

附件 2: 贵州省药学会医疗机构静脉用药调配中心验收评估用表（2024）

检查项目	项目评估要求		检查方法	得分条件	分值	是否一票否决项	自评得分	专家评估得分	备注	检查结论
1. 人员数量适配性验收（4分）	1.1 专业技术人员数量适配性验收要求（3分）	专业技术人员数量应按照每日平均调配 70 袋~90 袋（瓶）成品输液的工作量配备一名全职药学专业技术人员的比例进行配备；儿科输液、肠外营养液和危害药品输液可按普通输液的 5 倍~10 倍折算工作量。	现场查看排班表，核对专业技术人员数量和工作量；根据拟定调配日均工作量核对药学人员数量。	不符合要求的，每项扣 1 分；全部不符合的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	1.2 工勤人员数量适配性验收要求（1分）	工勤人员数量应按实际工作情况配备，包括脱外包装岗位、清洁岗位和运送岗位等。	现场查看工勤人员数量与实际工作情况	不符合要求的，不得分。	1				如无工勤人员，环境卫生由药学人员负责的，不扣分。	☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
2. 人员资质适配性验收（9分）	★2.1 静脉用药调配中心负责人岗位人员资质适配性验收要求	静脉用药调配中心负责人岗位人员应具有药专业本科及以上学历、药专业中级或以上专业技术职务任职资格、具有药品调剂工作经验和管理能力。	现场查阅静脉用药调配中心负责人资质：学历证书、专业资格证书（原件或复印件）以及从事药品调剂工作的相关佐证材料。	不符合要求的，不得分。		是				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	★2.2 医嘱审核岗位人员资质适配性验收要求	医嘱审核岗位人员应具有药专业本科及以上学历、药师或以上专业技术职务任职资格、具有 3 年或以上门诊急诊或病区处方调剂工作经验，接受过省级学术团体组织的处方审核相关岗位专业知识培训并考核合格，三级甲等医院可自行组织医嘱审核岗位专业知识培训和考核；每个静脉用药调配中心至少应配备 2 名符合医嘱审核资质要求的人员。	现场查看排班表及医嘱审核岗位人员资质。包括学历证书（原件或复印件）、专业资格证书（原件或复印件）、处方调剂工作经验佐证材料、审核培训合格证明及医嘱审核岗位人员配备。	任一条不符合要求的，一票否决。		是				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

	2.3 摆药贴签核对岗位及加药混合调配岗位人员资质适配性验收要求（3分）	摆药贴签核对岗位及加药混合调配岗位人员应具有药士或以上专业技术职务任职资格。	根据排班表查看摆药贴签核对人员和加药混合调配人员学历证书、专业资格证书（原件或复印件）。	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	2.4 成品输液核查岗位人员资质适配性验收要求（3分）	成品输液核查岗位人员资质适配性应具有药师或以上药学专业技术职务任职资格，不得由非药学专业技术人员从事此项工作。	现场查看排班表及成品输液核查岗位人员资质。查阅成品输液核查岗位人员学历证书、专业资格证书（原件或复印件）。	不符合要求的，每项扣1分；全部不符合的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	2.5 其他技术岗位资质适配性验收要求（2分）	负责质量控制管理、药品和耗材保管、文件管理等人员应具有药师或以上专业技术职务任职资格。	现场查阅质量控制管理岗位、药品和耗材保管岗位、临床沟通联系岗位人员的学历证书、专业资格证书（原件或复印件）。	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	2.6 工勤人员文化程度适配性验收要求（1分）	工勤人员宜具有初中以上文化程度	现场考查工勤人员文化程度，如阅读说明书，讲解输液质量相关知识或写字、说话、识字能力等。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
3. 人员健康适配性（3分）	3.1 新进人员体检适配性验收要求（1分）	静脉用药调配中心新进人员应有入职体检合格报告	查阅新进人员体检报告	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	3.2 工作人员年度体检适配性验收要求（1分）	静脉用药调配中心工作人员应每年定期体检一次。患有精神病、传染病（艾滋、梅毒、乙肝、丙肝）或其他可能污染药品疾病的人员不得从事与接触药品相关工作。	查阅工作人员当年或前1年体检报告，应有体检报告并完成相应项目体检。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

	3.3 视力检查适配性验收要求（0.5分）	从事贴签摆药、调配、成品核对岗位人员应视力正常，即裸眼（或佩戴矫正视力工具，如眼镜或隐形眼镜后）的视力不低于0.9。	现场查阅工作人员体检报告中的视力检查项目	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	3.4 色盲检查适配性验收要求（0.5分）	从事贴签摆药、调配、成品核对岗位人员应具备正常色觉，能准确地区分药品或药品标签颜色。	现场查阅相应人员体检报告中色盲检查项目	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
4. 人员岗前培训验收（16分）	4.1 岗前培训人员范围适配性验收要求（2分）	静脉用药调配中心工作人员均需经过岗前培训	现场查看静脉用药调配中心各岗位人员的培训记录	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	4.2 岗前培训计划适配性验收要求（1分）	静脉用药调配中心应针对不同岗位的工作性质和岗位职责，制定岗前培训计划。	现场查看岗前培训计划	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	4.3 岗前培训内容适配性验收要求（2分）	各岗位岗前培训内容宜包含该工作岗位（医嘱审核岗位、摆药贴签岗位、混合调配岗位、成品复核岗位等）的岗位职责、核心制度、操作规程和实践技能。	现场查看岗前培训内容	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	4.4 岗前培训形式适配性验收要求（2分）	岗前培训形式应包括理论培训和实践培训两种形式	现场查看药学专业技术人员和工勤人员的岗前培训记录	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	4.5 静脉用药调配中心负责人岗前培训时间适配性验收要求（2分）	静脉用药调配中心负责人岗位培训时间≥22个工作日	现场查看静脉用药调配中心负责人岗前培训时间及培训内容	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	4.6 专业技术人员及工勤人员岗前培训时间适配性验收要求（2分）	实践培训时间要求：专业技术岗位应≥7个工作日，其中医嘱审核岗位不应少于14个工作日；工勤岗位应≥1个工作日。	现场查看药学专业技术人员和工勤人员的岗前时间及培训内容	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

	4.7 岗前培训带教师资适配性验收要求（4分）	岗前培训带教师资应具有药学专业本科或以上学历，及药学专业中级或以上专业技术职务任职资格，且从事静脉用药调配中心技术工作≥1年；医嘱审核培训的带教老师除上述条件外，还应有一年或以上的静脉用药调配中心用药医嘱审核经验。参加外部培训的，应有培训机构颁发的培训证明。	查阅培训带教老师和学历证书、专业资格证书（原件或复印件）、从事静脉用药调配中心技术工作经历证明文件。	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			查阅负责用药医嘱审核岗位培训的带教老师在静脉用药调配中心用药医嘱审核工作经历证明文件	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	4.8 岗前培训考核适配性验收要求（1分）	每个岗位的培训结束后应进行考核，考核合格的人员才能从事该岗位的工作；考核不合格的应重新培训后再考核，直至考核合格。参加外部培训的，应有培训机构颁发的考核合格证明。	现场查看考核制度和评价标准，查看静脉用药调配中心药学专业人员及工勤人员的岗前培训考核记录，应全部合格。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
5. 设计与装修施工企业及人员资质验收（5分）	5.1 设计与装修施工企业资质适配性验收要求（1分）	静脉用药调配中心的设计与装修施工企业应具有相关部门核发的经营许可证	现场查看相关资质复印件	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	5.2 洁净工程设计资质适配性验收要求（1分）	洁净工程设计二级或以上资质	现场查看相关资质复印件	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	5.3 洁净工程专业承包资质适配性验收要求（0.5分）	洁净工程专业承包乙级或以上资质	现场查看相关资质复印件	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	5.4 建筑装修装饰工程资质适配性验收要求（0.5分）	有建筑装修装饰工程专业承包二级或以上资质	现场查看相关资质复印件	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

