

淮安市卫生健康委员会办公室文件

淮卫办发〔2024〕22号

关于印发2024年淮安市卫生健康 随机监督抽查实施方案的通知

各县（区）卫生健康委，淮安经济技术开发区、工业园区、生态文旅区社会事业局（综合服务局），市疾控中心、卫生监督所、园区卫健中心：

为进一步落实“双随机、一公开”监管工作要求，根据省卫生健康委《关于印发2024年江苏省卫生健康随机监督抽查实施方案的通知》（苏卫办监督〔2024〕2号）要求，我委组织制定了《2024年淮安市卫生健康随机监督抽查实施方案》，现予以印发，请结合工作实际，认真贯彻落实。

淮安市卫生健康委员会办公室

2024年5月8日

（此件公开发布）



2024年淮安市卫生健康随机监督抽查 实施方案

为进一步加强我市卫生健康监督执法工作，根据省卫生健康委《关于印发2024年江苏省卫生健康随机监督抽查实施方案的通知》（苏卫办监督〔2024〕2号），结合市“双随机、一公开”监管联席会议办公室《关于印发淮安市2024年度“双随机、一公开”监管计划的通知》要求，制定本方案。

一、工作目标

健全“双随机、一公开”基本监管手段，建立以信用监管为基础、重点监管为补充的新型监管机制，合理确定随机抽查的比例和频次，充分科学利用现有执法资源，深化监管创新，提升监督执法效能。

二、工作任务

（一）根据相关法律法规，对学校、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、餐具饮具集中消毒服务单位、用人单位、职业卫生和放射卫生技术服务机构、放射诊疗机构、职业健康检查机构、职业病诊断机构、消毒产品生产企业和经营单位、医疗机构、医疗美容机构、采供血机构、疾病预防控制机构、母婴保健技术服务机构等单位开展卫生健康监督检查和抽检。

（二）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）全面完成对辖区内设计日供水100m³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。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。检查辖区建立完善省级涉水产品卫生许可信息平台情况，及时公布省级涉水产品卫生许可批件目录和批准文件内容。

（四）医疗卫生机构传染病防治随机监督检查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。

（五）消毒产品随机监督检查要与消毒产品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。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，加大市际、县际间联合查处力度，涉嫌犯罪的及时移交公安机关。

（六）强化医疗机构（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，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。

（七）推进落实《健康中国行动（2019-2030年）》控烟行动，强化对医疗卫生机构控烟工作的监督，持续巩固无烟医疗卫生机构建设成果。

（八）对2023年淮安市随机监督检查被行政处罚的单位整改落实情况开展“回头看”检查。

抽查计划详见附件1—5，12—16，21—25。

三、时间安排

（一）2024年4月，由省卫生监督所统一抽取并下达国家随机监督检查执法检查对象名单和检查人员名单。

（二）2024年4-11月，各县区开展监督检查和抽检工作。

（三）2024年6月10日前，各县区将饮用水、职业卫生、放射卫生、医疗卫生、医疗卫生机构控烟随机监督检查工作阶段性工作总结分别报送市卫生监督所相关专业联系人。

（四）2024年8月31日前，各县区完成游泳场所的监督检查工作和数据填报工作。

（五）2024年11月10日前，各县区将饮用水、职业卫生、放射卫生、医疗卫生机构控烟、医疗卫生机构传染病防治、消毒产品和医疗卫生随机监督检查工作全年工作总结分别报送市卫生监督所相关专业联系人。

(六) 2024年11月30日前, 各县区完成年度随机监督抽查任务和数据填报工作。

(七) 2024年12月5日前, 市卫生监督所向我委报送全年随机监督抽查工作总结。

四、工作要求

(一) 完善检查对象和执法检查人员名录库。

各县区要根据实际情况在国家卫生健康监督信息报告系统及时更新执法检查对象名录库和执法检查人员名录库, 如合并底档信息、清理过期未关闭的底档信息、补充完善各专业被监督单位建档工作、补充录入检查对象的统一社会信用代码、更新执法检查人员信息等。县区卫生监督机构参与一线监督执法的卫生监督员原则上不低于本机构人员总数的70%。

