

WS

中华人民共和国卫生行业标准

WS/T 640—2026
代替 WS/T 640—2018

临床微生物学检验标本的采集和转运标准

Standard for specimen collection and transport in clinical microbiology

2026 - 05 - 29 发布

2026 - 11 - 01 实施

前 言

本标准推荐为推荐性标准。

本标准代替WS/T 640—2018《临床微生物学检验标本的采集和转运》，与WS/T 640—2018相比，除结构调整和编辑性改动外，主要技术变化如下：

- 删除了术语和定义中“紧急检查标本”（见2018年版的3.2），紧急检查标本内容可参考新增4.11中标本优先处理原则；
- 增加了“怀疑肺孢子菌感染的标本：宜选择六胺银染色或分子生物学检测等”（见4.2.2）；
- 增加了孕妇、婴幼儿和儿童、免疫受损者特殊患者群体标本采集相关要求（见4.2.4）；
- 增加了病毒学检验项目选择、病毒学检验标本的转运（见4.2.2和4.7.6）；
- 增加了分子诊断标本的采集、转运和保存（见4.7.4和表3）；
- 增加了脑脊液和血液等无菌体液标本微生物检验优先级相关内容（见4.11）；
- 增加了血培养标本采集的适应证及采集套数的文字描述（见5.1.1）；
- 更改了血培养适应证及采集套数（见表4，2018年版的表4）；
- 更改了不同体重婴幼儿、儿童患者血培养的推荐采血量（见表5，2018年版的表5）；
- 更改了关于脑脊液标本、CT引导下经皮穿刺肺活检组织标本、心律植入装置感染标本的临床采集的文字描述（见5.3.1、5.6.1.3和5.6.1.4，2018年版的5.3.1、5.6.3和5.6.4）。

本标准由国家卫生健康标准委员会临床检验标准专业委员会负责技术审查和技术咨询，由国家卫生健康委医疗管理服务指导中心负责协调性和格式审查，由国家卫生健康委医政司负责业务管理、法规司负责统筹管理。

本标准起草单位：北京大学人民医院、中日友好医院、中国科学技术大学附属第一医院（安徽省立医院）、北京医院、北京市垂杨柳医院、首都医科大学附属北京朝阳医院。

本标准主要起草人：王辉、王晓娟、曹彬、马筱玲、胡云建、宁永忠、鲁炳怀、谷丽、尹玉瑶、张正。

本标准于2018年首次发布，本次为第一次修订。

临床微生物学检验标本的采集和转运标准

1 范围

本标准规定了临床微生物学（细菌学、真菌学和病毒学）检验标本采集和转运的技术要求。本标准适用于医疗机构临床实验室开展临床微生物学检验。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本标准必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本标准；不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本标准。

- WS/T 348 尿液标本的采集与处理
- WS/T 442 临床实验室生物安全指南
- WS/T 489 尿液标本临床微生物实验室检验操作指南
- WS/T 499 下呼吸道感染细菌培养操作指南
- WS/T 503 临床微生物实验室血培养操作规范
- WS/T 661 静脉血液标本采集指南
- WS/T 852 感染性物质运输标准

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本标准。

3.1

临床微生物学检验标本 clinical microbiological specimen

临床细菌学、真菌学和病毒学检验（包括涂片镜检、培养、抗原、抗体和分子生物学检测等）所用的标本。

3.2

采样拭子 sampling swab

用于采集含病原微生物标本的拭子，由两部分组成：

- a) 涂抹棒：柄部常为塑料或铝杆，柄部的一端是具有吸附作用的采样头，采样头材质包括合成聚酯纤维、聚酰胺纤维、人造丝和泡沫聚氨酯等；
- b) 手柄：位于柄部的另一端，也可作为转运装置（容器或管）的帽。

3.3

转运 transport

标本由采样地点运送到检验地点的过程。

3.4

转运容器 transport container

用于盛放送检标本和/或转运培养基的容器。

注1：该容器无菌、无消毒剂及防腐剂、无污染、密封性好及透明以便于从外部观察。

注2：该容器具备密封功能，且能有效保护标本不被污染。

3.5

转运培养基 transport medium

液体或半固体培养基，用于保护和维持标本转运期间（从标本采集到实验室处理）的完整性和微生物活性。

3.6

一套血培养 a set of blood culture

从一个穿刺部位抽取血液，分别注入需氧和厌氧血培养瓶进行需氧和厌氧培养。

4 标本采集、转运及处理的总原则

4.1 标本采集手册

实验室应制定所在机构的临床微生物学检验标本采集手册，该手册提供的信息包括（但不限于）下列内容：

- a) 检验项目；
- b) 检验方法；
- c) 适应证；
- d) 标本采集部位；
- e) 标本类型；
- f) 标本采集、转运所需要的装置/容器和转运培养基；
- g) 标本采集方法；
- h) 标本的体积或质量；
- i) 转运时限、贮存条件；
- j) 标本的标识方法；
- k) 重复检验频率；
- l) 生物安全防护信息；
- m) 需要获得的临床资料。

4.2 检验的申请

4.2.1 实验室应建立临床微生物学检验的申请程序。检验申请单提供的信息包括（但不限于）下列内容：

- a) 患者姓名；
- b) 患者性别；
- c) 患者年龄或出生日期；
- d) 患者唯一性标识，如病历号；
- e) 就诊病区和病房；
- f) 检验申请者姓名；
- g) 检验申请者科室；
- h) 标本类型；
- i) 标本采集部位（适用时）；
- j) 检验项目；
- k) 标本采集日期和时间；
- l) 采集标本所用的特殊方法（适用时）；
- m) 临床诊断，必要时描述主要临床表现；
- n) 特殊培养要求或可疑病原体（适用时）；
- o) 患者抗微生物药物使用情况（适用时）；
- p) 患者和检验申请者的联系电话（适用时）。

4.2.2 检验项目的选择：

- a) 怀疑细菌感染的无菌体液标本（除外血液标本）、组织标本、痰标本、支气管肺泡灌洗液（bronchoalveolar lavage fluid, BALF）和脓液标本等；宜同时选择直接涂片革兰染色镜检和培养；

- b) 怀疑隐球菌感染的脑脊液标本：宜同时选择隐球菌荚膜多糖抗原检验和隐球菌培养，不能获得抗原检测试剂时宜进行墨汁染色；
- c) 怀疑分枝杆菌感染的标本：宜同时选择抗酸染色或金胺（O）荧光染色、分枝杆菌培养和分枝杆菌核酸检验；
- d) 怀疑厌氧菌感染的标本：除了血液标本外，其他所有标本厌氧培养宜同时选择革兰染色镜检（粪便艰难拟梭菌培养除外），怀疑混合感染时，宜同时做需氧培养；
- e) 怀疑诺卡菌感染的标本：宜同时选择革兰染色、弱抗酸染色和培养；
- f) 怀疑侵袭性真菌感染的标本：宜同时选择革兰染色、10% KOH 压片镜检和真菌培养，另可选择乳酸酚棉蓝染色、荧光染色、相应的真菌抗原或分子生物学检测等；
- g) 怀疑肺孢子菌感染的标本：宜选择六胺银染色或分子生物学检测等；
- h) 怀疑病毒感染的标本：有靶向的目标病毒宜选择抗原或核酸检验，无靶向的目标病毒宜选择多重 PCR 检验、抗原多联检验或宏基因组测序，可根据需要选择抗体检测（见本标准第 4.4.8 条）或病毒培养。

4.2.3 实验室发布的标本采集手册宜对特殊菌的培养要求给予明确说明，以保证医护人员对采集的标本进行明确标识，检验申请单中特殊培养要求包括（但不限于）下列内容：

- a) 延长培养时间，例如：血液标本怀疑巴尔通体、布鲁菌、弗朗西斯菌等引起的感染，呼吸道标本怀疑诺卡菌引起的感染等；
- b) 选择专用培养基，例如：怀疑分枝杆菌感染时，宜选择专用的分枝杆菌培养瓶或专用的液体/固体培养基；
- c) 特殊的气体和温度环境要求，例如：脑膜炎奈瑟菌和淋病奈瑟菌等培养需要 CO₂ 环境，弯曲菌和幽门螺杆菌培养需要微需氧环境，怀疑双相真菌感染宜同时选择 28 ℃ 及 37 ℃ 两个温度进行培养；
- d) 特定感染宜进行厌氧培养，例如：肝脓肿等封闭脓肿、腹膜炎及其他腹腔感染和糖尿病足感染等，厌氧菌感染的特征性表现包括：
 - 1) 局部有气体产生为重要指征之一；
 - 2) 发生在黏膜附近的感染；
 - 3) 深部外伤，如枪伤、人或动物咬伤后的继发感染；
 - 4) 分泌物有恶臭或暗红血色或在紫外光下发出红色或黄绿色荧光，或脓汁中有硫磺颗粒等。

4.2.4 实验室发布的标本采集手册宜对特殊患者群体相关要求（考虑的病原体、检测对象、标本等）给予明确说明，以保证医护人员正确采集和运送标本。包括（但不限于）下列内容：

- a) 所有孕妇应常规产前筛查无乳链球菌，整个孕期可采用尿液标本进行快速抗原检测；孕晚期的筛查窗口期为孕 36 周～孕 37 周，宜采集阴道+直肠拭子或阴道分泌物进行选择培养培养和/或分子生物学检测；孕期应同时关注单核细胞增生李斯特菌等；孕期还应筛查人类免疫缺陷病毒（Human immunodeficiency virus, HIV）、梅毒螺旋体、乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒、单纯疱疹病毒、巨细胞病毒、风疹病毒和弓形虫等，宜采用血清学和/或分子生物学检测；
- b) 孕妇妊娠末期（孕 37 周～42 周）和新生儿：如果有性传播感染风险因素，可检测 HIV、沙眼衣原体、淋病奈瑟菌等，或根据不同病原体的风险因素、流行特征等有针对性地进行检测；
- c) 婴幼儿和儿童：
 - 1) 咽炎：化脓链球菌宜采集咽拭子进行快速抗原检测、细菌培养和/或分子生物学检测；当快速抗原检测结果阴性时，宜采用培养法（只报告化脓链球菌）或分子生物学方法确认；
 - 2) 腹泻：不能留取粪便标本时，可留取直肠拭子标本；条件具备时，筛查产毒素大肠埃希菌；≤2 岁的婴幼儿，因艰难拟梭菌肠道定植率高，不宜进行相关检测。
- d) 免疫受损者：牙龈、牙周和口咽微生物群引起的口腔及邻近空间和组织感染，应考虑多杀巴斯德菌，宜留取感染部位标本和/或血液培养标本。

4.3 标本的选择

4.3.1 实验室标本采集手册应详细描述感染性疾病病原体检验的标本类型和临床适应证，病原体应包括（但不限于）细菌、真菌和病毒。

4.3.2 选择标本类型应考虑感染症状、患者免疫状态、患者疾病严重程度及接受有创检查的风险、流行病学、可疑病原体的特性和播散能力、受累的器官及感染部位等多方面因素。

4.3.3 特定解剖部位适合及不适合进行普通细菌、厌氧菌检验的标本类型见表1和表2。

表1 特定解剖部位普通细菌培养的标本类型

解剖部位	适合普通细菌培养的标本	不适合普通细菌培养的标本
下呼吸道	痰、BALF、支气管镜保护性毛刷、气管内抽吸物	唾液、口咽分泌物、鼻咽部窦内引流物
泌尿道	中段尿液、直接导尿管尿液、耻骨上膀胱穿刺尿液、膀胱镜检或其他手术过程中采集的尿液、婴幼儿尿袋尿液	导尿管收集袋中的尿液、导尿管管尖
浅表伤口	脓抽吸物、真皮下的脓拭子	表面拭子或被表面物污染的标本
深部伤口	脓液、坏死组织或深部组织	被皮肤或黏膜定植菌群污染的标本
胃肠道	新鲜粪便、内窥镜检时采集的排泄物、直肠拭子（特定情况下）	—
静脉血	抗微生物药物使用前，从不同静脉穿刺点采集2套~4套血液标本	凝固的血液
溃疡或褥疮	组织、抽吸物	被表面物污染的标本

表2 厌氧菌培养的标本类型

适合厌氧菌培养的标本	不适合厌氧菌培养的标本
抽取物（用注射器）、支气管镜保护性毛刷	痰、BALF、气管内抽吸物、气管切口分泌物
鼻窦抽取物或组织	鼻咽拭子、鼻窦冲洗或拭子
耻骨上膀胱穿刺尿液	尿液（排出或从导尿管导出）
后穹窿穿刺液、输卵管液或组织（抽吸/活检标本）、胎盘组织（通过剖腹产手术）、宫内节育器（针对放线菌属）、前庭大腺分泌物	会阴拭子、宫颈分泌物、恶露、阴道或外阴分泌物、前列腺液或精液、尿道分泌物
血液、骨髓、外科手术中抽取物或组织	—
泪道/结膜等结石、房水、前房液（穿刺）、玻璃体液（术中采集）	—

4.4 标本的采集时机、部位、方法

4.4.1 在抗微生物药物治疗前或者在起始治疗后立即采集标本，治疗中评估治疗效果或治疗后评估结局可进行相应采样。

4.4.2 应尽快在疾病初发时采集首份标本。

4.4.3 应避免感染部位周围以及感染部位附近皮肤或黏膜定植菌群的污染。对于有多种细菌定植的部位，宜选择合适的方法检测特定的病原菌，并防止非致病定植菌群的污染。

4.4.4 采集静脉血时，应首先采集血培养标本，再采集用于其他检验的标本。

4.4.5 无菌体液（例如胸水、滑膜液、心包液和脑脊液）宜放入无菌管或含抗凝剂（注意某些抗凝剂对一些细菌有抑制作用，如果使用，则需告知临床其中的影响）的无菌管送检，也可注入一定量（宜5 mL~10 mL）的标本到血培养瓶中进行增菌培养；标本采集量较少时宜用儿童血培养瓶。

4.4.6 外科手术标本，宜送检无菌体液或组织进行涂片和培养，拭子标本仅用于特殊情况。

4.4.7 怀疑真菌感染时，应根据感染的部位和类型，选择合适的标本类型。如深部组织真菌感染时宜采集深部组织标本，而皮肤癣菌感染时宜采集浅表皮肤组织。

4.4.8 做病毒血清学检验时，宜根据不同病毒选择不同的采集时间和抗体类型；发病早期通常检验病毒特异的IgM抗体；而对恢复期患者，在疾病急性发作和发作后间隔2周~4周采集双份血清，检验IgG抗体。

4.4.9 特殊情况下（如怀疑厌氧菌感染时）可考虑床旁采样。

4.4.10 检验呼吸道病毒宜采用植绒拭子采集鼻咽部标本。

4.4.11 标本采集应符合生物安全规定。

4.5 标本采集量

4.5.1 采集足够量的标本用于常规细菌学检验，至少送检0.5 mL或者0.5 g（除外特殊标本）。脑脊液标本通常2 mL~5 mL；胸水和腹水10 mL；BALF 10 mL~20 mL（≥5 mL）；脓液2 mL~5 mL；羊水、胆汁、关节液、心包液、滑膜液大于1 mL；腹透液50 mL；眼前房液大于0.1 mL，玻璃体液大于1 mL。

当送检标本体积不足时，与临床沟通，并根据医嘱选择优先检验项目。

4.5.2 宜采集大体积量的标本用于常规真菌学检验。

4.5.3 采集足够量的标本用于病毒学检验，特别是无菌体液标本（如脑脊液和血液），并严格遵照临床标准的流程操作。脑脊液标本通常 2 mL~5 mL，血液 3 mL~5 mL。

4.6 标本标识

标签宜由放入冰箱后仍能粘牢的材料制成。标签贴在容器上，而非容器盖上。标签上提供的信息至少包括（但不限于）下列内容：

- a) 患者姓名、患者唯一性标识；
- b) 标本采集日期和时间；
- c) 检验项目；
- d) 标本类型；
- e) 紧急检查标本相应的标识（适用时）。

4.7 标本转运

4.7.1 标本采集手册应明确说明某些检验项目的特殊转运方法，以保证医护人员、标本运送人员在标本采集之前能获得有关标本采集和转运的准确信息。

4.7.2 标本的转运应由经过培训的专人负责。使用气动传输方式运送标本时，提前确认温度等因素不对检验结果产生影响。

4.7.3 标本采集后，应减少运送环节，在规定时间内运达实验室，并尽可能缩短转运时间。

4.7.4 用于细菌学检验的标本：

- a) 用于普通细菌学检验的标本：宜在 2 h 内送到实验室；如果转运时间超过 2 h，宜使用转运培养基或在冷藏条件下转运；一般而言，用于细菌培养的标本室温下保存不能超过 24 h；血培养标本不可以冷藏转运；仅用于分子诊断的标本，宜冷藏或冷冻保存（-70 °C 以下最佳，避免反复冻融）；
- b) 标本量较少的体液标本（<1 mL）或组织标本（<1 cm³）：宜在 30 min 内送到实验室；大体积的标本或采集于保存培养基中的标本，可保存 24 h；
- c) 可能分离出对周围环境敏感的细菌的标本：如脑脊液、生殖道、眼部、中耳及呼吸道标本，且临床高度怀疑如百日咳鲍特菌、淋病奈瑟菌、脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌和厌氧菌等感染时，标本采集后不宜冷藏，应立即送检；
- d) 用于厌氧菌培养的标本：在常温下转运，标本量较少的标本宜在采集后 30 min 内送到实验室，转运过程中标本尽可能与空气隔绝。

4.7.5 用于真菌培养的标本（除头发、皮肤和指甲宜干燥送检外），宜湿润条件下送检。

4.7.6 用于病毒学检验的标本：

- a) 用于病毒核酸检验的标本：采集后在 2 h~4 h 内送到实验室；血液标本室温运送，其他标本在 2 °C~8 °C 下转运；若运送时间超过 24 h，标本宜在 -70 °C 或更低的温度下保存和转运；如后续进行去宿主细胞的核酸提取步骤，避免使用裂解灭活型保存管；
- b) 用于病毒培养和抗原检验的标本：在运送过程中宜保存在适当的病毒转运液（viral transport media, VTM）或其他相应的缓冲液中；
- c) 液体标本：如 BALF、脑脊液、胸水、羊水和尿液等可直接送检，一般不需使用 VTM 运送。

4.7.7 当标本需要进行多种微生物学检验时，如细菌、分枝杆菌、真菌和病毒等，分别采样或将标本分装至合适的转运液或容器中。

4.7.8 常用的转运培养基和标本采集常用的拭子

4.7.8.1 细菌学检验常用的转运培养基：

- a) Regan-Lowe 转运培养基：适用于百日咳鲍特菌和副百日咳鲍特菌的培养；
- b) Amies 或 Stuart 转运培养基：适用于分离脑膜炎奈瑟菌和白喉棒状杆菌等；
- c) Cary-Blair 转运培养基：适用于肠道病原菌的检验。

4.7.8.2 病毒学检验常用的转运培养基：

- a) VTM 可由实验室自行配制或购买；基础成分包括 Hank's 平衡盐溶液、牛血清白蛋白、L-谷氨酸、HEPES 缓冲液 (pH7.3)、酚红、两性霉素 B 及其他抗微生物药物等；
- b) 使用商品化试剂盒进行病毒核酸或抗原检验时，遵照生产厂商对标本转运液或相应运送体系说明进行操作。
- 4.7.8.3 标本采集常用的拭子：
- a) 聚酯纤维、涤纶或人造丝头，柄部为塑料或铝的拭子：宜用于病毒学检验标本的采集；病毒学检验标本的采集不宜使用柄部为木质的拭子；
- b) 棉拭子：宜用于支原体检验的阴道、宫颈及尿道标本的采集，不宜用于细菌（特别是苛养菌）、衣原体检验标本的采集；
- c) 涤纶拭子和尼龙拭子：宜用于病毒和细菌标本的采集；
- d) 植绒拭子：由尼龙纤维经专有喷雾技术制成，宜用于呼吸道病毒采样和真菌培养标本的采集；
- e) 藻酸钙拭子：宜用于衣原体和百日咳鲍特菌鼻咽拭子的采集，但不宜用于脂质包膜病毒及细胞培养的采样，不宜用于淋病奈瑟菌及解脲脲原体的采样。
- 4.7.9 实验室内转运标本时，应按照国家有关生物安全标准标识、包装标本，运送过程符合生物安全规范的要求。运送者应接受培训，经考核合格后方可上岗。对于检验高致病性病原微生物标本的转运应按照 WS/T 852 的相关要求进行。

4.8 临床微生物学检验标本的采集、转运条件和转运时间的可接受标准

临床微生物学检验标本的采集、转运条件和转运时间的可接受标准见表 3。

表 3 临床微生物学检验标本的采集、转运条件和转运时间的可接受标准

标本类型	转运装置和/或最小体积	转运时间和温度	储存时间和温度	说明
脓液	无菌容器	≤2 h, 室温	≤24 h, 室温	开放性脓液取病灶底部和脓肿壁；无液体时可以选择拭子
	厌氧转运容器；≥1 mL			封闭性脓液，避免表面物污染，减少与感染无关的定植菌的干扰
血液	血培养瓶：成人20 mL/套；婴幼儿和儿童推荐采血量见表5；EDTA抗凝或cfDNA保存专用采血管用于核酸检测；促凝无热原采血管用于血清学检测	≤2 h, 室温	≤2 h, 室温或按产品说明书	—
骨髓	接种于血培养瓶	≤24 h, 室温	≤24 h, 室温	少量骨髓可直接接种在培养基上
脑脊液	无菌螺帽管；细菌，≥1 mL/管	不要冷藏；≤15 min, 室温	≤24 h, 2℃~8℃	第一管用于生化学和免疫学检验，第二管用于微生物学检验，第三管可以用于细胞学、分子核酸检验等
无菌部位体液如腹水、胸水、关节液、心包液等	无菌螺帽管，10 mL或更多；或接种于血培养瓶	≤2 h, 室温		—
中耳内液体	无菌管、拭子转运或厌氧转运容器	≤2 h, 室温	≤24 h, 2℃~8℃	中耳炎的诊断不宜送检喉或鼻咽部拭子
外耳分泌物	拭子转运	≤24 h, 室温		用力旋转拭子
眼结膜分泌物	直接接种培养基或拭子转运	拭子≤15 min, 室温；培养基≤2 h, 室温	≤24 h, 室温	宜双侧同时分别采样
角膜刮片或角膜刮取物		≤15 min, 室温		麻醉药对于一些病原体有抑制作用
玻璃体液、前房液	直接接种培养基或无菌螺帽管			

表3 临床微生物学检验标本的采集、转运和储存（续）

标本类型	转运装置和/或最小体积	转运时间和温度	储存时间和温度	说明
粪便	清洁、防漏宽口容器	未防腐：≤1 h，室温	≤24 h，2℃~8℃	普通培养：住院超过3天或入院诊断为非胃肠炎的患者出现腹泻，宜进行艰难拟梭菌的检验
	无菌、防漏宽口容器，≥5 mL	≤1 h，室温；1 h~24 h，2℃~8℃；>24 h，-20℃或更低	培养或核酸扩增试验：2 d，2℃~8℃；毒素检验：3 d，2℃~8℃；或-70℃1个月	艰难拟梭菌：-20℃或以上冷冻易使细胞毒素活性快速丢失
胃液	无菌、防漏容器	≤15 min，室温或在采集1 h内应用碳酸氢钠中和胃液。	≤15 min，2℃~8℃	用于检验分枝杆菌，标本立即处理，若转运时间>1 h，应用碳酸氢钠中和
胃黏膜组织活检	含转运培养基的无菌管	≤1 h，室温	≤24 h，2℃~8℃	用于幽门螺杆菌
羊水、子宫内膜组织和分泌物、后穹窿穿刺液	厌氧转运容器；≥1 mL	≤2 h，室温	≤24 h，室温	拒收用拭子采集的标本
宫颈分泌物、女性尿道分泌物、阴道分泌物、男性前列腺液、男性尿道分泌物	拭子转运			
BALF、支气管镜保护性毛刷或支气管吸引物	无菌容器；>1 mL (BALF ≥5 mL)	≤2 h，室温	≤24 h，2℃~8℃	怀疑肺炎链球菌、流感嗜血杆菌等时，标本采集后不宜冷藏，应立即送检
咳痰、吸痰、诱导痰	无菌容器；>1 mL	≤2 h，室温		合格痰标本鳞状上皮细胞数<10个/低倍视野
肺组织	无菌螺帽容器；2 mL 无菌生理盐水保持组织湿润	≤15 min，室温		送检组织量尽可能多
中段尿液、导尿管尿液、留置导尿管尿液、婴幼儿尿袋尿	无菌、宽口容器；≥1 mL	未防腐：≤2 h，室温		使用留置导尿管的患者有临床症状时，首选换新管采集尿液，不能换管时则可消毒导管穿刺抽取尿液
腹膜透析液	无菌容器，50 mL；5 mL~10 mL接种需氧和厌氧血培养瓶	≤2 h，室温	≤6 h，室温	若不能立即送检，接种的血培养瓶置于37℃孵育

注：EDTA——乙二胺四乙酸 (ethylenediamine tetraacetic acid)；cfDNA——游离DNA (cell-free DNA)。

4.9 标本接收

4.9.1 标本到达实验室后记录接收时间和处理时间。

4.9.2 接收标本时仔细核对标本和检验申请单。

4.9.3 如果信息不全，实验室联系标本采集部门，以获得缺失的信息。

4.9.4 如果标本标记错误或无患者姓名，宜重新采集标本；当标本不能重新采集时，才允许对标记错误的标本进行重新标记。

4.9.5 及时处理送检标本，并尽快将所出现的问题通知相关科室。

4.10 标本拒收

拒收无唯一性标识或错误标识的标本；拒收标本类型和申请检验项目不符的标本；拒收容器破损、容器表面严重污染或使用不符合专业规范容器采集的标本。拒收质量评估不合格的标本，合格的标本需满足相应的质量判断方法，如：痰（除用于军团菌和分枝杆菌检查的标本外），鳞状上皮细胞数<10个/低倍视野。

采集部位、转运容器以及转运条件不符合要求，宜重新采集标本。标本拒收时应联系临床，向其解释拒收的原因并要求其重新采集合格标本。实验室应明确规定允许特殊处理不合格标本的场景、处理过程的步骤和记录及相关负责人。标本拒收程序实施前，实验室与临床共同审阅通过。

4.11 标本优先处理原则

4.11.1 实验室建立紧急检查程序，明确需要紧急处理的标本类型、检验项目、标本检验顺序。

对于在短时间内接收大量标本的情况，应有标本的优先处理顺序，如脑脊液、阳性血培养液、手术标本和无菌体液标本的涂片染色镜检应优先处理。

4.11.2 实验室接收紧急标本后应立即处理。涂片染色镜检结果宜在 2 h 内反馈给临床。紧急检查标本包括（但不限于）下列标本：

- a) 脑脊液标本（直接涂片结果宜 30 min 内发报告）；
- b) 血培养阳性标本（直接涂片结果宜 1 h 内发报告）；
- c) 来自手术室、重症监护室、急诊室的无菌部位标本；
- d) 其他临床认为有必要紧急检查的标本。

4.12 标本的前处理与保存

4.12.1 一些标本在检查前，应进行前处理。前处理方法包括（但不限于）：

- a) 混匀：尿液标本和全血标本等，检查前充分混匀恢复均相；
- b) 离心：如体液标本，或血清学检测标本；
- c) 均质化：当菌体被裹挟或黏附在其他物质内时，将菌体释放出来，例如咳痰标本培养前宜先消化释放菌体，组织标本宜采用机械研磨释放菌体，假体等标本宜通过超声和机械振荡等方式释放菌体，拭子标本宜采取振荡等方式将菌体从纤维丝上释放出来；
- d) 减少干扰：临床标本分离培养结核分枝杆菌和非结核分枝杆菌前，采用酸、碱或其他适宜的方法进行处理。

4.12.2 体液标本（除外尿液和血液）的前处理方法如下：

- a) 宜使用细胞离心机浓缩后制备涂片；
- b) 如无细胞离心机，可使用普通离心机，大于 1 mL 的标本 $1500 \times g \sim 2500 \times g$ 离心 10 min 后，用移液管吸出上清，剩余 0.1 mL~0.5 mL 沉淀，充分混匀此沉淀后用于检验；
- c) 血性标本或明显的脓液，宜进行直接涂片，涂片薄厚适宜，类似于血液薄膜片。

4.12.3 组织、骨和假体标本的前处理方法如下：

- a) 用于细菌培养的组织、骨或假体标本宜在研磨器里研磨或超声处理，组织标本可以使用手工研磨器或自动匀浆器/研磨机；吸取混悬液制备涂片，并接种合适的培养基；
- b) 用于真菌培养的组织或骨标本，除了研磨后接种标准培养基外，点种一小块完整的组织到琼脂培养基；
- c) 怀疑毛霉目等丝状真菌感染时，标本不宜研磨，宜剪成小块。

4.12.4 所有体液和组织标本，感染导致的脓液、坏疽等均宜做革兰染色镜检。一些拭子标本，如诊断细菌性阴道病的拭子标本宜做革兰染色镜检。

4.12.5 实验室应制定程序保留标本，即使标本已用完，也要保留空容器。标本保存在冰箱或者是超低温冰箱，无菌标本建议至少保存 5 d。

4.12.6 标本处理注意生物安全，具体按照 WS/T 442 的相关要求执行。

5 临床常见标本的采集、转运及处理

5.1 血培养标本

5.1.1 血培养适应证及采集套数

血培养采集指征、检验申请、采集方法、血培养瓶运送和接收按照 WS/T 503 的相关要求执行。血培养的适应证及采集套数见表 4。

血培养标本尽量在抗微生物药物使用前采集；如果患者已使用抗微生物药物，宜在下次使用抗微生物药物前采集或使用含有或添加抗微生物药物吸附剂的血培养瓶。疑似菌血症时，血培养采集套数为至少2套血培养。

表4 血培养适应证及采集套数

适应证	采集套数
脓毒症	抗微生物药物使用之前，10 min内从不同部位采集2套~3套血培养
感染性心内膜炎	抗微生物药物使用之前，宜从不同部位共采集3套血培养；如24 h培养阴性，宜加做2套血培养
导管相关的血流感染	方法1：未拔除导管的情况下，同时从留置管和外周静脉采集血液，各采集一套血培养 方法2：从外周静脉采集两套血培养，同时无菌操作拔除导管，剪下5cm导管尖端送检培养

5.1.2 推荐的血液采集体积

5.1.2.1 普通细菌培养：成人患者采集至少2套血培养，每套血培养采集20 mL血液（或参考说明书体积）；婴幼儿和儿童患者推荐的采血量见表5。

表5 不同体重婴幼儿、儿童患者血培养的推荐采血量

患者体重/(kg)	穿刺点/(个数)	采血量/(mL)		总采血量/(mL)
		第一套血培养	第二套血培养	
≤1	1	2	不建议做	2
>1~2	2	2	2	4
>2~12.7	2	4	2	6
>12.7~36.3	2	5~10	5~10	10~20
>36.3	2	20	20	40

5.1.2.2 分枝杆菌培养：成人患者建议采集3次，每次5 mL（或参考说明书体积）血液直接注入分枝杆菌专用血培养瓶，室温下尽快送抵实验室。

5.1.2.3 真菌培养：成人患者采集2套~4套血培养，每套血培养采集20 mL血液（或参考说明书体积），宜接种2个需氧培养瓶或真菌培养瓶，室温下尽快送抵实验室。

5.2 用于病毒学检验的血液标本

5.2.1 采集方法

采集方法参照静脉血液标本的采集方法，遵循WS/T 661。

5.2.2 注意事项

用于病毒学检验的血液标本采集注意事项如下：

- 血浆核酸检验标本宜采用含有游离核酸保存剂的采血管；不可获取时宜选择EDTA抗凝的真空采血管；
- 血清核酸检验标本宜选择不含抗凝剂真空采血管；
- 病毒分离培养时，取EDTA抗凝血5 mL~10 mL，室温下运送至实验室。白细胞分离宜在8 h内进行。

5.3 脑脊液标本

5.3.1 采集方法

脑脊液标本的采集方法如下：

- 患者去枕侧卧位，背部与检查台垂直，低头曲颈，使膝部尽量贴近腹部，脊柱前屈，使椎间隙张开便于进针；
- 确定穿刺点，一般选择腰3~腰4椎间隙；
- 严格无菌操作，对腰椎穿刺点及其周围15 cm区域的皮肤充分消毒；

- d) 戴无菌手套，覆盖无菌孔巾，待消毒剂彻底挥发后，用1%~2%利多卡因在穿刺点行皮内、皮下浸润麻醉，然后垂直缓慢进针，充分麻醉后拔针；
- e) 左手固定麻醉点，右手进针，对准椎间隙刺入皮下，穿刺至有落空感进入蛛网膜下腔，采集脑脊液分别放入3个无菌螺帽管中，做好标本标记、标清顺序；
- f) 标本量要求：细菌 ≥ 1 mL，真菌 ≥ 2 mL，分枝杆菌 ≥ 5 mL，病毒 ≥ 2 mL；
- g) 采集顺序要求：第一管用于生化学和免疫学检验，第二管用于微生物学检验，第三管可用于细胞学、分子核酸检验等。

5.3.2 注意事项

脑脊液标本的采集注意事项如下：

- a) 注明患者年龄，可为病原体诊断提供线索；
- b) 婴幼儿：可选择腰4~腰5或腰5~骶1椎间隙穿刺进针，以免损伤脊髓。

5.4 腹腔标本

5.4.1 采集方法

5.4.1.1 腹水

腹水的采集方法如下：

- a) 依患者状况和腹水量，取平卧、侧卧、半卧位或坐位；
- b) 确定皮肤穿刺部位或切口的位置；
- c) 常规消毒穿刺点及其周围15 cm区域的皮肤，解开穿刺包，戴无菌手套，覆盖消毒孔巾；
- d) 行局部逐层麻醉后，在麻醉部位垂直刺入，放液或抽液后拔针并敷以无菌纱布；
- e) 采集10 mL或更多液体，置于无菌容器中，室温下立即送检。

5.4.1.2 腹膜透析液

腹膜透析液的采集方法：收集50 mL腹膜透析液置于无菌容器中；同时床旁接种5 mL~10 mL腹透液，分别注入需氧和厌氧血培养瓶，室温下立即送检。若不能立即送检，血培养瓶可置于37℃条件下孵育。

5.4.2 注意事项

腹腔标本应室温下立即送检，标本量较少(<1 mL)时，宜在采集后30 min内送到实验室；用于厌氧菌培养的标本宜在采集后30 min内送到实验室，转运过程中标本尽可能与空气隔绝。

5.5 胸水

5.5.1 采集方法

胸水的采集方法如下：

- a) 患者反向坐椅上，两臂置椅背，前额伏手臂上；不能起床者，可取半卧位，患侧前臂置于枕部；
- b) 用超声或叩诊方法定位穿刺点，常规消毒穿刺点及其周围15 cm区域的皮肤，解开穿刺包，戴无菌手套，覆盖消毒孔巾；
- c) 2%利多卡因麻醉穿刺部位；
- d) 沿肋骨上缘缓慢垂直刺入进针，当针刚进入皮肤，抽空穿刺针后乳胶管内空气，然后用止血钳夹闭；当针穿过壁层胸膜时，胸水即被吸入穿刺针后的乳胶管，连接50 mL注射器，放开止血钳即可抽液；
- e) 抽液完毕，拔除穿刺针并敷以无菌纱布；
- f) 采集10 mL或更多液体，置于无菌容器中，室温下立即送检。

5.5.2 注意事项

胸水标本的采集注意事项同腹腔标本，见本标准第5.4.2条。

5.6 组织标本

5.6.1 采集方法

5.6.1.1 外科手术采集的组织标本

外科手术组织标本的采集过程应严格无菌操作，采集方法如下：

- a) 外科手术组织标本难以获取，应谨慎处理；
- b) 采集足够量的组织标本，微生物学检验所需的标本量 $\geq 1\text{ cm}^3$ 为宜；
- c) 选择合适的采样方法以区别污染和真正的感染，例如：骨科人工关节修复手术，在同一个手术部位不同的区域采集5块分开的组织，分别放置于5个容器并分别做5份培养；若来自同一个手术部位的3块或更多的组织生长相同的菌，那么该菌可能是关节的病原菌而非污染菌；
- d) 选择无菌保湿容器运输组织，小块组织宜用2 mL无菌水或无菌生理盐水保湿。

5.6.1.2 经支气管镜肺活检的组织标本

经支气管镜肺活检的组织标本采集方法如下：

- a) 患者平卧位，局部麻醉；
- b) 经鼻导入支气管镜到达病变所在的肺段或亚段后，将活检钳插入所选择的亚段支气管内，穿过支气管壁至病变区；
- c) 打开活检钳推进少许，在患者呼气末关闭活检钳获得标本，缓缓退出；
- d) 将取出的组织放入含2 mL无菌生理盐水的无菌容器中，立即送到实验室。

5.6.1.3 CT引导下经皮穿刺肺活检组织标本

CT引导下经皮穿刺肺活检组织标本的采集方法如下：

- a) 根据CT显示病变的部位选择相对舒适的体位；
- b) 穿刺点常规消毒，待消毒剂彻底挥发后，行局部麻醉至胸膜，保留针头再次局部扫描确认进针深度和角度；
- c) 在患者屏气时快速进针至病灶后再次对病灶扫描，当穿刺针尖达到预定位置后切割取材；
- d) 切割获得的 $(1.0\sim 2.0)\text{ cm}\times 0.1\text{ cm}$ 大小的组织标本，放入含2 mL无菌生理盐水的无菌容器内送微生物实验室。

