

医院消毒中心工作总结精选4篇

作者：小六 来源：网友投稿

本文原地址：<https://xiaorob.com/fanwen/zongjie/11789.html>

ECMS帝国之家，为帝国cms加油！

飞速范文网小编为大家整理了医院消毒中心工作总结(精选4篇)，仅供大家参考学习，希望对大家有所帮助!!!飞速范文网为大家提供工作总结范文，工作计划范文，优秀作文，合同范文等等范文学习平台，使学员可以在获取广泛信息的基础上做出更好的写作决定，帮助大家在学习上榜上有名!!!

医院消毒中心工作总结(精选4篇)由飞速范文网整理。

第1篇：医院消毒供应中心工作制度

医院消毒供应中心工作制度

- 1、消毒供应中心承担医院内各科室所有重复使用诊疗器械、器具和物品的清洗、消毒、灭菌及无菌物品的供应。
- 2、工作人员必须熟悉各类器械的性能、用途、分类清洗方法、消毒、保养、包装和灭菌方法，严格执行各类物品的处理流程，保证器械物品完整、性能良好。
- 3、各区人员相对固定，工作人员必须遵守标准防护原则，认真执行规章制度、职责及操作流程，有效防范工作缺陷和事故的发生。
- 4、工作人员应分工明确，相互协作，共同完成各项任务，做好相关统计工作。
- 5、爱护科室环境和财产，勤俭节约。6、严格控制人员出入，非本科室人员未经许可不得随意进入工作区域，各区人员不得随意跨区。
- 7、树立职业防护意识，做好个人防护，确保职业安全。
- 8、加强与服务对象的沟通，定期收集意见及建议，不断改进工作。

第2篇：医院消毒供应中心试题

医院消毒供应中心试题

一、单项选择

1、植入型器械的灭菌方法首选，正确的是 (A)

A 高压蒸汽灭菌 B 快速灭菌

C 等离子灭菌 D 戊二醛浸泡

2、关于手工清洗的描述下列哪项是错误的 (B)

A 清洗人员必须采取标准防护

B 去除干固的污渍可用钢丝球、去污粉

C 必须在水面下刷洗器械，防止产生气溶胶

D 精密复杂器械应采用手工清洗

3、器械润滑时应使用 (B)

A 凡士林 B 水溶性润化剂 C 机油 D 液状石蜡

4、等离子灭菌可用的包装材料为 (C)

A 棉质包布 B 一次性皱纹纸

C 等离子专用包装材料 D 纸塑包装

5、B-D试验的目的是(A)

A 检测灭菌锅内冷空气排出水平是否达到理想范围

B 检测灭菌锅的灭菌保障水平是否达到理想范围

C 不同的B-D测试，可以分别达到这两种目的

D 所有的B-D测试同时具有以上两种目的

6、对于纸塑包装袋来说，推荐的放置方法是 (A)

A 垂直放置，这样有利于灭菌剂的穿透或冷凝水的排出

B 水平放置，这样有利于灭菌剂的穿透或冷凝水的排出

C 在灭菌柜的上层应该水平放置以减少冷凝水的滴落，下层应垂直放置以帮

助蒸汽的穿透和冷空气的排出

D 水平垂直均可，怎样放置对灭菌剂的穿透和冷凝水的排出没有影响

7、器械进入检查包装灭菌区之前应该被(C)

A 擦拭以除去大量污物 B 包装完好

C 清洗、消毒 D 零部件装配好

8、关于消毒，下列哪项描述是正确的 (B)

A 是指杀灭或清除传播媒介上一切微生物的处理

B 是指杀灭或清除传播媒介上病原微生物，使其达到无害化处理

C 采用化学或物理方法抑制或妨碍细菌生产繁殖及其活性的过程

D 采用化学或物理方法杀灭包括细菌芽孢的过程

9、对污染的诊疗器械、器具和物品进行清点的场所是(B)。

A 诊疗场所 B 去污区 C 换药室 D 治疗室

10、干燥处理不耐热器械、器具和物品应使用消毒的(C) A 棉布 B 无纺布 C 低纤维絮擦布 D 一次性纸巾

11、以下哪种病原体污染的器械不属于特殊感染的器械(B) A 朊毒体 B 军团菌 C 气性坏疽 D 突发原因不明的传染病病原体

12、从灭菌器卸载取出的物品冷却时间应超过(D) A 15分钟 B 20分钟 C 25分钟 D 30分钟

13、医院应采取(A)的方式，对所有需要消毒或灭菌后重复使用的诊疗器械、

器具和物品由CSSD回收，集中清洗、消毒、灭菌和供应。 A 集中管理 B 分散管理 C 集中与分散相结合 D 专人管理

14、接触皮肤、粘膜的诊疗器械、器具和物品应进行(B) A 灭菌 B 消毒 C 清洁 D 刷洗

15、消毒供应中心的建筑布局应分为(A)

A 辅助区域和工作区域 B 去污区和检查包装区 C 检查包装区和无菌物品存放区 D 去污区和办公区

16.关于消毒供应中心流程布置下列哪项错误(A)

A 双向流程 B 物品由污到洁 C 不交叉，不逆流 D 空气流由洁到污

17、关于手工清洗的注意事项，下列哪项不正确(C) A 工作人员注意职业防护

B 应将器械轴节完全打开，复杂的组合器械应拆开

C 清洗水温宜在50 D 宜选用无泡或低泡型的多酶清洗剂

18、按照规范要求，消毒供应中心检查包装及灭菌区温度和相对湿度应在(B) A 16 ~ 21 30 ~ 60%
B 20 ~ 23 30 ~ 60% C 20 ~ 23 40 ~ 60% D 16 ~ 21 40 ~ 60%

19、消毒供应中心对光的要求，下列哪项错误(C) A 普通检查 500- -1000 平均750照度单位 B
精细检查 1000—2000 平均1500照度单位 C 清洗池 500—1500 平均750照度单位

D 无菌物品存放区域200—500 平均300照度单位

20、工作区域的地面与墙面踢脚及所有阴角均应为(C)设计 A 直角 B 钝角 C 弧形 D 无特殊要求

21、下列各种清洁剂中对金属无腐蚀的是(B)

A 碱性清洁剂 B 中性清洁剂 C 酸性清洁剂 D 酶清洁剂

22、CSSD内对重复使用的诊疗器械、器具和物品进行回收、分类、清洗、消毒
的区域是(A)