(二) 抽取与下达任务清单。

2024年国家随机监督抽查任务已统一抽取、匹配检查人员, 并通过省卫生监督综合管理信息系统下达任务清单。各县区应根据实际情况, 结合医疗卫生信用体系建设差异化监管, 各等级抽查比例满足A级5%、B级10%、C级20%、D级60%、E级100%, 对公共场所、生活饮用水、涉水产品、医疗卫生机构传染病防治、消毒产品、医疗卫生等专业随机监督抽查任务自行补充抽取, 满足总体抽查比例达20%; 各县区根据辖区职业病防治重点行业、重点地区、重点职业病实际或职业卫生分类监督执法试点工作情况自行抽取职业卫生用人单位, 满足抽查比例达2.5%, 在监督检查过程中, 对有关职业卫生、放射卫生技术服务机构提供的技

术服务进行延伸检查。

各县区要积极争取地方财政资金支持，保障随机监督抽查工作经费。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，疾控机构应在一个月内完成检测并出具检测报告。市本级随机监督抽查任务的检测由市疾控中心承担。不具备相应检测能力的，可协调省疾控中心协助开展，或由第三方检测机构承担。

行使镇（街道）相对集中行政处罚权的县区，要按照卫生健康法律法规的规定继续履行相关监管职责，各县区要加强统筹协调，完成好辖区内随机监督抽查工作。

各地要主动与市场监管等部门对接，积极完成医疗美容行业、非医疗放射工作单位机构、餐具饮具集中消毒服务单位等 3 项跨部门联合任务，同时配合好其他部门发起的歌舞娱乐场所、游泳场所、药物临床试验机构、医疗器械临床试验机构等 4 项跨部门联合任务的完成。

（三）认真组织开展随机监督抽查工作。

各县区要根据本方案要求，结合本地实际，坚持问题导向，认真组织实施。一是加强业务培训，提高执法检查人员发现问题的能力；通过手持执法终端、全过程执法记录设备等，提高行政执法效率、增强执法公正性；充分运用智能图像分析、大数据比对等智慧监管手段进行精准监管。二是强化指导督促和检查，确保随机监督抽查工作顺利开展。三是强化随机监督抽查结果运用，将其纳入日常管理措施，与信用评价、评审、绩效评价等工

作相衔接。

各县区要做好随机监督抽查任务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。同时做好专项检查任务与随机监督检查任务有机整合，对同一检查对象，要在兼顾各专业需求的基础上争取一次性完成检查事项，避免对同一检查对象多次检查，造成不必要的干扰。

（四）严肃查处违法行为。

各县区在抽查过程中发现违法行为符合立案条件的，要坚决立案查处，维护随机监督抽查的严肃性。对监督检查中发现属于其他辖区或其他部门职责的突出问题，要及时通报情况并移交线索，加大综合监管力度；涉嫌犯罪的及时移交公安机关。重大案件信息要及时向市卫生健康委报告。

（五）及时公开和上报抽查结果。

各县区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当地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。

各县区要切实加强对上报数据信息的审核，按照抽查工作计划表要求，通过省卫生监督综合管理系统填报数据信息，保证数据信息项目齐全、质量可靠。目前尚不能通过监督信息报告卡上报的数据信息（附件6—11，17—20，26），需以填报汇总表方式上报至相关专业联系人。所有任务完成情况以系统填报数据为准，不需另外报送纸质报表。

市卫生健康委将适时对各地随机监督检查工作情况调研，执行中如有问题请及时联系。

联系人：

市卫生健康委	谭雪晴	0517-80831638
市卫生监督所	夏天	0517-80690895（综合）
	刘源	0517-80690896（学校）
	都银燕	0517-80690901（公共场所）
	张永斌	0517-80690908（医疗卫生机构控烟）
	郑惠	0517-80690901（生活饮用水）
	王延安	0517-80690898（涉水产品）
	许广利	0517-80690905（餐消）
	薄苏林	0517-80690902（放射）
	刘为国	0517-80690903（职业卫生用人单位）
	徐士军	0517-80690902（职业健康）
	范文林	0517-80690905（传染病防治）
	刘涤瑕	0517-80690906（消毒产品）
	黄永伟	0517-80690907（医疗）
	范文林	0517-80690905（血液安全）
	梁云	0517-80690920（母婴保健）