	5.5 电子与智能化工程资质适配性验收要求（0.5分）	电子与智能化工程专业承包二级或以上资质	现场查看相关资质复印件	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	5.6 机电安装工程资质适配性验收要求（0.5分）	机电安装工程专业承包三级及以上资质及安全生产许可证	现场查看相关资质复印件	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	5.7 装修施工企业项目负责人及主要技术人员资质适配性验收要求（1分）	静配中心的设计与装修施工企业项目负责人及主要技术人员应经静配中心建设规范培训，熟悉静配中心工作流程与技术操作规范相关规定。	检查项目负责人及主要技术人员培训证明材料复印件	不符合要求的，各扣0.5分；全部不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
6. 场所位置适配性验收（8分）	★6.1 静脉用药调配中心设置地点适配性验收要求	应远离各种污染源，周围环境、路面、植被、空气等不会对静脉用药调配中心和静脉用药调配过程造成污染。	现场查看静脉用药调配中心周围环境	不符合要求的，一票否决。		是				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	6.2 静脉用药调配中心应设置区域适配性验收要求（2分）	6.2.1 应设置于人员流动少、位置相对独立的安静区域，并便于与医护人员沟通和成品输液的运送。	现场查看静脉用药调配中心设置位置	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		6.2.2 静脉用药调配中心物流入口、成品输液出口不宜位于候诊大厅、候药大厅、挂号处等患者（或家属）聚集区域。	现场查看静脉用药调配中心物流入口、成品输液出口区域	不符合要求的，不得分。	1	■				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	6.3 洁净及非洁净空调采风口环境位置适配性验收要求（2分）	6.3.1 空调采风口附近视野范围30m范围内应无污染源（如锅炉房、应急发电机房，垃圾场，易产生花粉、飞絮等脱落物的植物等），应用图纸或其他书面形式说明采风口到污染源的直线距离。	现场查看空调采风口并使用测距工具进行测量	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		6.3.2 采风口与厨房、感染病区、传染病病区的排风口应不在同一建筑物的同一立面。	查看采风口位置	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

	6.4 紧邻的上层或下层不宜为厨房、感染病区、传染病区、基因扩增实验室（PCR 实验室）。（1 分）		现场查看紧邻上、下层房屋用途。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	6.5 静脉用药调配中心物流（包括物料和成品输液）运输路线，不宜经过急诊、手术室或重症监护病房（ICU 病房）等重要科室的候诊厅，药品运输车辆不宜与救护车共用通道。（2 分）		现场查看物流路线	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	6.6 静脉用药调配中心宜优先选择低楼层，但不宜设置在地下室或半地下室，如选择高楼层，需考虑电梯运行能力和楼层地面承重能力，房屋场所性质以房屋建筑审批文件中的描述为准。（1 分）		现场查看静脉用药调配中心所在楼层，如有疑问查阅房屋建筑审批文件进行确认。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
7. 场所面积适配性验收（2 分）	7.1 场所面积适配性验收要求（2 分）	静脉用药调配中心使用面积应与日调配量相匹配。具体如下： 日调配量 1000 袋以下：≥300 m ² ； 日调配量 1001 袋～2000 袋：300 m ² ～500 m ² ； 日调配量 2001 袋～3000 袋：500 m ² ～650 m ² ； 日调配量 3001 袋以上，每增加 500 袋递增 50 m ² ； 上述面积不包括配套的空调机房、淋浴室、卫生间、办公室和综合性会议示教休息室等面积。	现场查看静脉用药调配中心图纸及其文字说明，使用面积应与日调配工作量相适应。	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

8. 功能布局 适配性验收 (26.5 分)	★8.1 功能区域设置 适配性验收要求	静脉用药调配中心功能布局应包括洁净区、非 洁净控制区、辅助工作区三个区域。每个区域 包括不同的功能间或功能区。	现场查看三个功能区 域（洁净区、非洁净控 制区、辅助工作区）	任一功能区不符合 要求的，一票否决。		是				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.2 要求洁净区应包 含的功能间适配性验 收要求（5 分）	8.2.1 普通输液和肠外营养液调配操作间、与 之对应的一次更衣室、二次更衣室及洗衣洁具 间。	现场查看该区域功能 间组成	任一功能间不符合 要求，扣 0.5 分； 全部不符合要求 的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.2.2 抗生素和危害药品调配操作间、与对应 的一次更衣室、二次更衣室及洗衣洁具间。	现场查看该区域功能 间组成	任一功能间不符合 要求，扣 0.5 分； 全部不符合要求 的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.3 非洁净控制区功 能间（或区）应包含 的功能间（或区）适 配性验收要求（6 分）	8.3.1 普通更衣区，包括更鞋、普通更衣；	现场查看该区域	全部不符合要求 的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.3.2 医嘱审核、打印输液标签间（或区）；	现场查看该区域	全部不符合要求 的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.3.3 贴签摆药核对区	现场查看该区域	全部不符合要求 的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.3.4 清洁间	现场查看该区域	全部不符合要求 的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.3.5 成品输液核查区	现场查看该区域	全部不符合要求 的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.3.6 工作台、药架、推车、摆药筐放置区。	现场查看该区域	全部不符合要求 的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

8.4 辅助工作区功能间（或区）宜包含的功能间（或区）适配性验收要求（5分）	8.4.1 药品二级库	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.2 物料储存间（耗材库）	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.3 药品脱外包间（只是药品脱包装）	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.4 成品输液发放缓冲区	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.5 转运箱和转运车存放区	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.6 综合性会议示教休息室	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.7 废物暂存间（或区）	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.8 配套的洁净空调机房间	现场查看该区域	全部不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.4.9 淋浴室和卫生间（可根据条件设置。淋浴室或卫生间属于污染区。按照辅助工作区管理，开门应设置于洁净区、非洁净控制区及辅助工作区外。）	现场查看该区域	未设置或设置符合要求的，得0.5分；设置但不符合辅助工作区管理要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

