

晋城市卫生健康委员会办公室文件

晋市卫办监督〔2024〕5号

晋城市卫生健康委员会办公室 关于印发《晋城市卫生健康委员会 2024 年随机 监督抽查工作实施方案》的通知

各县（市、区）卫体局，市卫生健康综合行政执法队、市疾病预防控制中心：

现将《晋城市卫生健康委员会 2024 年随机监督抽查工作实施方案》印发给你们，请结合工作实际，认真贯彻落实。



(此件主动公开)

晋城市卫生健康委员会 2024年随机监督抽查工作实施方案

为加强公共卫生、医疗卫生监督执法工作，按照国家、省2024年随机监督抽查计划要求，结合我市卫生健康重点工作任务，特制定本实施方案。

一、工作目标

进一步完善全市卫生健康系统内部“双随机、一公开”监管工作机制，严格落实行政执法三项制度，确保监管事项全覆盖。按照“谁检查、谁录入、谁公开”的原则，抽查结果公示率达到100%，对双随机抽查中发现的各类问题，依法依规做好后续监管的衔接。推进“双随机、一公开”监管与信用风险分类管理有机融合，根据企业信用等级确定差异化监管措施，注重运用企业信用分类结果优化配置监管资源，有效减少专项整治数量，避免随意检查、多头检查、重复检查，切实减少执法扰民，不断提升随机抽查的靶向性、精准性。

二、监督抽查内容

(一) 学校、公共场所、生活饮用水供水单位、涉及饮用水卫生安全的产品（以下简称涉水产品）生产经营单位和餐具饮具集中消毒服务单位卫生管理情况；

(二) 用人单位及职业健康检查、职业病诊断、放射诊疗机构落实职业病防治法律法规情况；职业卫生技术服务机构、放射卫生技术服务机构依法执业情况；

(三) 医疗卫生机构预防接种管理、传染病疫情报告、传染病疫情控制、消毒隔离措施落实、医疗废物管理、病原微生物实验室生物安全管理等情况;

(四) 消毒产品生产经营情况;

(五) 医疗机构(含医疗美容机构、母婴保健技术服务机构)依法执业及政策落实情况。加强医药费用、医保结算、院外购药及送检、高值耗材使用、医疗美容等重点领域的监督执法,严厉打击非法行医、开具虚假医学证明、非法应用人类辅助生殖技术等问题,防范“医托”“号贩子”“电子黄牛”“黑护工”等影响公平就医秩序的行为;

(六) 采供血机构(含一般血站、特殊血站和单采血浆站)和医疗机构临床用血依法执业情况。

三、组织实施

(一) 2024年随机监督抽查工作由省疾控局和省卫生健康委依职责按照要求抽取。未覆盖的抽查事项,由市、县结合工作实际另行抽取,在省级卫生健康监督信息平台执行,确保卫生健康随机抽查事项全覆盖。各县(市、区)要做好随机监督抽查与日常监督工作的衔接,将随机监督抽查作为日常监督工作的一部分进行统筹安排。

(二) 各单位要加强人员培训,提高监督执法人员发现问题、查处问题的能力,发现违法行为符合立案条件的,要坚决立案查处。要强化指导检查和稽查,市卫健委将组织市

卫生健康综合行政执法队不定期跟踪督导，确保工作顺利开展。

（三）随机监督抽查任务抽取后原则上不得随意调整，监督执法人员有特殊原因难以执行抽查任务的，可由省级进行调整，调整比例原则上不得超过抽取人员总数的 15%。

（四）各单位要积极争取地方财政资金支持，保障工作经费。抽查任务中涉及到的检测任务，原则上应当由当地疾控机构承担，不具备相应检测能力的，可协调省级疾控机构协助开展检测，或由第三方检测机构承担。

四、工作要求

（一）各单位应当在抽查任务完成后按照“谁检查、谁录入、谁公开”的原则，将抽查结果信息通过官方网站依法向社会公开。抽查结果信息包括：抽查未发现问题、发现问题已责令改正、行政处罚、无法联系（检查时单位已关闭等情形）等 4 类。

（二）各单位要按照计划要求，通过卫生健康监督信息系统按时上报相关信息。

附件: 1. 2024 年公共卫生随机监督抽查计划

2. 2024 年职业卫生和放射卫生随机监督抽查计划

3. 2024 年医疗卫生机构传染病防治随机监督抽查
计划

4. 2024 年消毒产品随机监督抽查计划

5. 2024 年医疗随机监督抽查计划

6. 2024 年血液随机监督抽查计划

附件 1

2024 年公共卫生随机监督抽查计划

一、监督检查内容

(一) 学校卫生。 抽查学校教学和生活环境、学习用品、饮用水卫生管理、传染病防控和学校卫生保健机构设立及人员配备情况，抽检教室采光、照明及人均面积和水质。

(二) 公共场所卫生。 抽查游泳、住宿、沐浴、美容美发等场所卫生管理情况，抽查顾客用品用具、水质、空气以及集中空调通风系统卫生质量。

(三) 生活饮用水卫生。 抽查集中式供水、小型集中式供水、二次供水的卫生管理情况，抽查供水水质。监督供水单位实施《生活饮用水卫生标准》(GB5749-2022)，全面落实饮用水水质要求。建立健全供水单位卫生监督档案。推进落实城乡饮用水安全巡查服务。

(四) 涉及饮用水卫生安全的产品。 配合省级完成抽查涉水产品生产经营单位、在华责任单位卫生管理合规性情况，抽查输配水设备、水处理材料、化学处理剂和水质处理器产品卫生质量。建立完善涉水产品卫生许可和监督信息平台。每个县（市、区）至少抽查 1 个现制现售饮用水自动售水机经营单位，每个单位抽查 1-3 个应用现场。

(五) 餐具饮具集中消毒服务单位。 抽查全市餐具饮具

集中消毒服务单位总数的 20%，抽查依法生产情况和消毒餐具饮具卫生质量。

二、抽查及结果报送要求

（一）各单位要切实加强对上报数据信息的审核，按照抽查工作计划表及监督信息报告卡要求填报数据信息，保证数据信息项目齐全、质量可靠。请于 2024 年 10 月 30 日前完成随机监督抽查工作任务和数据填报工作（游泳场所的监督抽查工作和数据填报工作请于 2024 年 8 月 31 日前完成）。

目前尚不能通过监督信息报告卡上报的数据信息，需以网络填报汇总表方式上报。所有数据以信息报告系统填报数据为准，不需另外报送纸质报表。各县（市、区）要于 2024 年 6 月 20 日前、11 月 1 日前分别将辖区年度饮用水随机监督抽查工作阶段性总结、全年总结报送市卫生健康综合行政执法队，市卫生健康综合行政执法队汇总、审核后报市卫健委。

（二）各单位要将完成本抽查计划中的学校采光和照明抽查任务，作为贯彻落实《综合防控儿童青少年近视实施方案》的一项重要内容，会同辖区教育行政部门做好抽查、记录和公布工作。

（三）各单位要全面完成对辖区内设计日供水 100m^3 以上集中式供水、二次供水的摸底、建档工作，排查符合《生活饮用水卫生标准》情况和存在的突出问题。要全面排查辖区内涉水产品生产企业、在华责任单位的涉水产品卫生许可批件持有情况及其录入被监督单位信息卡情况，完成卫生监督

档案补充完善工作。

(四)各单位要强化处理措施，对监督检查中发现的突出问题，及时向当地政府主管部门通报情况，促进协同监管；重大案件信息要及时向市卫健委报告。

联系人：杨晓光 牛 茹

电 话：2054324 2065543

邮 箱：jcwsjd2024@163.com

- 附表：
1. 2024 年学校卫生随机监督抽查工作计划表
 2. 2024 年公共场所卫生随机监督抽查工作计划表
 3. 2024 年餐具饮具集中消毒服务单位随机监督抽查工作计划表
 4. 2024 年生活饮用水卫生随机监督抽查工作计划表
 5. 2024 年涉水产品随机监督抽查工作计划表
 6. 2024 年供水单位卫生随机监督抽查信息汇总表
 7. 2024 年农村集中式供水随机监督抽查信息汇总表
 8. 2024 年供水单位水质随机监督抽查信息汇总表
 9. 2024 年二次供水卫生管理随机监督抽查信息汇总表
 10. 2024 年涉水产品卫生许可信息平台和监督档案情况汇总表
 11. 2024 年涉水产品经营单位随机监督抽查信息汇总表
 12. 2024 年饮用水卫生随机监督抽查任务清单

