

中华人民共和国国家标准

GB 27951-2011

皮肤消毒剂卫生要求

Hygiene requirements for skin disinfectant

2011-12-30 发布

2012-05-01 实施

前 言

本标准的全部技术内容为强制性。

本标准按照 GB/T 1.1-2009 给出的规则起草。

本标准由中华人民共和国卫生部提出并归口。

本标准负责起草单位:山东省疾病预防控制中心、中国疾病预防控制中心、深圳市疾病预防控制 中心。

本标准参与起草单位:福伟科技有限公司、深圳市安多福实业发展有限公司、济南鑫永泰实业有限公司、山东利尔康消毒科技有限责任公司、山东新华医疗器械股份有限公司。

本标准主要起草人:崔树玉、孙启华、张流波、格里申·亚历山大、谢永军、朱汉泉、李永强、温宪芹、李爱萍、赵克义、刘文杰、王超、朱子犁、吴刚。

皮肤消毒剂卫生要求

1 范围

本标准规定了皮肤消毒剂的技术要求、试验方法、使用方法、标签和说明书以及使用注意事项。 本标准适用于完整皮肤和破损皮肤消毒的消毒剂,不适用于手消毒剂。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 601 化学试剂滴定分析用标准溶液制备

GB/T 6680 液体化工产品采样通则

GB 15603 常用化学危险品贮存通则

GB 15982 医院消毒卫生标准

中华人民共和国药典

消毒技术规范 卫生部

化妆品卫生规范 卫生部

消毒产品标签说明书管理规范 卫生部

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

3. 1

皮肤消毒 skin disinfection

杀灭或清除人体皮肤上的病原微生物,并达到消毒要求。

3. 2

皮肤消毒剂 skin disinfectant

用于人体皮肤上消毒的制剂。

3.3

完整皮肤 intact skin

人体表面的正常无损伤的皮肤。

3. 4

破损皮肤 damaged skin

人体表面有损伤的皮肤。

4 技术要求

- 4.1 有效成分的种类
- 4.1.1 完整皮肤常用消毒剂的种类

醇类、碘类、胍类、季胺盐类、酚类、过氧化物类等。

4.1.2 破损皮肤常用消毒剂的种类

季胺盐类、胍类消毒剂以及过氧化氢、碘伏、三氯羟基二苯醚、酸性氧化电位水等。

4.2 原料要求

4.2.1 原料

应符合《中华人民共和国药典》、国家及行业标准等有关规定。

4.2.2 生产用水

应符合《中华人民共和国药典》中纯化水的要求。

4.2.3 禁用物质

各种处方药成分如抗生素、抗真菌药物、激素等和卫生行政部门规定的禁用物质。

4.3 产品质量要求

4.3.1 感官性状

消毒剂应均匀不分层,无沉淀和悬浮物,无异味。

4.3.2 理化指标

- 4.3.2.1 消毒剂的有效成分含量、pH 值应符合产品质量的相关标准。
- 4.3.2.2 有效成分与杂质限量 葡萄糖酸氯己定或醋酸氯己定有效总量<45 g/L,三氯羟基二苯醚消毒剂有效总量<20 g/L,苯扎溴胺或苯扎氯胺消毒剂有效总量<5 g/L。铅<40 mg/L、汞<1 mg/L、砷 <10 mg/L。

4.3.3 微生物指标

4.3.3.1 杀灭微生物指标 应符合表 1 的要求。

项 目	指 标	
	作用时间 min	杀灭对数值
金黄色葡萄球菌杀灭试验	€5.0	≥5.00
铜绿假单胞菌杀灭试验	€5.0	≥5.00
白色念珠菌杀灭试验	€5.0	≥4.00
现场试验(自然菌)	€5.0	≥1.0

表 1 杀灭微生物指标

4.3.3.2 微生物污染指标 完整皮肤消毒剂菌落总数≤10 CFU/mL(g),霉菌和酵母菌≤10 CFU/mL(g),不得检出致病菌;破损皮肤的消毒剂应无菌。

4.3.4 安全性要求

皮肤消毒剂毒理学指标见表 2。

表 2 毒理学指标

项 目	判 定 指 标	
急性经口毒性试验	实际无毒或低毒	
一次完整皮肤刺激试验	无刺激或轻度刺激	
破损皮肤刺激试验*	无刺激或轻度刺激	
急性眼刺激试验*	无刺激或轻度刺激	
皮肤变态试验b	未见或极轻度	
致突变试验	阴性	
* 破损皮肤消毒剂,需做该试验。		
b 估计消毒剂有致敏作用者,需做该试验。		

4.3.5 稳定性

原包装产品的有效期≥12个月。

4.3.6 对使用中消毒剂的要求

开封后使用中的消毒剂感官性状、有效成分含量、pH 等符合产品质量要求,菌落总数 ≤50 CFU/mL(g),霉菌和酵母菌≤10 CFU/mL(g)。应符合 GB 15982 的要求,不得检出致病菌(金黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、乙型溶血性链球菌)。使用中破损皮肤消毒剂应符合出厂要求。

5 试验方法

5.1 感官性状检查

用目測方法检查消毒剂颜色、澄清度等。

5.2 理化指标的测定

5.2.1 pH 值测定

按《消毒技术规范》有关方法进行测定。

5.2.2 有效成分含量

按《消毒技术规范》、GB 6680、GB/T 601 等有关规定进行测定。

5.2.3 铅、汞、砷限量测定

按《化妆品卫生规范》有关方法进行测定。

5.2.4 稳定性试验

按《消毒技术规范》有关方法进行测定。

5.3 杀灭微生物试验

按《消毒技术规范》有关方法进行测定。

5.4 微生物污染鉴定

菌落总数、霉菌和酵母菌、致病菌和无菌检验见附录 A。

5.5 毒理学试验

按《消毒技术规范》有关方法进行测定。

6 使用方法

6.1 完整皮肤消毒

用消毒剂擦拭或揉搓消毒 2 次~3 次,作用 1 min~5 min 达到消毒效果。

6.2 破损皮肤消毒

用消毒剂涂擦或冲洗消毒,作用 1 min~5 min 达到消毒效果。

6.3 注射或穿刺部位皮肤消毒

用消毒剂擦拭消毒 2 次~3 次,作用≤1 min 达到消毒效果。

7 标签和说明书

符合《消毒产品标签说明书管理规范》有关规定。

8 使用注意事项

- 8.1 避光、密封、防潮,置于阴凉、干燥处保存。
- 8.2 避免与拮抗药物同用。
- 8.3 过敏者慎用。
- 8.4 外用消毒剂,不得口服,置于儿童不易触及处。
- 8.5 使用碘类消毒剂消毒后,应脱碘。
- 8.6 储存应符合 GB 15603 的要求,易燃者,远离火源。
- 8.7 有效期内使用。

附 录 A (规范性附录) 微生物检验方法

A. 1 菌落总数的测定

A.1.1 试验器材

- A.1.1.1 锥形瓶:250 mL。
- A. 1. 1.2 量筒:200 mL。
- A.1.1.3 高压灭菌器。
- A. 1. 1.4 100 级洁净室或 100 级层流超净工作台。
- A. 1. 1.5 试管:15 mm×150 mm。
- A.1.1.6 灭菌平皿:直径9cm。
- A.1.1.7 灭菌刻度吸管:10 mL、1 mL。
- A. 1. 1.8 酒精灯。
- A. 1. 1.9 恒温培养箱:36 ℃±1 ℃。
- A.1.1.10 放大镜。
- A.1.1.11 生理盐水。
- A. 1. 1. 12 普通营养琼脂培养基。
- A. 1. 1. 13 中和剂。

A.1.2 方法

A.1.2.1 样品处理

用无菌吸管吸取消毒液 1.0 mL,加入到 9.0 mL 含相应中和剂的无菌生理盐水中,震荡 20 s 或振打 80 次,取 1:10 稀释液进行检测。

A. 1. 2. 2 操作步骤

用灭菌吸管吸取 1:10 稀释的检液 2 mL,分别注入到两个灭菌平皿内,每皿 1 mL。另取 1 mL注入到 9 mL 灭菌生理盐水试管中,并震荡 20 s 或振打 80 次,分混匀,制成 1:100 检液。吸取 2 mL,分别注入到两个灭菌平皿内,每皿 1 mL。如样品含菌量高,还可再继续稀释,每种稀释度应换 1 支吸管。将融化并冷至 45 ℃~50 ℃的普通营养琼脂培养基倾注到平皿内,每皿约 15 mL,随即转动平皿,使样品与培养基充分混合均匀,待琼脂凝固后,翻转平皿,置 36 ℃±1 ℃培养箱内培养 48 h±2 h。另取一个不加样品的灭菌空平皿,加入约 15 mL普通营养琼脂培养基,待琼脂凝固后,翻转平皿,置 36 ℃±1 ℃培养箱内培养 48 h±2 h,为空白对照。