A 去污区 B 检查包装区 C 灭菌间 D 无菌物品发放区

23、纯化水电导率应符合(B)(25)

A 10 μ S/cm B 15 μ S/cm C 10 μ S/cm D 15 μ S/cm

24、有较强的去污能力，能快速分解蛋白质等多种有机污染物的清洁剂是(D) A 碱性清洁剂 B
中性清洁剂 C 酸性清洁剂 D 酶清洁剂

25、冲洗是使用(A)去除器械、器具和物品表面污物的过程。 A 流动水 B 软水 C 纯化水 D 蒸馏水

26、植入物是放置于外科操作造成的或者生理存在的体腔中，留存时间为(C)

或者以上的可植入型物品

A 10天 B 20天 C 30天 D 50天

27、清洗后的器械、器具和物品首选的消毒方法是(B) A 75%酒精 B 机械热力消毒 C
酸性氧化电位水 D 消毒药械

28、消毒后直接使用的诊疗器械、器具和物品，湿热消毒温度及时间应为(C)

A T 90 ;时间 3分钟

BT 90 ;时间 4分钟

CT 90 ;时间 5分钟 DT 90 ;时间 6分钟

29、CSSD灭菌器械包重量不宜超过(C) A 5kg B 6kg C 7kg D 8kg

30、CSSD灭菌敷料包的重量不宜超过(A) A 5kg B 6kg C 7kg D 8kg

31、脉动真空压力蒸汽灭菌器灭菌包体积不宜超过(D) A 20cm × 20 cm × 25 cm B 20 cm × 20 cm × 50 cm C 30 cm × 30 cm × 25 cm D 30 cm × 30 cm × 50 cm

32、下列哪种包装材料不应用于灭菌物品的包装(C) A 纸袋 B 医用皱纹纸 C 开放式储槽 D 纸塑袋

33、纸塑袋、纸袋等密封包装其密封宽度应(B)

A 5mm B 6mm C 7mm D 8mm

34、纸塑袋、纸袋等包内器械距包装袋封口处(C) A 1.5cm B 2.0cm

C 2.5cm

D 3.5cm

35、B-D试验的条件是(A)

A 空载条件下进行 B 装载50%灭菌物品条件下进行 C 满载条件下进行 D 无限定

36、预真空和脉动真空压力蒸汽灭菌器的装载量不应超过柜室容积的(C) A 80% B 85% C 90% D 95%

37、预真空和脉动真空压力蒸汽灭菌器灭菌时，为避免"小装量效应"物品装载不得小于柜室容积的(B)

A 5%和10% B 10%和5% C 10%和15% D 15%和10%

38、压力蒸汽灭菌器生物监测使用的指示菌是(B) A 枯草杆菌黑色变种芽孢 B 嗜热脂肪杆菌芽孢 C 结核杆菌芽孢 D 短小杆菌芽孢E601

39、供应室灭菌合格率应达到(D) A 90% B 95% C 98% D 100%

40、环氧乙烷灭菌生物监测使用的指示菌是(A) A 枯草杆菌黑色变种芽孢 B 嗜热脂肪杆菌芽孢 C 结核杆菌芽孢 D 短小杆菌芽孢E601

41、使用预真空压力蒸汽灭菌器灭菌时，如装载量小于柜室容积的10%，易(D) A 湿包 B 温度过低 C 压力过高 D 小装量效应

42、使用超声波清洗机清洗器材时，最佳的水温是(C) A 20 -25 B 30 -35 C 40 -45 D

50 -55

43、灭菌物品在温度高于24℃，相对湿度高于70%的条件下存放时，有效期正确的是(A) A 纺织品材料包装的为7天 B 医用无纺布为1个月 C 医用皱纹纸包装3个月 D 纸塑包装袋3个月

44、消毒供应中心应建立持续质量改进及措施，并建立灭菌物品的(B) A 考核制度 B 召回制度 C 改进制度 D 应急制度

45、下列哪项不是清洁剂的特点(B)

A 增强和提高清洗效果 B 需含研磨剂

C 无毒、无腐蚀、自然降解 D 无附着、无残留

46、紫外线用于空气消毒时，其有效强度低于(D)应予以更换 A 100uw/cm² B 90uw/cm² C 80uw/cm² D 70uw/cm²

47、超声波清洗机清洗时应空载运行时间以排除空气 (B) A 2-4分钟 B 5-10分钟 C 10-15分钟 D 15-20分钟

48、灭菌质量监测资料和记录保留的期限应为下列哪项(D)

A 6个月 B 12个月 C 18个月

D 36个月

49、清洗、消毒监测资料和记录的保存期限(A)

A 6个月

B 12个月

C 18个月 D 36个月 50、消毒供应中心的英文代码是(A) A CSSD B TSSD C GSSD D XSSD

51、是造成预真空压力蒸汽灭菌失败的主要原因之一 (B) A 冷凝水 B 冷空气 C 装载不当 D 干燥时间不足

52、B-D试验用于常规监测的时间是(A) A 每天第一锅灭菌前 B 每天第一锅灭菌后 C 新安装的灭菌器 D 灭菌器维修后

53、压力蒸汽灭菌时，包装材料不可采用(B)

A 双层平纹布 B 铝制盒 C 抗湿皱纹纸 D 纸塑包装袋

54、根据消毒技术规范要求，下列哪些不属于高度危险器材(C) A 导尿管 B 腹腔镜 C 体温表 D 透析器

55、清洗器械时使用软化水或纯化水的作用是(B) A 使器械产生条纹的色斑 B 防止器械产生斑点
C 消毒杀菌作用 D 去除热源作用

56、器械润滑剂的性能特点错误的是(D) A 润滑、防锈的功能，用于保护器械 B
在不锈钢器械表面形成一层保护膜 C 为水溶性，与人体组织有较好的相容性 D
由石蜡油和乳化剂合成

57、一次性无菌医疗用品的储存下列哪项是不正确的(D) A 存放于阴凉干燥、通风良好的物架上
B 距地面20-25cm C 距墙壁5-10cm D 距地面 5cm

58.能准确判断灭菌包裹内微生物是否被杀灭的监测方法是(C) A 化学监测 B B-D试验 C 生物监测
D 无菌实验

59、清洗后物品质量的检查下列哪种方法最简单易行(A) A 目测 B 镜检 C 杰力试纸测试 D
隐血试验 60、设计消毒供应中心时，在风向选择上应注意(C) A
无菌物品存放区域应设在风向的末端 B 去污区域应设在风向的始端

