
2020 医院感染管理试题完整版含答案

1. 未经国务院药品监督管理部门批准，进口血制品的，依照何规定予以处罚（ ）

- A 《药品管理法》 B 《血液制品管理条例》 C 《传染病防治法》
D 《献血法》

2. 按照《艾滋病防治条例》规定，对感染艾滋病病毒的孕产妇及其婴儿提供预防艾滋病母婴传播技术指导，履行职责的部门是（ ）

- A 地方各级人民政府 B 计划生育技术服务机构
C 血站、单采血浆站 C 医疗卫生机构

3. 《艾滋病防治条例》中要求省、自治区、直辖市人民政府确定的公共场所的经营者在公共场所内应有何设施（ ）

- A 艾滋病咨询处
B 在公共场所内放置安全套或者设置安全套发售设施
C 预防艾滋病母婴传播技术的指导站
C 以上均不是

4. 有失职、渎职行为造成艾滋病传播严重后果的直接责任人员，应给予（ ）

- A 民事赔偿责任
B 降级、撤职
D 行政处分；构成犯罪的，依法追究其刑事责任
D 通报批评，给予警告

5.国家根据病原微生物的传染性、感染后对个人体或者群体的危害程度，将病原微生物分为几类（　　）

- A 二类
- B 三类
- C 四类
- D 五类

6.第二类病原微生物是指（　　）

- A 能够引起人类或者动物非常严重疾病的微生物，以及我国尚未发现或者已经宣布消灭的微生物
- B 能够引起人类或者动物严重疾病，比较容易直接或者间接在人与人、动物与人、动物与动物间传播的微生物
- C 能够引起人类或者动物疾病，但一般情况下对人、动物或者环境不构成严重危害，传播风险有限，实验室感染后很少引起严重疾病，并且具备有效治疗和预防措施的微生物
- D 在通常情况下不会引起人类或者动物疾病的微生物

7.高致病性病原微生物是指（　　）

- A 第一类病原微生物
- B 第二类病原微生物
- C 第一类和第二类病原微生物
- D 第一类、第二类和第三类病原微生物

8.《人间传染的病原微生物名录》由哪个机构制定、调整并予以公布（　　）

- A 国务院卫生主管部门协商国务院有关部门后
- B 省级卫生主管部门协商有关部门后

C 国务院卫生主管部门

D 省级卫生主管部门

9.运输高致病性病原微生物(毒)种或者样本,应当具备什么条件()

A 运输目的、高致病性病原微生物的用途和接收单位符合国务院卫生主管部门或者兽医主管部门的规定

B 高致病性病原微生物(毒)种或者样本的容器应当密封,容器或者包装材料还应当符合防水、防破损、防外泄、耐高(低)温、耐高压的要求

C 容器或者包装材料上应当印有国务院卫生主管部门或者兽医主管部门规定的生物危险标识、警告用语和提示用语

D 以上都是

10.国家根据实验室对病原微生物的生物安全防护水平,并依照实验室生物安全国家标准的规定,将实验室分为几级()

A 一级

B 二级

C 三级

D 四级

11.医疗机构及其执行职务人员发现由于实验室感染而引起的与高致病性病原微生物相关的传染病患者、疑似传染病患者,诊治的医疗机构应当在几小时内报告所在地的县级人民政府卫生主管部门()

A 1小时

B 2小时

C 6小时

D 12小时

12.下列不属于实验室一级防护屏障的是()

-
- A 生物安全柜 B 防护服 C 口罩
D 通风系统

13.下列哪项措施不是减少气溶胶产生的有效方法 ()

- A 规范操作 B 戴眼罩 C 加强人员培训
D 改进操作技术

14.运输高致病性病原微生物菌 (毒) 种或者样本须有不少于 2 人护送，并采取相应的防护措施，以下哪种运输方式目前是不允许的 ()

- A 城市铁路局 B 飞机 C 专车
D 轮船、

15.下列哪项属于危害程度分类为第三类的病原体 ()

- A SARS 冠状病毒 B 类天花病毒 C 天花病毒
D 黄热病毒

16.下列哪项不属于个人防护设备 ()

- A 防护服 B 面罩 C 口罩
D 空气消毒机

17.国务院颁布的《病原微生物实验室生物安全管理条例》是建立实验室生物安全管理体系所依据的主要法规，该法规是何时公布的 ()

- A 2004 年月 12 月 1 日 B
2004 年 11 月 12 日
C 2005 年月 1 月 1 日 C

2005年6月1日

18.二级生物安全实验室必须配备的设备是()

- A 生物安全柜、培养箱
B 生物安全柜和水浴箱
C 生物安全柜和高压灭菌器
D 离心机 and 高压灭菌器

19.对于高致病性禽流感病毒培养的实验操作应该在哪种级别的实验室进行()

- A BSL-1 B BSL-2 C BSL-3
D BSL-4

20.避免感染性物质扩散的实验操作，其注意点是()

- A 微生物接种环直径应为2~3mm并且完全闭合，柄的长度不应超过6cm
B 应该使用密闭的微型电加热灭菌接种环，最好使用一次性的、无需灭菌的接种环
C 小心操作干燥的痰标本，以免产生气溶胶
D 以上都是

21.高致病性病原微生物菌(毒)种或样本在运输过程中发生被盗、被抢、丢失、泄露时，承运单位、护送人、保藏机构应立即采取必要的控制措施，并在几小时内向有关部门报告()

- A 1小时 B 2小时 C 3小时
D 4小时

-
- 22.生物安全柜在使用前需要检查正常指标，不包括（ ）
- A 噪声 B 气流量 C 负压
- D 风速
- 23.下列哪个级别的实验室没有要求必须配备生物安全柜（ ）
- A BSL-1 B BSL-2 C BSL-3
- D BSL-4
- 24.一本实验原始记录本的封面被细菌污染，适宜的消毒方法是（ ）
- A 干烤 B 高压蒸汽灭菌法 C 75%乙醇浸泡
- D 紫外线照射
- 25.接收感染性物质标本应由几人进行（ ）
- A 1 B 2 C 3
- D 4
- 26.二级生物安全实验室硬件设施方面必须具备的条件是（ ）
- A 送排风系统 B 三区两缓布局
- C UPS 电源 D 自动闭门系统
- 27.生物安全柜少量洒溢，没有造成严重后果属于（ ）
- A 严重差错 B 一般差错
- C 一般实验室感染事故 D

严重实验室感染事故

28.下列哪种不是实验室暴露的常见原因()

- A 因个人防护缺陷而吸入致病因子或含感染性生物因子的气溶胶
- B 被污染的注射器或实验器皿、玻璃制品等锐器刺伤、扎伤、割伤
- C 在生物安全柜内加样、移液等操作过程中,感染性材料洒溢
- D 在离心感染性材料及致病因子过程中发生离心管破裂、致病因子外溢导致实验人员暴露

29.《医疗废物管理条例》于何时颁布()

- A 2003年6月16日
- B 2003年7月16日
- C 2004年6月16日
- D 2004年7月16日

30.《医疗废物管理条例》中所称的医疗废物指的是()

- A 医疗卫生机构在医疗、预防、保健活动中产生的危害性的废物
- B 医疗卫生机构在医疗、预防、保健以及其他相关活动中产生的具有直接或者间接感染性、毒性以及其他危害性的废物
- C 在医疗、预防、保健活动中产生的具有直接或间接感染性、毒性以及其他危害性的废物
- D 在日常公益活动中产生的废物

31.《医疗废物管理条例》适用于()

- A 医疗废物的收集、运送、贮存、处置以及监督管理
- B 医疗卫生机构收治的传染病患者产生的生活垃圾

C 医疗卫生机构废弃的麻醉、精神、放射性、毒性等药品及相关的废弃物

D 医疗废物的收集、运送、贮存、处置以及监督管理，医疗卫生机构收治的传染病患者或者疑似传染病患者产生的生活垃圾

32.医疗卫生机构中医疗废物管理的第一责任人应该是（ ）

A 法定代理人
B 法定代表人

C 分管废物处理的主要负责人
D 医院感染管理委员会主任

33.医疗卫生机构发生医疗废物流失、泄漏、扩散时，应当在多长时间内向所在地的县级人民政府卫生行政主管部门、环境保护行政主管部门报告（ ）

A 12 小时
B 24 小时
C 48 小时
D 72 小时

34.对传染病患者或者疑似传染病患者产生的医疗废物处理正确的是（ ）

A 使用单层专用包装，及时密封
B 置于专用容器内，及时密封

C 使用双层专用包装物，及时密封
D 装于黄色袋内，扎紧袋口

35.在医疗活动中使用过的一次性帽子、口罩、防护服、鞋套等应投入以下哪种颜色的包装袋

()

- A 黄色专用包装袋
- B 黑色专用包装袋
- C 红色专用包装袋
- D 白色专用包装袋

36.对病原体的培养基、标本和菌种、毒种保存液等高危险废物，处理正确的是 ()

- A 首先在产生地点进行压力蒸汽灭菌或者化学消毒处理，然后按感染性废物收集处理
- B 按感染性废物收集处理
- C 置于专业包装容器内，密封送医疗废物处置单位
- D 在产生地点进行压力蒸汽灭菌或者化学消毒处理后倒入生活垃圾中

37.《医疗废物分类目录》将医疗废物分为几类 ()

- A 3类
- B 4类
- C 5类
- D 6类

38.以下哪种物品不属于病理性废物 ()

- A 手术及其他诊疗过程中产生的废弃的人体组织、器官
- B 各种废弃的医学标本
- C 病理切片后废弃的人体组织、病理切块
- D 医学实验动物的组织、尸体

39.以下哪类物品不属于药物性废物 ()

-
- A 废弃的一般性物品
物和遗传毒性药物
- B 废弃的细胞毒性药
物和遗传毒性药物
- C 菌种、毒种保存液
制品
- D 废弃的疫苗、血液
制品

40.废弃的化学消毒剂属于哪类医疗废物 ()

- A 病理性废物
- B 药物性废物
- C 损伤性废物
- D 化学性废物

41.以下物品中属于感染性废物的是哪种 ()

- A 变质的免疫球蛋白
- B 臀垫
- C 过期的“84”消毒液
- D 用过的乙醇消毒剂

42.下列物品中不属于医疗废物的是 ()

- A 使用后的一次性医疗器械
- B 使用后的(一次性塑料)输液瓶(袋)
- C 过期消毒剂
- D 病理标本

43.《医疗废物专用包装物、容器标准和警示标识规定》中规定,利器盒应是什么颜色 ()

- A 红色
- B 白色
- C 黑色
- D 黄色

44.国家推行医疗废物集中无害化处置,鼓励有关医疗废物安全处置

技术的研究与开发。负责组织建设医疗废物集中处置设施的机构是
()

- A 县级以上地方人民政府卫生行政部门
- B 县级以上地方人民政府
- C 省级以上地方人民政府
- D 产生医疗废物的单位

45.医疗卫生机构和医疗废物集中处置单位的职责包括 ()

- A 制定与医疗废物安全处置有关的规章制度和在发生意外事故的应急方案；设置监测部门或者专（兼）职人员，负责检查、督促、落实本单位医疗废物的管理工作，防止违反《医疗废物管理条例》的行为发生
- B 对本单位从事医疗废物收集、运送、贮存、处置等工作的人员和管理人员，进行相关法律和专业技术、安全防护以及紧急处理等知识的培训
- C 采取有效的职业卫生防护措施，为从事医疗废物收集、运送、贮存、处置等工作的人员和管理人员，配备必要的防护用品，定期进行健康检查；必要时，对有关人员进行免疫接种，防止其健康受到损害
- D 以上都对

46.医疗卫生机构应当对医疗废物进行登记，登记资料至少保存
()

- A 1年
- B 3年
- C 5年
- D 10年

47.医疗废物的管理，符合规定的是（ ）

- A 禁止在运送过程中丢弃医疗废物
- B 禁止在非贮存地点倾倒、堆放医疗废物
- C 禁止将医疗废物混入其他废物和生活垃圾
- D 以上都是

48.医疗废物包装物不符合规定的是（ ）

- A 按照类别分置于防渗漏、防锐器穿透的专用包装物
- B 按照类别分置于防渗漏、防锐器穿透的专用密闭的容器内
- C 医疗废物专用包装物、容器，无明显的警示标识和警示说明
- D 医疗废物专用包装物、容器，应当有明显的警示标识和警示说明

49.医疗卫生机构、医疗废物集中处置单位违反规定，有下列哪种情形的，由县级以上地方人民政府卫生行政主管部门或者环境保护行政主管部门按照各自的职责责令限期改正，给予警告，可以并处 5000 元以下的罚款；逾期不改正的，处 5000 元以上 3 万元以下的罚款（ ）

- A 贮存设施或者设备不符合环境保护、卫生要求的
- B 未将医疗废物按照类别分置于专用包装物或者容器的
- C 未使用符合标准的专用车辆运送医疗废物或者使用运送医疗废物的车辆运送其他物品的
- D 以上都是

50.医疗卫生机构、医疗废物集中处置单位发生医疗废物流失、泄漏、扩散时，未采取紧急处理措施，或者未及时向卫生行政主管部门和环

境保护行政主管部门报告的,由县级以上地方人民政府卫生行政主管部门或者环境保护行政主管部门按照各自的职责责令改正,给予警告,并处多少罚款;造成传染病传播或者环境污染事故的,由原发证部门暂扣或者吊销执业许可证件或者经营许可证件;构成犯罪的,依法追究刑事责任()

A 1万元以上3万元以下

B 5000元

以上3万元以下

C 1万元以上5万元以下

D 1万元

以上2万元以下

51.医疗卫生机构未按照《医疗废物管理条例》的要求处置医疗废物的,由县级人民政府卫生行政主管部门或者环境保护行政主管部门按照各自的职责责令限期改正,给予警告;逾期不改正的,处多少罚款;造成传染病传播或者环境污染事故的,由原发证部门暂扣或者吊销执业许可证件;构成犯罪的,依法追究刑事责任()

A 1000元以上3000元以下

B 1万元

以上3万元以下

C 1000元以上1万元以下

D 1000

元以上2万元以下

52.卫生行政主管部门、环境保护行政主管部门履行监督检查职责时,有权采取的措施不包括()

A 对有关单位进行实地检查,了解情况,现场监测,调查取证

B 查阅或者复制医疗废物管理的有关资料,采集样品

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：<https://d.book118.com/245130020034011104>