5.6.1.4 心律植入装置感染标本（囊袋组织、赘生物、起搏器等）

心律植入装置感染标本的采集方法如下：

- a) 采集标本过程中严格无菌操作，标本应放入无菌容器后送检；
- b) 行起搏器拔除术，切开囊袋部位取样；取样前不应使用抗微生物药物对囊袋内进行清创消毒；
- c) 囊袋组织：打开囊袋后，用新更换的无菌工具取囊袋内组织块约 2 cm^2 ，加入适量无菌生理盐水，浸没囊袋组织，立即送检；
- d) 心律植入装置：起搏器、导线等心律植入装置也可作为标本送检培养；将术中拔除的起搏器和导线立即放入无菌容器中，立即送检；
- e) 赘生物：对于导线上附着的赘生物宜将其连带导线一起剪下，加入可浸没标本的无菌生理盐水，立即送检；
- f) 对于导线这类细长标本，从患者体内拔出后立即送检。

5.6.2 注意事项

组织标本应浸泡于无菌生理盐水中尽快送检，甲醛处理后的标本不能进行微生物学培养。若组织标本采集量较少（ $< 1\text{ cm}^3$ ）时，或用于厌氧菌培养的标本宜在采集后30 min内送到实验室。组织厌氧菌培养，宜采用厌氧转运容器运送；大块组织标本可直接用于厌氧培养。

5.7 关节假体周围感染标本（关节液、假体及假体周围组织）

5.7.1 采集方法

5.7.1.1 关节液

关节液的采集方法如下：

- a) 术前穿刺：患者仰卧于手术台上，下肢半屈曲位；穿刺部位按常规进行皮肤消毒，待消毒剂彻底挥发后，用局部麻醉药作局部麻醉；用注射器，一般于髌骨外上方，由股四头肌腱外侧向内下刺入关节囊；或于髌骨下方，由髌韧带旁向后穿刺达关节囊；术后用消毒纱布覆盖穿刺部位，再用胶布固定；
- b) 术中穿刺：同翻修手术同时进行，患者全麻后，消毒铺巾，切开皮肤、皮下脂肪组织达关节囊，用注射器穿刺抽取关节液。

5.7.1.2 假体

假体的采集方法：术中穿刺抽取关节液后，取出假体，放置于塑料无菌容器中。

5.7.1.3 假体周围组织

假体周围组织的采集方法：术中取假体后，更换手术刀采集4块~5块组织，分别置于不同的无菌小瓶中，并标明每块组织的部位或编号。

5.7.2 注意事项

关节假体周围感染标本的采集注意事项如下：

- a) 引起关节假体周围感染的病原菌可形成生物膜，建议临床在翻修术中同时送检关节液、假体和假体周围组织；
- b) 术前普通关节液穿刺培养宜在停用抗微生物药物2周后采集，以提高培养阳性率。

5.8 尿液标本

5.8.1 采集方法

遵循WS/T 348和WS/T 489。

5.8.1.1 导尿管尿液标本

5.8.1.1.1 直接导尿管尿液

直接导尿管尿液的采集方法如下：

- a) 用肥皂水或清水清洗尿道口；
- b) 无菌操作将导管通过尿道插入膀胱；
- c) 弃去先流出的15 mL尿液之后，采集尿液到无菌螺帽容器或硼酸转运管。

5.8.1.1.2 留置导尿管尿液

留置导尿管尿液的采集方法如下：

- a) 夹住导尿管10 min~20 min后，用75%酒精消毒导管采集部位；
- b) 用注射器无菌采集5 mL~10 mL尿液；
- c) 将尿液转入带螺帽无菌容器或硼酸转运管。

5.8.1.2 中段尿液

中段尿液的采集方法如下：

- a) 用肥皂水或清水清洗外阴后，分开阴唇（女性），缩回包皮（男性），开始排尿；
- b) 排出几毫升后，不停止尿流，采集中段尿液。

5.8.1.3 用于分子诊断的清晨首次尿液

用于分子诊断的清晨首次尿液的采集方法如下：

- a) 留取少于30 mL的清晨首次尿液；
- b) 尿液采集到无菌容器或核酸扩增试验厂商提供的专用转运培养基内送检。

5.8.1.4 耻骨上膀胱穿刺尿液

耻骨上膀胱穿刺尿液的采集方法如下：

- a) 使用皮肤消毒剂消毒脐部至耻骨区域；
- b) 待消毒剂彻底挥发后，麻醉穿刺部位（耻骨上 2 cm 或 2 横指）；
- c) 从膀胱吸取约 20 mL 尿液；
- d) 无菌操作将尿液转入无菌容器内送检。

5.8.1.5 婴幼儿尿液

婴幼儿尿液的采集方法如下：

- a) 采样人员用肥皂水或清水洗手；
- b) 分开婴幼儿双腿；
- c) 用肥皂和水清洗耻骨和会阴区，使之干燥，无粉末、油和护肤品等污染物；
- d) 采用儿科尿液收集袋，移去胶条表面的隔离纸；
- e) 对于女性婴幼儿，拉紧会阴部皮肤，将胶条紧压于外生殖器四周的皮肤上，固定收集袋于直肠与阴道之间的位置，避免来自肛门区域的污染；对于男性婴幼儿，将收集袋套于阴茎上，将胶条压紧于会阴部皮肤上；
- f) 确保胶条牢固地粘于皮肤，胶条的粘贴无皱折；
- g) 定时察看收集袋中的尿液（如每隔 15 min）；
- h) 将收集袋中的尿液倒入无菌容器，室温下立即送检。

5.8.2 注意事项

申请单上注明标本采集自留置导尿管、直接导尿管、穿刺尿液等。若为穿刺尿液需注明是否进行厌氧培养；申请单上标明患者临床症状及抗微生物药物使用情况。尿液标本的采集注意事项如下：

- a) 通常情况下，带有留置导尿管的患者 48 h~72 h 就会有定植菌，且常为多种细菌，应拒收长期留置导尿管的导尿管尿液；
- b) 中段尿液标本不能进行厌氧菌培养；
- c) 仅在临床申请时进行厌氧培养；
- d) 耻骨上膀胱穿刺尿液可避免尿液标本被尿道或会阴部细菌污染。

5.9 支气管镜标本（支气管镜保护性毛刷、BALF）

5.9.1 采集方法

支气管镜标本的采集方法如下：

- a) 用 2%利多卡因进行局部麻醉；
- b) 患者去枕仰卧位，操作者立于患者头侧；
- c) 用局部麻醉药润滑患者两个鼻孔及支气管镜，经鼻或经口（气管插管或切开患者经人工气道）导入支气管镜，根据影像学或支气管镜下表现，选取病变段严重区域进行灌洗或采样；
- d) BALF：将支气管镜顶端紧密嵌顿在目标支气管段或亚段开口，末端连接无菌标本采集杯和负压吸引器，经操作孔道分 5 次快速注入总量为 60 mL~100 mL 的 37 °C 或室温灭菌生理盐水，每次灌入 20 mL~50 mL 生理盐水后，以合适的负压（推荐小于 -100 mmHg 的负压）吸引回收灌洗液，可直接使用标本采集器送检，也可在无菌操作下吸取 10 mL~20 mL BALF（≥5 mL）到带螺帽无菌容器中，立即送检；

注：每次回收量不低于灌入量的 5%（总回收率以 ≥30% 为宜）；若每次的回收率均 <5%，则要及时停止灌洗，以免液体大量滞留于肺内；儿科患者只能灌入（1 mL~2 mL）/kg，通常儿童的回收量不超过 10 mL，大于 10 mL 的标本可离心以提高阳性率。

- e) 支气管镜保护性毛刷：将检查用毛刷插入支气管镜，推进毛刷直至推出护套，刷取标本后将刷子抽回护套，取出整个毛刷，用无菌剪刀将刷子头剪下，放入含 1 mL 无菌生理盐水或乳酸钠林格溶液的无菌容器中，立即送至实验室；
- f) 支气管吸引物：通过支气管镜直接抽吸呼吸道较大管道内的分泌物；
- g) 操作结束后，迅速将支气管镜从气道内收回。

