



广微测
Gmicro Testing



201819000883

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

2020ZD0120R01

Report №.

样品名称

睦邦益生菌环境净化剂

Name of Sample

委托单位

广州市睦邦科技有限公司

Applicant

检测类型

Test Type

委托检测

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 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 微 测
Gmicro Testing



201819000883

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.) 2020ZD0120R01 校验码 (Verification Code): 60174598

样品名称 Name of Sample	睦邦益生菌环境净化剂	检测类型 Test Type	委托检测
委托单位 Applicant	广州市睦邦科技有限公司	地 址 Address	广州人和镇新兴村长岗路 5 号
样品来源 Sample Source	委托方送检	样品数量 Sample Quantity	500mL
样品规格和批号 Spec and Lot No of Sample	—	样品状态和特性 State and Characteristic	液体
接样日期 Sample Received Date	2020-02-24	检测完成日期 Completion Date	2020-03-25
检测依据和方法 Test Standard and Method	消毒技术规范 (2002 年版) 2.3.2 急性吸入毒性试验		
检测项目 Item Tested	急性吸入毒性试验		
检测结论 Test Conclusion	该样品所检项目的检测结果见本检测报告续页。 The test data of the sample(s) is attached to the page(s) of this report. 签发日期: 2020-04-03 Issue Date (机构盖章 Official Seal) 检验检测专用章		
备注 Remarks	动物实验项目检测地点: 广州市黄埔区神舟路 790 号。		

制 表: 陈忆晴
Editor

审 核: 李永欣
Verifier

批 准: 李永欣
Approver



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.): 2020ZD0120R01

样品名称	睦邦益生菌环境净化剂	接样日期	2020-02-24
检验项目	急性吸入毒性试验	检验完成日期	2020-03-25

一. 材料:

1. 试样处理: 直接使用样品原液。

2. 动物来源: 由南方医科大学提供的 KM 品系 SPF 级小鼠 20 只, 雌雄各半; 体重范围为 18-22g; 实验动物生产许可证号: SCXK (粤) 2016-0041; 质量合格证编号: 44002100023703。

3. 检测条件: 动物饲养环境为室温 (20-26) °C, 相对湿度为 (40~70) %; 群笼饲养, 10 只/笼; 检疫 3 天。

实验动物使用许可证号: SYXK (粤) 2016-0156。

4. 饲料来源: 由北京华阜康生物科技股份有限公司提供; 饲料生产许可证号: SCXK (京) 2019-0008; 质量合格证编号: 1103221900015733。

二. 方法:

1. 检测依据: 消毒技术规范 (2002 年版) 2.3.2 急性吸入毒性试验。

2. 选用剂量: 采用一次限量法, 2h 内吸入毒性浓度 10000 mg/m³。

3. 试验操作: 采用动式染毒法, 按一次限量法要求, 选健康小鼠 20 只, 雌雄各半。一次 2h 吸入染毒浓度 10000 mg/m³, 观察 14 天, 每天观察 1 次, 记录小鼠死亡情况。观察结束后, 处死动物进行大体解剖学检查。详见下页附表。

三. 结果:

在 14 天的观察期内, 实验动物未见明显中毒体征, 无动物死亡。

急性吸入毒性试验结果

性别	剂量 (mg/m ³)	动物数 (只)	始重 (g)	终重 (g)	死亡数 (只)	LC ₅₀ (mg/m ³)
雌性	10000	10	20.0±0.4	34.4±0.8	0	>10000
雄性	10000	10	20.0±0.2	41.0±0.6	0	>10000

(接下页)



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.): 2020ZD0120R01

急性吸入毒性试验表 1

染毒剂量: 10000 mg/m ³										
染毒柜条件: T 23.0℃, RH 68.8%, 氧浓度 20.4%										
动物 性别	阴性对照组动物体重 (g)				死亡 时间	受试样品组动物体重 (g)				死亡 时间
	编号	D0	D7	D14		编号	D0	D7	D14	
♀	1					1	20.0	27.2	34.4	
	2					2	20.6	28.3	35.5	
	3					3	20.4	28.0	35.2	
	4					4	19.6	26.8	33.5	
	5					5	19.3	26.1	32.8	
	6					6	19.8	27.0	34.0	
	7					7	19.8	26.9	34.0	
	8					8	20.1	27.4	34.6	
	9					9	20.2	27.7	35.0	
	10					10	20.2	27.7	34.9	
	均值± 标准差					均值± 标准差	20.0± 0.4	27.3± 0.6	34.4± 0.8	
♂	1					1	19.9	32.1	40.8	
	2					2	20.0	32.6	41.2	
	3					3	19.9	31.9	40.6	
	4					4	19.9	32.2	40.8	
	5					5	20.4	33.0	42.0	
	6					6	20.2	32.9	41.6	
	7					7	20.2	32.9	41.5	
	8					8	20.0	32.5	41.0	
	9					9	19.5	31.3	40.0	
	10					10	19.7	31.8	40.4	
	均值± 标准差					均值± 标准差	20.0± 0.2	32.3± 0.5	41.0± 0.6	

四、结论:

根据《消毒技术规范》中急性吸入毒性分级判定标准, 该送检受试物属实际无毒级别。

(以下空白)



报告编号 (Report No.): 2020ZD0120R01

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.