8.5 人员流动线和物品流动线适配性及相关功能区布局适配性验收要求（10.5分）	8.5.1 出入口适配性验收：人员出入口、物流入口和成品输液出口应分别单独设置，推荐单独设置废物出口。		现场查看出入口设置	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.5.2.1 调配人员流动线（宜为）： 人员进入流向：人员出入口→更鞋区→男（女）普通更衣区→非洁净控制区→洁净区一次更衣室→洁净区二次更衣室→洁净区调配操作间。 人员退出流向：与人员进入方向相反。		现场查看调配人员流动线	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	8.5.2.2 相关功能区布局参考	1) 普通更衣缓冲间出口宜与非洁净控制区的摆药贴签核对区/医嘱审核区直接连接，不与其他区域相连。	现场查看相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		2) 医嘱审核、打印输液标签间（或区）宜与摆药贴签区相连。	现场查看相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		3) 洁净区一次更衣室、洗衣洁具间不应与	现场查看相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			洁净调配室直接相通，洗衣洁具间不应与洁净区二次更衣室直接相通。							
			4) 辅助工作区（污染区）不应设置在洁净区内，且不应与非洁净控制区和其他辅助工作区直接相通。	现场查看相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.5.3.1 调配药品流动线（宜为）： 药库→静脉用药调配中心二级库→药品脱外包间→摆药贴签核对区→入物传递窗（柜）→洁净区调配操作间→出物传递窗（柜）→成品输液核对区→成品输液发放缓冲区→成品输液出口。		现场查看调配药品流动线	不符合要求的，不得分。	1				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		8.5.3.1 相关功能区布局要求宜参考的规则	1) 物流入口与脱外包装间或二级库连接，药品拆包后进入药品二级库或经二级	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	1				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			库暂存。将药品在药品脱外包装区拆除外包装后，直接由二级库放入摆药贴签核对去，不经过其他区域。							
			2) 已摆药贴签的待配药品，直接经传递窗（柜）送至调配操作间，不宜经过其他区域；建议入物传递窗（柜）设置于摆药贴签区与调配操作间之间。	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			3) 调配完成的成品输液从出物传递窗（柜）传出，宜直	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			接送至成品输液核对区域，核对后宜直接送至成品输液发放区域，不宜经过其他区域；建议出物传递窗（柜）设置于调配操作间与核对区之间。								
			4) 危害药品调配操作间应单独设置，可与抗生素药品调配操作间共用送排风等空调系统，但操作空间需分隔。	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			5) 成品输液外送区域与静脉用药调配中心外部衔接，应有缓冲区域	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			及拒止措施（如门槛、智能识别等措施），防止外部人员、推车等直接进入静脉用药调配中心。							
			6) 成品输液使用轨道物流或其他物流设备的，宜将物流站点与输液核对外送区分隔。	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			7) 普通清洁间宜与成品输液核对区直接连接，方便篮筐等反复使用的用具进入清洁间进行清洗，有条件的建议增加缓冲措施。	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			8) 外送输液使用的用具（整理箱、推车等）应在成品输液外送缓冲区域有清洗及存放空间。	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			9) 应设置物料贮存库，物料（耗材）与药品宜分别存储，不应共用库房，位置合适，方便取用。危化物品类耗材应使用危险品（如 75% 乙醇）安全柜，参考 GB15603-2022《危险化学品仓库存储通则》，与其他耗材堆垛距离不小于 100cm。	现场查看物品流向及相关功能区布局	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

9. 暖通系统 适配性验收 (25 分)	9.1 洁净空调系统适 配性验收要求(15 分)	9.1.1 静脉用药调配中心应有 法定机构出具的洁净验收报 告。	报告应由符 合中国合格 评定国家认 可委员会 CNAS(原中 国实验室国 家认可委员 会 CNAL) 认 可并由国家 质量监督检 验检疫总局 认定资质的 检验检测机 构出具, 报 告封面有 “ILAC-MRA ”(国际实 验室认可使 用组织)、 “CNAS”(中 国实验室国 家认可委员 会)或“CMA” (中国计量 认证/认可) 的标志。	查看洁净验收报告, 相 关内容应符合要求	不符合要求的, 不 得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
----------------------------	-----------------------------	--	---	-------------------------	------------------	---	--	--	--	--	---

		9.1.2 洁净验收报告应包含“受检单位”“受检单位地址”“检验依据和方法”“评价依据”和检测项目等。	“检测项目”应包含但不限于“悬浮粒子、沉降菌、温度、相对湿度、噪声、照度、换气次数、压差”等，其中“压差”的测定基准点应为同一非洁净区，所有的洁净间相对这个测量基点的压差都为正值。	查看洁净验收报告，相关项目应符合要求。	报告项目不齐全或监测项目不符合要求的，不得分。	1					☐同意 ☐整改后同意 ☐整改后再审
		9.1.3 普通输液和肠外营养液调配操作间与其相对应的洁净区一次更衣室、洁净区二次更衣室、洗衣洁具间应为一套独立的混合式空调系统。	9.1.3.1 其空调处理器的空气应由回风和不少于30%新风混合而成，混合空气送入洁净区后，等量空气排至室外，一部分	现场查阅	不符合要求的，不得分。	1					☐同意 ☐整改后同意 ☐整改后再审

			空气循环使用。 空调系统应符合要求。								
			9.1.3.2 其净化空调机组应连接有“新风管道”“送风管道”以及“回风管道”，各种管道应有准确、清晰的标识。	现场查看空调机房及设备,确认空调的相关参数应与设计图纸和检测报告一致;	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		9.1.4 抗生素和危害药品调配操作间与其相对应的洁净区一次更衣室、洁净区二次更衣室、洗衣洁具间应使用一套独立的全新（直流式）空调系统。	9.1.4.1 其空调系统的空气循环方式，即空调处理器的空气为全新风，送入洁净区后全部排放到室外，没有回风管。	现场查看并查阅图纸	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			9.1.4.2 空调的相关参数应与设计	现场查看空调机房，查看设备铭牌	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			图纸和检测报告一致；其净化空调机组应仅连接“新风管道”和“送风管道”两种管道，各种管道应有准确、清晰的标识。								
		9.1.5 所有洁净区内不应加装普通空调		现场查看	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		★9.1.6 洁净区一次更衣室、洗衣洁具间应为D级（十万级）；洁净区二次更衣室、调配操作间为C级（万级）；洁净区洁净标准应符合国家相关规定，经检测合格后方可投入使用。	洁净空调系统的洁净验收报告、抗生素和危害药品调配操作间或普通调配操作间及其对应的“洁净区一次更衣室”、“洁净区二次更衣室”和“洗衣洁具间”的洁净级别应符合	现场查看	任一条不符合要求，一票否决。		☒ 是				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			合要求。								
		9.1.7 换气次数应达到相应等级次数,D级(十万级)≥15次/h, C级(万级)≥25次/h。		现场查看空调系统的洁净验收报告,换气次数检测数据。	不符合要求的,不得分。	1	■				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		9.1.8 洁净区各房间静压差适配性应符合要求	9.1.8.1 普通输液与肠外营养液洁净区各房间静压差梯度适配性验收要求: ★①非洁净控制区<洁净区一次更衣室<洁净区二次更衣室<调配操作间; ②相邻洁净区域压差5Pa~10Pa; ③洁净区一次更衣室与非洁净控制区之间压差	★①现场查看洁净空调系统的洁净验收报告,静压差检测数据应符合要求;查看静压差实时数据;使用系统记录数据的,调阅连续3个工作日工作期间的相关参数记录,所有参数超过规定范围的次数不应大于6次,单次超过规定范围的时间不应超过0.5h。	任一条不符合要求,一票否决。		是				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
				②现场查看相关记录:相邻洁净区域压差5Pa~10Pa。	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
				③现场查看相关记录:洁净区一次更衣室与非洁净控制区之间压差≥10Pa。	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			≥10Pa。								
		9.1.8.2 抗生素及危害药品洁净区各房间静压差梯度适配性验收要求： ★①非洁净控制区<洁净区一次更衣室<洁净区二次更衣室>抗生素及危害药品调配操作间； ②相邻洁净区域压差5Pa~10Pa； ③洁净区一次更衣室与非洁净控制区之间压差≥10Pa。	★①现场查看洁净空调系统的洁净验收报告，其中静压差检测数据，应符合要求；查看抗生素及危害药品洁净区各房间静压差实时数据；使用系统记录数据的，调阅连续3个工作日工作期间的相关参数记录，所有参数超过规定范围的次数不应大于6次，单次超过规定范围的时间不应超过0.5h。 ②现场查看相关记录：相邻洁净区域压差5Pa~10Pa。 ③现场查看相关记录：洁净区一次更衣室与非洁净控制区之间压差≥10Pa。	任一条不符合要求，一票否决。		是				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
				不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
				不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
		9.1.9 洁净区温度不应超过18℃~26℃；相对湿度不应超过35%~75%。	现场查看空调控制面板，洁净区温度和相对湿度	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	