5.9.2 注意事项

支气管镜标本的采集注意事项如下：

- a) 支气管镜取材的标本会受到上呼吸道菌群的污染，宜进行质量评估；
- b) 支气管镜保护性毛刷标本大概含有 0.001 mL~0.01 mL 的分泌物，为避免分泌物干燥引起细菌死亡，毛刷迅速置于含 1 mL 无菌生理盐水的无菌容器中；
- c) BALF 标本宜定量培养，定量结果与临床的相关性优于痰标本；
- d) 麻醉剂可抑制细菌生长，也会影响标本的质量。

5.10 痰

5.10.1 采集方法

遵循 WS/T 499。

5.10.1.1 咳痰

咳痰标本的采集方法如下：

- a) 向患者说明痰和唾液的区别；
- b) 嘱带假牙的患者摘掉假牙；
- c) 咳痰前患者需用清水漱口；
- d) 指导患者用力咳出深部痰，勿将唾液和鼻后分泌物当作痰送检；
- e) 立即盖好盖子并拧紧，立即送检；
- f) 最好选择晨起漱口后，咳出的深部痰送检。

5.10.1.2 诱导痰

诱导痰的采集方法如下：

- a) 当咳嗽无痰或少痰时，可采集诱导痰；
 - b) 患者先刷牙（口腔黏膜、舌头和牙龈），勿用牙膏；
 - c) 再用无菌水或无菌生理盐水漱口；
 - d) 用超声雾化器，患者吸入 3% NaCl 约 3 mL~5 mL；
- 注：有气道高反应者慎用高渗NaCl诱导。
- e) 用无菌螺帽宽口容器收集诱导痰标本。

5.10.1.3 气管吸引物

气管吸引物的采集方法是通过气管内导管收集标本。

5.10.2 注意事项

痰标本的采集注意事项如下：

- a) 真菌和分枝杆菌诊断宜连续采集多份痰标本；
- b) 痰标本不能进行厌氧培养；
- c) 痰涂片革兰染色镜检对痰培养结果具有参考价值。

5.11 鼻咽拭子

5.11.1 采集方法

鼻咽拭子的采集方法如下：

- a) 嘱患者头部保持不动，去除鼻前孔中表面的分泌物；
- b) 通过鼻腔轻轻、缓缓插入拭子至鼻咽部；
- c) 当遇到阻力后即到达后鼻咽，停留数秒吸取分泌物；
- d) 轻轻旋转取出拭子，置于转运培养基中；
- e) 用于病毒学检验的拭子，将拭子头浸入病毒运送液，尾部弃去，旋紧管盖；
- f) 用于细菌学检验的拭子，插回采样装置或适宜的转运装置中。

5.11.2 注意事项

鼻咽拭子的采集注意事项如下：

- a) 不推荐鼻咽拭子做普通细菌培养，特殊细菌除外，如百日咳鲍特菌、脑膜炎奈瑟菌；
- b) 若怀疑百日咳鲍特菌感染，需提前通知实验室，准备特殊的转运培养基（Regan-Lowe）；条件许可时可提供接种培养基，直接床旁接种后转运至实验室；
- c) 鼻咽拭子不能用于检验鼻窦炎的病原菌。

5.12 口咽拭子

5.12.1 采集方法

口咽拭子的采集方法如下：

- a) 嘱患者坐下，头后倾，张大嘴，去除鼻前孔中表面的分泌物；
- b) 采样者用压舌板固定舌头，用涤纶或藻酸钙拭子越过舌根到咽后壁及扁桃体隐窝、侧壁等处；
- c) 反复擦拭3次~5次，收集黏膜细胞；
- d) 轻轻取出拭子，避免触及舌、悬垂体、口腔黏膜和唾液；
- e) 拭子插回采样装置中或适宜的转运装置中。

5.12.2 注意事项

口咽拭子的采集注意事项如下：

- a) 对化脓性咽炎，口咽拭子细菌培养主要用于筛查A群β-溶血链球菌和溶血隐秘杆菌；
- b) 当口咽拭子检验淋病奈瑟菌时，临床需提前告知实验室；
- c) 对于儿科患者，宜常规报告流感嗜血杆菌；
- d) 呼吸道感染病原检测鼻咽拭子或鼻咽抽吸物优于咽拭子。

5.13 粪便标本

5.13.1 采集方法

应在感染急性期采集腹泻粪便标本；排除一些病原体的携带状态，需要连续3份标本阴性；若需要连续采集3份标本，则两次采集标本间隔48 h。申请单上建议标注特殊病史。粪便标本的采集方法如下：

- a) 将粪便排入干燥清洁的便盆，避免使用坐式马桶或蹲式便盆；粪便标本中不宜混入尿液及其他异物，采集过程尽量无菌操作；
- b) 用无菌竹签挑取标本中异常部分（有黏液、脓液和血液的部分）2 mL~5 mL 粪便悬液或2 g~5 g 粪便标本置于无菌螺帽容器中，立即送检。

粪便标本的拒收原则如下：

- a) 干燥的拭子、含钡粪便、黄软成形便、干便或明显污染的粪便；
- b) 一天内重复送检的标本；
- c) 未使用转运培养基，采集后室温条件下超过2 h未送检的粪便；
- d) 使用转运培养基，4 ℃条件下保存超过48 h或35 ℃条件下保存超过24 h未送检标本。

5.13.2 注意事项

粪便标本的采集注意事项如下：

- a) 粪便标本常规不进行厌氧培养（艰难拟梭菌除外）；
- b) 结肠造口术和回肠造口术标本的运输方式与粪便标本相同；
- c) 肠炎和发热病人宜同时送检血培养；
- d) 下列腹泻患者宜连续3 d送检标本：社区获得性腹泻（入院前或72 h内出现症状）；医院获得性腹泻（入院72 h后出现症状），且至少有下列情况之一，如大于65岁并伴有基础疾病、HIV感染、粒细胞缺乏症（中性粒细胞 $<0.5 \times 10^9/L$ ）及疑似院内暴发感染时。

5.14 直肠拭子和肛拭子

5.14.1 采集方法

婴儿或重症患者腹泻时且暂时没有粪便，宜采集直肠拭子标本检验腹泻病原菌。肛拭子不宜用于腹泻病原菌培养，但可用于多重耐药菌筛查。直肠拭子和肛拭子的采集方法如下：

- a) 无菌棉拭子用无菌生理盐水湿润，轻轻地插入肛门括约肌上方（成人约 6 cm~7 cm，儿童约 2 cm~3 cm），旋转，取出，置于转运培养基中，拭子上可见粪便；
- b) 对于淋病奈瑟菌培养，采集肛环内的肛窦部位，尽量避免粪便污染；
- c) 立即将淋病奈瑟菌培养拭子置于转运培养基中，或在患者床旁接种。

5.14.2 注意事项

直肠拭子和肛拭子的采集注意事项如下：

- a) 常规培养通常针对沙门菌属和志贺菌属；如果怀疑其他细菌感染，宜先咨询实验室；
- b) 如果怀疑患者感染大肠埃希菌 O157:H7、耶尔森菌属、弧菌属、气单胞菌属或邻单胞菌属，宜通知实验室；
- c) 在申请单上标注检测的病原菌，尤其是怀疑淋病奈瑟菌感染时；
- d) 不宜使用拭子标本检验艰难拟梭菌毒素。

5.15 子宫颈内或宫颈标本

5.15.1 采集方法

子宫颈内或宫颈标本的采集方法如下：

- a) 用温盐水湿润阴道窥器；
- b) 使用阴道窥器轻轻按压子宫，打开窥器，使用藻酸钙、涤纶或没有毒性的棉拭子采集分泌物或者打开窥器，将拭子插入宫颈管 1 cm~2 cm，转 2 圈~3 圈采集分泌物，必要时停留 20 s~30 s 并转动取样。

5.15.2 注意事项

怀疑淋病奈瑟菌时，可同时采集直肠拭子与子宫颈标本。

5.16 男性泌尿生殖道标本

5.16.1 采集方法

男性泌尿生殖道标本的采集方法如下：

- a) 从尿道挤压分泌物，一根拭子采集分泌物用于培养，保存于转运培养基中送检；另一根拭子采集分泌物用于涂片，将拭子在玻片表面滚动 2 cm~3 cm；
- b) 若无分泌物，可将泌尿生殖道拭子插入尿道约 2 cm，轻轻旋转取出，将标本尽快接种于特殊培养基，并置于 35 ℃的 CO₂ 环境中培养，接种后的拭子制备涂片用于染色镜检，最好采集两个拭子分别用于涂片和培养。

5.16.2 注意事项

尿道分泌物革兰染色查到白细胞内革兰阴性双球菌可作为男性淋病患者的诊断依据。

5.17 眼部标本

5.17.1 采集方法

使用具体的解剖部位及类型描述来自眼部的标本，如左眼、右眼、角膜/结膜分泌物、角膜/结膜刮取物、结石、前房液、玻璃体液等。眼部标本的采集方法如下：

- a) 结膜囊分泌物：将植绒拭子用病原体保存液或无菌生理盐水预湿，由内眦部开始从内到外旋转轻拭下方结膜囊和下睑结膜表面（注意内眦部），采集后立即接种培养基或立即转运；接种后制备涂片，将拭子在载玻片上自内而外滚动涂成直径 1.0 cm~1.5 cm 的近圆形；
- b) 角膜及结膜刮片：由眼科专业人员采集，角膜刮片推荐用 15 号手术刀片刮取溃疡基底部、溃疡进行缘或损伤部位，将刮取物直接接种于培养基；睑结膜刮片宜翻转上睑暴露睑结膜，固定后，垂直刮擦组织；将刮取物直接涂抹于载玻片上，尽量均匀涂开；
- c) 房水及玻璃体液：由眼科专业人员采集，将无菌注射器中的标本直接接种于培养基或液体增菌培养基，常规进行苛养菌、真菌及厌氧菌培养，同时直接制片或甩片制片。

5.17.2 注意事项

眼部标本的采集注意事项如下：

- a) 所有标本均应迅速送至实验室；
- b) 角/结膜刮取物、前房及玻璃体液量很少，宜在诊室或患者床旁采集标本后直接接种培养基和制备涂片；
- c) 结膜感染时，即使只有一只眼睛感染，也宜对两眼的结膜取样，有助于正常定植菌与致病菌的判断；
- d) 结膜刮片采样可在使用不含防腐剂的表面麻醉剂后进行，用于细菌、真菌、沙眼衣原体、病毒和阿米巴等培养；分泌物采集不建议使用麻醉药。

5.18 耳标本

5.18.1 采集方法

耳标本的采集方法如下：

- a) 取中耳标本时，若鼓膜完整，先用肥皂水清洁耳道，再行鼓膜穿刺术用注射器抽出中耳内液体；
- b) 取中耳标本时，若鼓膜穿孔，通过耳镜用软杆的采样拭子收集液体（仅限于需氧培养）；
- c) 外耳道：用湿拭子将耳道的碎屑或硬皮除去，用一新拭子在外耳道用力旋转拭子取样。

5.18.2 注意事项

耳标本采集的注意事项如下：

- a) 对复杂的、反复的或慢性顽固性中耳炎宜做鼓膜穿刺术；
- b) 中耳渗出液直接涂片革兰染色镜检对临床很有帮助。

5.19 皮肤、结缔组织及伤口标本

5.19.1 采集方法

皮肤、结缔组织及伤口标本的采集方法如下：

- a) 闭合性脓肿：消毒皮肤后，用注射器抽取脓肿物，无菌转移所有抽吸物至厌氧和需氧转运容器中；
- b) 开放性脓肿：用无菌生理盐水擦拭去除表面分泌物，尽可能采集抽吸物，或将采样拭子插入至病灶的底部或脓肿壁取其新鲜边缘部分；
- c) 脓疱或水疱：酒精消毒挥发后，挑破脓疱，用拭子收集脓液；较大的脓疱消毒后，宜直接用注射器抽取；陈旧的脓疱，去除损伤表面，用拭子擦拭损伤基底；
- d) 蜂窝织炎液化后宜先注射无菌生理盐水，随后抽吸，可获得足量的标本进行培养；若患者病情迅速进展，或蜂窝织炎没有液化则需要采集组织活检标本；
- e) 伤口标本：区分浅表伤口标本、深部伤口标本及外科手术伤口标本；宜从感染进展的前缘采集活检标本；活检标本和抽吸物（脓液、渗出液）优于拭子标本；浅表伤口标本不能进行厌氧培养；
- f) 烧伤伤口：清洁并清除烧伤创面，有液体渗出时，用拭子擦拭取样；烧伤的组织宜做定量培养，定量检验结果 $\geq 10^5$ CFU/g则可预示有可能进展为创伤相关脓毒症；
- g) 溃疡或褥疮：用无菌生理盐水擦拭去除表面分泌物，尽可能采集抽吸物。

5.19.2 注意事项

皮肤、结缔组织及伤口标本的采集注意事项同本标准第5.6.2条。

参 考 文 献

- [1] American Society for Microbiology. Manual of clinical microbiology. 13th Edition. 2023
- [2] Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Principles and procedures for blood cultures, 2nd Edition, M47, 2022.
- [3] 中国医疗保健国际交流促进会临床微生物学分会, 中华医学会检验医学分会临床微生物学组, 中华医学会微生物学和免疫学分会微生物学组. 侵袭性真菌病真菌学检查指南[J]. 中华检验医学杂志, 2023, 46(6): 541-557.
- [4] 中国医疗保健国际交流促进会临床微生物学分会. 靶向高通量测序在感染性疾病中应用与实践专家共识[J]. 中华医学杂志, 2024, 104(48): 4375-4383.
- [5] 中国医疗保健国际交流促进会临床微生物学分会, 中华医学会检验医学分会临床微生物学组, 中华医学会微生物学和免疫学分会微生物学组. 血液培养技术用于血流感染诊断临床实践专家共识[J]. 中华检验医学杂志, 2022, 45(2): 105-121.
- [6] 眼科检验协作组. 感染性眼病细菌学检查操作专家共识(2019)[J]. 中华眼视光学与视觉科学杂志, 2019, 21(2): 81-85.
- [7] Miller JM, Binnicker MJ, Campbell S, et al. Guide to utilization of the microbiology laboratory for diagnosis of infectious diseases: 2024 update by the Infectious Diseases Society of America (IDSA) and the American Society for Microbiology (ASM)[J]. Clin Infect Dis, 2024: ciae104.
- [8] Baddour LM, Esquer Garrigos Z, Rizwan Sohail M, et al; American Heart Association Council on Lifelong Congenital Heart Disease and Heart Health in the Young (Young Hearts); and Council on Clinical Cardiology. Update on cardiovascular implantable electronic device infections and their prevention, diagnosis, and management: A scientific statement from the American Heart Association: Endorsed by the International Society for Cardiovascular Infectious Diseases[J]. Circulation, 2024, 149(2): e201-e216.
- [9] Osmon DR, Berbari EF, Berendt AR, et al; Infectious Diseases Society of America. Diagnosis and management of prosthetic joint infection: clinical practice guidelines by the Infectious Diseases Society of America[J]. Clin Infect Dis, 2013, 56(1): e1-e25.
- [10] Kalil AC, Metersky ML, Klompas M, et al. Management of adults with hospital-acquired and ventilator-associated pneumonia: 2016 clinical practice guidelines by the Infectious Diseases Society of America and the American Thoracic Society[J]. Clin Infect Dis, 2016, 63(5): e61-e111.
-