附件：1. 2024年学校卫生市级随机监督检查计划表
2. 2024年公共场所卫生市级随机监督检查计划表

3. 2024年餐具饮具集中消毒服务单位市级随机监督抽查计划表
4. 2024年生活饮用水卫生市级随机监督抽查计划表
5. 2024年涉水产品市级随机监督抽查计划表
6. 2024年供水单位卫生市级随机监督抽查信息汇总表
7. 2024年农村集中式供水市级随机监督抽查信息汇总表
8. 2024年供水单位水质市级随机监督抽查信息汇总表
9. 2024年二次供水卫生管理市级随机监督抽查信息汇总表
10. 2024年省级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市级随机监督抽查信息汇总表
12. 2024年用人单位职业卫生市级随机监督抽查计划表
13. 2024年职业卫生和放射卫生技术服务机构市级随机监督抽查计划表
14. 2024年放射诊疗、职业健康检查、职业病诊断机构市级随机监督抽查计划表
15. 2024年医疗卫生机构传染病防治市级随机监督抽查计划表
16. 2024年消毒产品市级随机监督抽查计划表
17. 2024年消毒产品市级随机监督抽查案件查处汇总表
18. 2024年抗（抑）菌制剂生产企业市级随机监督抽查案件查处汇总表
19. 2024年抗（抑）菌制剂膏、霜剂型市级随机监督抽查案件查处汇总表
20. 2024年抗（抑）菌制剂膏、霜剂型违法添加禁用物

质产品清单

21. 2024 年医疗机构市级随机监督抽查计划表
22. 2024 年医疗美容机构市级随机监督抽查计划表
23. 2024 年母婴保健技术服务机构市级随机监督抽查计划表
24. 2024 年血液市级随机监督抽查计划表
25. 2024 年医疗卫生机构控烟市级随机监督抽查计划表
26. 2024 年医疗卫生机构控烟市级随机监督抽查信息表

附件 1

2024 年学校卫生市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查范围和比例	检查内容	检测项目	检查层级
中小学校及高校	辖区学校总数的 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。学校提供的学习用品达标情况^(c)，包括教室灯具^(d)、考试试卷^(e)等情况。</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、按规定实施学生健康体检、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。^(g)</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施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>	市县级

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.指达到《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 荧光亮度、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。

附件 2

2024 年公共场所卫生市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查范围和比例	检查内容	检测项目	检查层级	
游泳场所	辖区全部人工游泳场所(含学校内游泳场所) ^(a)	1.设置卫生管理部门或人员情况; 2.建立卫生管理档案情况; 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; 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情况; 10.生活美容场所违法开展医疗美容情况。	1. 游泳池水浑浊度、pH、游离性余氯 ^(d) 、化合性余氯 ^(d) 、臭氧 ^(d) 、氧化还原电位 ^(d) 、氰尿酸 ^(d) 、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 ^(e)	市 县 级
住宿场所	辖区总数 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	辖区总数 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	辖区总数 20% ^(a) (其中 8%为国抽任务,各地应结合量化分级卫生等级自行补抽 12%)		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	全部候车(机、船)室。省内营业面积 2000m ² 以上商场(超市)60 户,影剧院 40 户,游艺厅、歌舞厅、音乐厅、博物馆、展览馆共 80 户,数量不足的全部检查。 ^(a)		室内空气中 CO ₂ 、CO、PM ₁₀ 、甲醛、苯、甲苯、二甲苯 ^(e)		

监督检查对象	抽查范围和比例	检查内容	检测项目	检查层级
集中空调	辖区已抽取公共场所中使用集中空调通风系统的全部检查；其中全省抽取 100 户进行检测，数量不足的全部检测。	1.建立集中空调通风系统卫生档案 ^(b) ； 2.建立预防空气传播性疾病应急预案情况 ^(b) ； 3.开展集中空调通风系统卫生检测或卫生学评价情况 ^(c) ； 4.开展集中空调通风系统清洗消毒情况。	1.冷却水中嗜肺军团菌 ^(f) 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 ^(g) 3.风管内表面积尘量、细菌总数、真菌总数 ^(g)	

a.游泳场所按国家抽查任务的 100%进行检测，住宿场所、沐浴场所、其他公共场所按国家抽查任务的 50%进行检测，美容美发场所按国家抽查任务的 8%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.使用非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。

附件 3

2024 年餐具饮具集中消毒服务单位市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检测项目	检查层级
餐具饮具集中消毒服务单位	辖区总数 20%, 全省至少 20 户, 不足 20 户的全部抽查	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生活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) 。	----	市县级
出厂餐饮具	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	1. 出厂餐饮具随附消毒合格证明情况; 2. 出厂餐饮具按规定在独立包装上标注相关内容情况 ^(f) 。	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)进行合规判定。
- c. 用水由持有有效卫生许可证供水单位供应的, 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卫生安全产品应提供相应卫生许可批件, 判定合规情况。
- 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。

附件 4

2024 年生活饮用水卫生市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查范围和数量	检查内容	检测项目	检查层级
城市集中式供水 ^(a)	辖区城市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	市县级
农村集中式供水 ^(b)	辖区农村全部设计日供水 1000m ³ 及以上水厂	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。	---	
	辖区每个乡镇抽查 10%的设计日供水 100m ³ 及以上小型集中式供水 ^(c)	饮用水卫生安全巡查服务开展情况。		
二次供水	每个县（区）、县级市抽查 30%在用集中式供水的乡镇 ^(c)	1.饮用水卫生安全巡查服务开展情况； 2.供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。

附件 5

2024 年涉水产品市级随机监督抽查计划表

产品类别	抽查范围和数量	检查内容	检测项目 ^(a)	检查层级
输配水设备 水处理材料 化学处理剂	辖区内 20% 的生产企业 ^(b) , 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. 产品卫生许可批件、标签、说明书。	产品卫生安全性检测	市县级
	每个设区市抽取城市、乡镇实体经营单位各 1 个 ^(b)	1. 标签、说明书; 2. 产品卫生许可批件。		市级
水质处理器	辖区内 30% 的生产企业, 每个企业抽查 1-2 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. 产品卫生许可批件、标签、说明书。		市县级
	每个设区市抽取城市、乡镇实体经营单位各 1 个 ^(b)	1. 标签、说明书; 2. 产品卫生许可批件。	市级	
	每个设区市抽取 4 个在主要网络平台从事经销活动的网店, 不足的全部抽查, 检查网店所有产品	产品卫生许可批件。	---	市级
现制现售饮用水自动售水机	每个设区市抽取 1 个经营单位 ^(b) , 每个单位抽查 1-3 个应用现场	产品卫生许可批件。	出水水质菌落总数、总大肠菌群、色度、浑浊度、臭和味、肉眼可见物、pH、耗氧量等	市级

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调查资料等信息基础上自行制定清单并实施双随机抽查。

附件 6

2024 年供水单位卫生市级随机监督检查信息汇总表

_____ 县区

辖区内城市集中式供水		辖区内二次供水		辖区内农村设计日供水 1000m ³ 及以上集中式供水		辖区内农村设计日供水 100m ³ 及以上小型集中式供水	
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。

附件 7

2024 年农村集中式供水市级随机监督检查信息汇总表

_____ 县区

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乡镇数	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)	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。

附件 8

2024 年供水单位水质市级随机监督检查信息汇总表

_____ 县区

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	检测 单位 数	合格 单位 数	检测 单位 数	合格 单位 数	检测 单位 数	合格 单位 数	检测 单位 数	合格 单位 数	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。

附件 9

2024 年二次供水卫生管理市级随机监督检查信息汇总表

_____ 县区

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			

附件 10

2024 年省级涉水产品卫生许可信息平台 and 监督档案情况汇总表

_____ (盖章)

辖区内省级涉水产品卫生许可信息平台			辖区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可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。