		9.1.10 洁净区采风口离地面高度不应低于3m；室外排风口应置于采风口下方，其垂直距离不应小于3m，或者将排风口与采风口置于建筑物的不同侧面。	现场查看室外排风口	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		9.1.11 洁净区内高效送风口的过滤效果应符合洁净要求，保证合理的送风量与新风量，且每个送风口均应设置蝶阀；每个独立的洁净间排/回风口都应有独立的管道。	现场查看各洁净区的高效送风口	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	9.2 洁净区暖通管道适配性验收要求（3分）	9.2.1 不应将排/回风口设置于摆药贴签核对、成品输液核查等非洁净控制区内或墙体夹层内；排风管道设备应安装防倒灌装置。	现场查看各洁净区的排/回风口	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			现场查看，排风管道设备应安装防倒灌装置。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		9.2.2 净化系统风管应采用镀锌钢板，管道厚度应参照《GB51110-2015 洁净厂房施工及质量验收规范》执行，排/回风管道与送风管的材料相同；不应使用裸露的墙体夹层进行排/回风；风管保温材料应符合消防要求。	现场查看暖通深化图纸，暖通管道材料	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	9.3 操作间气流组织适配性验收要求（4分）	9.3.1 普通调配操作间气流组织模式应采用顶送下侧回/排模式；高效送风口宜设置在水平层流台的上方天花吊顶；回风口宜远离水平层流台。	现场查看普通调配操作间气流组织模式	无顶送，扣1分； 无下侧排风口，扣1分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		9.3.2 抗生素和危害药品调配操作间气流组织模式应采用顶送下侧排风模式；高效送风口宜设置在洁净室天花吊顶的中心位置；排风口宜尽量均匀设置在室内各墙体的下方。	现场查看抗生素和危害药品调配操作间气流组织模式	无顶送，扣1分； 无下侧排风口，扣1分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	9.4 压差表及控制系统设置适配性验收要	9.4.1 洁净区一次更衣室、洗衣洁具间、洁净区二次更衣室、调配操作间应分别安装压差	现场查看压差表设置，应符合要求。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意

10. 装修施工适配性验收 (9分)	求 (3分)	表。								☐ 整改后再审
		9.4.2 选择同一非洁净控制区域作为压差测量基点	现场查看	不符合要求的, 不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		9.4.3 洁净区空气净化机组及空调系统开关、温湿度表、压差表宜设置在同一块控制面板上组成控制系统。控制系统宜设置在方便操作和观察记录的非洁净控制区域位置, 并应易于擦拭清洁。	现场查看	不符合要求的, 不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	10.1 洁净区和非洁净控制区装修材料适配性验收要求 (1分)	洁净区和非洁净控制区装修材料适配性应符合静配中心装修方案说明的相关要求	查阅装修承包公司提供材料清单, 现场查看相关装饰材料情况	不符合要求的, 不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	10.2 洁净区装修施工适配性验收要求 (7分)	10.2.1 吊顶、墙面和地面应平整光滑, 接口严密, 无脱落物和裂缝, 能耐受清洗和消毒, 吊顶、墙面与地面交界处应用净化圆角 (地面与墙面的夹角应为曲率半径不小于 30mm 的圆角), 地面与踢脚应连为一体。	现场查看相关施工情况	不符合要求的, 不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		10.2.2 洁净区内窗户、技术夹层、进入室内管道、风口、灯具与墙壁或顶棚的连接部位均应密封, 防止积尘和便于清洁。	现场查看相关连接部位	不符合要求的, 不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		10.2.3 调配操作间应装置可击碎式玻璃的安全门, 并配备安全锤, 应做好密封处理。若为可开启的净化逃生门, 应做好密闭处理。	现场查看调配操作间安全门	不符合要求的, 不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		10.2.4 调配操作间应分别设置进/出物传递窗/柜、危害药品进/出物传递窗/柜。药品传递窗/柜高度应适宜物品的传递。有条件的建议单独设置医疗废物出物传递窗/柜。	现场查看调配操作间传递窗 (柜)	不符合要求的, 不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

		10.2.5 调配操作间净层高宜达 2.5m 以上,如少于 2.5m, 吊顶不应影响生物安全柜或水平层流台及其他设备设施的摆放,不应妨碍调配操作间内的工作。		使用测距工具,现场测量调配操作间吊顶高度。	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		10.2.6 洁净区内室门的开启方向宜向洁净级别高的一方。同一洁净级别时,宜向空气压力高的方向开启;不同洁净级别房间之间的门应具有良好气密性。		现场查看洁净区内的门	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		10.2.7 洁净区的门应安装自动闭门器;洁净区各室之间的门不应设置门槛。		现场查看洁净区内的门	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	10.3 非洁净控制区装修施工适配性验收要求 (1 分)	非洁净控制区地面应平整光滑,接口严密,无脱落物和裂缝,能耐受清洗和消毒。		现场查看非洁净控制区地面、墙体、吊顶及各面连接处等部位情况。	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
11. 设备、设施适配性验收 (41 分)	11.1 洁净区设备、设施适配性验收要求 (18.5 分)	11.1.1 洁净区设备、设施位置不得遮挡送风口、排/回风口。		现场查看洁净区内的设备、设施位置。	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.1.2 洁净区架子、工作台、柜等设施材质应采用 SUS304 不锈钢等材质,无掉屑、生锈等情况,不得使用木制设施。		现场查看洁净区内的设施材质,并用不锈钢专用检测液进行检测(或查看相关设施采购记录)。	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.1.3 洁净区一次更衣室适配性验收要求	11.1.3.1 洁净区应设置符合要求的洗手池,建议使用感应式电控水	现场查看洁净区一次更衣室洗手设施	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			龙头。								
			11.1.3.2 洁净区建议使用干手设施可使用干手机或擦手纸。使用擦手纸的应配有生活垃圾桶。	现场查看洁净区一次更衣室干手设施	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.1.3.3 洁净区应设置鞋坝或鞋架。按室内工作人员数量，每人各一双洁净区用鞋和非洁净控制区用鞋，分开放置。	现场查看洁净区一次更衣室更鞋设施	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.1.4 洗衣洁具间适配性验收要求	11.1.4.1 洁净区清洗池应符合本共识第一部分《设计评估共识》中5.8 清洗池	现场查看洁净区洗衣洁具，清洗设施	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			设置要求： 应设置于洁净区洗衣洁具间、非洁净控制区清洁间及辅助工作区的转运箱和转运车存放区，清洗池位置以不阻挡开关门及人员通过为宜；尺寸大小及深度应保证清洗时水不溅到池外为宜；拖布清洗池的深度宜大于30cm。								
			11.1.4.2 洁净区洗衣干衣设置宜配备冷凝型洗衣干衣一体机（或普通型洗衣机与冷凝型干	现场查看洗衣洁具间洗衣干衣设置	不符合要求的，不得分。	1					☐同意 ☐整改后同意 ☐整改后再审

