2025年消毒产品自治区随机监督抽查计划

一、监督检查对象

- (一)生产企业。抽查辖区15%的第一类消毒产品生产企业;15%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;10%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。每县(市、区)抽查不少于10家,地州级抽查不少于15家。

二、监督检查内容

(一)第一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、原料卫生质量以及消毒产品卫生安全评价报告、标签(铭牌)、说明书等。其中医疗器械高水平消毒剂、灭菌剂生产企业重点检查原材料卫生质量、生产用水、出厂检验报告和生产记录;皮肤黏膜消毒剂生产企业重点检查净化车间、原材料卫生质量、生产用水、出厂检验报告、禁用物质和生产记录等;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、灭菌器械生产企业重点检查生产

设施、出厂检验报告和生产记录等。

- (二)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。
- (三)抗(抑)菌制剂生产企业重点检查卫生许可是否在有效期内,生产项目、类别、条件是否与卫生许可证一致,查看生产过程记录、原料进出货记录、产品批次检验记录等内容是否符合要求;检查抗(抑)菌制剂卫生安全评价报告内容是否齐全合格并备案(包括自有品牌和委托加工产品);检查抗(抑)菌制剂产品名称、标签、说明书等是否规范,是否存在违法违规宣传疗效和标注禁用物质等情况。
- (四)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,重点检查妇女经期卫生用品生产企业。其中妇女经期卫生用品、尿布等排泄物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、每个投料批次出厂检验报告,产品出厂合格证等。
- (五)卫生巾生产企业重点检查卫生许可是否在有效期内,生产项目、类别、条件是否与卫生许可证一致,查看生产过程记录、原料进出货记录、产品批次检验记录等内容是否符合要求;检查卫生巾产品名称、标签、说明书等是否规

— 45 —

范,是否存在违法违规宣传疗效和标注禁用物质等情况。

(六)经营单位监督检查内容包括产品索证、产品查验、 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。检 查妇女经期卫生用品产品名称、标签、说明书等是否规范。

三、产品抽检

各地(州、市)、县(市、区)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:抽取辖区生产企业生产的不少于 10 个产品进行检验,重点抽检戊二醛等灭菌剂(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)。

第二类消毒产品:

- 1.抗(抑)菌剂产品。抽取辖区生产企业生产的不少10个产品(以膏、霜剂为主)进行检验,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。抽取经营单位经营的抗(抑)菌剂不少于30个,其中膏、霜剂不少于20个产品,其他剂型10个产品。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。
- 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,重点抽检邻苯二甲醛、过氧化氢和过氧乙酸消毒剂(如产品总数不足10个,则在被抽取到的生产企业的抽取其他第二类消毒产品补齐,

仍不足的以实际数量为准)等。

第三类消毒产品:抽取辖区生产企业生产的不少于 10 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(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)。

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)各地有关单位要高度重视消毒产品国家随机监督抽查工作,结合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)菌青、霜剂是否非法添加激素等禁用物质情况;二是核查卫生中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

— 47 —

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,加大省际、市际间联合查处力度,涉嫌犯罪的及时移交公安机关。

(三)抽查任务和数据填报工作要于 2025 年 11 月 20 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,各地州级疾控局请于 2025 年 6 月 20 日、11 月 20 日前将本级消毒产品国家随机监督抽查工作阶段性工作总结和全年工作总结报送自治区疾控局监督一处。

联系人: 魏凯

电 话: 0991-3658895

传 真: 0991-3658893

邮 箱: 1374312598@qq.com

附表: 1.2025 年消毒产品国家随机监督抽查计划表

- 2.★2025年消毒产品生产企业国家随机监督抽查 案件查处汇总表
- 3.★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
- 4.★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			
		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				
15%第一类 消毒产品 生产企业	全省 总数 ≥10 个	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)				
		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)、《卫生部消毒产品检验规定》《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、《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)、《卫生部消毒产品检验规定》《消毒产品检测方法》(WS/T10009-2023)、《医疗				

				保健产品灭菌化学指示物》(GB18282)及产品 企业标准	
15%抗(抑)菌制剂以	全总≥10	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	
外的第二 类消毒产 品 生产企业		空气消毒机、紫外线消毒灯、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项抗皮或浓度检测(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	
		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	

100%抗 (抑)菌制 剂生产企业	全总 ≥ 30 个	抗(抑)菌制剂膏、霜剂型不少于20个,其他不少于10个	禁用物质氯倍他索丙酸酯、咪康唑检验	《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 抑菌剂中抗真菌药物检测方法与评价要求》 (WS/T684—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/T685— 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/T686—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。
10%第三类 消毒产品 生产企业。	全省总数	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	《消毒技术规范》《消毒产品检测方法》(WS/T10 009-2023)、《一次性使用卫生用品卫生标准 》(GB15979)
其中卫生 中生产企 业100%	≥10 ↑	妇女经期卫生用品	产品微生物指标检验	《消毒技术规范》《消毒产品检测方法》(WS/T10 009-2023)、《一次性使用卫生用品卫生标准 》(GB15979)

★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

_____ 地 (州、市)

抽查情况产品类别		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				况	公示情
		检查单位 数(家)	索证不合格单位数(家)	违传的数 (家)	检查产 品 数 (个)	名称、标签 、	评价报告 不合格数 (个)		检不格品(个测合产数)	中规加(个)	立案数	结案数 (件)	罚款单 位 数(家)	罚款金 额(万 元)	公合产数(家)	公示不 合格产 品数(个)
第	抗 抑 菌制剂															
二类产品	其他第二类	,	/	,												
	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)"

★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

地(州、市)

				-11. /												
抽查情况		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	
产品	发 别	检查单 数 家)	索 合 位 (数 家)	规传的数)	查 查 品 数 (个)	标 明 合 数 个 名 签 书 格 (が が が か か か か か か か か か か か か か	超 检 产 数 (个)	测不格产品()	中规加个)	立案数	案 件)	款 位 家)	款 金 (万元)	公不生业家)	· 不 · 产数 (个)
第二类	抗 抑 菌 制剂															
产品	其 他 第 二类	/	,	/												
第	卫 生巾						/									
三类产品	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

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4

★2025年抗(抑)菌制剂膏、霜剂型违法添加禁用物质产品清单

_____ 地(州、市)

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: