

## 百色百矿发电有限公司百矿发电厂 2023年大宗药品采购技术规范评审会签表

|                   |                                                                                                                                                     |                                    |
|-------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|
| <p>承办人<br/>意见</p> | <p>根据2023年生产计划，拟按以下技术规范采购2023年年度化学药品。</p> <p>妥否，请领导批示。</p> <p style="text-align: right;">承办人：张帆</p> <p style="text-align: right;">日期：2023.02.22</p> |                                    |
| 评审人员              | 评审意见，评审人签字。                                                                                                                                         |                                    |
| 生产技术科<br>意见       | 同意。                                                                                                                                                 | <p>签名：张建设</p> <p>日期：2023.2.22</p>  |
| 发电车间<br>意见        | 同意。                                                                                                                                                 | <p>签名：张大航</p> <p>日期：2023.02.22</p> |
| 分管副厂长<br>意见       | 同意                                                                                                                                                  | <p>签名：陈永平</p> <p>日期：2023.02.22</p> |
| 厂长<br>意见          | 同意。                                                                                                                                                 | <p>签名：张帆</p> <p>日期：2023.2.22</p>   |



## 六、工业氢氧化钠技术规范要求：

1. 执行标准：GB/T209-2018 《工业氢氧化钠 》。
2. 外观：无色透明、粘稠液体。
3. 工业氢氧化钠应符合下表的要求；

| 项目           | 规格    |
|--------------|-------|
| 氢氧化钠(NaOH) % | ≥30.0 |

### 4. 质量验收：

4.1验收时间：产品进厂后，产品验收，以检测报告为准。

4.2验收标准：经公司各职能部门评审通过且合同约定的国家质量标准为验收标准。

4.3验收方式：以药品到厂后双方现场随机抽检，以买方出具的质检报告为准，如对质量有异议，双方现场抽样封存委托第三方检验机构进行检验。

4.4 生产单位应按本标准的要求对其产品进行质量检验。

4.5 包装桶上应附有产品标识，其内容包括产品名称、生产单位、净重、生产期、厂址、产品净重及产品质量遵循的标准。

### 5. 验收内容：

5.1 数量：每月到货量应该按照约定数量按时到货。

5.2质量验收：质量取样化验及验收，按每批药品随机取 2-3个样品的频率进行取样检测，检测项目包括氢氧化钠含量等。

### 6. 提出异议时间和方法：

a. 买方在验收中，发现卖方所交药品的品种、规格(型号)、数量、重量和质量等不符合合同规定，送检药品收到第三方检测报告起，5个工作日内向卖方提出书面异议，双方协商解决。

b. 卖方在接到买方的异议后，应在5个工作日内处理，否则视为默认买方提出的异议和处理意见。卖方不同意买方异议的，质量方面，由双方共同抽样、封样并共同委托双方认可权威机构进行第三方检验。

c. 甲乙双方对产品质量发生争议的，应按相关法律、法规的规定，提交合同

履行地具有法定资质的鉴定机构进行鉴定。产品鉴定费用先由异议提出方垫付，产品鉴定符合双方约定的质量标准的，鉴定费用由甲方承担；鉴定不合格的，鉴定费用由乙方承担。

d. 产品质量验收, 产品检验结果有一项不符合标准时, 应重新从两倍量的包装中取样复检。复查结果有一项不符合标准要求时, 则为不合格产品。

e. 验收质量不符合本规范书要求时, 卖方应无条件地更换工业氢氧化钠, 直至产品合格。