			衣机)。没有配备洗衣干衣设置的,应提供洁净区工作服清洗消毒安排。								
			11.1.4.3 待洗工作服应有合适的暂存设施。可使用有盖的整理箱进行暂存。	现场查看洗衣洁具间工作服存放	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.1.5 洁净区二次更衣室适配性验收要求	11.1.5.1 洁净区储物柜应有足够空间放置干净洁净服、防护服、手套、口罩、帽子等必需物品。	现场查看洁净区二次更衣室储物柜	不符合要求的,不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.1.5.2 洁净区应设置穿衣镜,方便工作人员在完成二次更衣后进	现场查看洁净区二次更衣室,应设置全身镜。	不符合要求的,不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			行自我检查。								
			11.1.5.3 洁净区应配有医疗垃圾桶，分类放置不同废物。	现场查看洁净区废物处置设施	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.1.6 调配操作间通用适配性验收要求	11.1.6.1 调配操作间可配备自动或半自动配液机器人等自动化调配设备。设备应有显示机器运行状态的指示灯，不能正常运行时应有指示牌；机器表面清洁，无积尘，无污染。	现场查看调配操作间自动化设备运行状态与清洁情况	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.1.6.2 水平层流台和生物安全柜内可配备调配所需的	现场查看调配操作间医用洁净工作台上桌面设备	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			振荡助溶机器、桌面式配液机器等，均应运作正常。不能正常运作的机器应移出洁净区。设备入仓前应经清洁消毒后才可投入使用。							
			11.1.6.3 调配操作间内应配备生活垃圾桶、锐器盒、废液桶和医疗垃圾桶，分类放置不同废物。	现场查看调配操作间废物处置设施	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.1.7 普通输液和肠外营养液调配操作间适配性验收要求	11.1.7.1 应配备符合《医用洁净工作台》（YY/T1539—2017）标准的水平层流台。应采	现场查看水平层流台型号，并查看检测机构的噪音检测数据。	不符合要求的，不得分。	1	■			☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			用顶进风型、操作窗无前玻璃挡板、无水龙头的型号；宜选用外径为1.8m的静配中心专用双人水平层流台（推荐工作区内径高度 $\geq$ 70cm、深度 $\geq$ 50cm，并配有电源插座）；水平层流台的噪音应 $\leq$ 65dB。								
			11.1.7.2 水平层流台数量应与调配工作量相匹配。宜根据日均单批次最大调配量配备[水平层流台数量（取整）	现场查看水平层流台数量	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			≥日均普通输液和肠外营养液总量（输液组数）×60%÷200 第一批普通输液台均调配数量]；儿科输液、肠外营养液调配量大的，建议按 5 倍~10 倍调配量折算为普通输液。								
		11.1.8 抗生素和危害药品调配操作间适配性验收要求	11.1.8.1 应配置符合《生物安全柜》（GB 41918—2022）标准的 II 级 A2 型生物安全柜。宜选用外径为 1.8m 的静配中心专用双人 II 级 A2 型生物	现场查看生物安全柜型号，并查看检测机构的噪音检测数据。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			安全柜，危害药品调配数量少的可以选用单人 I 级 A2 型生物安全柜；生物安全柜的噪音应≤67dB。								
			11.1.8.2 生物安全柜应连接排气罩且通过室外风机排气或通过硬连接至排风管由排风机排气。	现场查看生物安全柜排气情况	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.1.8.3 每台生物安全柜都应设置与送排风系统的联动装置，以实现调配室内的温湿度、压差智能调节。	现场查看生物安全柜安装联动装置是否符合要求	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			11.1.8.4 生物安全柜数量应根据日均单批次最大调配量配备[生物安全柜数量(取整)≥日均抗生素类药物和危害药品输液总量(输液组数)×60%÷150 第一批抗生素药物输液台均调配数量];危害药品输液调配量大的,建议按5~10 倍调配量折算为抗生素药物输液。	现场查看生物安全柜数量	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.1.8.5 应配备危害药品溢出处理包,处理包内应附物	现场查看现场查看危害药品溢出处理包	不符合要求的,不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			品清单和检查登记，物品应在有效期范围。								
11.2 非洁净控制区设备、设施适配性验收要求（22.5分）	11.2.1 人员入口设备、设施适配性	11.2.1.1 宜在所有出入口设置挡鼠板或其他有效防鼠设施	现场查看防鼠设施	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.1.2 更鞋区域面积应满足使用需要。有足够全体工作人员每人放置至少一双外出鞋和一双室内鞋的空间。	现场查看更鞋区域面积	不符合要求的，不得分。	1						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.1.3 更鞋应设置鞋坝，有效分隔非洁净控制区与外部区域，避免人员或物品直接进入静配中心。	现场查看更鞋设施	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			11.2.1.4 应在完成更衣准备进入非洁净控制区处设置符合要求的洗手池；宜使用感应式电控水龙头。	现场查看洗手设施	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.1.5 干手设施宜使用干手机或擦手纸。使用擦手纸的应配有生活垃圾桶。	现场查看干手设施	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.2 更衣室设备、设施适配性要求	11.2.2.1 应分别设置男、女更衣室。	现场查看更衣室设置	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.2.2 各更衣室内面积宜为满足容纳满员工作人员每人一个储物柜、干净衣服及待洗衣服暂存箱的	现场查看男女更衣室储物柜	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			面积要求。								
			11.2.2.3 干净及待洗 工作服应有 合适的暂存 设施。可使 用有盖的整 理箱进行暂 存，方便存 取。	现场查看待洗工作服 存放	不符合要求的，不 得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.3 医嘱审核区、标签打印 区设备、设施适配性验收要求	11.2.3.1 医嘱审核 区、标签打 印区至少应 配备两台 （套）计算 机，分别连 接医院内网 和外网。	现场查看医嘱审核区， 计算机数量应符合要 求	不符合要求的，不 得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.3.2 应配备与临 床科室沟通 的内线电话 及与仓内人 员沟通的对 讲设备。	现场查看医嘱审核区， 通讯设施应符合要求。	不符合要求的，不 得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			11.2.3.3 应配备标签打印机；可按需配备贴签机。标签打印机及贴签机均应有指示灯或标示牌等能明确显示机器运作状态的标识；打印机及贴签机表面应清洁，无积尘，无污染。	现场查看标签打印区设备、设施应符合要求。	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.3.4 应配备与需要冷藏保存的药品数量相匹配的药品冰箱。建议配备冷链监控系统。	现场查看冷藏设备应符合要求。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.3.5 可按需配备摆药机等设备。配备摆药设备的，	现场查看设备的运行情况与清洁情况	不符合要求的，扣分	0.25					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			设备应有指示灯等明确方式显示机器运作正常，不能正常运行的应有明确指示牌；摆药设备表面应清洁，无积尘、无污染。							
		11.2.3.6	应配备符合要求的摆药台等设施	现场查看摆药台应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.3.7	应配备与工作量相匹配的垃圾桶和大小适宜的待调配药品篮筐	现场查看：调配药品篮筐应符合要求。	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.3.8	应配备危害药品溢出处理包，处理包内应附物品清单和检查登记，物	现场查看危害药品溢出处理包	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			品应在有效 期范围。								
		11.2.4 成品核对区、发放区适 配性验收要求	11.2.4.1 核对区应配 备符合要求的 核对台	现场查看核对台	不符合要求的，不 得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.4.2 核对区应配 备与工作量 相匹配的医 疗废物桶和 锐器盒	现场查看医疗废物桶 和锐器盒	不符合要求的，不 得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.4.3 建议核对区 配备危害药 品溢出处理 包	现场查看危害药品溢 出处理包	不符合要求的，不 得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.4.4 建议配备处 理刺伤割伤 的急救药品 （酒精、碘 酊、止血贴、 纱布等）， 定期检查， 保证在有效 期内。	现场查看急救药品	不符合要求的，不 得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			11.2.4.5 发放区可按需配备成品输液分拣机等设备。设备应有指示灯等明确方式显示机器运作正常，不能正常运行的应有明确指示牌；设备表面应清洁，无积尘、无污染。	现场查看自动化设备运行情况	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.4.6 发放区应配备成品输液转运箱、适量的包装袋、遮光包装袋、封箱用的扎带或锁等物品。	现场查看发放设施及用具配备情况	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.5 辅助工作区设备、设施适配性验收要求	11.2.5.1 药品脱外包区应配备耐腐蚀、易清洁、抗菌材	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			质的工作台、椅子和推车。								
			11.2.5.2 应配备剪刀、小刀、剥盖器等工具。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.5.3 应配备与工作量相适应的垃圾桶	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.5.4 建议配备危害药品溢出处理包	现场查看危害药品溢出处理包	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.5.5 建议配备处理刺伤割伤的急救药品	现场查看急救药品	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.6 药品库设备、设施适配性验收要求	11.2.6.1 药库应配备满足药品储存的药架	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.6.2 应配备用于储存不同温度条件保存药品的医用	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			冰箱。有条件的可配备冷链监控系统。							
			11.2.6.3 应配备必要的温、湿度计和温湿度登记本，监测记录药品库的温湿度或使用信息化方式自动记录温湿度。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.6.4 宜根据环境湿度配备空气除湿机	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.6.5 应配备与工作量相适应推车，用于药品收发。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.6.6 药品储存应固定货位，分类存放并有明确的药	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			品标签。标签应包括品名、剂型、规格、高警示药物标识、易混淆药品标识等。								
			11.2.6.7 药品效期动态监测应以有效的方式提示近效期药品的情况。可设置《近效期药品一览表》张贴在药库显眼处，按药品有效期剩余时间的多少标示，方便修改、及时调整。也可采用信息化技术辅助近效期药品的管理。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

