

---

《医院消毒供应中心管理规范》试题 2

一、判断题

- 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、器具和物品清洗、消毒、灭菌以及无菌物品供应的部门。(
- 2、清洗是去除医疗器械、器具和物品上污物的全过程,流程包括冲洗、洗涤、漂洗和终末漂洗。(
- 3、耐湿、耐热的器械、器具和物品,应首选热力消毒或灭菌方法。(
- 4、使用者应将重复使用的诊疗器械、器具和物品与一次性使用物品分开放置;重复使用的诊疗器械、器具和物品直接置于封闭的容器中,精密器械应采用保护措施,由CSSD集中回收处理。(
- 5、使用者应在使用后及时去除诊疗器械、器具和物品上的明显污物,根据需要做保湿处理。(
- 6、不应在诊疗场所对污染的诊疗器械、器具和物品进行清点,应采用封闭方式回收,避免反复装卸。(
- 7、消毒后直接使用的诊疗器械、器具和物品,湿热消毒温度应 $\geq 90^{\circ}\text{C}$ ,时间 $\geq 5\text{min}$ ,或A0值 $\geq 3000$ (
- 8、应使用医用润滑剂进行器械保养。不应使用石蜡油等非水溶性的产品作为润滑剂。(
- 9、压力蒸汽灭菌包重量要求:器械包重量不宜超过7kg,敷料包重量不宜超过5kg。(
- 10、纸塑袋、纸袋等密封包装其密封宽度应 $\geq 6\text{mm}$ ,包内器械距包装袋封口处应 $\geq 2.5\text{cm}$ 。(
- 11、从灭菌器卸载取出的物品,冷却时间 $> 30\text{min}$ ,应检查有无湿包,湿包不应储存与发放,分析原因并改进;(
- 12、干热灭菌适用于耐热、不耐湿,蒸汽或气体不能穿透物品的灭菌,如玻璃、油脂、粉剂等物品的灭菌。(
- 13、低温灭菌适用于不耐热、耐湿的器械、器具和物品的灭菌。( 14、物品存放架或柜应距地面高度 $\geq 20\text{cm}$ ,距离墙 $\geq 5\text{cm}$ ,距天花板 $\geq 50\text{cm}$ 。(

---

15、应遵循设备生产厂家的使用说明或指导手册对清洗消毒器、封口机、灭菌器定期进行预防性维护与保养、日常清洁和检查。( 16、消毒供应的检查、包装设备应配有器械检查台、包装台、器械柜、敷料柜、包装材料切割机、医用热封机、清洁物品装载设备及带光源放大镜、压力气枪、绝缘检测仪等。(

17、医用润滑剂应为水溶性,与人体组织有较好的相容性。不应影响灭菌介质的穿透性和器械的机械性能。(

18、普通棉布做为包装材料应是非漂白织物,除四边外不应有缝线,不应缝补;初次使用前应高温洗涤,脱脂去浆。(

19、压力蒸汽灭菌器供给水的质量指标电导率 (25℃ 应 $<15\mu\text{S}/\text{cm}$  (

20、压力蒸汽灭菌器应每年对灭菌程序的温度、压力和时间进行检测;(

21、可定期采用定量检测的方法,对诊疗器械、器具和物品的清洗效果进行评价。(

22、清洗消毒器新安装、更新、大修、更换清洗剂、改变消毒参数或装载方法等时,应遵循生产厂家的使用说明或指导手册进行检测,清洗消毒质量检测合格后,清洗消毒器方可使用。(

23、化学消毒剂应根据消毒剂的种类特点,定期监测消毒剂的浓度、消毒时间和消毒时的温度,并记录,结果应符合该消毒剂的规定。( 24、包外化学监测不合格的灭菌物品不得发放,包内化学监测不合格的灭菌物品和湿包不得使用。 并应分析原因进行改进,直至监测结果符合要求。(

25、灭菌外来医疗器械、植入物、硬质容器、超大超重包,应遵循厂家提供的灭菌参数,首次灭菌时对灭菌参数和有效性进行测试,并进行湿包检查。(

26、植入物的灭菌应每批次进行生物监测。生物监测合格后,方可发放。(

27、对灭菌质量采用物理监测法、化学监测法和生物监测法进行( 28、压力蒸汽灭菌的物理监测每次灭菌应连续监测并记录灭菌时的温度、压力和时间等灭菌参数。灭菌温度波动范围在 $+3^{\circ}\text{C}$ 内,时间满足最低灭菌时间的要求,同时应记录所有临界点的时间、温度与压力值,结果应符合灭菌的要求。(