附表 1

2024 年学校卫生随机监督抽查工作计划表

监督检查对象	范围和数量	检查内容	检测项目
中小学校及高校	全市学校总数的 20%	<p>1. 学校落实教学和生活环境卫生要求情况，包括教室课桌椅配备^(a)、教室采光和照明^(b)、教室人均面积、教室和宿舍通风设施、教学楼厕所及洗手设施设置等情况。学校提供学习用品达标情况^(c)，包括教室灯具^(d)、考试试卷^(e)等情況。</p> <p>2. 学校落实传染病和常见病防控要求情况，包括专人负责疫情报告、传染病防控“一案八制”^(f)、晨检记录和因病缺勤病因追查与登记记录、复课证明查验、新生入学接种证查验登记、按要求设立卫生室或保健室、按要求配备卫生专业技术人员或保健教师等情况。</p> <p>3. 学校落实饮用水卫生要求情况，包括使用自建设施集中式供水的学校落实水源卫生防护、配备使用水质消毒设备设备情况和使用二次供水的学校防止蓄水池周围污染和按规定开展蓄水池清洗消毒情况。</p> <p>4. 学校纳入卫生监督协管服务情况。</p>	<p>1. 教室采光、照明及教室人均面积。</p> <p>2. 学校自建设施集中式供水和二次供水水质色度、浑浊度、臭和味、肉眼可见物、pH 和消毒剂余量。</p>

- a. 指每间教室至少设有 2 种不同高低型号的课桌椅，且每人一席。
- b. 教室采光和照明检查项目含窗地面积比、采光方向、防眩光措施、装设人工照明、黑板局部照明灯设置、课桌面照度及均匀度、黑板照度及均匀度，按照《中小学校教室采光和照明卫生标准》(GB7793) 的规定进行达标判定。
- c. 达到《儿童青少年学习用品近视防控卫生要求》(GB40070) 相关规定情况。
- d. 灯具检查包括强制性产品认证、色温、显色指数、蓝光。可通过现场查看灯具标志标识及索证资料来完成。对于 GB7001 中不 免除视网膜蓝光危害评估的灯具，根据 IEC/TR 62778 进行蓝光危害评估，黑板局部照明灯或教室一般照明灯中有一种不合格即判定为该项不合格；其他免除视网膜蓝光危害评估的灯具默认蓝光合格。
- e. 考试试卷检查包括学校自制考试试卷纸张 D65 亮度及 D65 蓝光亮度、字体字号、行空。可通过实验室检测或现场查看索证资料来完成。
- f. 指《中小学校传染病预防控制工作管理规范》(GB28932) 第 4.8 条规定的传染病预防控制应急预案和相关制度。
- g. 指《中小学校传染病预防控制工作管理规范》(GB28932) 第 4.5 条、4.6 条规定的设立卫生室或保健室、配备卫生专业技术人员或保健教师的要求。

附表 2

2024年公共场所卫生监督检查工作计划表

监督检查对	抽查范围和数量	检查内容	检测项目
游泳场所	全市全部人工游泳场所（含学校内游泳场所） ^(a)	1. 设置卫生管理部门或人员情况 2. 建立卫生管理制度情况 3. 从业人员健康体检情况 4. 设置禁止吸烟警语标志情况 5. 对空气、水质、顾客用品用具等进行卫生检测情况 6. 公示卫生许可证、卫生信誉度等级和卫生检测信息情况 7. 对顾客用品用具进行清洗、消毒、保洁情况	1. 游泳池水浑浊度、pH、游离性余氯 ^(d) 、化合性余氯 ^(e) 、臭氧 ^(f) 、氧化还原电位 ^(g) 、氰尿酸 ^(g) 、尿素、菌落总数、大肠菌群 室内空气中CO ₂ 、CO、PM ₁₀ 、甲醛、苯、甲苯、二甲苯 ^(g)
住宿场所	全市总数25% ^(a)	1. 棉织品外观、细菌总数、大肠菌群、金黄色葡萄球菌、pH 2. 杯具外观、细菌总数、大肠菌群	
沐浴场所	全市总数不低于16% ^(a)	1. 棉织品外观、细菌总数、大肠菌群、金黄色葡萄球菌、pH 2. 沐浴用水嗜肺军团菌、池水浊度	
美容美发场所	全市总数不低于8% ^(a)	1. 美容美发工具细菌总数、大肠菌群、金黄色葡萄球菌 2. 棉织品外观、细菌总数、大肠菌群、金黄色葡萄球菌、pH	
其他公共场所	全市全部候车（机、船）室。全市营业面积2000m ² 以上商场（超市）9户，影剧院、游艺厅、歌舞厅、音乐厅、博物馆、展览馆共18户。 ^(a)	8. 实施卫生监督量化分级管理情况 9. 住宿场所按照《艾滋病防治条例》放置安全套或者设置安全套发售设施	室内空气中CO ₂ 、CO、PM ₁₀ 、甲醛、苯、甲苯、二甲苯 ^(g)
集中空调	已抽取公共场所中使用集中空调通风系统的全部检查；其中检测单位依据国家卫生监督信息平台任务。	1. 建立集中空调通风系统卫生档案 ^(h) 2. 建立预防空气传播性疾病应急预案情况 ^(h) 3. 开展集中空调通风系统卫生检测或卫生学评价情况 ^(c)	1. 冷却水中嗜肺军团菌 ^(l) 2. 送风质量PM ₁₀ 、细菌总数、真菌总数、β-溶血性链球菌、嗜肺军团菌 3. 风管内表面积尘量、细菌总数、真菌总数 ^(g)

- a. 游泳场所按抽查任务的100%进行检测，住宿场所、沐浴场所、其他公共场所按抽查任务的50%进行检测，美容美发场所按抽查任务的20%进行检测。
- b. 指《公共场所集中空调通风系统卫生规范》(WS 10013-2023) 规定的集中空调通风系统卫生档案和预防空气传播性疾病应急预案。
- c. 使用单位需提供集中空调通风系统卫生检测报告复印件。
- d. 游离性余氯、化合性余氯仅使用氯气及游离氯制剂消毒时要求，臭氧仅使用臭氧消毒时要求，氰尿酸仅使用二氯异氰尿酸钠和三氯异氰尿酸消毒时要求，氧化还原电位仅采用氯和臭氧消毒时要求。
- e. 只对6个月内进行过室内大面积装修的场所检测甲醛、苯、甲苯、二甲苯项目。
- f. 使用开放式冷却塔集中空调通风系统的，该指标合理缺项。
- g. 使用无风管集中空调通风系统的，该条要求中所有检测项目均可合理缺项。

附表 3

2024 年餐具饮具集中消毒服务单位监督检查抽查工作计划表

监督检查对象	范围和数量	检查内容	检测项目
餐具饮具集中消毒服务单位	市抽县查，全市总数的 20%。在省级卫生健康监督信息平台执行。	1. 生产工艺流程布局情况 ^(a) ； 2. 生产设备与设施情况 ^(b) ； 3. 生产用水符合国家规定的饮用水卫生标准情况 ^(c) ； 4. 使用的洗涤剂、消毒剂符合国家食品安全标准情况 ^(d) ； 5. 消毒后的餐具饮具进行逐批检验情况； 6. 建立并遵守餐具饮具出厂检验记录制度情况 ^(e) 。	-----
出厂餐具饮具	每个企业抽查 1-2 个批次自检合格后待出厂的消毒餐具饮具 ^(f) 。	1. 出厂餐具饮具随附消毒合格证明情况； 2. 出厂餐具饮具按规定在独立包装上标注相关内容情况 ^(g) 。	感官要求，游离性余氯、阴离子合成洗涤剂，大肠菌群、沙门氏菌

a. 应当按照回收、除渣、浸泡、清洗、消毒、烘干、包装、储存的工艺流程设置功能区（间），采取有效分离或者分隔措施，防止交叉污染；生产车间地面、墙面、顶棚应便于清洁，防止污垢积存、防霉。按《食品安全国家标准 餐（饮）具集中消毒卫生规范》（GB31651）进行合规定判定。
 b. 应当配备与生产能力相适应的自动除渣、餐具饮具分拣与浸泡、自动喷淋清洗、消毒、烘干和自动包装生产设备，包装间应设置二次更衣室（内设更衣、流水洗手、干手和消毒设施）、专用物流通道、空气消毒设施。按《食品安全国家标准 餐（饮）具集中消毒卫生规范》（GB31651）进行合规定判定。
 c. 用水由持有有效卫生许可证供应的，原则上视为合规；用水为自建设施供水或其他方式供应的，检查水质检验报告，供水设施中使用的涉及饮用水安全产品应提供相应卫生许可批件，判定合规定情况。
 d. 使用的洗涤剂和消毒剂均符合规定的判定为合规，有一项不符合规定的判定为不合规。
 e. 指建立出厂检验记录并记录出厂餐具饮具数量、消毒日期和批号、使用期限、出厂日期以及委托方（或购货者）名称、地址、联系方式等内容，缺项视为不合规。
 f. 指消毒后的餐具饮具在独立包装上标注单位名称、地址、联系方式、消毒方法、消毒日期和批号以及使用期限等内容，缺项视为不合规。

附表 4

2024 年生活饮用水卫生随机监督检查工作计划表

监督检查对象	范围和数量	检查内容	检测项目	完成及报送时间
城市集中式供水 ^(a)	城区和县城的全部水厂	1. 持有卫生许可证情况; 2. 水源卫生防护情况; 3. 供管水人员健康体检和培训情况; 4. 涉水产品卫生许可批件情况; 5. 水质经消毒情况; 6. 开展水质自检情况 ^(d) ; 7. 排查水质指标达标情况 ^(e) 。	出厂水色度、浑浊度、臭和味、肉眼可见物、pH 和消毒剂余量。	各县(市、区)6月20日前上报阶段性总结;11月1日前上报全年抽检结果和总结。
农村集中式供水 ^(b)	全市农村全部设计日供水1000m ³ 及以上水厂 全市每个乡镇抽查10%的设计日供水100m ³ 及 以上小型集中式供水 ^(c)	1. 饮用水卫生安全巡查服务开展情况; 2. 持有卫生许可证情况; 3. 水源卫生防护情况; 4. 水质经净化、消毒处理情况。		
	每个县(市、区)抽查30%在用集中式供水的 乡镇 ^(c)	饮用水卫生安全巡查服务开展情况。	——	
二次供水	每个县(市、区)抽查10个二次供水设施, 不 足10个的全部检查 ^(c)	1. 饮用水卫生安全巡查服务开展情况; 2. 供管水人员健康体检和培训情况; 3. 设施防护及周围环境情况; 4. 储水设备定期清洗消毒情况。	出厂水色度、浑浊度、臭和味、肉眼可见物、pH 和消毒剂余量。	

- a. 含小型集中式供水。
- b. 农村集中式供水为除城市城区和县城之外的集中式供水。
- c. 各地在综合卫生监督档案、饮用水卫生安全巡查档案或记录以及相关调查资料等信息的基础上自行制定清单并实施双随机抽查。
- d. 开展水质自检包括委托检测。
- e. 查阅供水单位检测资料, 排查出厂水高氯酸盐、乙草胺、硝酸盐、浑浊度、高锰酸钾指数、游离氯、氯乙烯、三氯乙烯、乐果等9项指标达标情况。

附表 5

2024 年涉水产品监督抽查工作计划表

产品类别	范围和数量	检查内容	检测项目 ^(a)	完成及报送时间
输配水设备 水处理材料 化学处理剂	辖区内 2 个生产企业，每个企业抽查 1-3 个产品。	1. 生产企业符合《涉及饮用水卫生安全产品生产企业卫生规范》情况； 2. 产品卫生许可证件、标签、说明书。	产品卫生安全性检测	各县（市、区） 6 月 20 日前上报阶段性总结；11 月 1 日前上报全年抽检结果和总结。
现制现售饮用水 自动售水机	每个县（市、区）至少 1 个经营单位 ^(b) ，每个单位抽查 1-3 个应用现场。抽查结果录入国家卫生健康监督信息平台。	产品卫生许可证件。	出水水质菌落总数、大肠菌群、色度、浑浊度、臭和味、肉眼可见物、pH、耗氧量等	

- a. 无负压供水设备、饮用水消毒设备、大型水质处理器产品卫生安全性检测合理缺项。
 b. 各地在综合卫生监督档案及相关信息基础上自行制定清单并实施双随机抽查。

附表 6

2024 年供水单位卫生监督抽查信息汇总表

省内城市集中式供水		省内二次供水		省内农村设计日供水 1000m ³ 及以上集中式供水		省内农村设计日供水 100m ³ 及以下小型集中式供水	
水厂总数	建立档案数 ^(a)	单位/设施总数	建立档案数 ^{(a)(b)}	水厂/设施总数	建立档案数 ^(a)	水厂/设施总数	建立档案数 ^(a)

- a. 指按照监督信息报告卡要求填报卫生监督信息并可通过对国家卫生健康监督信息报告系统查阅的档案数。
 b. 指以单位数或者设施数对应统计的档案数。

附表 7

2024 年农村集中式供水随机监督检查信息汇总表

卫生安全巡查服务			卫生监督管理					
在用集中式供水的乡镇总数	抽查乡镇数	抽查乡镇中开展巡查服务镇数	抽查水厂或设 施数	落实巡查服务 水厂或设施数	持供水单位卫 生许可证数	水源卫生防护 符合要求水厂 或设施数	水质经净化处 理水厂或设施 数	水质经消毒处 理水厂或设施 数
			规模 ^(a)	小型 ^(b)	规模 ^(a)	小型 ^(b)	规模 ^(a)	小型 ^(b)

a. 指设计日供水为 1000m³ 及以上的集中式供水。

b. 指设计日供水为 100m³ 及以上的小型集中式供水。

附表 8

2024 年供水单位水质随机监督检查信息汇总表

单位类别	9 项水质指标 ^(a)		6 项水质指标		色度		浑浊度		臭和味		肉眼可见物		pH		消毒剂余量	
	排查单 位数	合格单 位数 ^(b)	检测单 位数 ^(c)	合格单 位数 ^(d)	检测单 位数	合格单 位数										
城市集中式供水	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---
二次供水	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---
农村集中式供水 ^(e)	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---
农村小型集中式供水 ^(f)	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

a. 指 GB5749-2022 新增或提高限值要求的 9 项水质指标，即高氯酸盐、乙草胺、硝酸盐、浑浊度、高锰酸钾指数、游离氯、氯乙烯、三氯乙烯、乐果。

b. 排查的 9 项指标全部符合 GB5749-2022 的供水单位数，有一项不合格即判定为不合格单位。

c. 二次供水指检测设施数。

d. 为表中色度、浑浊度、臭和味、肉眼可见物、pH、消毒剂余量等 6 项检测项目均合格的供水单位或二次供水设施数，有一项不合格即判定为不合格单位或设施。

e. 为农村设计日供水 1000m³ 及以上集中式供水。

f. 为农村设计日供水 100m³ 及以上小型集中式供水。

附表 9

2024 年二次供水卫生管理监督检查信息汇总表

检查设施数	检查内容符合要求设施数			检查的二次供水设施中已开展饮用水卫生安全巡查服务的设施数	案件数	罚款金额(万元)
	供管水人员健康体检和培训	设施卫生防护及周围环境	储水设备定期清洗消毒			

附表 10

2024 年涉水产品卫生许可证信息平台和监督档案情况汇总表

省内省级涉水产品卫生许可证信息平台			省内省级涉水产品卫生监督档案	
省级平台数 ^(a)	市、县级平台数 ^(a)	许可信息可对外查询平台数 ^(b)	取得卫生行政许可产品数	建立档案数 ^(c)

- a. 指按照《省级涉及饮用水卫生安全产品卫生行政许可规定》要求建立的，用于公布辖区取得卫生许可批件的涉水产品目录和批准文件内容的信息平台。
- b. 指现有省、市、县级平台中对取得卫生许可批件的涉水产品目录和批准文件内容已实现对外查询功能的平台。
- c. 指按照监督信息报告卡要求填报信息并通过国家卫生健康监督信息报告系统查阅的档案。多个产品填报在一个被监督单位档案中，将该档案填报的产品数统计为档案数。

附表 11

2024 年涉水产品经营单位监督检查抽查信息汇总表

单位类别	省内 单位数	检查 单位数	单位 合格数 ^(a)	产品数	产品检查 合格数 ^(b)	发现无证 产品数	检测 产品数	产品检测 合格数	责令限期改 正单位数	案件 数	罚款金额 (万元)
在华责任单位											
城市实体经销商	--										
乡镇实体经销商	--										
网店	--										
现制现售饮用水经营单位 ^(c)											

a. 产品取得卫生许可批件，产品检查和检测均合格的单位数。

b. 产品取得卫生许可批件及标签、说明书均合格的产品数。

c. 产品数指应用现场数。

附表 12

2024 年饮用水卫生随机监督检查任务清单

单位类别		辖区单位总数	抽查单位数	备注
农村集中式供水	城市集中式供水			
	设计日供水 $\geq 1000\text{m}^3$ $100\text{m}^3 < \text{设计日供水} < 1000\text{m}^3$			
涉水产品生产企业	农村在用集中式供水的乡镇			
	二次供水			
涉水产品经营单位	输配水设备、水处理材料、化学处理剂企业 水质处理器企业			
	涉水产品在华责任单位			
现制现售饮用水经营单位	城市经营单位	---	---	
	乡镇经营单位	---	---	
	网店	---	---	

附件 2

2024 年职业卫生和放射卫生 随机监督抽查计划

一、监督检查内容

(一) 用人单位职业卫生随机监督抽查。 主要检查用人单位的职业病防治管理组织和措施建立情况，职业卫生培训情况，建设项目职业病防护设施“三同时”开展情况，职业病危害项目申报情况，工作场所职业病危害因素日常监测和定期检测、评价开展情况，职业病危害告知和警示标识设置情况，职业病防护设施、应急救援设施和个人使用的职业病防护用品配备、使用、管理情况，劳动者职业健康监护情况，职业病病人、疑似职业病病人处置情况。要同时对用人单位职业病危害综合风险评估结果进行复核。

(二) 放射诊疗机构随机监督抽查。 检查放射诊疗机构建设项目管理情况，放射诊疗场所管理及其防护措施情况，放射诊疗设备管理情况，放射工作人员管理情况，开展放射诊疗人员条件管理情况，对患者、受检者及其他非放射工作人员的保护情况，放射事件预防处置情况，职业病人管理情况，档案管理与体系建设情况等。

(三) 职业健康检查机构随机监督抽查。 检查职业病健康检查机构是否按照备案范围开展工作；职业健康检查机构是否指定主检医师或者指定的主检医师是否取得职业病诊断

资格；出具的报告是否符合相关要求，仪器设备场所是否满足工作要求，质量控制、程序是否符合相关要求，是否按照规定参加质量控制评估，或者质量控制评估不合格且未按要求整改的；是否出具虚假证明文件，档案管理是否符合相关要求，管理制度是否符合相关要求，劳动者保护是否符合相关要求，职业健康检查结果、职业禁忌、疑似职业病的告知、通知、信息报告是否符合相关要求等。

二、工作要求

（一）根据本辖区职业病防治重点行业、重点地区、重点职业病实际情况确定用人单位职业卫生、放射卫生随机抽查对象。随机抽查底数依据 2019 年以来监督检查数据和职业病危害项目申报系统库数据。结合用人单位职业病危害综合风险评估结果开展差异化抽查，甲类用人单位抽查 35%，乙类用人单位抽查 50%，丙类用人单位 100% 抽取。市、县应统筹安排好监督检查工作，避免对同一单位因同一事项重复检查。在对用人单位监督检查过程中，对有关职业卫生技术服务机构提供的技术服务进行延伸检查。

（二）各单位要切实加强对上报数据信息的审核，按照抽查工作计划表及监督信息报告卡要求填报监督检查和案件查处数据信息，所有数据以信息报告系统填报数据为准，不需另外报送纸质报表。要按照有关规定进一步加强案件信息公开、向被监督单位开具监督检查执法文书等工作。各县（市、区）要于 2024 年 6 月 20 日前、11 月 1 日前分别将辖区年度

饮用水随机监督抽查任务清单、随机监督抽查工作阶段性总结、全年总结报送市卫生健康综合行政执法队，市卫生健康综合行政执法队汇总、审核后报市卫健委。

联系人：杨晓光 韩 强 司卿熹

电 话：2065576 2065575

邮 箱：jcajjxx@qq.com

- 附表：
1. 2024 年用人单位职业卫生随机监督抽查计划表
 2. 2024 年用人单位职业卫生随机监督抽查汇总表
 3. 2024 年放射诊疗、职业健康检查机构随机监督抽查工作计划表
 4. 2024 年放射诊疗机构随机监督抽查汇总表
 5. 2024 年职业健康检查机构随机监督抽查汇总表
 6. 2024 年职业卫生放射卫生随机监督抽查任务清单

附表 1

2024 年用人单位职业卫生随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查任务	重点检查内容
	1. 职业病防治管理组织和措施 2. 职业卫生培训	1. 是否按规定设置或者指定职业卫生管理机构或者组织，配备专职或者兼职的职业卫生管理人员； 2. 是否建立、落实及公布职业卫生管理制度和操作规程。
	3. 建设项目职业病防护设施“三同时” * 4. 职业病危害项目申报	主要负责人、职业卫生管理人员和劳动者是否按规定的周期接受职业卫生培训，培训内容、时间是否符合要求。 是否落实建设项目职业病防护设施“三同时”制度，是否按程序开展评审及存档、公示。
	5. 工作场所职业卫生管理	1. 是否按规定开展工作场所职业病危害因素监测、检测、评价，是否进行检测结果的报告和公布； 2. 是否按规定配置职业病防护设施、应急救援设施并及时维护、保养，是否按规定发放、管理职业病防护用品并督促劳动者佩戴使用。
用人单位	抽查用人单位数量，甲类 35%，乙类 50%，丙类 100%。	6. 职业病危害警示和告知 是否按规定设置职业病危害警示标识，告知职业病危害及危害后果。
	7. 劳动者职业健康监护	是否按规定开展劳动者职业健康监护、放射工作人员个人剂量监测。
	8. 职业病病人和疑似职业病病人处置	1. 是否按规定处置职业病人、疑似职业病人； 2. 是否为劳动者进行职业病诊断提供健康损害与职业史、职业病危害接触关系等相关资料。

注：重点检查内容中“4. 职业病危害项目申报”是必查项。

附表 2

2024 年用人单位职业卫生监督检查计划表

监督对象	抽查单位数	抽查单位数	不合格情况		行政处罚情况		罚款(万元)	责令停止作业和关闭单位数											
			职业病防治组织措施	建设项目“三同时”	职业卫生培训	职业危害项目申报	工作场所职业卫生管理	职业危害警示和告知	劳动者健康监护	职业病病人和疑似职业病病人处置	劳动职业健康检查与职业危害因素检测报告接单数	职业病疑似病例报告接单数	职业病危害事故调查处理接单数	职业病危害事故立案接单数	职业病危害事故处罚接单数	职业病危害事故立案接单数	职业病危害事故处罚接单数	职业病危害事故立案接单数	职业病危害事故处罚接单数
用人单位	监督检查对象	抽查单位数	不合格单位数	建设项目“三同时”	职业卫生培训	职业危害项目申报	工作场所职业卫生管理	职业危害警示和告知	劳动者健康监护	职业病病人和疑似职业病病人处置	劳动职业健康检查与职业危害因素检测报告接单数	职业病疑似病例报告接单数	职业病危害事故调查处理接单数	职业病危害事故立案接单数	职业病危害事故处罚接单数	职业病危害事故立案接单数	职业病危害事故处罚接单数	职业病危害事故立案接单数	职业病危害事故处罚接单数

附表 3

2024 年放射诊疗、职业健康检查机构监督检查计划表

序号	监督检查对象	抽检比例	检查内容	备注
1	放射诊疗机构 (含中医医疗机构)	20%	1. 建设项目管理情况；2. 放射诊疗场所管理及其防护措施情况；3. 放射诊疗设备管理情况；4. 放射工作人员管理情况；5. 开展放射诊疗人员条件管理情况；6. 对患者、受检者及其他非放射工作人员的保护情况；7. 放射事件预防处置情况；8. 职业病人管理情况；9. 档案管理与体系建设情况。	
2	职业健康检查机构	50%	1. 职业病诊断机构是否在备案的范围内开展工作；2. 出具的报告是否符合相关要求；3. 技术人员是否满足工作要求；4. 仪器设备场所是否满足工作要求；5. 质量控制、程序是否符合相关要求；6. 档案管理是否符合相关要求；7. 管理制度是否符合相关要求；8. 劳动者保护是否符合相关要求；9. 职业健康检查结果、职业禁忌、疑似职业病告知、通知、报告是否符合相关要求。	

附表 4

2024 年放射诊疗机构监督检查汇总表

放射诊疗机构类别	区内单位数	总区单数	检查单位数	放射诊疗建设项目符合有关规定单数	放射诊疗场所及其防护措施符合有关规定单数	放射诊疗设备及配套设施符合有关规定单数	放射工作人员管理符合有关规定单数	开展诊疗的诊疗条件不符合有关规定单数	对患者及其他放射诊疗人员保护符合有关规定数	职业病管理不符合有关规定单数	档案管理与体系建设不符合有关规定单数	核医学诊疗程序符合有关规定单数	放射性同位素理疗不符合有关规定单数	放射治疗过程不符合有关规定单数	管理制度不规范	管理合有规定单位数	案件查处数	罚没款金额(万元)	行政处罚情况	
																			合计	放射诊疗机构

附表 5

2024年职业健康检查机构监督检查汇总表

附表 6

2024 年职业卫生放射卫生随机监督抽查任务清单

单位类别	辖区单位总数	抽查单位数	抽取比例	备注
用人单位				
技术服务机构	职业卫生			
	放射卫生			
职业健康检查机构				
职业病诊断机构				
放射诊疗机构				

附件 3

2024 年医疗卫生机构传染病防治 随机监督抽查计划

一、监督检查对象

抽查辖区 15%二级以上医院、5%一级医院、2%基层医疗机构(社区卫生服务中心/站、诊所、乡镇卫生院、村卫生室等), 20%采供血机构和疾病预防控制机构。其中对上一年度传染病防治分类监督综合评价为重点监督单位的 100%检查。

二、监督检查内容

(一) 预防接种管理情况。 接种单位和人员资质情况; 接种疫苗公示情况; 接种前告知、询问受种者或监护人有关情况; 执行“三查七对一验证”情况; 疫苗的接收、购进、储存、配送、供应、接种和处置记录情况。犬伤门诊预防接种监督检查全覆盖。

(二) 传染病疫情报告情况。 建立传染病疫情报告工作制度情况; 开展疫情报告管理自查情况; 传染病疫情登记、报告卡填写情况; 是否存在瞒报、缓报、谎报传染病疫情情况。

(三) 传染病疫情控制情况。 建立预检、分诊制度情况; 按规定为传染病病人、疑似病人提供诊疗情况; 消毒处理传染病病原体污染的场所、物品、污水和医疗废物情况; 依法履行传染病监测职责情况; 发现传染病疫情时, 采取传染病

控制措施情况。

(四) 消毒隔离措施落实情况。建立消毒管理组织、制度情况；开展消毒与灭菌效果监测情况；消毒隔离知识培训情况；消毒产品进货检查验收情况；医疗器械一人一用一消毒或灭菌情况。二级以上医院以口腔科（诊疗中心）、血液透析和内镜室（诊疗中心）为检查重点，若无相关科室的，可根据情况自行选择重点科室。一级医院和基层医疗机构以医院口腔科或口腔诊所、美容医院、血液透析中心为检查重点，若无相关科室的，可根据情况自行选择重点科室。

(五) 医疗废物处置。医疗废物分类收集情况；使用专用包装物及容器情况；医疗废物暂时贮存设施建立情况；医疗废物交接、运送、暂存及处置情况。

(六) 病原微生物实验室生物安全管理。实验室取得批准或进行备案情况；从事实验活动的人员培训、考核情况；实验档案建立情况；实验结束将菌（毒）种或样本销毁或者送交保藏机构保藏情况。

三、工作要求

(一)各单位要高度重视医疗卫生机构传染病防治随机监督抽查工作，结合本地实际制定本辖区工作实施方案并组织实施。医疗卫生机构传染病防治随机监督抽查工作要与医疗卫生机构传染病防治分类监督综合评价工作相结合，抽到的单位采取分类监督综合评价方式进行检查。如疾病预防控制机构与同级监督机构合并的，对疾病预防控制机构的监督

检查由该疾病预防控制机构的上级疾病预防控制机构（监督机构）负责。对抽查中发现存在违法违规行为的单位或个人，依法依规严肃查处。

（二）各县（市、区）要切实加强上报数据信息的审核，保证数据信息项目齐全、质量可靠，请于 2024 年 11 月 10 日前完成医疗卫生机构传染病防治随机监督抽查工作任务和数据填报工作，并将工作总结报送市卫生健康综合行政执法队，市卫生健康综合行政执法队汇总、审核后报市卫健委。

联系人：杨晓光 张丽霞

电 话：2065546

邮 箱：wsjdy1@163.com

附表：1. 2024 年医疗卫生机构传染病防治随机监督抽查

汇总表

2. 2024 年医疗卫生机构传染病防治随机监督抽查

案件查处汇总表

附表 1

2024 年医疗卫生机构传染病防治监督检查抽查汇总表

	监督评价结果												法定传染病报告管理																	
	综合管理						预防接种管理						法定传染病报告管理						评价单位			该项合格			评价单位			该项合格		
监督类别	单位			评价单位			该项优秀			该项合格			该项合格			评价单位			该项优秀			评价单位			该项合格			评价单位		
	评价单位 合计 (家)	优秀 单位 百分 率 (家) (%)	合格 单位 百分 率 (家) (%)	重点 监督 单位 百分 率 (家) (%)	重 点 监 督 单 位 合 计 (家)	重 点 监 督 单 位 百 分 率 (家) (%)																								
总计																														
	小计																													
	三级																													
	二级																													
	一级																													
	医疗机构																													
	疾控机构																													
	采供血机构																													

附表 1 续

2024 年医疗卫生机构传染病防治监督检查汇总表

		监督评价结果										病原微生物实验室生物安全																
		传染病疫情控制					消毒隔离制度执行情况					医疗废物处置			该项优秀			该项合格			重点监督			评价单位				
监督类别	评价单位	该项优秀		该项合格		重点监督		评价单位		该项优秀		该项合格		该项优秀		该项合格		重点监督		评价单位		该项优秀		该项合格		重点监督		
		合计(家)	百分率(%)	单位数(家)	百分率(%)	合计(家)	百分率(%)	单位数(家)	百分率(%)	合计(家)	百分率(%)	单位数(家)	百分率(%)	合计(家)	百分率(%)	单位数(家)	百分率(%)	合计(家)	百分率(%)	单位数(家)	百分率(%)	合计(家)	百分率(%)	单位数(家)	百分率(%)	合计(家)	百分率(%)	
总计																												
	小计																											
医疗机构	一级																											
	二级																											
	三级																											
疾控机构																												
采供血机构																												

填表人：

联系电话：

填表日期：

审核人：

附表 2

2024 年医疗卫生机构传染病防治监督检查抽查汇总表

监督对象	辖区 机构数	检查 机构数	发现违法行 为机构数	案件数	行政处分 人员数	行政处罚单位数		
						吊证 (家)	警告 (家)	罚款 金额 (万元)
三级医院								
二级医院								
一级医院								
基层医疗机构 (其中诊所)								
疾控机构								
采供血机构								
合计								

填表单位(盖章) :

联系电话:

填表日期:

附件 4

2024 年消毒产品随机监督抽查计划

一、监督检查对象

(一) 生产企业。 抽查辖区全部消毒产品生产企业。

(二) 经营单位。 抽查辖区线上线下经营单位如医药公司、零售药店、母婴用品店、商铺和互联网销售平台等每个县（市、区）不少于 10 家。

二、监督检查内容

(一) 第二类消毒产品生产企业监督检查内容包括生产条件、生产过程、原材料卫生质量以及消毒产品卫生安全评价报告、标签（铭牌）和说明书等。其中手消毒剂生产企业重点检查出厂检验报告和生产记录；空气消毒机生产企业重点核查产品主要元器件和结构是否与安评报告一致；其他消毒剂和消毒器械（包括指示物）生产企业重点检查生产设备、原材料卫生质量、出厂检验报告和生产记录等。

