



复审和修订记录

日期	类型	内容	修改人	批准人
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			
	<input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 修订 <input type="checkbox"/> 新增 <input type="checkbox"/> 删除			



(疑似)高致病性标本管理要求

1 标本的采集与前处理

- 1.1 为避免交叉污染,实验人员原则上不直接进入病区病房采集标本,如必须进入时,应穿隔离衣和防护服,戴口罩、双层帽、护目镜、戴手套。
- 1.2 详细登记有关病例的姓名、性别、年龄、家庭住址、联系电话等基本信息以及标本采集日期,此信息由LIS系统根据病人的就诊卡等身份识别标识自动获取。
- 1.3 工作人员在采集标本时应做好相应的防护措施,避免发生污染。
- 1.4 采集的标本放入带盖的容器内,盖紧盖子装入防泄漏标本运送箱,加注特别标识,密封专人送检。采集标本时不能污染容器外部。
- 1.5 标本接种、血清分离等应在生物安全柜内进行。使用专用的离心机,离心时使用密闭的离心机转头或密闭样品杯,离心停止10-30分钟后取出。

2 标本检测

- 2.1 标本应在专区由专人进行检测,以便标本、仪器、环境集中消毒和处理。尽量避免标本分散到多个实验室。
- 2.2 检测过程中应避免造成人员、设备、环境的污染。

3 标本暂存与处理

- 3.1 (疑似)高致病性标本保存,应密封包装好放置于专用冰箱,两人双锁管理,完成检测后应立即无害化处理或销毁。
- 3.2 废弃标本放入带盖套有黄色塑料口袋的专用污物桶内,集中高压灭菌无害化处理后由处理站统一处理。所有检测标本后废液都用3000mg/L有效氯消毒液浸泡1小时以上,或直接高压灭菌,再运送。
- 3.3 实验室不得留存高致病性标本。

4 标本转运

- 4.1 实验室内部运送高致病性标本应置于可封口的密封袋密封的容器或包装材料中,外部贴有明显的标记,标明样本种类、性质等。将上述已标记的整个密封袋装入易于消毒的带盖的容器内,容器内应垫有缓冲吸水材料,以免碰碎溢出。容器外面张贴生物危害标记,将此容器装入张贴生物危害标记的高致病性标本专用转运箱,转运箱内也应垫有缓冲吸水材料,以免碰碎溢出。
- 4.2 高致病性的病原微生物菌(种)和生物样本的运送应由专人负责,专车运送,运送人员应经过培训取得相关资质,不得通过公共交通工具运送,运送过程应采取相应的防护措施。运输过程中发生意外状况,运送单位、运送人、接收机构应按国家有关规定,采取必要的应急措施并填写ZXSYS-TY-202《意外事件记录表》。
- 4.3 高致病性的病原微生物菌(种)和生物样本的运送应按卫生部45号令:《可感染人类的高致病性病原微生物菌(毒)种或样本运输管理规定》申请办理准运证。未经行政部门批准不得转运。

5 意外事件处理

- 5.1 当发生职业暴露时,如高致病性病菌(毒)种污染接触皮肤、粘膜时,或被针刺、刀割或其他形式的损伤,应按ZXSYS-AQ-024《职业暴露处置流程》处理。并评估暴露程度。



5.2 对于毒性较强的病原体感染, 必须立即向有关负责人、院感科报告, 根据不同病原体感染采取相应的预防性治疗应急措施, 并予以较详细的登记。

5.3 当发生意外事件时, 按ZXSYS-AQ-025《意外事件处置流程》处理。

6 注意事项

6.1 从事高致性微生物检测的实验室工作人员必须在身体状况良好的情况下进入实验室工作, 出现下列情况, 不能进入: 身体出现开放性损伤; 患发热性疾病; 感冒、上呼吸道感染、或其他导致抵抗力下降的情况; 妊娠、已经在实验室控制区域内连续工作4h以上, 或其他原因造成的疲劳状态。

6.2 从事微生物检测工作人员可间隔数年接种卡介苗一次。若操作者或其所在实验室的工作人员在此期间出现与被操作病原微生物导致疾病类似的症状或者体征时, 例如发热、盗汗、咳嗽、咳痰、咯血或痰中带血等症状, 则应被视为可能发生实验室感染。应立即报告实验室负责人, 采取早发现、早报告、早治疗以控制管理传染源为主的综合性防治措施。

6.3 养成良好的实验室工作习惯, 严格遵守实验室制定的规章制度。

7 相关使用表单

7.1 ZXSYS-TY-202 《意外事件记录表》