29、压力蒸汽灭菌的化学监测法应进行包外、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(

---

30、预真空(包括脉动真空压力蒸汽灭菌器)应每日开始灭菌运行前空载进行 B-D 测试,B-D 测试合格后,灭菌器方可使用。(。二、单项选择题

1.植入物是放置于外科操作形成的或者生理存在的体腔中,留存时间为(或者以上的可植入性医疗器械。

A 7天 B 30天 C 60天 D 1年

2.进入人体无菌组织、器官、腔隙,或接触人体破损的皮肤和黏膜的诊疗器械、器具和物品应进行(

A 清洗 B 消毒 C 灭菌 D 清洁

3.消毒供应中心去污区在温度宜设定为(

A 16-18℃ B 16-20℃ C 16-21℃ D 18-21℃

4.医用润滑剂应为(,与人体组织有较好的相容性。不应影响灭菌介质的穿透性和器械的机械性能

A 水溶性

B 油剂

C 脂溶性

D 中性

5.使用者应在使用后及时去除诊疗器械、器具和物品上的(,根据需要做保湿处理。

A 明显污物

B 血迹

C 化学消毒剂

D 油渍

6.压力蒸汽灭菌器械包重量不宜超过(

A 10kg

---

B 7kg

C 5kg

D 4kg

7. 纸塑袋、纸袋等密封包装其密封宽度应 $\geq 6\text{mm}$ ,包内器械距包装袋封口处应(

A  $\geq 2.5\text{cm}$

B  $\geq 2\text{cm}$

C  $\geq 1.5\text{cm}$

D  $\geq 0.5\text{cm}$ 。

8. 无菌物品存放架或柜应距地面高度(,距离墙 $\geq 5\text{cm}$ ,距天花板  $\geq 50\text{cm}$ 。

A  $\geq 5\text{cm}$

B  $\geq 10\text{cm}$

C  $\geq 15\text{cm}$

D  $\geq 20\text{cm}$

9. 应在(进行诊疗器械、器具和物品的清点、核查,采用封闭 方式回收,避免反复装卸。 ,

A 诊疗场所

B 治疗室

C 污物存放间

D CSSD 的去污区

10. 无菌物品存放区的温湿度要求,温度(相对湿度(。

A  $16-21^{\circ}\text{C}$ ,  $30-60\%$

B  $20-23^{\circ}\text{C}$ ,  $30-60\%$

C  $20-23^{\circ}\text{C}$ ,  $<70\%$

---

D <24°C, <70%

11. 无菌物品存放区环境的温度、湿度达到的规定要求时,使用普通棉布材料包装的无菌物品有效期宜为(,未达到环境标准时,使用普通棉布材料包装的无菌物品有效期不应超过(。使用一次性医用皱纹纸、医用无纺布包装的无菌物品,使用一次性纸塑袋包装的无菌物品,有效期宜为(。

A 14天,7天,180天

B 7天,14天,180天

C 14天,7天,30天

D 7天,14天,90天

12. 压力蒸汽灭菌器应每年对灭菌程序的(((进行检测。 A 温度、压力、时间

B 温度、压力、饱和蒸汽

C 压力表、安全阀

D 温度探头、控制系统

13. 包外化学监测不合格的灭菌物品不得发放, (的灭菌物品和湿包不得使用。

A 物理监测不合格

B 包内化学监测不合格

C 包外化学监测不合格

D B-D 测试不合格

14. 预真空(包括脉动真空压力蒸汽灭菌器应每日开始灭菌运行前(进行 B-D 测试,B-D 测试合格后,灭菌器方可使用。

A 满载

B 空载

C 小负荷

D 满负荷

---

15.清洗后的器械、器具和物品应进行消毒处理。方法首选(消毒)。

A 机械湿热

B 75%乙醇

C 酸性氧化电位水

D 其他消毒剂

16、预真空(包括脉动真空压力蒸汽灭菌器)应每日开始灭菌运行前空载进行测试,(测试合格后,灭菌器方可使用)。

A B-D

B 生物监测

C 物理检测

D 化学监测

17、压力蒸汽灭菌的生物监测应至少(监测)一次。

A 每天

B 每灭菌批次

C 每周

D 每月

18、采用快速程序灭菌时,应直接将一支生物指示物,置于(的)灭菌器内,经一个灭菌周期后取出,规定条件下培养,观察结果。

A 空载

B 满载

C 小负荷

D 满负荷

---

19、灭菌器新安装、移位和大修后应进行物理监测、化学监测和生物监测。物理监测、化学监测通过后,生物监测应空载连续监测(次,合格后灭菌器方可使用

A 两次

B 三次

C 四次

D 五次

20、过氧化氢低温等离子灭菌的化学监测法为每个灭菌物品包外应使用包外化学指示物,作为灭菌过程的标志;每包内最难灭菌位置应放置(,通过观察其颜色变化,判定其是否达到灭菌合格要求。

A 包外化学指示物

B 包内化学指示物

C 生物指示剂

D 指示胶带

21、记录应具有可追溯性,清洗、消毒监测资料和记录的保存期应(

A  $\geq 3$  个月

B  $\geq 6$  个月

C  $\geq 1$  年

D  $\geq 3$  年

22、记录应具有可追溯性,灭菌质量监测资料和记录的保留期应(

A  $\geq 3$  个月

B  $\geq 6$  个月

C  $\geq 1$  年

D  $\geq 3$  年

---

23、使用者应检查并确认包内化学指示物是否合格、( 洁净等, 合格方可使用。同时将手术器械包的包外标识留存或记录于手术护理 记录单上。

A 器械干燥

B 器械功能完好

C 器械齐全

D 器械完整

24、生物监测不合格时,应通知使用部门停止使用,并召回(以 来尚未使用的所有灭菌物品。 同时应书面报告相关管理部门, 说明召 回的原因。

A 该灭菌批次

B 今天

C 上次生物监测合格

D 今周

25、压力蒸汽灭菌器的生物监测菌株为(

A 嗜热脂肪杆菌芽孢

B 枯草黑色变种芽孢

C 细菌

D 病毒

26、自含式生物指示物进行培养时,可以不设置(

A 阳性对照

B 阴性对照

C 培养时间

D 培养温度



---

27、生物指示剂培养结果判定阳性对照组培养阳性,阴性对照组培养阴性,试验组培养(,判定为灭菌合格

A 阳性

B 阴性

C 不能判定

D 无结果

28、嗜热脂肪杆菌芽孢生物指示物的培养温度为(

A 36°C

B 56°C

C 36°C±1°C

D 56°C±2°C

29、诊疗器械、器具和物品处理的基本要求通常情况下应遵循( 的处理程序。

A 先消毒再清洗

B 先清洗后消毒

C 由污到洁

D 由洁到污

30、湿包是经灭菌和冷却后,肉眼可见包内或包外存在潮湿(等 现象的灭菌包。

A 水渍

B 水珠

C 水痕

D 水印

---

31、进入人体无菌组织、器官、腔隙,或接触人体破损的皮肤和黏膜的诊疗器械、器具和物品应进行(

A 清洗

B 消毒

C 灭菌

D 干燥

32、在我国,卫生行业标准以什么开头?(

A GB

B DB

C WS

D YY

34、WS310-2016 系列标准的实施日期为(

A 2016 年 12 月 27 日

B 2017 年 1 月 1 日

C 2017 年 6 月 1 日

D 2017 年 7 月 1 日

35、卫生行业系列标准 WS310-2016,其第 3 部分的名称为(

A 医院消毒供应中心验收标准

B 管理规范

C 清洗消毒及灭菌技术操作规范

D 清洗消毒及灭菌技术监测规范

36、带电源器械应进行(等安全性检查。

---

A 完整性

B 绝缘性能

C 功能

D 清洁度

37、手术器械(摆放在篮筐或有孔的托盘中进行配套包装。

A 宜

B 可

C 应

D 能

38、手术器械若采用闭合式包装方法,应由(层包装材料分(次包装。

B 2, 1

C 4, 2

D 1, 1

39、预真空式压力蒸汽灭菌器的灭菌温度和时间为(

A 121°C,20min

B 121°C,30min

C 132°C,134°C,4min

D 132°C,134°C,10min

40、可定期采用(检测的方法,对诊疗器械、器具和物品的清洗 效果进行评价

A 目测

B 放大镜检测

C 定性

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/747015024166006036>