(二) 第三类消毒产品生产企业监督检查内容包括生产条件、生产过程以及消毒产品标签和说明书等。其中尿布等排泄物卫生用品、妇女经期卫生用品生产企业重点检查原材料卫生质量、空气消毒设施、出厂检验报告。

(三) 经营单位监督检查内容包括产品索证、产品查验和广告宣传。其中医药公司、零售药店、母婴用品店、商铺

和互联网销售平台重点检查经营的抗（抑）菌产品名称、标签、说明书等是否规范，是否存在违法违规宣传疗效的情况。

三、产品抽检

每县（市、区）产品抽检类别及检测项目详见附表1。要求如下：

第二类消毒产品：

1. 抗（抑）菌剂产品。各县（市、区）抽取经营单位经营的抗（抑）菌膏、霜剂不少于5个产品。依据《关于印发消毒产品中丙酸氯倍他索和盐酸左氧氟沙星测定-液相色谱-串联质谱法的通知》（卫办监督发〔2010〕54号）、WS/T 685-2020《消毒剂与抗抑菌剂中抗真菌药物检测方法与评价要求》，同时可参照《化妆品安全技术规范》（2015年版）进行检验，重点检测非法添加禁用物质丙酸氯倍他索、硝酸咪康唑（不仅限于上述2种）等。

2. 除抗（抑）菌剂以外的第二类消毒产品。抽取辖区生产企业生产的不少于10个产品进行检验，重点抽检次氯酸消毒剂（如产品总数不足10个，则被抽取到的生产企业的产品全部进行检验）等。

被抽查企业抽中类别消毒产品的数量不足时，则以该企业其他类别消毒产品数量补足。

四、工作要求

（一）各县（市、区）要高度重视消毒产品随机监督抽查工作，结合实际制订工作实施方案并按计划、分步骤组织

实施。在开展抽查前应当在国家卫生健康监督信息平台更新监督对象与监督人员库。

(二) 加大检测力度，严厉查处违法行为。抽查过程中发现可疑消毒产品时，及时采样送检，加大抽样检测力度，防范不合格产品流入市场；发现添加违禁物质行为，应当责令企业立即停止生产销售，依据《传染病防治法》《国务院关于加强食品等产品安全监督管理的特别规定》一查到底，依法从严查处；发现非本辖区问题产品，要及时通报生产企业所在地疾控主管部门，涉嫌犯罪的及时移交公安机关。

(三) 各县(市、区)抽查任务和数据填报工作要于2024年11月15日前完成，消毒产品国家随机监督抽查表头标记有“★”的汇总表尚不能通过“信息报告系统”个案填报直接生成，需填报汇总表上报信息。同时，将工作总结报送市卫生健康综合行政执法队，市卫生健康综合行政执法队汇总、审核后报市卫健委。

联系人：杨晓光 张丽霞

电 话：2065546

邮 箱：wsjdy1@163.com

附表：1. 2024年消毒产品随机监督抽查计划表

2. 2024年消毒产品生产企业随机监督抽查检查表
3. 2024年消毒产品随机监督抽查案件查处汇总表
4. 2024年抗(抑)菌制剂膏、霜剂型随机监督抽

查案件查处汇总表

5. 2024 年抗（抑）菌制剂膏、霜剂型违法添加
禁用物质产品清单

附表 1

2024 年消毒产品监督检查计划表

抽查企业	抽检产品	检查/检验项目	检验/判定依据	备注
全部抗(抑)菌制剂以外的第二类消毒产品生产企业	医疗器械中低水平消毒剂、空气消毒剂、手消毒剂、物体表面消毒剂、游泳池水消毒剂（重点检查次氯酸消毒剂）	空气消毒剂进行有效成分含量检测（不能进行此项检测的做空气现场或模拟现场试验），游泳池水消毒剂进行有效成分含量检测（不能进行此项检测的做大肠杆菌杀灭试验），其他消毒剂进行有效成分含量检测（不能进行此项检测的做一项抗力最强微生物实验室杀灭试验）	《消毒技术规范》《消毒产品标签说明书管理规范》《消毒产品卫生安全评价规定》、《消毒产品卫生安全评价技术要求》（WS628-2018）、相关消毒产品卫生标准及产品企业标准	
全部第三类消毒产品生产企业	空气消毒机、紫外线消毒器、餐具消毒柜、产生化学因子的其他消毒器械和中、低水平消毒器械	空气消毒机做现场或模拟现场试验，紫外线杀菌灯进行紫外线辐照强度检测（不能进行此项检测的做现场或模拟现场试验），食具消毒柜主要进行杀灭因子强度检测（不能进行此项检测的做大肠杆菌杀灭试验），其他消毒器械、中水平和低水平消毒器械进行主要杀灭因子强度或浓度检测（不能进行此项检测的做一项抗力最强微生物实验室杀灭试验）	《消毒技术规范》《消毒产品标签说明书管理规范》《消毒产品卫生安全评价规定》、《消毒产品卫生安全评价技术要求》（WS628-2018）、《次氯酸发生器卫生要求》（GB28233-2020）、《紫外线消毒器卫生要求》（GB 28235-2020）等相关消毒产品卫生标准及产品企业标准	
全部第三类消毒产品生产企业	化学指示物（用于测定化学消毒剂浓度的化学指示物、用于测定紫外线强度的化学指示物、用于灭菌过程监测的化学指示物、B-D 纸或包）、带有灭菌标示的灭菌物品包装物	排泄物卫生用品（重点检查成人排泄物卫生用品）	《消毒技术规范》、GB15979《一次性使用卫生用品卫生标准》	
全部第三类消毒产品生产企业	妇女经期卫生用品	产品微生物指标检验	《消毒技术规范》、GB15979《一次性使用卫生用品卫生标准》	

附表 2

2024 年消毒产品生产企业监督检查抽查检查表

企业名称：	卫生许可证号：	地址：		
法定代表人	联系人	联系电话		
从业人员总数：	生产车间面积：	m^2		
项目	风险类别	重点检查内容	检查结果	备注
卫生许可证持证情况	全部类别	法定代表人、企业名称、企业生产地址是否与实际一致	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		生产类别、项目是否与实际一致	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		卫生许可证是否在有效期	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
生产条件	第一类产品	生产车间布局、流程、生产设施设备是否与申报时一致	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		医疗器械高水平消毒剂、灭菌剂生产用水是否符合相应要求	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		皮肤黏膜消毒剂的净化车间和生产用水是否符合相应要求	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		生物指示物、灭菌效果化学指示物、医疗器械高水平消毒器械、灭菌器械的生产设施是否符合相应要求	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		用于皮肤黏膜的抗(抑)菌的净化车间、生产用水、生产设施是否符合相应要求	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		空气消毒设施是否符合相应要求	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
生产过程	第二类产品	是否有合格的出厂检验报告	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		是否有合格的生产记录	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
		是否能满足产品质量要求，符合相关质量标准和卫生行政部门的有关要求，符合企业标准要求，并能提供相应的检验报告或相应的产品质量证明材料	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
原材料卫生质量	全部类别	是否使用禁用物质，第二类产品重点检查抗(抑)菌制剂	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否
	第一、二类	企业需要进行卫生安全评价的第一类消毒产品数量	<input type="checkbox"/> 个	
消毒产品卫生安全评价	第一、二类产品	已完成卫生安全评价的第一类消毒产品数量	<input type="checkbox"/> 个	

报告 消毒产品标 签（铭牌）、 说明书	企业需要进行卫生安全评价的第二类消毒产品数量	个	
	已完成卫生安全评价的第一类消毒产品数量	个	
	在卫生健康部门备案的第一、二类消毒产品数量	个	
	是否有未按要求进行卫生安全评价的消毒产品	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	个
	卫生安全评价报告是否均合格	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	
	各评价报告内容是否完整	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	
	产品名称是否符合健康相关产品命名规定	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	
	应标注内容项目是否齐全、正确（如）	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	
	有无虚假夸大、明示或暗示对疾病的治疗作用和效果的内容	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	
	有无禁止标注的内容	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	
非消毒产品是否标注生产企业卫生许可证号		是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	

检查人：

检查时间： 年 月 日

附表 3

★2024年消毒产品随机监督检查案件查处汇总表

企业检查情况		产品抽检情况		违法行为处理										
产品类别	辖区生产企业数	检查生产企业数	不合格产品数	抽检产品数	不合格数	责令改正(家)	案件数(件)	吊销许可证(家)	警告(家)	罚款单位数(家)	罚款金额(万元)	涉案金额(万元)	公示不合格企业数	公示不合格产品数
第二类产品														
第三类产品														
合计														

填表单位(盖章) : 填表人: 联系电话: 填表日期:

附表 4

★2024年抗(抑)菌制剂膏、霜剂型监督检查抽查案件查处汇总表

抽检经营使用单位数	抽检产品数	不合格产品数	非法添加禁用物质产品数	标签说明书不规范产品数	违法宣传疗效产品数	卫生安全评价报告不规范产品数	立案数	行政处罚企业数			曝光违法单位数
								警告	罚款	罚款(万元)	

填表单位(盖章) :

填表人:

填表日期:

联系电话:

附表 5

★2024年抗(抑)菌制剂膏、霜剂型违法添加禁用物质产品清单

序号	不合格产品名称	批号	产品责任单位名称	产品生产企业名称	检测报告结果	备注
1						
2						
3						
...						

填表单位(盖章) :

填表人:

联系电话:

填表日期:

附件 5

2024 年医疗随机监督抽查计划

一、监督检查对象

抽查辖区医疗机构（含医疗美容机构、母婴保健技术服务机构）。抽取比例见附表。

二、监督检查内容

（一）医疗机构监督。

1. 医疗机构资质（《医疗机构执业许可证》或诊所备案凭证、诊疗活动）管理情况。

2. 医疗卫生人员（医师、护士、医技人员执业资格、执业行为）管理情况。

3. 药品（麻醉药品、精神药品、抗菌药物）和医疗器械管理情况。

4. 医疗技术（禁止类技术、限制类技术、医疗美容、临床基因扩增）管理情况。

5. 医疗文书（处方、病历、医学证明文件等）管理情况。

6. 抽查重点病历情况（合理检查、合理用药、合理治疗、收费管理、医保基金使用等）。

7. 生物医学研究（资质资格、登记备案、伦理审查等）管理情况。

8. 政策落实情况（公立医疗机构不得开设营利性药店，向出资人、举办者分配或者变相分配收益；公立医疗机构医

用耗材“零差率”销售；公立医疗机构医务人员薪酬不得与药品、耗材、检查、化验等收入挂钩等）。

(二) 医疗美容机构监督。

1. 医疗美容机构资质管理情况。是否取得《医疗机构执业许可证》或诊所备案凭证；是否进行医疗美容诊疗科目登记；是否按照备案的医疗美容项目级别开展医疗美容服务。

2. 执业人员管理情况。执业人员是否取得资质并完成执业注册，执业人员是否满足工作要求；是否存在执业医师超执业范围或在非注册的地点开展诊疗活动的情况。

3. 药品、医疗器械管理情况。在使用环节是否存在违法违规行为，包括使用不符合法定要求的药品、医疗器械，超出适应症范围使用药品、医疗器械等。

4. 医疗美容广告发布管理情况。是否存在未经批准或篡改《医疗广告审查证明》内容发布医疗美容广告的行为。

5. 医疗技术（禁止类技术、限制类技术）管理情况。

6. 医疗文书管理情况。

(三) 母婴保健技术服务机构监督。

1. 机构及人员资质情况。开展母婴保健技术服务、人类辅助生殖技术服务、设置人类精子库的机构执业资质和人员执业资格情况。

2. 法律法规执行情况。机构是否按照批准的业务范围和服务项目执业；人员是否按照批准的服务项目执业；开展人工终止妊娠手术是否进行登记查验；开展孕妇外周血胎儿游

离 DNA 产前筛查与诊断是否规范；开展人类辅助生殖技术是否查验身份证、结婚证；开展产前诊断、人类辅助生殖技术等服务是否符合相关要求；相关技术服务是否遵守知情同意的原则；出具医学证明文件和诊断报告是否符合相关规定；病历、记录、档案等医疗文书是否符合相关规定；是否设置禁止“两非”的警示标志；是否依法发布母婴保健技术服务广告。

3. 制度建立及实施情况。是否建立禁止胎儿性别鉴定的管理制度；是否建立人工终止妊娠登记查验制度；是否建立技术档案管理、转诊、追踪观察制度；是否建立孕产妇死亡、婴儿死亡以及新生儿出生缺陷报告制度；是否建立出生医学证明管理制度；是否存在出具虚假出生医学证明情况；是否具有保证技术服务安全和服务质量的其他管理制度；相关制度实施情况。

4. 规范应用人类辅助生殖技术专项检查。是否符合国家生育政策、伦理原则和基本标准；是否遵守临床、实验室等操作规范；是否存在非法采供精、非法采供卵、参与实施代孕、伪造或买卖出生医学证明、滥用性别鉴定技术等行为；是否存在无相应技术资质开展人类辅助生殖技术的行为。

三、结果报送要求

(一) 各单位要于 2024 年 11 月 15 日前完成本单位医疗卫生监督抽检信息报送工作，汇总数据以信息报告系统填报数据为准。

(二)各县(市、区)请于2024年6月15日、11月15日前将本辖区医疗卫生国家随机监督抽查工作阶段性工作总结和全年工作总结上报至市卫生健康综合行政执法队,市卫生健康综合行政执法队汇总、审核后报市卫健委。

(三)各单位要强化处理措施,对于违法行为,要依法予以行政处罚,对于违反政策要求但无行政处罚依据的,要下达监督意见书,同时向卫生健康行政部门报告,卫生健康行政部门要加强管理,责令限期整改,严重的按照《医疗卫生行业综合监管责任追究规定》追究责任。涉嫌违法犯罪线索及时移交相关部门;重大案件信息要及时向市卫生健康委报告。

联系人:杨晓光 张丽霞

电 话:2065546

邮 箱:wsjdy1@163.com

附表:1.2024年医疗机构随机监督抽查工作计划表

2.2024年医疗机构随机监督抽查汇总表

3.2024年医疗美容机构随机监督抽查工作
计划表

4.2024年医疗美容机构随机监督抽查汇总表

5.2024年母婴保健技术服务机构随机监督
抽查工作计划表

6.2024年母婴保健技术服务机构随机监督抽
查汇总表

附表 1

2024 年医疗机构监督检查工作计划表

序号	监督检查对象	抽检比例	检查内容	备注
1	医院（含中医院、妇幼保健院）	12%	1. 医疗机构资质（《医疗机构执业许可证》或诊所备案凭证、诊疗活动）管理情况。 2. 医疗卫生人员（医师、护士、医技人员执业资格、执业行为）管理情况。 3. 药品（麻醉药品、精神药品、抗菌药物）和医疗器械管理情况。 4. 医疗技术（禁止类技术、限制类技术、医疗美容、临床基因扩增）管理情况。 5. 医疗文书（处方、病历、医学证明文件等）管理情况。 6. 抽查重点病历情况（合理检查、合理用药、合理治疗、收费管理、医保基金使用等）。	根据各医疗机构业务开展情况， 检查内容可合理 缺项。
2	社区卫生服务机构			
3	卫生院			
4	村卫生室（所）	5%		
5	诊所			
	其他医疗机构		7. 生物医学研究（资质资格、登记备案、伦理审查等）管理情况。 8. 政策落实情况（公立医疗机构不得开设营利性药店，向出资人、举办者分配或者变相分配收益；公立医疗机构医用耗材“零差率”销售；公立医疗机构医务人员薪酬不得与药品、耗材、检查、化验等收入挂钩等）。	