附件 11

2024 年涉水产品经营单位市级随机监督检查信息汇总表

_____ 县区

单位类别	辖区内 单位数	检查 单位数	单位 合格数 ^(a)	检查 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 单位	—						—	—			
乡镇实体经销 单位	—						—	—			
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。

附件 12

2024 年用人单位职业卫生市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查数量	重点检查内容		检查层级
用人单位	淮南市共 210 家（各地根据辖区职业病防治重点行业、重点地区、重点职业病等实际情况确定抽查对象，开展分类监督执法试点地区可结合职业病危害综合风险分类结果加大对丙类用人单位的抽查）	1.职业病防治管理组织和措施	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。	市县级
		2.职业卫生培训	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。	
		3.建设项目职业病防护设施“三同时”	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。	
		*4.职业病危害项目申报	是否如实、及时开展工作场所职业病危害项目申报。	
		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。	
		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。

附件 13

2024 年职业卫生和放射卫生技术服务机构市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	重点检查内容		检查层级
职业卫生和放射卫生技术服务机构	辖区内注册的 职业卫生和放射卫生技术服务机构的 60%	1.资质证书	1.是否未取得职业卫生或放射卫生技术服务资质认可擅自从事职业卫生检测、评价技术服务； 2.是否有涂改、倒卖、出租、出借职业卫生技术服务机构资质证书，或者以其他形式非法转让职业卫生技术服务机构资质证书情形。	市县级
		2.业务范围及出具证明	1.是否超出资质认可范围从事职业卫生或放射卫生技术服务； 2.是否出具虚假的职业卫生或放射卫生技术报告或其他虚假证明文件。	
		3.技术服务相关工作要 求	1.是否按照法律法规和标准规范的要求开展现场调查、职业病危害因素识别、现场采样、现场检测、样品管理、实验室分析、数据处理及应用、危害程度评价、防护措施及其效果评价、技术报告编制等职业卫生或放射卫生技术服务活动； 2.是否存在具备自行检测条件而委托其他机构检测的情形，是否存在委托检测的机构不具备技术服务机构资质和相应检测能力的情形，是否存在委托其他机构实施样品现场采集和检测结果分析及应用等工作的情形； 3.是否以书面形式与用人单位明确技术服务内容、范围以及双方的责任； 4.是否转包职业卫生或放射卫生技术服务项目； 5.是否擅自更改、简化技术服务程序和相关内容； 6.是否按规定在网上公开职业卫生或放射卫生技术报告相关信息； 7.是否按规定向卫生健康主管部门报送职业卫生或放射卫生技术服务相关信息。	
		4.专业技术 人员管理	1.是否使用非本机构专业技术人员从事职业卫生或放射卫生技术服务活动； 2.是否安排未达到技术评审考核评估要求的专业技术人员参与职业卫生或放射卫生技术服务； 3.是否在职业卫生或放射卫生技术报告或者有关原始记录上代替他人签字； 4.是否未参与相应技术服务事项而在技术报告或者有关原始记录上签字。	

附件 14

2024 年放射诊疗、职业健康检查、职业病诊断机构市级监督抽查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检查层级
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；10.核医学诊疗管理情况；11.放射性同位素管理情况；12.放射治疗管理情况。	市县级
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、职业病的告知、通知、报告是否符合相关要求。	市县级
职业病诊断机构	50%		市级

附件 15

2024 年医疗卫生机构传染病防治市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检查层级
二级以上医院	30%(其中 15%为国抽任务,各地自行补抽 15%)	1.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。 2.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。 3.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。 4.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)、血液透析和消毒供应中心为检查重点,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。 5.医疗废物处置。医疗废物实行分类收集情况;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。 6.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。	市县级
一级医院	10%(其中 5%为国抽任务,各地自行补抽 5%)		
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%(其中 2%为国抽任务,各地自行补抽 18%)		
采供血机构	40%(其中 20%为国抽任务,各地自行补抽 20%)		
疾病预防控制机构	40%(其中 20%为国抽任务,各地自行补抽 20%)		

