（杀灭对标值高于或等于1.0）；在抑菌中药制剂使用量下，实验新项目中要求的实验菌抑制率大于或等于50%。）

第三类是风险性低，推行常规管理除开抑菌剂外，还能确保安全性合理。

特殊情况：同一二类医疗器械涉及到不一样类型时，应将其管理方法在较高危类型。

检测规定：

新要求进一步完善和标准检测新项目，对试品、检测方式、检测结果明确提出明确规定。

二类医疗器械环境卫生安全性评价时，理应对它进行检测，并对试品的真实有效承担。全部检测新项目均应与同一批商品一起进行（检测新项目应符合规定）

次备案申请按照规定开展检验，并在有相对应标准的二类医疗器械检验机构开展查验。而检验报告必须对商品合规出示一般性结果，检验机构应遵循消毒杀菌管理方法的相应要求，根据试验室解读，并在准许的检验能力范畴内从业二类医疗器械的检测主题活动。