C 无菌物品存放区应设在风向的始端 D 以上均对 6

1、关于手工清洗的适用范围，下列哪项不正确(D) A 严重污染物品的初步处理 B 精密复杂的器械
C 不能采用机械清洗方法处理的器械 D 一次性医疗物品 6

2、采用新的包装材料和方法进行灭菌时应进行(B) A 物理监测 B 生物监测 C 化学监测 D
以上都做 6

3、手工清洗时水温宜为(B) A 15-20 B 15-30 C 30-45 D 20-30

64、清洗消毒器的清洗效果可每 检测一次(B) A 6个月 B 12个月 C 18个月 D 24个月 6

5、消毒后直接使用的物品应 监测一次 (B) A 每月 B 每季度 C 每半年 D 每年

66、紧急情况灭菌植入型器械时，可在生物PCD中加入 化学指示物 A 2类 B 3类 C 4类 D 5类

67、灭菌包内放置化学指示物的部位应为(C)

A 中心部位 B 边缘 C 最难灭菌部位 D 最上层 6

8、CSSD内存放、保管、发放无菌物品的区域为(B) A 无菌区域 B 清洁区域 C 污染区域 D
以上都不对

D) (6

9、超声波清洗时间正确的是(A)

A 3-5分钟 B 3-4分钟 C 5-10分钟 D 10分钟以上 70、WHO认为医院监测的最终目标是(A)

A、为了减少医院感染和由此造成的损失。

B、降低医院感染率，减少获得医院感染的危险因素 C、建立医院的医院感染发病率基线

D、评介效果，调整和修改感染控制规范

二、多项选择

1、消毒供应中心是医院内承担各科室所有重复使用诊疗器械、器具和物品以及无菌物品供应的部门,包括(ABCDE)

A 回收 B 清洗 C 消毒 D 灭菌 E 分类

2、消毒供应中心工作区域包括(ABC) A 去污区 B 检查、包装及灭菌区 C 无菌物品存放区 D 办公室 E 休息室

3、消毒供应中心工作区域设计与材料要求符合要求的是(ACDE) A 各区域间应设实际屏障

B 缓冲间应设洗手设施，采用非手触式水龙头开关。无菌物品存放区内应设洗手池。 C

工作区域的天花板、墙壁应无裂隙，不落尘，便于清洗和消毒 D

地面与墙面踢脚及所有阴角均应为弧形设计

E 检查、包装及灭菌区的专用洁具间应采用封闭式设计

4、下列哪项属于碱性清洁剂的特点(ABC) A pH值 7.5 B 对各种有机物有较好的去除作用 C

对金属腐蚀性小，不会加快返锈的现象。 D 对无机固体粒子有较好的溶解去除作用 E

能快速分解蛋白质等多种有机污染物

5、下列哪项属于酸性清洁剂的特点(ACD) A pH值 6.5 B 对各种有机物有较好的去除作用 C

对无机固体粒子有较好的溶解去除作用 D 对金属物品的腐蚀性小 E 对金属无腐蚀

6、消毒供应中心污染器材去污过程包括下列哪些步骤(BCDE) A 回收 B 冲洗 C 洗涤 D 漂洗 E 终末漂洗

7、管腔类器械进行干燥处理应使用(AC) A 压力气枪 B 75%乙醇 C 95%乙醇 D 干燥柜 E 自然干燥

8、包装材料的选用具有以下那几种要求(ABCD) A 具有良好的穿透性 B 能阻止外界微生物的侵袭

C 具有足够的牢固度 D 能保证打包的完整性 E 以上都不正确

9、环氧乙烷最大的缺点是(BCD) A 穿透力弱 B 易燃 C 易爆 D 有毒性 E 无毒性

10、压力蒸汽灭菌器物理监测的含义是(ABCD) A 又叫工艺监测、程序监测

B 对灭菌工艺有关参数进行检查 C 判断灭菌是否按规定的条件进行 D 可显示灭菌器的运转情况

E 判断灭菌是否达到灭菌合格要求

11、关于待灭菌物品的摆放，下列正确的是(BCDE) A 金属物品放上层

B 下排气压力蒸汽灭菌中，大包放于上层 C 下排气压力蒸汽灭菌中，小包放于下层

D 玻璃瓶等底部无孔的器皿类物品应倒立或侧放 E 灭菌包之间应留有空隙，利于灭菌介质的穿透

12、湿包的危害有(ABCDE)

A 破坏防护屏障 B 有潜在医院感染的危险 C 返工造成工作负荷加大 D 增加成本消耗 E 有助细菌生长

13、压力蒸汽灭菌中冷空气的存在(BCD) A 有利于温度的升 B 不利于温度的升高 C 不利于热的穿透 D 不利于蛋白质的变性 E 利于灭菌介质的穿透

14、灭菌物品装放时应注意(ABCD)

A 应使用专用灭菌架或篮筐装载灭菌物品。

B 灭菌包之间应留有间隙，利于灭菌介质的穿透。

C 宜将同类材质的器械、器具和物品，应于同一批次进行灭菌。

D 材质不相同，纺织类物品应放置于上层、竖放，金属器械类放置于下层。 E 手术器械包、硬式容器应例外

15、使用化学消毒剂的注意事项(ABCDE) A 注意安全防护，戴口罩、手套、眼罩

B 消毒剂现用现配 c正确选用和配制消毒剂 D 特殊感染物品需提高浓度和延长消毒时间 E 盛放容器加盖

16、纺织品类包装材料应符合以下那几个条件(ABCDE) A 为非漂白织物

B 包布除四边外不应有缝线，不应缝补 C 初次使用前应高温洗涤，脱脂去浆、去色 D 应有使用次数的记录

E 应符合GB/T19633 的要求

17、下面哪些物品必须达到灭菌处理水平：(ABC) A 手术器械 B 关节镜

C 腹腔镜 D 胃镜 E 体温计

18、蒸汽灭菌用水应为(BC) A 自来水 B 软水 C 纯化水 D 蒸馏水 E 以上都正确

19、消毒供应中心使用的清洁剂可以分为以下几类 (ABCDE) A 碱性清洁剂 B 中性清洁剂

C 酸性清洁剂 D 酶清洁剂 E 以上都正确 20、消毒供应中心纺织品包装材料应(ABCE)

A 一用一清洗 B 无污渍 C 灯光检查无破损 D 使用次数无限制 E 记录使用次数

21、灭菌物品灭菌前应注明(ABCDE)

A 灭菌器编号 B 灭菌批次 C 灭菌日期

D 失效日期 E 物品名称和检查包装者的名称

22、以下处理气性坏疽污染的器械、器具和物品的流程符合规定

的是(AC)

A 先采用含氯或含溴消毒剂1000mg/L ~ 2000mg/L浸泡30min ~ 45min. B
有明显污染物时应采用含氯消毒剂2500mg/L ~ 5000mg/L浸泡至少60min. C
有明显污染物时应采用含氯消毒剂5000mg/L ~ 10000mg/L浸泡至少60min. D
先采用含氯或含溴消毒剂500mg/L ~ 1000mg/L浸泡30min ~ 45min.

