

附件

定点医院开展埃博拉出血热相关病例 临床检验的风险评估

一、人员感染风险

解决措施：对开展临床检验相关的人员进行全员培训，严格按照 BSL-3 实验室规定做好个人防护。应穿戴一次性工作帽，一次性防渗漏防护服，密闭式、防穿刺防水鞋并加穿一次性鞋套或靴套，医用防护口罩（N95 及以上），防护眼罩或防护面屏（或动力送风呼吸器），双层一次性乳胶手套。

二、医院内标本运送风险

解决措施：医院内部标本的运送，容器或包装材料应当达到国际民航组织《危险物品航空安全运输技术细则》（Doc9284 包装说明 PI602）规定的 A 类包装标准，符合防水、防破损、防外泄、耐高温、耐高压的要求，并应当印有国家卫生计生委规定的生物危险标签、标识、运输登记表、警告用语和提示用语。不使用气动传输系统运送疑似病例和确诊病例的标本。由经过培训的专人运送，严格按照规定做好个人防护。运送全过程应具有标本追踪系统。

三、临床检验操作风险

（一）接触传播风险。

解决措施：标本溅洒严格按照《医疗机构消毒技术规范》（2012 版）有关要求处理。仪器设备、工作台面等进行化学擦拭消毒。操作间定期进行喷雾消毒。

（二）气溶胶传播风险。

解决措施：严格按照规定做好个人防护。标本离心完成后，静置 10 分钟，将待开盖标本转移至生物安全柜中开盖。手工加样操作须在生物安全柜中进行。标本检验完成后，对操作台面进行消毒。

四、医疗废水废物处理风险

解决措施：所有废弃标本应弃置于专门设计的、专用的和有标记的用于处置危险废弃物的容器内；利器(包括针头、小刀、金属、玻璃、加样头等)应直接弃置于锐器盒；医疗废弃物就地进行化学消毒或高压灭菌后，按照《医疗废物管理条例》和 GB19489-2008《实验室生物安全通用要求》有关要求处理。高压灭菌使用安全排汽（排汽加过滤器）的压力蒸汽灭菌器。

五、标本保存的风险

解决措施：除按照规定送疾病预防控制机构的标本外，临床检验完毕后的标本立即就地销毁。

六、临床检验设施设备的风险

解决措施：使用带防护罩的显微镜；带气溶胶防护盖的控温专用离心机；分装、加样标本时使用带有滤芯的吸头；检验完疑似标本后，根据厂家说明书配制消毒液，对检验设备进行消毒。临床检验相关设施、设备定期检测，保证处于正常运行状态。