

## 附件 4

# 2025 年石狮市消毒产品随机监督抽查计划

## 一、监督检查对象

(一) 生产企业。国家随机监督抽查到的第一类消毒产品生产企业；国家随机监督抽查到的除抗(抑)菌制剂生产企业以外的第二类消毒产品生产企业；100%的抗(抑)菌制剂生产企业；国家随机监督抽查到的第三类消毒产品生产企业，重点检查卫生巾生产企业。同时生产第一类和第二类消毒产品的生产企业，按照生产第一类消毒产品的生产企业抽取。其中对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单位的100%检查。

(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，不少于10家。

## 二、产品抽检

产品抽检类别及检测项目详见附表1。要求如下。

**第一类消毒产品：**国家随机监督抽查到的生产企业抽取2个产品进行检验，重点抽检戊二醛等灭菌剂（如产品总数不足任务数量的，则被抽取到的生产企业的全部产品进行检验）。

**第二类消毒产品：**

1.抗（抑）菌剂产品。抽取辖区生产企业各不少于1个产品进行检验，抽取辖区内经营使用单位不少于2个产品进行检验。所抽产品的生产企业或责任单位应为福建省内的，样品要求为每个样品（同一规格、同一型号）数量 $\geq 10$ 个包装，样品总量 $\geq 100g$ ，并附产品说明书、标签标识和原包装。重点检测非法添加禁用物质盐酸萘替芬、克霉唑、丙酸氯倍他索、硝酸咪康唑（不仅限于上述4种）等，具体检测项目由省疾控局确定后指定或委托有关检验机构负责检测。抽取本省份企业生产的产品，重点在医药公司、零售药店、母婴店、商场超市、婴幼儿洗浴及游泳场所、医院等经营使用单位采样，同时检查产品名称、标签、说明书、包装等是否规范，是否存在违法违规宣传疗效的情况。

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2个产品进行检验，重点抽检邻苯二甲醛、过氧化氢和过氧乙酸消毒剂（如产品总数不足2个，则以实际数量为准）等。

第三类消毒产品：抽取辖区生产企业生产或经营使用单位（含网店）各不少于2个产品进行检验，重点抽检妇女经期卫生用品、儿童排泄物卫生用品。

今年国家任务与省级已布置开展的抽查抽检任务（卫生巾、纸尿裤）重叠的部分，可按要求填报数据，现场审查和

检测不再重复进行，如生产企业分类监督综合评价未完成的，应及时补齐。

### 三、工作要求

（一）要高度重视消毒产品国家随机监督抽查工作，结合我市实际制订本辖区工作实施方案并按计划、分步骤组织实施。消毒产品国家随机监督抽查工作要与消毒产品生产企业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。在开展抽查前应当更新监督对象与监督人员库。现场检查采取要坚持问题导向，一是核查抗（抑）菌制剂生产企业卫生许可规范情况、已备案抗（抑）菌制剂卫生安全评价报告合规情况、抗（抑）菌膏、霜剂是否非法添加激素等禁用物质情况；二是核查卫生巾生产企业卫生许可规范情况、原材料及标签说明书合规情况、产品出厂检验规范情况、是否非法添加禁用物质情况等。

（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《中华人民共和国传染病防治法》《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)于2025年6月3日前完成第一类消毒产品、第二类消毒产品采样、送样任务和附表2汇总上报，在10月20日前完成各项抽查任务和数据填报工作，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，于2025年6月5日、11月5日前将属地消毒产品监督抽查工作阶段性工作总结和全年工作总结报送泉州市疾控中心。

附表：1.2025年消毒产品国家随机监督抽查计划表  
2.2025年消毒产品抽样汇总表  
3.★2025年消毒产品生产企业国家随机监督抽查案件查处汇总表  
4.★2025年消毒产品经营单位国家随机监督抽查案件查处汇总表  
5.★2025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

## 2025 年消毒产品国家随机监督抽查计划表

抽查企业	抽检产品	检查/检验项目	检验/判定依据	备注
国家随机监督抽查到的第一类消毒产品生产企业	抽取不少于2个产品进行检验	消毒剂 灭菌剂 (重点检查戊二醛等灭菌剂)	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)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)等相关消毒产品卫生标准及产品企业标准
		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)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)，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)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)，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》《消毒产品卫生安全评价规定》《消毒产品卫生安全评价技术要求》(WS628-2018)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、《卫生部消毒产品检验规定》、《医疗保健产品灭菌化学指示物》(GB18282)及产品企业标准
		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》《消毒产品卫生安全评价规定》《消毒产品卫生安全评价技术要求》(WS628-2018)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、《卫生部消毒产品检验规定》、《医疗保健产品灭菌化学指示物》(GB18282)及产品企业标准

国家随机监督抽查到的(抑)菌制剂以外的第二类消毒产品生产企业	抽取不少于2个产品进行检验	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(重点检查邻苯二甲醛、过氧化氢和过氧乙酸消毒剂)	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)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、相关消毒产品卫生标准及产品企业标准	
		空气消毒机、紫外线消毒器、食具消毒柜、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菌因子强度检测(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)	《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》(GB28235-2020)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)等相关消毒产品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)、带有灭菌标志的灭菌物品包装物	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)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、相关消毒产品卫生标准及产品企业标准	