		11.2.7 物料贮存库设施适配性验收要求	11.2.7.1 应配备满足物料存放的货架，各类物料分类放置并有明确标识。	现场查看货架设置	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.7.2 应配备防爆柜放置易燃易爆的物料	现场查看防爆柜设置	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.7.3 无菌耗材宜单独设立贮存库或贮存柜	现场查看无菌耗材贮存，并查看无菌耗材的养护记录。	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.8 转运箱和转运车存放区施适配性验收要求	11.2.8.1 转运箱和转运车清洗应设置专门清洗区域	现场查看转运箱和转运车清洗情况	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			11.2.8.2 专门清洗区域应配备存放清洁消毒用品和用具的柜子或货架，并保持整洁。	现场查看清洁消毒用品、用具及清洁记录表	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

		11.2.8.3 清洁消毒用品和用具数量应适量配备，定期清理。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		11.2.9 综合性会议示教室设施适配性验收要求	应配备合适的办公设施，如计算机、投影仪、办公桌椅等。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
12. 环境卫生适配性验收（19分）	12.1 洁净区环境卫生环境适配性验收要求（9分）	12.1.1 各洁净间环境应干净、整洁，无异味；墙面、地面无破损；调配操作间墙面不应悬挂影响洁净度的设施物品，如宣传栏、空调、暖风机、除湿机等。	现场查看各洁净间环境	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.1.2 各洁净间环境温度应控制在 18℃～26℃；相对湿度应控制在 35%～75%区间。	查看洁净区温湿度表或冷链系统记录，各项技术参数记录。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.1.3 各洁净间噪音应≤60dB	并查看检测机构的噪音检测数据	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.1.4 洁净区一次更衣室、二次更衣室均不应存放任何与一次更衣无关的物品，如药品、耗材、消毒剂等。	现场查看洁净区一次更衣室、二次更衣室环境。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.1.5 洗衣洁具间不应存放任何与洗衣洁具无关的物品，如药品、耗材等，备用的消毒剂、清洁剂数量应适宜。	现场查看洗衣洁具间环境	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

		12.1.6 调配操作间不应放置一切与混合调配工作无关的物品。药品、消毒剂、耗材等应在每一批次调配前传入调配操作间，调配完成后将剩余物品清点后传出调配操作间；清洁用具放回洗衣洁具间。		现场查看调配操作间环境	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.1.7 洁净区整体卫生：各洁净间地面、墙面应无灰尘、污渍、无发霉等情况，无卫生死角，与顶棚、洗手池等交界处无污渍、发霉情况。		现场查看各洁净间地面、墙面、及各交界处卫生情况。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.1.8 各洁净间配备的设施、物品应外观干净整洁，无污渍、无生锈等情况。		现场查看各洁净间配备的设施、物品的卫生情况。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.1.9 洁净区的卫生项目和频度应符合要求		查看洁净区卫生情况记录本的内容记录，项目和频度。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	12.2 洁净区卫生用具适配性验收要求（2分）	12.2.1 普通输液和肠外营养液调配操作间卫生用具配备	12.2.1.1 应配备2套卫生用具。其中D级（十万级）区域（包括洁净区一次更衣室和洗衣洁具间）配备一套；C级（万级）区域（包括洁净区二次更衣室和调配	现场查看普通调配操作间卫生用具的配备情况	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			操作间) 配备一套。								
			12.2.1.2 配备的 2 套卫生用具应存放在本区域的洗衣洁具间, 以不同颜色区分, 并有标识。	现场查看普通调配操作间卫生用具的存放情况	不符合要求的, 不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.2.2 抗生素和危害药品调配操作间卫生用具配备	12.2.2.1 应配备 3 套卫生用具。除应按照 12.2.1.1 上的要求配备 2 套卫生用具外, 还应配备 1 套危害药品调配操作间专用的卫生工具。	现场查看抗生素和危害药品调配操作间卫生用具的存放情况	不符合要求的, 不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			12.2.2.2 配备的 3 套卫生用具存放, 应符合	现场查看抗生素和危害药品调配操作间卫生用具的存放情况	不符合要求的, 不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			12.2.1.2 的要求。								
12.3 非洁净区环境卫生环境适配性验收要求（3分）	12.3.1 非洁净控制区整体环境应干净、整洁，无异味。墙面、地面、顶棚无破损。	现场查看非洁净控制区的环境情况	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
	12.3.2 工作区域内不应有食物、饮料等易吸引虫鼠或发霉变质的物品，个人物品应全部放入普通更衣室储物柜中。	现场查看非洁净控制区卫生情况	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
	12.3.3 配备的设施、物品的卫生应符合要求。	现场查看非洁净控制区的设施、物品的卫生情况。	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
	12.3.4 卫生项目和频度应符合要求	查看非洁净控制区卫生记录本的内容，项目和频度。	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
	12.3.5 卫生用具（抹布、拖把、水桶等）应根据分类配备。可根据非洁净控制区面积配备1~2套卫生用具。	现场查看非洁净控制区卫生用具的配备情况应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
	12.3.6 卫生用具应固定存放在非洁净控制区清洁间，并有标识。	现场查看非洁净控制区卫生用具的存放情况、标识情况。	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
12.4 辅助工作区环境卫生环境适配性验收要求（3分）	12.4.1 整体环境应干净、整洁，无异味。墙面、地面、顶棚无破损。（与12.3.1 非洁净控制区整体环境的验收要求一致。）	现场查看辅助工作区的环境情况	不符合要求的，不得分。	1						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
	12.4.2 常温区域10℃~30℃，阴凉区域不高于20℃，冷藏区域2℃~10℃，药库相对湿度35%~75%。	查看辅助工作区环境温度和湿度记录	不符合要求的，不得分。	1						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	
	12.4.3 配备的设施、物品的卫生应符合要求。	现场查看辅助工作区的设施、物品的卫生情况。	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审	

