

医用额温枪质检报告的抽检时间

产品名称	医用额温枪质检报告的抽检时间
公司名称	国瑞中安集团-合规化CRO机构
价格	.00/个
规格参数	
公司地址	深圳市光明区光源五路宝新科技园一期2#一层
联系电话	13267220183 13267220183

产品详情

现有国家以及国际技术法规条例都没有规定检测报告有效期，

一般的都是行业默认的时间或者是企业设定的有效时间。

产品检测报告给出的是检测数据和标准符合性结论，结论按适用性分为二类：

1、检测样品是企业自送样，因此结论仅对送样样品有效。

2、检测是针对某一批量产品，采用计数抽样或百分比抽样，因此，检测结论对该批量产品有效。因此，检测报告只注明签发日期，而不注明报告有效期，对于送样的检测报告，只要产品设计，产品所使用的原材料和元部件没有变化，检测结果就应有效；对于批量产品抽样检测报告，报告一次有效。

有关质量监管部门提到检测报告有效期，可能是质疑产品与当初检测样品的一致性，或者质疑是否能长期维持该一致性。事实上，一个产品，特别是电子电气产品几乎是不可能几年都不发生变化的，特别是原材料和元部件供应商。

因此，理论上检测报告没有有效期，但是，实践中种种原因又不可能维持检测报告长期有效。

依据检测报告颁发的产品认证证书是有有效期的，那是因为产品认证不仅涉及产品的设计，还包括企业质量管理，因此，一年一次的监督，认证证书有效期通常为四年。证书到期意味着为此认证颁发的检测报告也就失效了。

国际认证组织IECEE-CB体系为规范各国认证机构对CB报告的相互认可，提高报告有效性，建议对有效期超过三年的或者修改超过三次的CB报告，应该送样再核对。

质检报告的办理流程

- 1.与我们联系
- 2.填写测试申请表
- 3.快递样品至认证中心
- 4.审单无误后通知商户汇款
- 5.收到汇款，开始测试
- 6.出具检测报告，快递余样及正本报告