A. 1. 2. 3 结果报告

先用肉眼观察,点数菌落数,然后再用放大 5 倍~10 倍的放大镜检查,以防遗漏。记下各平皿的菌落数后,求出同一稀释度各平皿生长的平均菌落数。判定结果时,应选取菌落数在 30 个~300 个范围之内的平皿计数,乘以稀释度报告 1 mL(1 g)消毒剂中所含菌落的总数(CFU),以 CFU/mL(g)表示。若所有的稀释度均无菌生长,报告数为<10 CFU/mL(g)。

A.2 霉菌和酵母菌的检测方法

A. 2.1 试验器材

- A. 2. 1. 1 培养箱:28 ℃±2 ℃。
- A. 2. 1. 2 振荡器。
- A. 2. 1. 3 天平。
- A. 2. 1. 4 锥形瓶, 250 mL。
- A. 2. 1.5 试管:15 mm×150 mm。
- A. 2. 1.6 平皿:直径 9 cm。
- A. 2. 1.7 吸管:1 mL、10 mL。
- A. 2. 1.8 量筒:200 mL。
- A. 2. 1.9 酒精灯。
- A. 2. 1. 10 高压灭菌器。
- A. 2. 1. 11 沙堡罗琼脂培养基。
- A. 2. 1. 12 生理盐水。

A. 2. 2 方法

- A. 2. 2. 1 样品处理:见A. 1. 2. 1。
- A. 2. 2. 2 操作步骤:取1:10、1:100、1:1000的检液各1mL分别注入灭菌平皿内,每个稀释度各用2个平皿,注入融化并冷至 45 °C ±1 °C 左右的沙堡罗琼脂培养基,充分摇匀。凝固后,翻转平板,置 28 °C ±1 °C 培养 72 h±2 h,计数平板内生长的霉菌和酵母菌数。若有霉菌蔓延生长,为避免影响其他霉菌和酵母菌的计数时,于 48 h±2 h 应及时将此平板取出计数。另取一个不加样品的灭菌空平皿,加人约 15 mL 沙堡罗琼脂培养基,待琼脂凝固后,翻转平皿,置 28 °C ±1 °C 培养 72 h±2 h,为空白对照。A. 2. 2. 3 结果报告:先点数每个平板上生长的霉菌和酵母菌菌落数,求出每个稀释度的平均菌落数。判定结果时,应选取菌落数在 5 个~50 个范围之内的平皿计数,乘以稀释倍数即为每毫升(或每克)消毒剂中所含的霉菌和酵母菌数。以 CFU/mL(g)表示。若所有的稀释度均无菌生长,报告数为<10 CFU/mL(g)。

A.3 致病菌的检测方法

A. 3.1 金黄色葡萄球菌的检测方法

A. 3. 1. 1 试验器材

- A.3.1.1.1 显微镜。
- A. 3. 1. 1. 2 恒温培养箱:36 ℃±1 ℃。
- A. 3. 1. 1. 3 离心机。
- A. 3. 1. 1. 4 灭菌吸管:1 mL、10 mL。
- A. 3. 1. 1. 5 灭菌试管:15 mm×150 mm。
- A.3.1.1.6 载玻片。
- A.3.1.1.7 酒精灯。
- A. 3. 1. 1. 8 7. 5%的氯化钠肉汤。
- A. 3. 1. 1. 9 血琼脂培养基。

6

A. 3. 1. 1. 10 甘露醇发酵培养基。

A. 3. 1. 1. 11 兔(人)血浆。

A. 3. 1. 2 试验步骤

A. 3. 1. 2. 1 样品处理

见 A. 1. 2. 1。

A. 3. 1. 2. 2 增菌培养

取 1:10 稀释的样品 10mL 接种到 2 倍浓缩 10 mL 7.5%氯化钠肉汤中,置 36 ℃±1 ℃培养 24 h± 2 h。

A. 3. 1. 2. 3 分离培养

自上述增菌培养液中,取 1~2 接种环,划线接种在血琼脂培养基,置 36 ℃±1 ℃培养 24 h~48 h。 本菌在血琼脂平板上菌落呈金黄色,大而突起,圆形,不透明,表面光滑,周围有溶血圈。挑取单个菌落 分纯在血琼脂平板上,置 36 ℃±1 ℃培养 24 h±2 h。

A. 3. 1. 2. 4 染色镜检

挑取分纯菌落,涂片,进行革兰染色,镜检。金黄色葡萄球菌为革兰氏阳性菌,排列成葡萄状,无芽孢,无夹膜,致病性葡萄球菌,菌体较小,直径约为 $0.5~\mu m \sim 1~\mu m$ 。

A. 3. 1. 2. 5 甘露醇发酵试验

取上述可疑菌落接种于甘露醇培养基,于 36 ℃±1 ℃培养 24 h,发酵甘露醇产酸者为阳性。

A. 3. 1. 2. 6 血浆凝固试验

吸取 1:4 新鲜血浆 0.5 mL,放入灭菌小试管中,加入待检菌 24 h±2 h 肉汤培养物 0.5 mL。混 匀,放 36 ℃±1 ℃恒温箱或恒温水浴中,每 30 min 观察一次,6 h 之内如呈现凝块即为阳性。同时以已 知血浆凝固酶阳性和阴性菌株肉汤培养物及肉汤培养基各 0.5 mL,分别加入灭菌 1:4 血浆 0.5 mL,混匀,作为对照。

A. 3. 1. 3 结果报告

凡在上述选择平板上有可疑菌落生长,经染色镜检,证明为革兰阳性葡萄球菌,并能发酵甘露醇产酸,血浆凝固酶试验阳性者,可报告检出金黄色葡萄球菌。

A. 3.2 铜绿假单胞菌的检测方法

A. 3. 2. 1 试验器材

- A. 3. 2. 1. 1 培养箱:42 ℃±1 ℃、36 ℃±1 ℃。
- A. 3. 2. 1. 2 锥形瓶: 250 mL。
- A. 3. 2. 1. 3 试管:15 mm×150 mm。
- A. 3. 2. 1. 4 灭菌平皿: 直径 90 mm。
- A. 3. 2. 1.5 灭菌刻度吸管:10 mL、1 mL。
- A. 3. 2. 1.6 显微镜。
- A.3.2.1.7 载玻片。

GB 27951--2011

- A. 3, 2, 1, 8 接种针、接种环。
- A.3.2.1.9 电磁炉。
- A. 3. 2. 1. 10 高压灭菌器。
- A. 3. 2. 1. 11 普通肉汤。
- A. 3. 2. 1. 12 十六烷基三甲基溴化铵培养基。
- A. 3. 2. 1. 13 绿脓菌素测定用培养基。
- A. 3. 2. 1. 14 明胶培养基。
- A. 3. 2. 1. 15 硝酸盐蛋白胨水培养基。
- A. 3. 2. 1. 16 普通琼脂斜面培养基。
- A. 3. 2. 1. 17 1%二甲基对苯二胺试液。

A. 3. 2. 2 试验步骤

- A. 3. 2. 2. 1 样品处理:见 A. 1. 2. 1。
- A. 3. 2. 2. 2 增菌培养:取1:10 稀释的样品 10 mL 接种到 2 倍浓缩 10 mL 普通肉汤中。置 36 ℃±1 ℃培养 18 h~24 h。如有铜绿假单胞菌生长,培养液表面多有一层薄菌膜,培养液常呈黄绿色或蓝绿色。
- A. 3. 2. 2. 3 分离培养:从培养液的薄膜处挑取培养物,划线接种在十六烷三甲基溴化铵琼脂平板上,置 $36 \text{ C} \pm 1 \text{ C}$ 培养 $18 \text{ h} \sim 24 \text{ h}$ 。铜绿假单胞菌在该培养基上,其菌落扁平无定型,向周边扩散或略有蔓延,表面湿润,菌落呈灰白色,菌落周围培养基常扩散有水溶性绿色色素。
- A. 3. 2. 2. 4 染色镜检: 挑取可疑菌落,涂片,革兰染色,镜检为革兰阴性者应进行氧化酶试验。
- A. 3. 2. 2. 5 氧化酶试验:取一小块洁净的白色滤纸片放在灭菌平皿内,用无菌玻璃棒挑取铜绿假单胞菌可疑菌落涂在滤纸片上,然后在其上滴加一滴新配制的 1%二甲基对苯二胺试液,在 15 s~30 s 之内,出现粉红色或紫红色时,为氧化酶试验阳性;若培养物不变色,为氧化酶试验阴性。
- A. 3. 2. 2. 6 绿脓菌素试验:取可疑菌落 2 个~3 个,分别接种在绿脓菌素测定培养基上,置 36 $\mathbb{C}\pm 1$ \mathbb{C} 培养 24 h±2 h,加人氯仿 3 mL~5 mL,充分振荡使培养物中的绿脓菌素溶解于氯仿液内,待氯仿提取液呈蓝色时,用吸管将氯仿移到另一试管中并加入 1 mol/L 的盐酸 1 mL 左右,振荡后,静置片刻。如上层盐酸液内出现粉红色到紫红色时为阳性,表示被检物中有绿脓菌素存在。
- A. 3. 2. 2. 7 硝酸盐还原产气试验:挑取可疑的铜绿假单胞菌纯培养物,接种在硝酸盐蛋白胨水培养基中,置 $36 \% \pm 1 \%$ 培养 $24 \text{ h} \pm 2 \text{ h}$,观察结果。凡在硝酸盐胨水培养基内的小倒管中有气体者,即为阳性,表明该菌能还原硝酸盐,并将亚硝酸盐分解产生氦气。
- A. 3. 2. 2. 8 明胶液化试验:取铜绿假单胞菌可疑菌落的纯培养物,穿刺接种在明胶培养基内,置 36 \mathbb{C} ± 1 \mathbb{C} 培养 24 h ± 2 h,取出放冰箱 10 min~30 min,如仍呈溶解状或表面溶解时即为明胶液化试验阳性;如凝固不溶者为阴性。
- A. 3. 2. 2. 9 42 ℃生长试验:挑取可疑的铜绿假单胞菌纯培养物,接种在普通琼脂斜面培养基上,放在42 ℃±1 ℃培养箱中,培养 24 h~48 h,铜绿假单胞菌能生长,为阳性,而同属的荧光假单胞菌则不能生长。

A.3.2.3 结果报告

被检消毒剂经增菌分离培养后,证实为革兰阴性杆菌,氧化酶及绿脓菌素试验均为阳性者,即可报告被检样品中检出铜绿假单胞菌;如绿脓菌素试验阴性而液化明胶、硝酸盐还原产气和 42 ℃生长试验三者为阳性时,仍可报告被检样品中检出铜绿假单胞菌。

A. 3.3 乙型溶血性链球菌的检测方法

A, 3. 3. 1 试验器材

- A. 3. 3. 1. 1 培养箱:36 ℃±1 ℃。
- A.3.3.1.2 锥形瓶:250 mL。
- A. 3. 3. 1. 3 试管:15 mm×150 mm。
- A. 3. 3. 1. 4 灭菌平皿: 直径 90 mm。
- A.3.3.1.5 灭菌刻度吸管:10 mL、1 mL。
- A.3.3.1.6 显微镜。
- A.3.3.1.7 载玻片。
- A.3.3.1.8 接种针、接种环。
- A.3.3.1.9 电磁炉。
- A. 3. 3. 1. 10 高压灭菌器。
- A. 3. 3. 1. 11 1%葡萄糖肉汤。
- A. 3. 3. 1. 12 血琼脂培养基。
- A. 3. 3. 1. 13 30% H₂O₂,
- A. 3. 3. 1. 14 兔(人)血浆。
- A. 3. 3. 1. 15 生理盐水。
- A. 3. 3. 1. 16 0. 25% 氯化钙。

A.3.3.2 试验步骤

- A. 3. 3. 2. 1 样品处理:见 A. 1. 2. 1。
- A. 3. 3. 2. 2 增菌培养:取 1:10 稀释的样品 10 mL 接种到 2 倍浓缩 10 mL 1%葡萄糖肉汤,置 36 ℃±1 ℃培养 18 h~24 h。
- A. 3. 3. 2. 3 分离培养:从培养液的薄膜处挑取培养物,划线接种在血平板上,置 36 ℃±1 ℃培养 18 h ~24 h。乙型溶血性链球菌在血平板上菌落形态为灰白色、半透明或不透明、针尖状突起、表面光滑、边缘整齐、周围有β溶血圈。
- A. 3. 3. 2. 4 染色镜检:挑取可疑的菌落,涂片,革兰染色,镜下为革兰阳性、呈链状排列的球菌。
- A. 3. 3. 2. 5 触酶试验:用接种环挑取孵育 $18 \text{ h} \sim 24 \text{ h}$ 单个菌落的中心培养物放在洁净玻片上,用滴管在玻片的细菌上滴加 $30\% \text{ H}_2\text{ O}_2$ (操作顺序不能颠倒,否则易出现假阳性)立刻观察有无冒泡,并记录结果,有气泡者为阳性,乙型溶血性链球菌呈阴性。
- A. 3. 3. 2. 6 链激酶试验:吸取草酸钾血浆 $0.2 \, \text{mL}(0.02 \, \text{g}$ 草酸钾加 $5 \, \text{mL}$ 人血浆混匀,经离心沉淀,吸取上清),加入 $0.8 \, \text{mL}$ 灭菌生理盐水混匀后再加入待检菌 $24 \, \text{h}$ 肉汤培养物 $0.5 \, \text{mL}$ 和 $0.25 \, \text{% 氯化钙}$ $0.25 \, \text{mL}$,混匀,放入 $36 \, \text{℃} \pm 1 \, \text{℃水浴中,每 } 2 \, \text{min}$ 观察一次(一般 $10 \, \text{min}$ 内可凝固),待血浆凝固后继续观察并记录溶化的时间,如 $2 \, \text{h}$ 内不溶化,移入孵箱观察 $24 \, \text{h}$ 的结果,如全部溶化为阳性; $24 \, \text{h}$ 仍不溶解者为阳性。
- A. 3. 3. 2. 7 杆菌肽敏感试验:将被检菌浓菌液涂于血平板上,用灭菌镊子取含 0. 04 单位杆菌肽纸片放在平板表面上。同时以已知阳性菌株作对照,于 36 ℃±1 ℃培养 18 h~24 h,有抑菌带者为阳性。

A. 3. 3. 3 结果报告

被检消毒剂经增菌分离培养后,经证实为革兰阳性、呈链状排列的球菌,触酶阴性、链激酶试验阳性、对杆菌肽敏感者,即可报告为检出乙型溶血性链球菌。

A.3.4 无菌检验

A. 3. 4. 1 试验器材

- A. 3. 4. 1. 1 需氧-厌氧菌培养基。
- A.3.4.1.2 无菌试验用真菌培养基(下简称真菌培养基)。
- A. 3. 4. 1. 3 中和剂。
- A.3.4.1.4 100 级洁净室或 100 级层流超净工作台(下分别简称洁净室与超净台)。