23、以下关于手工清洗的注意事项描述正确的是(ABCD) A

去除干固的污渍应先用酶清洁剂浸泡，再刷洗或擦洗。 B
刷洗操作应在流动水下进行，防止产生气溶胶。

C 管腔器械应用压力水枪冲洗，可拆卸部分应拆开后清洗。

D 不应使用钢丝球类用具和去污粉等用品，应选用相匹配的刷洗用具、用品，避免器械磨损。

E 手工清洗的水温宜为30~45

24、超声波清洗机操作正确的是(ABDE) A 先于流动水下冲洗器械，初步去除污染物。 B
清洗器内注入洗涤用水，并添加清洁剂。 C 水温应 50

D 终末漂洗应用软水或纯化水

E 应将器械放入篮筐中浸没在水面下，腔内注满水

25、使用超声波清洗器注意事项，下列哪项正确(ABCDE) A 禁止在无水情况下操作

B 禁止将清洗物品直接放置于超声清洗器底部 C 水温应 45

D 清洗时应盖好超声清洗机盖子，防止产生气溶胶 E
应根据器械的不同材质选择相匹配的超声频率

26、关于清洗消毒器注意事项，描述正确的是(ABCE) A

被清洗的器械、器具和物品应充分接触水流。 B 器械轴节应充分打开，可拆卸的零部件应拆开

C 冲洗、洗涤、漂洗时应使用软水，终末漂洗、消毒时应使用纯化水 D 塑胶类和软质金属材料器械，不应使用碱性清洁剂和软化剂 E 精细器械和锐利器械应固定放置

27、生物监测不合格时，应采取以下哪些措施(ABCDE) A 立即通知使用部门停止使用

B 尽快召回上次生物监测合格以来所有尚未使用的灭菌物品，重新处理，

同时分析不合格的原因

C 通知使用部门对已使用该期间无菌物品的病人进行密切观察 D

检查灭菌过程的各个环节查找灭菌失败的可能原因 E 改进后生物监测连续三次合格后方可使用

28、在下列哪些情况下，灭菌器在通过物理监测、化学监测后，生物监测应空载连续监测三次合格后方可使用(ABD)

A 新安装的灭菌器 B 移位后的灭菌器 C 维修后的灭菌器具 D 大修后的灭菌器 E 断电后的灭菌器

29、以下属于低温灭菌的是(ABC)

A 环氧乙烷灭菌法 B 过氧化氢等离子灭菌法

C 低温甲醛蒸汽灭菌法 D 干热灭菌法 E 以上都对

30、灭菌包外的标识内容包括以下哪几项(ABCDE)同27 A 物品名称 B 检查打包者姓名

C 灭菌器编号、批次 D 灭菌日期 E 失效日期

31、消毒供应中心对各区域机械通风换气次数的要求正确的是(ABC) A 去污区 10次/小时

B 检查、包装和灭菌区 10次/小时 C 无菌物品存放区 4-10次/小时

D 无菌物品存放区10次/小时 E 以上都对

32、储存酸性氧化电位水的容器要求(ABC) A 避光 B 密闭 C 硬质聚氯乙烯材质 D 塑料制品 E 不锈钢容器

33、关于消毒供应中心工作区域划分应遵循的基本原则正确的是(ABDE) A 物品由污到洁，不交叉、不逆流

B 空气流向由洁到污 C 去污区保持相对正压

D 检查、包装及灭菌区保持相对正压 E 去污区保持相对负压

34、无菌物品发放要求正确的是(ABCDE) A 遵循先进先出的原则 B 确认其有效性

C 发放记录具有可追溯性 D 运送无菌物品的器具保持清洁 E 植入物及植入性手术器械应在生物监测合格后方可发放

35、压力蒸汽灭菌器监测包括下列哪些(ABCDE) A 物理监测 B 化学监测 C 生物监测 D B-D试验 E 以上都对

36、压力蒸汽灭菌物理监测参数有下列哪些(ABC) A 温度 B 压力 C 时间 D 强度 E 体积

37、不耐高温医疗器械的灭菌方法有(ABC) A 等离子低温灭菌 B 低温甲醛蒸汽灭菌
C 环氧乙烷灭菌 D 压力蒸汽灭菌 E 干热灭菌法

38、无菌物品存放区防护着装必备的是(AC)

A 圆帽 B 口罩 C 专用鞋 D 隔离衣 E 手套

39、对《医院消毒供应中心合格证》的内容包括(ABCD) A 供应中心地址(具体到楼号楼层) B 发证机关 C 发证日期 D 有效期限 E 科室负责人

40、2009年4月1日卫生部卫通[2009]10号发布的强制性卫生行业标准有(ACD) A WS 310.3-2009医院消毒供应中心第3部分：清洗消毒及灭菌效果监测标准 B WS/T 312-2009 医院感染监测规范

C WS 310.1-2009医院消毒供应中心 第1部分：管理规范

D WS 310.2-2009 医院消毒供应中心第2部分：清洗消毒及灭菌技术操作规范

三、填空题(20题)

1、CSSD内对重复使用的诊疗器械、器具和物品，进行回收、分类、清洗、及消毒的区域，为污染区域。

2、去污是去除被处理物品上的有机物、无机物、微生物的过程。

3、终末漂洗是用软水、纯化水或蒸馏水对漂洗后的器械、器具和物品进行最终的处理过程。

4、消毒后直接使用的诊疗器械、器具和物品，湿热消毒温度应 90 ，时间 5min，或A0值 3000 ;消毒后继续灭菌处理的，其湿热消毒温度应 90

，时间 1min 或A0值 600。

5、根据器械的材质选择适宜的干燥温度，金属类干燥温度 70 ~ 90 ;塑胶类干燥温度 65 ~ 75 。

6、无干燥设备的及不耐热器械、器具和物品可使用 消毒的低纤维絮擦布 进行

干燥处理。

7、穿刺针、手术吸引头等管腔类器械，应使用压力气枪或95%乙醇进行干燥处理。

8、快速压力蒸汽灭菌适用于对裸露物品的灭菌。

9、干热灭菌物品包体积不应超过10cm × 10cm × 20cm，油剂、粉剂的厚度不应超过0.6cm，凡士林纱布条厚度不应超过1.3cm，装载高度不应超过灭菌器内腔高度的2/3，物品间应留有充分的空间。

10、干热灭菌时不应与灭菌器内腔底部及四壁接触，灭菌后温度降至40℃以下再开灭菌器。

11、无菌物品存放架或柜应距地面高度20cm ~ 25cm，离墙5cm ~ 10cm，距天花板50cm。

12、无菌物品存放的环境达到温度低于24℃，湿度低于70%的条件时，使用纺织品材料包装的无菌物品有效期宜为14d；未达到环境标准时，有效期为7d。医用一次性纸袋包装的无菌物品，有效期宜为1个月；使用一次性医用皱纹纸、医用无纺布包装的无菌物品，有效期宜为6个月；使用一次性纸塑袋包装的无菌物品，有效期宜为6个月。硬质容器包装的无菌物品，有效期宜为6个月。

13、超声波清洗机水温应≤45℃，应将器械放入篮筐中，浸泡在水面下，腔内注满水。超声清洗时间宜为3min ~ 5min，可根据器械污染情况适当延长清洗时间，不宜超过10min。

14、酸性氧化电位水有效氯含量为60mg/L ± 10 mg/L，PH值范围2.0 ~ 3.0，氧化还原电位(ORP) ≥ 1100mV，残留氯离子 < 1000mg/L。

15、手工清洗后的待消毒物品，使用酸性氧化电位水流动冲洗或浸泡消毒2 min，净水冲洗30s，再按标准要求进行处理。

16、Ao值为评价湿热消毒效果的指标，指当以Z值表示的微生物杀灭效果为10K时，温度相当于80℃的时间(秒)。

17、管腔器械是含有管腔内直径 ≤ 2mm，且其腔体中的任何一点距其与外界相通的开口处的距离 ≤ 其内直径的1500倍的器械。

18、日常监测在检查包装时进行，应目测或借助带光源放大镜检查。清洗后的器械表面及其关节、齿牙应光洁，无血渍、污渍、水垢等残留物质和锈斑。

19、湿热消毒应监测、记录每次消毒的温度与时间或A₀值，应每年检测清洗消毒器的主要性能参数。消毒后直接使用物品应每季度进行监测，每次检测3件~5件有代表性的物品。

20、生物监测不合格时，应尽快召回上次生物监测合格以来所有尚未使用的灭菌物品，重新处理，并应分析不合格原因，改进后，生物监测连续三次合格后方可使用。

四、判断题(20题)

1、进入人体无菌组织、器官、腔隙，或接触人体破损的皮肤、粘膜、组织的诊疗器械、器具和物品应进行灭菌。()

2、去污区缓冲间应设洗手设施，应用手触式水龙头开关。无菌物品存放区内不应设洗手池。(×)

3、清洗消毒器是具有消毒与灭菌功能的机器。(×)

4、植入物是放置于外科操作造成的或者生理存在的体腔中，留存时间为30天或者以上的可植入型物品。()

5、被朊毒体、气性坏疽及突发原因不明的传染病病原体污染的诊疗器械、器具和物品，使用者应双层封闭包装并标明感染性疾病名称，由CSSD单独回收处理。()

6、灭菌包装材料应符合要求，开放式的储槽可用于灭菌物品的包装。(×)

7、手术器械采用闭合式包装方法，应由2层包装材料一次包装。(×)

8、密封式包装如使用纸袋、纸塑袋等材料，应使用两层，适用于单独包装的器械。(×)

9、高度危险性物品灭菌包内应放置包内化学指示物，如果透过包装材料可直接观察包内灭菌化学指示物的颜色变化，则不放置包外灭菌化学指示物。()

10、快速压力蒸汽灭菌方法可不包括干燥程序，运输时避免污染，2小时内使用，不能储存。(×)

- 11、环氧乙烷灭菌器及气瓶或气罐应远离火源和静电，气罐可以存放在冰箱中。
(×)
- 12、过氧化氢等离子灭菌物品及包装材料可以含有植物性纤维材质。(×)
- 13、发放时应确认无菌物品的有效性，植入物及植入性手术器械应在生物监测合格后才放行。()
- 14、无菌物品存放区工作人员上岗时必须戴圆帽、口罩、专用鞋。(×)
- 15、去除干固的污渍应先用含氯消毒剂浸泡，再刷洗或擦洗。(×)
- 16、刷洗操作应在水面上进行，防止产生气溶胶。(×)
- 17、管腔类器械应用压力水枪冲洗，可拆卸部分可以不用拆开清洗。(×)
- 18、可以使用钢丝球类用具去除锈迹较多的器具，不应使用去污粉。(×)
- 19、金属器械在终末漂洗过程中应使用润滑剂，塑胶类和软质金属材料器械，不应使用酸性清洁剂和润滑剂。()
- 20、酸性氧化电位水长时间排放可造成排水管路的腐蚀，故应每次排放后在排放少量碱性还原电位水或自来水。()

五、简答题(10题)

1、CSSD的工作人员应掌握哪些知识与技能?

答：(1)各类诊疗器械、器具和物品的清洗、消毒、灭菌的知识与技能。

(2)相关清洗、消毒、灭菌设备的操作规程。

(3)职业安全防护原则和方法。

(4)医院感染预防与控制的相关知识。

2、CSSD的辅助区域与工作区域分别包括哪些区域?

答：(1)辅助区域包括工作人员更衣室、值班室、办公室、休息室、卫生间等。

(2)工作区域包括去污区、检查、包装及灭菌区(含独立的敷料制备或

包装间)和无菌物品存放区。

3、CSSD的工作区域划分应遵循哪些基本原则?