		12.4.4 卫生项目和频度卫生应符合要求	查看辅助工作区卫生记录	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	12.5 辅助工作区卫生用具适配性验收要求（2分）	12.5.1 卫生用具配备除应符合验收要求外，卫生间和淋浴室应单独配备1套卫生用具。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.5.2 卫生用具应固定存放在本区域内的清洁间，并有标识。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		12.5.3 卫生间和淋浴室等污染源区域的卫生用具应单独存放在对应区域，并有标识。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
13. 给排水系统适配性验收要求（12分）	13.1 洁净区上方管道限制适配性验收要求（2分）	13.1.1 洁净区上方的吊顶内、墙体装修内不应有排污管道通过。	查看静脉用药调配中心竣工图纸	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		13.1.2 洁净区上方的吊顶内不宜有给排水管道通过。如不能避免，应采取措施，避免水管密封不当而发生渗漏时对洁净区造成影响。		不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.2 洁净区、非洁净控制区地漏限制适配性验收要求（2分）	洁净区、非洁净控制区内不应设置地漏。	现场查看洁净区、非洁净控制区。	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.3 洗手池设置适配性验收要求（2分）	13.3.1 洗手池应在洁净区一次更衣室、非洁净控制区入口更鞋后区域和辅助工作区的会议休息区设置洗手池。	现场查看洗手池设置位置	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		13.3.2 洗手池深度宜大于25cm；尺寸大小以确保洗手时水不溅到池外为宜。	现场查看洗手池设置深度	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		13.3.3 洗手池宜使用感应式电控水龙头。	现场查看水龙头	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意

										☐ 整改后再审
13.4 清洗池设置、位置、尺寸大小及深度适配性验收要求（2分）	13.4.1 应在洗衣洁具间、非洁净控制区清洁间及辅助工作区的转运箱和转运车存放区设置清洗池。	现场查看清洗池设置	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.4.2 清洗池位置以不阻挡开关门及人行通过为宜	现场查看清洗池位置	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.4.3 清洗池尺寸大小及深度应保证清洗时水不溅到池外为宜	现场查看清洗池尺寸大小及深度	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.4.3 拖布清洗池的深度宜大于 30cm	现场查看拖布清洗池深度	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.5 洗手池、清洗池材质适配性验收要求（1分）	洗手池、清洗池等清洁设施以选用 SUS304 不锈钢及以上材质为佳。不建议选用陶瓷材料。	现场查看洗手池、清洗池等清洁设施的材质应符合要求。	1						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.6 洁净区上下水管道适配性验收要求（2分）	13.6.1 洁净区二次更衣室不应设置给排水	现场查看洁净区上下水管道情况	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		13.6.2 洗衣洁具间应设置足够数量的上、下水管道。		不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	13.7 给排水施工适配性验收要求（1分）	下水管应有水封（U型或其他水封）措施：下水软管与硬管连接处应有密封圈（或其他密封措施）做密封处理。	现场查看下水的密封和下水软管与硬管的连接处。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
14. 电气系统适配性验收（6.5分）	14.1 信息点数量适配性验收要求（3分）	14.1.1 各工作区域信息点数量应满足工作所需电脑、自动化智能化设备、冷链监控和视频监控等的需求。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

		14.1.2 审方室的内部网与外部网的信息点分别不宜少于3个和2个	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		14.1.3 摆药区和核对发药区的信息点宜在自动化智能化设备数量的基础上增加8个	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		14.1.4 调配操作间的信息点数量应不少于医用洁净工作台数量加自动化智能化设备数量	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		14.1.5 静配中心全域宜有无线网络信号覆盖，以满足移动设备的使用。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	14.2 视频监控器数量适配性验收要求（1.5分）	14.2.1 静配中心出入口、药品库、耗材库、贵重药品货架处应设置视频监控。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		14.2.2 调配麻醉药品、一类精神药品或毒性药品等特殊管理的药品，应按相关管理要求设置视频监控。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		14.2.3 建议每个调配工位、核对工位各安装一个视频监控，以便对工作情况进行监控和回顾分析。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	14.3 通讯设备数量适配性验收要求（1分）	各调配操作间与相邻非洁净控制区或审方室应有便捷的通话设备（如对讲机、内部电话等）。	现场查看应符合要求	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	14.4 洁净区、非洁净区照度适配性验收要求（1分）	洁净区与非洁净区照度均应 $\geq 300\text{Lx}$	查看检测机构照度检测报告	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

15. 信息系统适配性验收 (32 分)	15.1 信息系统整体功能适配性验收要求 (4 分)	静配中心应按照《全国医院信息化建设标准与规范（试行）》要求建立信息系统，包含用药医嘱审核、批次划分、输液标签打印和药品管理等模块。建议在摆药贴签、混合调配、成品输液核查、病区签收和退药管理等环节实现信息化处理和记录，例如用 PDA 扫描实现操作信息的确认和操作人员的记录等。		现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不得分。	4					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	15.2 用药医嘱审核模块适配性验收要求 (19 分)	15.2.1 医嘱信息适配性验收要求	15.2.1.1 系统应能自动接收临床科室的用药医嘱，获取医嘱审核所需的相关信息，如医嘱信息、患者基本信息、病历病史信息、疾病诊断信息、用药信息、过敏信息等。	现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			15.2.1.2 建议获取患者医学相关检查、检验学资料、现病史、既往史、用药史、	现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不扣分。	0.25					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			过敏史等。								
		15.2.2 医嘱审核依据验收要求	医嘱审核应以国家药品管理相关法律法规和规范性文件，临床诊疗规范、指南、临床路径、药品说明书、国家处方集和本医疗机构制订的临床用药规范和指南等为依据。	现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		15.2.3 医嘱审核内容验收要求	15.2.3.1 合法性审核验收要求，审核项目应符合《医疗机构处方审核规范》第十三条的要求。	现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			15.2.3.2 规范性审核验收要求，	现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			审核项目应符合《医疗机构处方审核规范》第十四条的要求。								
			15.2.3.3 适宜性审核验收要求，审核项目除应符合《医疗机构处方审核规范》第十五条的要求外，还应重点审核药物浓度是否适宜、溶媒选择及溶媒总量是否适宜、是否存在药物配伍禁忌等。	现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
			15.2.3.4 肠外营养液医嘱审核验收要求，应包括肠外营养治疗指	查看肠外营养液的审核内容	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			征、总液体量、总热量、单位热量、三大营养物质热量比例、非蛋白热量、糖脂比、热氮比、鱼油脂肪乳占比、氨基酸中丙氨酰谷氨酰胺用量占比、丙氨酰谷氨酰胺浓度、渗透压、阳离子浓度等。							
			15.2.3.5 抗肿瘤药物医嘱审核验收要求，应包括患者评估审核、治疗方案审核、器官功能及实验室指标审核、预处理审核、联合治	查看抗肿瘤药物的医嘱审核内容	不符合要求的，不得分。	3				☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			疗方案的用药顺序审核、超说明书用药医嘱审核等。案的用药顺序审核、超说明书用药医嘱审核等。								
		15.2.4 医嘱审核结果提示	信息系统对审核结果提示至少应包括“拦截”“提醒人工干预”和“通过”三种处理结果，提交药师确认。	现场查看信息系统用药医嘱审核结果提示情况	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	15.3 批次划分模块 适配性验收要求（1分）	应具有按照设定的规则自动划分批次功能，并允许人工干预。		现场查看信息系统相关内容	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	15.4 标签打印模块 适配性验收要求（2分）	15.4.1 应具有将审核通过的静脉用药医嘱生成并打印输液标签的功能		现场查看信息系统相关内容，查看打印出的标签。	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		15.4.2 标签大小：应以不遮挡输液的重要基本信息（品名、规格、有效期等）为宜。		查看标签	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