100%抗(抑)菌制剂生产企业或经营使用单位。	全市总数 $\geq 14$ 个	抽取辖区生产企业各不少于1个产品,鲤城区、丰泽区、泉港区、石狮市、安溪县、永春县、德化县抽取辖区内经营使用单位各不少于2个产品。	包括但不限于禁用物质盐酸萘替芬、克霉唑、氯倍他索丙酸酯、咪康唑检验等,禁用物质检验(检测项目由省疾控局确定,委托省疾控中心或第三方检测机构负责检测)	《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)、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、《消毒剂与抗抑菌剂中抗菌药物检测方法与评价要求》(WS/T 684—2020)、《消毒剂与抗抑菌剂中抗真菌药物检测方法与评价要求》(WS/T 685—2020)、《消毒剂与抗抑菌剂中抗病毒药物检测方法与评价要求》(WS/T 686—2020)、进行检验同时可参照《化妆品安全技术规范》(2015年版)进行检验	
抽取辖区内100%卫生巾生产企业或经营使用单位。	全市总数 $\geq 14$ 个	排泄物卫生用品(重点检查儿童排泄物卫生用品)	产品微生物指标检验,检测项目包含细菌菌落总数、真菌菌落总数	《消毒技术规范》、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、《一次性使用卫生用品卫生标准》(GB15979)	
	全市总数 $\geq 24$ 个	妇女经期卫生用品	产品微生物指标检验,检测项目包含细菌菌落总数、真菌菌落总数	《消毒技术规范》、《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、《一次性使用卫生用品卫生标准》(GB15979)	

## 附表 2

# 2025 年消毒产品抽样汇总表

送样单位县（市、区）：

序号	产品责任单位名称	生产企业名称	生产企业地址	品名	类型	规格等
填表示例	***生物工程有限公司	***生物工程有限公司	***市***县边贸旅游区 324 线北侧	婴爽美宝维肤膏	第一类、第二类（除抗抑菌剂外）、抗抑菌剂	规格：15g/支、数量：4 支、生产日期：20200412、生产批号：200412/025、生产企业卫生许可证号：闽卫消证字（***）第***号

附表 3

## ★2025年消毒产品生产企业国家随机监督抽查案件查处汇总表

产品类别		抽查情况		生产企业检查情况			产品检查情况			产品抽检情况			生产企业违法行为查处情况					公示情况	
				辖区企业数(家)	检查企业数(家)	许可证、生产条件、过程等不合格数(家)	检查产品数(个)	名称、标签、说明书不合格数(个)	评价报告不合格数(个)	抽检产品数(个)	检测不合格产品数(个)	其中违规添加数(个)	立案数(件)	结案数(件)	吊销许可证企业数(家)	罚款企业数(家)	罚款金额(万元)	没收违法所得(万元)	公示不合格企业数(家)
第一类产品													/						
第二类产品	抗抑菌制剂																		
	其他第二类												/						
第三类产品	卫生巾						/												
	其他第三类						/												
合计																			

注：若某生产企业同时生产第一类、第二类、第三类消毒产品中的两类、三类，或因第一类、第二类、第三类消毒产品中的两类、三类而受到处罚，应在表下对合计进行说明。如“因有2家生产企业同时生产第一类、第二类消毒产品，合计时辖区企业数、检查企业数均重复统计2家。”“因有1家生产企业同时生产第二类、第三类消毒产品且同时因第二类、第三类消毒产品受到处罚，合计时辖区企业数、检查企业数、立案数、结案数、吊销许可证企业数、罚款企业数、公示不合格企业数均重复统计1家（件）”

附表 4

## ★2025年消毒产品经营单位国家随机监督抽查案件查处汇总表

产品类别		经营单位检查情况			产品检查情况			产品抽检情况			经营单位违法行为查处情况			公示情况	
		检查单 位数 (家)	索证不 合格单 位数 (家)	违规宣 传产品 的单位 数(家)	检 查 产 品 数(个)	名 称、标 签、说 明 书不 合 格 数 (个)	评 价 报 告不 合 格 数 (个)	抽 检 产 品 数 (个)	检 测 不 合 格 产 品 数 (个)	其 中 违 规 添 加 数 (个)	立 案 数 (件)	结 案 数 (件)	罚 款 单 位 数(家)	罚 款 金 额 (万元)	公 示 不 合 格 生 产 企 业 数(家)
第二类 产品	抗抑菌 制剂														
	其他第 二类	/	/	/						/					
第三类 产品	卫生巾						/								
	其他第 三类						/								
合计															

注：若某经营单位同时因第二类、第三类消毒产品中的一类、二类而受到处罚，应在表下对合计进行说明。如“因有 10 家经营单位同时因第二类、第三类消毒产品受到处罚，合计时立案数、结案数、罚款单位数、公示不合格生产企业数均重复统计 10 家（件）”

附表 5

★2025年抗(抑)菌制剂膏、霜剂型违法添加禁用物质产品清单

县(市、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: