

药事管理法规辅导：危险药品的管理 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E8_8D_AF_E4_BA_8B_E7_AE_A1_E7_c23_17549.htm

1. 危险药品的概念 危险药品是指受光、热、空气、水分、摩擦、撞击等外界因素

的影响而容易引起燃烧、爆炸或具有强腐蚀性、刺激性、放射性及剧烈毒性的物质。如高锰酸钾与有机物摩擦能燃烧爆炸；乙醚、石油醚等液体易挥发可燃；无机酸类或氢氧化钠等与人体接触可腐蚀皮肤；放射性同位素过量照射人体则会引起放射病；特别是像氰化物（钾、钠）、亚砷酸及其盐类具有极毒性及杀伤性，对人体危害极大。这些物质，在医院药剂科、药检室、临床检验科等科室，都有使用的机会。有些化学试剂，亦属危险品，如果处置、保管不当，将会引起严重后果，给人民生命财产带来极大损失。因此，必须严格管理。

2. 危险药品的管理 对这类物质的管理，应有专人保管，严格验收及领发制度。现根据危险品的特性和长期的实践经验，总结归纳出十项管理措施： 熟悉性质； 分类保管； 堆放稳固； 包装严格； 通风降温； 严禁明火； 防爆装置； 安全操作； 耐火建筑； 消防设备。

100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com