附表 2

2024 年医疗机构监督检查汇总表

类别	单位	辖区 内 单 位 总 数	检 查 单 位 数	执 业 许 可 证 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	医 机 诊 活 动 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	医 师 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	外 国 医 师 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	香 港、澳 门 特 别 行 政 区 医 师 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	乡 村 医 生 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	护 士 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	医 技 人 员 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	抗 菌 药 物 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	医 疗 器 械 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	禁 止 临 床 应 用 技 术 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	限 制 临 床 应 用 技 术 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	医 美 美 容 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	生 物 学 研 究 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	医 学 证 明 文 件 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	处 方 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	病 历 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	医 学 证 明 文 件 管 理 不 符 合 要 求 单 位 数	公 立 医 疗 机 构 加 价 销 售 医 用 耗 材 单 位 数	公 立 医 疗 机 构 开 设 营 利 性 药 店 单 位 数	查 处 案 件 数	吊 销 《 医 疗 机 构 执 业 许 可 证 》 单 位 数	吊 销 《 吊 销 诊 疗 科 目 单 位 数	行 政 处 罚 情 况
医院(含中医院、妇幼保健院)																											
社区卫生服务机构																											
卫生院																											
村卫生室(所)																											
诊所																											
其他医疗机构																											
合计																											

附表 3

2024 年医疗美容机构监督检查工作计划表

序号	监督检查对象	抽检比例	检查内容		备注
			检查项目	备注	
1	医疗美容机构	50%	1. 医疗美容机构资质管理情况。是否取得《医疗机构执业许可证》或诊所备案凭证；是否进行医疗美容诊疗科目登记；是否按照备案的医疗美容项目级别开展医疗美容服务。 2. 执业人员管理情况。执业人员是否取得资质并完成执业注册，执业人员是否满足工作要求；是否存在执业医师超执业范围或在非注册的地点开展诊疗活动的情况。		根据各机构业务开展情况，检查内容可合理缺项。
2	内设医疗美容科室的医疗机构	20%	3. 药品、医疗器械管理情况。在使用环节是否存在违法违规行为，包括使用不符合法定要求的药品、医疗器械，超出适应症范围使用药品、医疗器械等。 4. 医疗美容广告发布管理情况。是否存在未经批准或篡改《医疗广告审查证明》内容发布医疗美容广告的行为。 5. 医疗技术（禁止类技术、限制类技术）管理情况。 6. 医疗文书管理情况。		

附表 4

2024 年医疗美容机构监督检查汇总表

单位类别	辖区内在机构总数	检查机构数	不合格情况		行政处罚情况			
			医疗美容机构执业资质管理不符合要求机构数	未备案医容医美项目开展服务机构数	查处案件数	罚款金额(万元)	吊销执业机构许可证数	吊销营业执照数
医疗美容机构								
内设医疗美容科室的医疗机构								
合计								

附表 5

2024 年母婴保健技术服务机构随机监督抽查工作计划表

序号	监督检查对象	抽检比例	检查内容	备注
1	妇幼保健机构	不低于 50%	<p>1. 机构及人员资质情况。开展母婴保健技术服务、人类辅助生殖技术服务、设置人类精子库的机构执业资质和人员执业资格情况。</p> <p>2. 法律法规执行情况。机构是否按照批准的业务范围和服务项目执业；人员是否按照批准的服务项目执业；开展人工终止妊娠手术是否进行登记查验；开展孕妇外周血胎儿游离 DNA 产前筛查与诊断是否规范；开展人类辅助生殖技术是否查验身份证、结婚证；开展产前诊断、人类辅助生殖技术等服务是否符合相关要求；相关技术服务是否遵守知情同意的原则；出具医学证明文件和诊断报告是否符合相关规定；病历、记录、档案等医疗文书是否符合相关规定；是否设置禁止“两非”的警示标志；是否依法发布母婴保健技术服务广告。</p> <p>3. 制度建立及实施情况。是否建立禁止胎儿性别鉴定的管理制度；是否建立人工终止妊娠登记查验制度；是否建立技术档案管理、转诊、追踪观察制度；是否建立孕产妇死亡、婴儿死亡以及新生儿出生缺陷报告制度；是否建立出生医学证明管理制度；是否存在出具虚假出生医学证明情况；是否有保证技术服务安全和服务质量的其他管理制度；相关制度实施情况。</p> <p>4. 规范应用人类辅助生殖技术专项检查。是否符合国家生育政策、伦理原则和基本标准；是否遵守临床、实验室等操作规范；是否存在非法采供精、非法采供卵、参与实施代孕、伪造或买卖出生医学证明、滥用性别鉴定技术等行为；是否存在无相应技术资质开展人类辅助生殖技术的行为。</p>	
2	其他医疗、保健机构	不低于 50%		

附表 6

2024 年母婴保健技术服务机构随机监督抽查总表

机构及人员资质情况		法律法规执行情况		制度建立情况		行政处罚情况	
不合格情况							
机构执业资质管理不符合要求单位数	人员未按照批准的服务项目执业单位数	人员资格管理不符合要求单位数	机构未按照批准的业务范围和服务项目执业单位数	未按要求开展人工终止妊娠术进行登记查验单位数	未按要求开展人类辅助生殖技术等服务单位数	未按要求开展人类辅助生殖技术查验身份证、结婚证、婚单位数	未按要求开展前产诊、类人断、类人辅助生殖技术等服务单位数
检查单位数	辖区内在单位总数	单位类别	妇幼保健机构	其他医疗、保健机构	合计		
吊销执业机构许可证单位数	罚款金额(万元)	查处案件数	不具有保证技术服务安全和服务质量的其他管理制度单位数	未建立出生医学证明管理制度单位数	未建立孕产妇死亡、婴儿死亡以及新生儿初生缺陷报告制度单位数	未建立人终端妊娠登记查验制度单位数	未建立全托档案管理、转诊、追踪观察制度单位数
吊销人资质证书单位数	吊销人资质证书数						

附件 6

2024 年血液随机监督抽查计划

一、监督检查对象

抽查辖区采供血机构、医疗机构，抽取比例见附表。

二、监督检查内容

1. 一般血站（血液中心、中心血站、中心血库）。检查执业资质情况、血源管理情况、血液检测情况、包装储存与运输情况、检查医疗废物处理情况等。
2. 单采血浆站。检查单采血浆站执业资质情况、献血浆者管理情况、检测与采集情况、血浆储存与供应情况、医疗废物处理情况等。
3. 临床用血（用血来源、管理组织和制度，血液出入库，临床输血）等。

三、结果报送要求

各单位要于 2024 年 11 月 15 日前完成血液国家监督抽检信息报送工作，汇总数据以信息报告系统填报数据为准。

附表：1. 2024 年血液随机监督抽查工作计划表

2. 2024 年血液随机监督抽查汇总表

附表 1

2024 年血液随机监督检查工作计划表

序号	监督检查对象	抽检比例	检查内容	备注
1	一般血站	100%	<p>1. 资质管理：按照许可范围开展工作；从业人员取得相关岗位执业资格或者执业注册而从事血液安全工作；使用符合国家规定的耗材。</p> <p>2. 血源管理：按规定对献血者、献血浆者进行身份核实、健康征询和体检；按要求检测新浆员和间隔 180 天的浆员的血浆（血液）；未超量、频繁采集血液（血浆）；未采集冒名顶替者、健康检查不合格者血液（血浆）。</p> <p>3. 血液检测：血液（血浆）检测项目齐全；按规定保存血液标本；按规定保存工作记录；对检测不合格或者报废的血液（血浆），按有关规定处理；按规定制备全血及成分血。</p> <p>4. 包装储存运输：包装、储存、运输符合国家规定的卫生标准和要求。</p> <p>5. 其它：非法采集、供应、倒卖血液、血浆，无不符相关文件要求的情况。</p> <p>6. 特殊血站管理：按规定依法执业；按规范科学宣传、规范处理医疗废物；按要求采集制备脐带血、开展核酸检测。</p> <p>7. 临床用血（用血来源、管理制度，血液出入库，临床输血）管理情况。</p>	<p>根据各机构业务开展情况，检查内容可合理缺项。</p> <p>在国家卫生健康监督信息平台录入结果</p>
2	单采血浆站	100%		
3	医院（含中医院）	6%		

附表 2

2024 年国家随机监督抽查汇总表

单位类别	辖区内在册医疗机构总数	不合格情况										行政处罚情况	
		资质管理	血源管理	血液检测	包裝储存运输	其他	特殊血站管理	临床用血管理	临床输血管理不符合要求的单位数	用血管理制度和组织不符合要求的单位数	临床用血管理不符合要求的单位数	案件查处数	罚没款金额(万元)
一般血站													
特殊血站													
单采血浆站													
医院(含中医院)													
合计													