		15.4.3 标签由电子信息系统自动编号		查看标签	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		15.4.4 标签内容应符合要求，并有包含信息的二维码。		查看标签	不符合要求的，不得分。	0.5						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	15.5 药品管理模块适配性验收要求（3分）	15.5.1 应具有药品进、销、存管理、统计台账、药品供应链接入功能。		现场逐项演示药品管理功能：药品供应链接入、药品入库、药品出库、药品盘点等。	不符合要求的，不得分。	2						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		15.5.2 推荐通过药品标识码等实现批次管理和药品追溯等		现场查看药品批次管理、药品追溯情况。	不符合要求的，不得分。	1						☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	15.6 推荐增加 合理用药查询模块、医嘱点评模块、静脉用药不良事件报告模块、物流管理模块、绩效考核模块等功能模块，充分利用信息技术，做好静脉用药的闭环管理，提升静配中心的管理效率和质量。（3分）	15.6.1 合理用药查询模块适配性验收要求		应包含药品管理法规数据库、药物相互作用数据库、注射液配伍数据库等数据库的查询功能。	如有，可现场查询合理用药模块设置情况。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		15.6.2 医嘱点评模块适配性验收要求		应包含从时间范围、医嘱类型等多维度设定医嘱抽取条件；按设定条件随机抽	如有，可现场查询医嘱点评模块设置情况。	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			取医嘱、向点评人员分发医嘱、收集汇总点评结果等功能。								
		15.6.3 静脉用药不良事件报告模块适配性验收要求	静脉用药不良事件报告模块应连通本机构系统内药品不良事件报告系统，及时掌握药物使用情况，及时为临床提供药学支援。有条件的医疗机构应实现与国家相关系统接口。	如有，可现场查询静脉用药不良事件报告模块设置情况。	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		15.6.4 物流管理模块适配性验收要求	应通过条形码、二维码、RFID 等技术，完善静脉用药交接、运送、病区签收、	如有，可现场查询物流管理模块设置情况。	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			退药管理等，实现全流程的物流监控。								
		15.6.5 绩效考核模块适配性验收要求	应能利用静配中心的相关数据，生成报表，方便进行用药数据分析；可根据不同时间、不同药品的调配难度等设定各岗位的绩效系数，提高绩效考核的科学性和合理性。	如有，可现场查询绩效考核模块设置情况。	不符合要求的，不得分。	0.5					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
16.质量管理体系适配性验收（17分）	16.1 工作流程适配性验收要求（2分）	16.1.1 工作流程适配性验收要求	静配中心的工作流程设置： 接收静脉用药医嘱信息→医嘱审核→打印输液标签→贴签、摆药与核对→加药	查看静脉用药调配中心流程管理	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

			混合调配→ 成品输液核 查与包装→ 发放与运送 →与病区交 接签收。								
		16.1.2 对工作流程进行适当的调整应有必要性和合理性证明	以改善提高 静配中心的 管理效率和 质量为目的 对工作流程 可进行适当 调整，但应 有科学的论 证方法和充 分的数据进 行验证，证 明工作流程 调整的必要 性和合理 性，保障静 脉用药集中 调配工作的 质量。	查阅相关流程改进的 资料和证明	不符合要求的，不 得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
16.2 核心制度适配性验收要求（3分）	各项核心制度的内容应范围包含静配中心全流程工作范围，具体制度明确并结合实际。			查看静脉用药调配中心各项核心制度	不符合要求的，不 得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

16.3 人员职责和岗位职责适配性验收要求（4分）	16.3.1 人员职责	宜包含但不限于主任药师/副主任药师职责、主管药师职责、药师职责、药士职责；若短期内有护理专业人员或其他专业人员的，也应明确相应职责。	查看静脉用药调配中心人员职责	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	16.3.2 岗位职责	宜包含但不限于各管理岗位、技术岗位、工勤人员岗位等静配中心所有岗位人员的职责。	查看静脉用药调配中心岗位职责	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	16.3.3 人员职责、岗位职责内容和资质	内容范围应明确并结合实际；相应岗位的人员应符合相应资质要求。	查看静脉用药调配中心人员职责、岗位职责内容和资质。	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

	16.4 技术规范、操作规程适配性验收要求（4分）	技术规范、操作规程至少应包含医嘱审核和点评、生产流程、环境安全、不良事件、继续教育和培训、药学服务等静配中心运行管理全过程的技术规范和操作规程。	查看静脉用药调配中心技术规范、操作规程。	不符合要求的，不得分。	4					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	16.5 试运行工作计划适配性验收要求（2分）	16.5.1 应制订试运行工作计划，有相关科室（护理部、医务部门、临床科室、后勤部门、信息科等）参与并达成共识。	查看试运行计划是否完善可行	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		16.5.2 试运行工作计划应包含但不限于以下内容：试运行日期、首批开展集中调配的病区、开展集中调配的医嘱类别、发生问题的应急处置等。	查看静脉用药调配中心试运行计划内容	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	16.6 档案归档管理适配性验收要求（2分）	16.6.1 应做好各种档案的存储保管工作。档案应包含核心制度、岗位职责、操作规程和工作记录等。	查看各项规章制度、岗位职责、操作规程和工作记录等归档资料。	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
		16.6.2 应将档案分类用文件夹保存或者装订成册，每份档案应有名称、编号、日期等，同类档案封面应相同；因未正式开展工作而没有记录的内容的也需要按照要求设定各类记录本和档案夹。	查看档案的整理和管理情况	不符合要求的，不得分。	1					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
17. 现场实操抽查（加分项）（15分）	17.1 危害药品混合调配操作（3分）	应符合危害药品混合调配操作规范	抽查混合调配岗位药学技术人员操作	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	17.2 肠外营养液混合调配操作（3分）	应符合肠外营养液混合调配操作规范	抽查混合调配岗位药学技术人员操作	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	17.3 突发事件应急处理（3分）	危害药品溢出应急处置的操作	现场抽查任意人员危害药品溢出应急处置的操作	不符合要求的，不得分。	3					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

	17.4 突发事件应急处理（2分）	停电应急预案的处置流程、火灾应急处置、水灾应急处置等。	现场抽查	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	17.5 医嘱审核能力（2分）	正确审核静脉用药医嘱，防范用药差错，提高合理用药水平。	现场抽查	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审
	17.6 消毒剂调配（2分）	专业技术人员、负责清洁卫生的工勤人员应熟知消毒剂的调配。	现场抽查	不符合要求的，不得分。	2					☐ 同意 ☐ 整改后同意 ☐ 整改后再审

总分

2507 条