答：(1)物品由污到洁，不交叉、不逆流。

(2)空气流向由洁到污;去污区保持相对负压，检查、包装及灭菌区保持相对正压。

4、CSSD的封包的要求有哪些?

答：(1)包外应设有灭菌化学指示物。高度危险性物品灭菌包内还应放置包内化学指示物;如果透过包装材料可直接观察包内灭菌化学指示物

的颜色变化，则不放置包外灭菌化学指示物。

(2)闭合式包装应使用专用胶带，胶带长度应与灭菌包体积、重量相适宜，松紧适度。封包应严密，保持闭合完好性。

(3)纸塑袋、纸袋等密封包装其密封宽度应 ≥6mm，包内器械距包装袋封口处 ≥2.5cm。

(4)医用热封机在每日使用前应检查参数的准确性和闭合完好性。

(5)硬质容器应设置安全闭锁装置，无菌屏障完整性破坏时应可识别。

(6)灭菌物品包装的标识应注明物品名称、包装者等内容。灭菌前注明灭菌器编号、灭菌批次、灭菌日期和失效日期。标识应具有追溯性。

5、CSSD的无菌物品的卸载要求有哪些?

答：(1)从灭菌器卸载取出的物品，待温度降至室温时方可移动，冷却时间应>30min。

(2)每批次应确认灭菌过程合格，包外、包内化学指示物合格;检查有无湿包现象，防止无菌物品损坏和污染。无菌包掉落地上或误放到不洁处应视为被污染。

6、气性坏疽污染器械的处理流程是什么?

答：应符合《消毒技术规范》的规定和要求。应先采用含氯或含溴消毒剂1000mg/L ~ 2000mg/L浸泡30min ~ 45min后，有明显污染物时应采用含氯消毒剂5000mg/L ~ 10000mg/L浸泡至少60min后，再按照本标准5.3 ~ 5.8进行处理。

7、压力蒸汽灭菌的生物监测结果应如何判断？

答：阳性对照组培养阳性，阴性对照组培养阴性，试验组培养阴性，判定为灭菌合格。阳性对照组培养阳性，阴性对照组培养阴性，试验组培养阳性，则灭菌不合格；同时应进一步鉴定试验组阳性的细菌是否为指示菌或是污染所致。

8、压力蒸汽灭菌前的准备有哪些？

答：(1)每天设备运行前应进行安全检查，包括灭菌器压力表处在“零”的位置；记录打印装置处于备用状态；灭菌器柜门密封圈平整无损坏，柜门安全锁扣灵活、安全有效；灭菌柜内冷凝水排出口通畅，柜内壁清洁；电源、水源、蒸汽、压缩空气等运行条件符合设备要求。

(2)进行灭菌器的预热。

(3)预真空灭菌器应在每日开始灭菌运行前空载进行B-D试验。

9、压力蒸汽灭菌的化学监测包括哪些？

答：(1)应进行包外、包内化学指示物监测。具体要求为灭菌包包外应有化学指示物，高度危险性物品包内应放置包内化学指示物，置于最难灭菌的部位。如果透过包装材料可直接观察包内化学指示物的颜色变化，则不必放置包外化学指示物。通过观察化学指示物颜色的变化，判定是否达到灭菌合格要求。

(2)采用快速压力蒸汽灭菌程序灭菌时，应直接将一片包内化学指示物置于待灭菌物品旁边进行化学监测。

第3篇：医院消毒供应中心制度

消毒供应中心工作制度

- 1、在主管副院长、护理部领导下及院控感科指导下负责各项工作。
- 2、建立健全相关制度、操作流程及岗位职责。实施规范化管理和严格的质量控制，为临床提供优质及时的服务，保证供应的物品达到质量标准要求，确保病人安全。
- 3、工作人员熟悉各类器械与物品性能、用途、清洗、保养、消毒、灭菌方法，并严格执行各类物品处理流程，保证各类器材、物品完整，性能良好。
- 4、各个工作区人员相对固定，严格遵守标准预防原则，树立职业防护意识，做好个人防护，确保职业安全。认真执行各项规章制度和严格遵守各项技术操作规程，有效防范工作失误和安全事故的发生。
- 5、分工明确，互相协作，共同完成各项工作任务，并做好相关统计工作。
- 6、爱护科室财务，严格按照物品、器械管理制度进行处理。
- 7、严格控制人员出入，非本中心工作人员未经许可不得随意进入工作区域，各区工作人员不得相互串区。
- 8、加强与临床科室的沟通，定期征求意见、建议、不断改进工作。

质量管理体系

- 1、在护士长领导下，成立由护士长、质检员、区域组长、A级护士组成的质量管理小组、职责明确，分工清楚，责任到人，每月至少召开一次质量管理小组会议。
- 2、建立健全各项质量管理体系，制定各项质量控制标准及具体的质量管理措施。
- 3、加强质量管理。专人负责质量检查，同时对各环节、各流程工作质量进行不定期专项或全面检查。
- 4、定期分析、通报和讲评质量检查结果，发现问题及时分析原因，提出有效的整改措施，以促进质量持续改进。

质量管理追溯制度

- 1、建立质量控制过程记录与追溯制度，记录应易于识别和追溯。灭菌质量监测资料保留期应 3年，清洗、消毒监测资料保留期应 6个月。
- 2、对清洗、消毒、灭菌质量的日常监测和定期检测记录。
- 3、灭菌标识要求：灭菌包外应有标识，包括物品名称、灭菌器锅号、锅次、灭菌日期、失效日

期、包装者与核对者姓名或编号。使用者应检查包外和包内化学指示物变色符合标准后方可使用，同时将包外标识留存或记录于手术护理记录单上。

- 4、临床使用科室质量反馈有全过程记录，并妥善存档。
- 5、建立持续质量改进制度及措施，发现问题及时处理，并建立不合格物品召回制度。

设备管理制度

- 1、各类仪器设备设专人操作和维修。
- 2、根据科室情况做好仪器设备的申请购买工作。
- 3、所有仪器设备必须登记入账、定期清点，做到帐、物相符。
- 4、新进仪器设备在使用前由科室负责验收。组织相关专业人员进行操作培训，培训合格后方可独立操作，并严格遵守操作规程。凡初次操作者，必须在熟悉该仪器设备的操作人员指导下进行。未熟悉该仪器设备的操作者，不得连接电源，以免接错电路，造成损坏。
- 5、设备使用人员应严格按照仪器的技术标准说明书和操作规程进行操作，操作过程中操作人员不得擅自离开，发现设备运转异常时，应立即查找原因，及时排除故障，严禁带故障和超负荷使用和运转。
- 6、设备损坏需维修者，轻便设备送维修中心修理，不宜搬动者，及时电话联系相关部门，不得擅自进行维修。
- 7、对贵重、大型设备如高压蒸汽灭菌器、低温灭菌器、全自动清洗消毒器等应每半年申报设备维修部门检修1次。
- 8、建立设备维修保养登记手册，妥善保管以备查证。

清洁卫生制度

- 1、保持室内、外整齐清洁，工作台面随时清扫，保持整洁，平面清洁卫生每日一次，全面清洁卫生每周一次(每星期一)。
- 2、清洁卫生工作分区进行，先搞无菌物品存放区，再进修检查包装区、办公区的卫生，最后是污物回收区的清洁卫生。
- 3、实行湿式清扫，地面每日两拖，卫生工具分区使用，分池清洗，分开定位悬挂，标识清楚。
- 4、垃圾分类：医疗垃圾黄色垃圾袋，生活垃圾黑色垃圾袋，及时倾倒，每天清洗一次。
- 5、消毒机、空调表面和出风口每日擦洗，里面的过滤网每周(每星期一)清洗一次，消毒机过滤棉网每季度更换一次。

6、下收、下送车每日工作结束后清洗干净，各种推车每日擦洗一次。

第4篇：医院消毒供应中心规章制度

规章制度 目录

一、工作岗位设置要求和岗位设置	1
二、护士长岗位	2
三、物品回收清洗岗位3
四、物品检查、包装岗位	.4
五、低温灭菌岗位	5
六、腔镜处理岗位	6
七、磨口瓶包装岗位	7
八、敷料制作岗位	8
九、消毒岗位	..9
十、无菌物品发放、一次性无菌物品库房管理岗位10
十一、物品下收下送岗位	.11
十二、质控岗位	12
十二、值班岗位	13
十三、医院消毒供应中心着装标准	14

一、工作岗位设置要求和岗位设置

(一)工作岗位设置要求

- 1.根据医院消毒供应中心规模和承担的工作任务，科学合理设置工作岗位。
- 2.消毒供应中心岗位主要分为管理质控岗位、专业技术操作岗位和工勤人员岗位。
- 3.管理质控岗位指具备医院感染及护理专业的基础和消毒供应专业的工作经历，承担领导职责和质控任务的工作岗位。符合CSSD管理工作需要，逐步推进管理职业化进程
- 4.专业技术操作岗位指从事专业技术操作工作，具有相关专业技术水平和能力要求的工作岗位，设置要符合CSSD工作和人才成长的规律特点，适应学科发展需要。
- 5.合理配置护士、技术人员和工人，能体现层级岗位和专业技术岗位要求。
- 6.制订各岗位职责和任职资格说明，明确职责和责任。

医院CSSD工作岗位的人员由护士、灭菌员和其他工作人员组成。根据医院规模、CSSD工作内容等建议设如下岗位。

1.质检岗位

在根据工作量及需要可分区域组长或科室质控员 2.去污区回收岗位、清洗岗位、低温灭菌岗位、腔镜处理岗位。 3.检查包装及灭菌区检查岗位、包装岗位、敷料包装岗位、包装复核岗位、灭菌岗位。

4.库房耗材管理岗位、一次性无菌物品库房管理岗位。

1

二、护士长岗位

【工作职责】

- 1.在护理部领导下，负责消毒供应中心的行政管理和业务管理。
- 2.落实护理部和科目标管理计划，认真做好检查、督促、记录和统计工作。
- 3.制订各级人员工作职责、各项常规制度及各项技术操作规程。
- 4.合理配备人力，安排各岗位人员的工作。 5.定期对本室人员进行考核。
- 6.定期组织业务学习，解决业务疑难问题。
- 7.督促检查各项医疗物品领取、供应、清点及消耗情况
- 8.督促检查无菌物品的质量控制及各项监测 9.监督本室环境清洁及安全。
- 10.定期征求临床各科室意见，改进工作，为一线服务 11.完成领导交办的其他临时工作。

2

三、物品回收清洗岗位

【工作职责】

- 1.负责全院可重复使用的诊疗器械、器具和物品的回收、分类、清洗、消毒和登记工作，掌握常规包的名称、包内物品的数量规格及性能。熟悉各类物品的清洗流程，遵守各类清洗机的操作规程及使用注意事项。 2.严格执行个人防护和消毒隔离制度，做好清洗、消毒的监测记录
- 3.掌握清洗液、消毒液、润滑液、除锈剂等的正确配置方法、有效浓度、浸泡时间及影响因素，确保安全预处理，根据物品性质及污染程度选择合适的清洗方式，避免器械损坏，确保清洗质量，及时发现物品清洗过程中存在的质量问题，采取相应的改进措施，不断完善清洗流程，提高清洗质量。
- 4.负责特殊污染物品的回收登记与消毒处理。
- 5.按要求做好各类医疗废物的分类处理工作，预防交叉感染
- 6.负责回收台面、车辆与清洁工具的清洗消毒处理并保持整洁 7.加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断更新知识与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求

3

四、物品检查、包装岗位

【工作职责】

- 1、保持检查包装区环境清洁、整齐，各类物品放置规范化。
- 2、严格执行查对制度，掌握各种敷料、器械包的用途，包内敷料、器械的数目、规格及包装注意事项，按质量标准完成各类常规敷料包、器械包、专科器械包及手术敷料包的包装。
- 3、熟悉专科业务，掌握高、低温灭菌物品包装技术操作，根据

待灭菌物品的性质及灭菌方式选择适宜的包装材料。

4、加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断更新知识与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求。

4

五、低温灭菌岗位

【工作职责】

- 1、负责完成需低温灭菌物品的包装、装载、灭菌工作。
- 2、保持低温灭菌包装台环境清洁、整齐、各类物品放置规范。
- 3、完成灭菌过程中的物理、化学和生物监测，发现问题，及时上报。
- 4、详细记录锅号、锅次、每锅次装载的灭菌物品等内容。
- 5、熟练掌握过氧化氢等离子灭菌器、环氧乙烷灭菌器的操作规程、灭菌原理、装载要求、灭菌适用范围及注意事项，确保各类灭菌物品的灭菌质量。
- 6、负责过氧化氢等离子灭菌器、环氧乙烷灭菌器的日常清洁维护和保养。
- 7、能够判断和排除仪器的常见故障，如不能及时排除故障应立即汇报处理，并做好维修登记。
- 8、加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断更新知识与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求。

5

六、腔镜处理岗位

【工作职责】

- 1、负责完成需低温灭菌腔镜的干燥、装载、灭菌工作。
- 2、保持腔镜打包台环境清洁、整齐，各类物品放置规范。
- 3、腔镜干燥前、后认真核对数量，检查腔镜性能是否完好，按规范使用高压气枪、医用烘干机。
- 4、熟练掌握过氧化氢等离子体低温灭菌器、环氧乙烷灭菌器的操作规程、灭菌原理、装载要求、灭菌适用范围及注意事项，确保各类灭菌物品的灭菌质量。
- 5、完成灭菌过程中的生物、化学和工艺监测，做好灭菌过程 各类监测结果的登记整理
- 6、能够判断和排除仪器的常见故障，如不能及时排除故障应 立即汇报处理，并做好维修登记。
- 7、加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断

更新知识与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求。

6

七、磨口瓶包装岗位

【工作职责】

- 1、负责完成全院磨口瓶的包装工作。
- 2、保持磨口瓶包装台环境清洁、整齐，各类物品放置规范。
- 3、严格执行查对制度、按流程操作。根据科室明细包装，包装前认真核对磨口瓶的数量、种类、清洁度及是否完好。
- 4、加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断更新知识与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求。

7

八、敷料制作岗位

【工作职责】

- 1、保持敷料间环境清洁、整齐，各类物品放置规范化
- 2、接收敷料，整理分类后放入敷料橱，严格检查敷料质量，严禁不合格敷料进入敷料间。
- 3、严格执行查对制度，掌握各种手术敷料包内敷料的数目、规格及包装注意事项，按质量标准完成各类手术敷料包的包装。
- 4、熟悉专科业务，掌握高温灭菌物品包装技术操作。
- 5、加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断更新知识与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求。

8

九、消毒岗位

【工作职责】

- 1、负责完成待高温高压灭菌包的装载、灭菌工作。
- 2、完成高温高压灭菌过程的物理、化学和生物监测，做好灭菌过程中各类监测结果的登记整理，发现问题，及时上报。

- 3、详细记录锅号、锅次、每锅次装载的灭菌物品等内容
- 4、熟练掌握高温高压灭菌器的操作规程、灭菌原理、装锅要求、灭菌适用范围及注意事项，确保灭菌物品的灭菌质量。
- 5、负责高温高压灭菌器的日常清洁、维护和保养。
- 6、能够判断和排除仪器的常见故障，如不能及时排除故障应立即汇报处理，并做好维修登记。
- 7、加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断更新知识与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求。

9十、无菌物品发放、一次性无菌

物品库房管理岗位

【工作职责】

- 1、负责各类灭菌包的发放与登记工作。
- 2、每日进行灭菌物品基数的清点工作，保证各类常规物品充足，确保临床物品供给。
- 3、保证各类灭菌物品存放符合要求。
- 4、严格执行发放制度和流程，严禁出现发出湿包、过期包等差错事故。
- 5、负责一次性无菌物品的入库登记，不同种类、不同型号分别放置，严格登记每批到货时间、生产厂家、批号、消毒或灭菌日期、品名、数量及供货单位。
- 6、保持灭菌物品存放区的存放架、发放车辆、发放台面整齐清洁，避免灭菌后物品的二次污染。
- 7、督促下收下送人员的发放工作，保证所供灭菌物品的质量。

10

十一、物品下收下送岗位

【工作职责】

- 1、严格执行查对制度、消毒隔离制度，做好全院再生物品的回收、发放，保证物品的及时供应。
- 2、认真填写各类清单，做到回收和发放数量与清单相吻合。
- 3、负责检查临床科室特殊污染物品的标识、包装是否规范，避免交叉感染。
- 4、负责一次性使用无菌物品的下送工作，严禁与污染物品混放

- 5、每天下收、下送完毕，及时完成各车辆的清洗、消毒处理。
- 6、及时反馈临床各科室的意见，不断提高工作质量。
- 7、监督、指导护工的手卫生及工作流程。

11

十二、质控岗位

【工作职责】

- 1、在护士长的领导下开展各项质量检测的监督工作
- 2、负责物品清洗、消毒、灭菌过程中的监测结果核查。 3、负责环境保洁工作的监督核查。
- 4、完成护士长指派的各项临时工作
- 5、及时反馈核查中的问题并参与解决问题的方案。
- 6、加强自身业务素质的提高，积极参加继续教育学习，不断更新知识 12
与技能，更好地适应消毒供应专业的发展要求

十二、值班岗位

【工作职责】

- 1、坚守工作岗位，认真履行三区各岗位工作职责及标准。
- 2、值1班负责物品包装、无菌物品发放的工作，值2班负责物品清洗、检查的工作。
- 3、严格查对制度，认真执行个人防护和消毒隔离制度，规范出入缓冲间。
- 4、及时做外来器械的生物监测，并填写记录单。
- 5、遇到特殊情况及时处理，并向护士长和医院总值班汇报。 6、做好安全和环境卫生工作。

13 十三、医院消毒供应中心着装标准

根据2009年卫生部颁布的《医院消毒供应中心管理规范》要求，消毒供应中心工作人员应根据不同的工作区域、工作范围采取不同的着装标准。根据工作区域的不同，消毒供应中心工作人员着装如下。

- 1、去污区工作人员着装标准去污区工作人员必须穿具有防水功能的隔离衣、专用鞋，戴圆帽、手套、口罩，手工清洗时应戴护目镜或面罩。
- 2、检查包装灭菌区工作人员着装标准检查包装灭菌区工作人员应戴圆帽、穿专用鞋，器械检查包装时可戴口罩、手套。
- 3、无菌物品存放区工作人员着装标准无菌物品存放区工作人员应戴圆帽、穿专用鞋，无菌物品

卸载时可戴具有防烫功能的手套。

农村财务工作总结（精选5篇）

工会工作上半年总结

财务工作总结分析指标（精选6篇）

医院护士个人述职报告范文

安全生产巡查工作总结（精选3篇）

更多工作总结 请访问 <https://xiaorob.com/fanwen/zongjie/>

文章生成PDF付费下载功能，由[ECMS帝国之家](#)开发