A. 3. 4.2 采样前准备

- A. 3. 4. 2. 1 采用平板尘降法检测洁净室或超净台内空气的含菌量:用 \$9 cm 双平板暴露 30 min 对空气采样后进行培养。平均菌落数≤1.0 CFU/平板为合格。
- A. 3. 4. 2. 2 需氧-厌氧培养基培养性能检查:接种 1. 0 mL 含 10 个以下的藤黄微球菌[Micrococcus Lutea, CMCC(B) 28001]菌悬液,置 30 ℃~35 ℃培养 24 h后,应生长良好。另接种 1. 0 mL 含 50 个以下的生孢梭菌[CLostridium sporogenes, CMCC(B) 64941]菌悬液,置同样条件,亦应生长良好。
- A. 3. 4. 2. 3 真菌培养基培养性能检验:接种 1. 0 mL 含 50 CFU 以下的白色念珠菌[Candida aLbicans, CMCC(F)98001]菌悬液,置 20 ℃~25 ℃培养 24 h 后应生长良好。
- A. 3. 4. 2. 4 中和剂无菌检查: 于无菌检查前 3 d, 向需氧-厌氧菌培养基与真菌培养基内各接种 1. 0 mL 中和剂,分别置 30 $\mathbb{C}\sim$ 35 \mathbb{C} 与 20 $\mathbb{C}\sim$ 25 \mathbb{C} 条件下,培养 72 h 后应无菌生长。
- **A. 3. 4. 2. 5** 培养基无菌检查: 于无菌检查 3 d,将未种菌的需氧-厌氧菌培养基与真菌培养基分别置 30 \mathbb{C} ~ 35 \mathbb{C} 与 20 \mathbb{C} ~ 25 \mathbb{C} 条件下,培养 72 h 后应无菌生长。
- A. 3. 4. 2. 6 阳性对照菌悬液制备:于无菌试验前一天,取金黄色葡萄球菌[CMCC(B)26003]普通琼脂斜面新鲜培养物 1 接种环,接种于需氧-厌氧菌培养基内,在 30 ℃~35 ℃培养 16 h~18 h 备用。用时以无菌生理盐水稀释至 1:10⁶。
- A. 3. 4. 2. 7 无菌室与试验台消毒:对无菌室地面与桌面以及试验台台面擦净消毒后,将无菌试验用的培养基、洗脱液、供试品及其他需用器材放妥。开启紫外线灯消毒 1 h。

A.3.4.3 操作步骤

- A. 3. 4. 3. 1 工作人员穿戴无菌隔离衣、帽、口罩、鞋后进入无菌室,用 75% 乙醇消毒双手。
- A. 3. 4. 3. 2 将供试品外包装用 75% 乙醇擦拭消毒后放于试验台上。
- A. 3. 4. 3. 3 样品处理:见 A. 1. 2. 1。
- A. 3. 4. 3. 4 取 1:10 稀释的样品 7 mL 分别接种到于需氧-厌氧培养管 5 管与真菌培养管 2 管,每管含培养基 9 mL,在其中一支加有样本的需氧-厌氧菌培养管中接种 1.0 mL 金黄色葡萄球菌稀释悬液作为阳性对照。取需氧-厌氧培养管与真菌培养管各 1 支,打开盖(或塞)置试验台上,直至样本无菌检查试验完毕。盖上盖(或塞)与供试品一起培养,作为阴性对照。
- A. 3. 4. 3. 5 将上述接种消毒剂稀释液后的需氧-厌氧菌培养管、阳性对照管与阴性对照管同时放入 30 ℃~35 ℃恒温培养箱内、连续培养 5 d,逐日观察培养结果。将上述接种消毒剂稀释液后的真菌培养管、阳性对照管与阴性对照管同时放入 20 ℃~25 ℃恒温培养箱内、连续培养 7 d,逐日观察培养结果。阳性对照管应有菌生长,阴性对照应无菌生长,否则试验重做。

A. 3. 4. 4 结果报告

A. 3. 4. 4. 1 当阳性和阴性对照管培养的结果符合要求,接种消毒剂的需氧-厌氧菌培养管及真菌培养管均呈澄清(或虽浑浊但经证明并非有菌生长者),判定供试品合格。

A. 3. 4. 4. 2 接种消毒剂的需氧-厌氧菌培养管及真菌培养管中有任何一管呈浑浊,并确认有菌生长时,应用同批样本进行复测。复测中,除阳性对照管外,其他各管均无菌生长,仍可判为合格,否则判定消毒剂不合格。

中 华 人 民 共 和 国 国 家 标 准 皮肤消毒剂卫生要求

GB 27951—2011

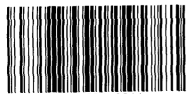
中国标准出版社出版发行 北京市朝阳区和平里西街甲2号(100013) 北京市西城区三里河北街16号(100045)

阿址 www.spc.net.cn 总编室:(010)64275323 发行中心:(010)51780235 读者服务部:(010)68523946 中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷 各地新华书店经销

开本 880×1230 1/16 印张 1 字数 22 千字 2012 年 4 月第一版 2012 年 4 月第一次印刷

书号: 155066 • 1-44866 定价 18.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换 版权专有 侵权必究 举报电话:(010)68510107



GB 27951-2011