注:各地在补充抽取时,上一年度医疗卫生机构传染病防治分类监督综合评价为重点监督的单位必须抽取。

2024 年消毒产品市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	抽检产品	检查/检验项目	检验/判定依据	检查层级
第一类消毒产品生产企业	15%	消毒剂 灭菌剂 (重点检查灭菌剂)	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)、一项抗力最强微生物实验室杀灭试验及稳定性试验	《消毒技术规范》《消毒产品标签说明书通用要求》(GB38598-2020)、《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	市县级
		消毒器械	主要杀菌因子强度检测(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通用要求》(GB38598-2020)、《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	
		灭菌器械	实验室灭菌试验检测,其中压力蒸汽灭菌器、环氧乙烷灭菌器、过氧化氢气体等离子体低温灭菌器用生物指示物进行灭菌效果检测	《消毒技术规范》《消毒产品标签说明书通用要求》(GB38598-2020)、《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	
		生物指示物	含菌量检验	《消毒技术规范》《消毒产品标签说明书通用要求》(GB38598-2020)、《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)、《卫生部消毒产品检验规定》、GB18282《医疗保健产品灭菌化学指示物》及产品企业标准	

监督检查对象	抽查比例	抽检产品		检查/检验项目	检验/判定依据	检查层级
			灭菌效果化学指示物	按照说明书的灭菌周期进行变色性能检测	《消毒技术规范》《消毒产品标签说明书通用要求》（GB38598-2020）、《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）、《卫生部消毒产品检验规定》、GB18282《医疗保健产品灭菌化学指示物》及产品企业标准	
抗(抑)菌剂以外的第二类消毒产品生产企业	15%	每个设区市抽查数量≥5个,送检数量≥1个	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通用要求》(GB38598-2020)、《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	
			空气消毒器、紫外线杀菌灯、食具消毒柜、产生化学	空气消毒器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菌因子强度检测(不能进行此项检测的做大		

监督检查对象	抽查比例	抽检产品	检查/检验项目	检验/判定依据	检查层级
		因子的其他消毒器械和中、低水平消毒器械	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菌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）	卫生标准及产品企业标准	
		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	变色性能检验	《消毒技术规范》《消毒产品标签说明书通用要求》（GB38598-2020）、《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	
抗（抑）	100%	每家	抗（抑）	禁用物质丙酸氯倍他索、硝酸咪	《消毒产品标签说明书通用要求》（GB38598-2020）

监督检查对象	抽查比例	抽检产品		检查/检验项目	检验/判定依据	检查层级
菌制剂生产企业		膏、霜制剂生产企业送检数量≥1个	菌制剂膏、霜剂型	康唑检验	《消毒产品标签说明书管理规范》《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《消毒剂与抗菌剂中抗真菌药物检测方法与评价要求》进行检验。	
第三类消毒产品生产企业	10%	每个设区市抽查数量≥5个，送检总数≥2个	排泄物卫生用品（重点检查成人排泄物卫生用品）	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》《消毒产品标签说明书通用要求》（GB38598-2020）	
			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》《消毒产品标签说明书通用要求》（GB38598-2020）	
医药公司、零售药店、母婴用品店、商铺和互联网销售平台	每个设区市自行抽取至少20家	每个设区市抽检产品≥5个	抗（抑）菌膏霜剂为主	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。	《消毒产品标签说明书通用要求》（GB38598-2020）《消毒产品标签说明书管理规范》《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	市县级

监督检查对象	抽查比例	抽检产品		检查/检验项目	检验/判定依据	检查层级
等线上 线下经 营单位						

注：除经营单位外，各地应自行补充抽取上一年度消毒产品生产企业分类监督综合评价为重点监督的企业。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。

附件 17

2024 年消毒产品市级随机监督检查案件查处汇总表

_____ 县区

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
第一类产品														
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：

附件 18

2024 年抗（抑）菌制剂生产企业市级随机监督检查案件查处汇总表

_____ 县区

辖区企业数	检查企业数	存在违法行为企业数	卫生许可证不符合要求企业数	生产条件、过程不符合要求企业数	立案数	行政处罚企业数					曝光违法单位数
						吊销许可证	警告	罚款	罚款(万元)	其他	

填表单位（盖章）：

填表人：

联系电话：

填表日期：

附件 19

2024 年抗（抑）菌制剂膏、霜剂型市级随机监督检查案件查处汇总表

_____ 县区

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	违法违规宣传疗效产品数	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)	其他	

填表单位（盖章）：

填表人：

联系电话：

填表日期：

附件 20

2024 年抗（抑）菌制剂膏、霜剂型违法添加禁用物质产品清单

_____ 县区

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 21

2024 年医疗机构市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检查层级
医院（含中医院、妇幼保健院）	20%（其中 12%为国抽任务，各地自行补抽 8%）	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）。	市县级
社区卫生服务机构	21%（其中 5%为国抽任务，各地自行补抽 16%）		
卫生院	5%		
村卫生室（所）	5%		
诊所	25%（其中 5%为国抽任务，各地自行补抽 20%）		
其他医疗机构	5%		

备注：根据各医疗机构业务开展情况，检查内容可合理缺项。

附件 22

2024 年医疗美容机构市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检查层级
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。 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。	市县级
内设医疗美容科室的医疗机构	20%		

备注：根据各机构业务开展情况，检查内容可合理缺项。

附件 23

2024 年母婴保健技术服务机构市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检查层级
妇幼保健机构	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>	市县级
其他医疗、保健机构	50%	<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。</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>	

备注：根据各机构业务开展情况，检查内容可合理缺项。

附件 24

2024 年血液市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检查层级
一般血站	50%	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。 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（浆）；未采集冒名顶替者、健康检查不合格者血液（血浆）。 3.血液检测：血液（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（浆），按有关规定处理；按规定制备全血及成分血。 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。 5.其它：未非法采集、供应、倒卖血液、血浆，无不符合相关文件要求的情况。 6.特殊血站管理：按规定依法执业；按规定科学宣传、规范处理医疗废物；按要求采集制备脐带血、开展核酸检测。 7.临床用血（用血来源、管理组织和制度，血液出入库，临床输血）管理情况。	市县级
特殊血站	100%		
单采血浆站	100%		
医院（含中医院）	6%		

备注：根据各机构业务开展情况，检查内容可合理缺项。

附件 25

2024 年医疗卫生机构控烟市级随机监督检查计划表

监督检查对象	抽查比例	检查内容	检查层级
医院（含中医院、妇幼保健院）	12%	1.控烟制度建立情况； 2.医疗机构内禁止吸烟措施实行情况； 3.医疗机构内吸烟区设置情况； 4.开展控烟培训和宣传情况； 5.对吸烟者进行劝阻情况。	市县级
社区卫生服务机构	5%		
卫生院			

附件 26

2024 年医疗卫生机构控烟市级随机监督检查信息表

_____ 县区

序号	单位名称	单位属性				检查不符合要求项目 ^(a)												检查内容全部符合要求	下达监督意见书	责令改正	行政处罚情况					
		妇幼保健 院、儿 童医 院	三级 医疗 机构	二级 医疗 机构	一级 医疗 机构	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)	(12)				是否立案		处罚程序 ^(b)		处罚金额	
						单位	个人	单位	个人	单位	个人															
1																										
...																										

注：是的项目“√”。

a.(1)建立控烟管理制度(2)在医疗卫生机构醒目位置设置禁止吸烟的标志或警句(3)对医护人员进行控烟知识的培训(4)未在禁止吸烟的室内场所设置烟具(5)设置室外吸烟区(6)室外吸烟区设置有明显标识(7)室外吸烟区未位于行人必经通道上(8)未设置自动售烟机(9)有吸烟危害健康的宣传(10)配备控烟劝阻员(11)监督检查过程中未发现禁止吸烟区域有人吸烟(12)在禁止吸烟区域内未发现烟蒂。

b.填写序号(1)简易程序(2)普通程序。