

核技术利用建设项目
巫山红叶医院数字减影血管造影系统
(DSA) 项目环境影响报告表

建设单位：巫山红叶医院有限公司

编制单位：重庆宏伟环保工程有限公司

编制时间：2024年1月

生态环境部监制



核技术利用建设项目
巫山红叶医院数字减影血管造影系统
(DSA) 项目环境影响报告表

建设单位名称：巫山红叶医院有限公司

建设单位法人代表（签名或盖章）：

通讯地址：重庆市巫山县巫峡镇平湖西路 239 号

邮政编码：404700

联系人：侯明林

电子邮箱：1126859750@qq.com

联系电话：17*****69

巫山红叶医院有限公司

关于同意对《巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目 环境影响报告表》（公示版）进行公示的说明

重庆市生态环境局：

根据《中华人民共和国环境保护法》、《中华人民共和国环境影响评价法》和《建设项目环境保护管理条例》等有关规定，我院委托重庆宏伟环保工程有限公司编制的《巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目环境影响报告表》，报告表内容及附图附件等资料均真实有效，我院作为环境保护主体责任，愿意承担相应的责任。报告表（公示版）不涉及技术和商业秘密的章节。我院同意对报告表（公示版）进行公示。

特此说明。

巫山红叶医院有限公司

年 月 日



编制单位和编制人员情况表

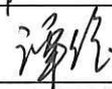
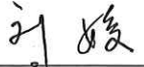
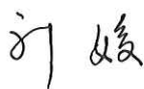
项目编号	59sty0		
建设项目名称	巫山红叶医院数字减影血管造影系统 (DSA) 项目		
建设项目类别	55—172核技术利用建设项目		
环境影响评价文件类型	报告表		
一、建设单位情况			
单位名称 (盖章)	巫山红叶医院有限公司		
统一社会信用代码	91500237320328005R		
法定代表人 (签章)	漆剑		
主要负责人 (签字)	谭俊		
直接负责的主管人员 (签字)	程凯		
二、编制单位情况			
单位名称 (盖章)	重庆宏伟环保工程有限公司		
统一社会信用代码	915001126912004062		
三、编制人员情况			
1 编制主持人			
姓名	职业资格证书管理号	信用编号	签字
刘媛	2014035550350000003511550046	BH001056	
2 主要编制人员			
姓名	主要编写内容	信用编号	签字
刘媛	项目基本情况、评价依据、保护目标与评价标准、环境质量现状、项目工程分析与源项、辐射安全与防护、环境影响分析、辐射安全管理、结论及建议	BH001056	

表 1 项目基本情况

建设项目名称		巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目			
建设单位		巫山红叶医院有限公司			
法人代表	漆剑	联系人	侯明林	联系电话	17*****69
注册地址		重庆市巫山县巫峡镇平湖西路 239 号			
项目建设地点		重庆市巫山县巫峡镇平湖西路 239 号巫山红叶医院原发热门诊 1F			
立项审批部门		重庆市巫山县发展和改革委员会	批准文号	2310-500237-04-02-916524	
建设项目总投资（万元）		400	项目环保投资（万元）	55	投资比例（环保投资/总投资） 13.75%
项目性质		<input checked="" type="checkbox"/> 新建 <input type="checkbox"/> 改建 <input type="checkbox"/> 扩建 <input type="checkbox"/> 其他		占地面积（m ² ）	/
应用类型	放射源	<input type="checkbox"/> 销售	<input type="checkbox"/> I 类 <input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类 <input type="checkbox"/> IV 类 <input type="checkbox"/> V 类		
		<input type="checkbox"/> 使用	<input type="checkbox"/> I 类（医疗使用） <input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类 <input type="checkbox"/> IV 类 <input type="checkbox"/> V 类		
	非密封放射性物质	<input type="checkbox"/> 生产	<input type="checkbox"/> 制备 PET 用放射性药物		
		<input type="checkbox"/> 销售	/		
		<input type="checkbox"/> 使用	<input type="checkbox"/> 乙 <input type="checkbox"/> 丙		
	射线装置	<input type="checkbox"/> 生产	<input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类		
		<input type="checkbox"/> 销售	<input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类		
		<input checked="" type="checkbox"/> 使用	<input checked="" type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类		
其他	无				
1.1 建设单位概况					
<p>巫山红叶医院（曾用名：巫山同济医院）创建于 2014 年，是一所营利性综合型医院，位于重庆市巫山县巫峡镇平湖西路 239 号，医院占地 4600 m²，医院科室设置：预防保健科（含体检科）、内科、外科、妇产科、妇女保健科、儿科、儿童保健科、眼科、耳鼻喉科、急诊医学科、麻醉科、医学检验科、医学影像科、中医科等诊疗科目，不设传染科。医院现有病床 200 张，门诊量约 400 人/天，医院现有在岗职工约 400 人。医院主要建筑有：1 栋医院主楼（-1F/13F）、1#辅楼（吊 3F/1F）、2#辅楼（-3F，-1F 上方设有停车场和发热门诊）、1 栋发热门诊（发热门诊是在疫情期间建设的独栋建筑，位于主楼东侧，占地面积约 220m²，地面上共 2 层，目前 1~2 层所有房间为空置状态）。</p>					

续表 1 项目基本情况

1.2 项目由来

巫山红叶医院（以下简称“医院”）为更好地满足患者多层次、多方位、高质量和快捷便利的就诊需求，拟在医院原发热门诊 1F 的北侧空置房间实施“巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目”，建设内容：将原发热门诊 1F 的北侧空置房间改造为 DSA 机房及其配套用房，并配置 1 台数字减影血管造影 X 射线装置（以下简称“DSA”，II 类射线装置，最大管电压为 125kV，最大管电流为 800mA，单管头设备），开展血管造影介入手术工作。

根据《射线装置分类》（原环境保护部和国家卫生和计划生育委员会公告 2017 年第 66 号）可知，血管造影用 X 射线装置属于 II 类射线装置。

射线装置使用时将会对周围环境产生一定的电离辐射影响，根据《中华人民共和国环境保护法》、《中华人民共和国环境影响评价法》、《建设项目环境保护管理条例》等相关规定，该项目的建设应进行环境影响评价。根据《建设项目环境影响评价分类管理名录》（生态环境部令第 16 号）的“五十五 核与辐射 172 核技术利用建设项目”可知，使用 II 类射线装置的项目环境影响评价文件形式为编制环境影响报告表。巫山红叶医院委托重庆宏伟环保工程有限公司开展本项目的环评工作，评价单位在进行现场踏勘及收集有关资料的基础上，并按照《辐射环境保护管理导则 核技术利用建设项目环境影响评价文件的内容和格式》（HJ10.1-2016）的要求，编制完成了《巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目环境影响报告表》。

1.3 项目建设内容及规模

1.3.1 项目组成

（1）项目名称：巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目

（2）建设地点：重庆市巫山县巫峡镇平湖西路 239 号巫山红叶医院原发热门诊 1F

（3）建设性质：新建

（4）建设单位：巫山红叶医院有限公司

（5）建设规模：将原发热门诊 1F 的北侧空置房间改造为 DSA 机房及其配套用房，并配置 1 台数字减影血管造影 X 射线装置（以下简称“DSA”，II 类射线装置，最大管电压为 125kV，最大管电流为 800mA，单管头设备），开展血管造影介入手术工作。本项目总建筑面积约 150m²。

(6) 项目投资：总投资约 400 万元，其中环保投资约 55 万元。

(7) 施工期：预计 2 个月。

项目组成情况见下表 1-1。

表 1-1 项目组成一览表

分类	项目	项目组成	备注
主体工程	DSA 机房	拟建机房位于原发热门诊 1F 的北侧空置房间，机房内空高约 3.0m，装修后有效内空尺寸为长×宽×高（吊顶后）=7.0m×6.5m×2.8m，有效使用面积约 45.5m ² 。	依托主体结构改造用房
	设备	机房内拟安装 1 台 Pilot3000 型 DSA（II 类射线装置，单管头），最大管电压 125kV，最大管电流 800mA。	拟购设备
辅助工程	辅助用房	病人缓冲间、控制室、设备间、女/男更衣间、耗材间、污物间。	依托主体结构改造用房
公用工程	给水	由城市供水管网提供。	依托
	排水	实行雨污分流。依托医院雨水管网及污水管网；雨水排入市政雨水管网；医疗废水经医院污水处理站处理后排入市政污水管网。	依托
	供配电	依托院内供配电系统。	依托
	通风	机房采用自然进风、机械排风。机房拟设置 1 个排风口，布置在室内天棚吊顶面，排风管引至 1F 东墙外排放。	新建
环保工程	废水处理措施	项目产生的废水依托医院的污水管网收集至位于医院东南侧污水处理站（处理能力为 200m ³ /d）处理后接入市政污水管网。	依托
	废气处理措施	本项目 DSA 运行产生的废气经新建排风管引至 1F 东墙外排放，离地高约 2.9m。	新建
	固废处置措施	生活垃圾经收集后交市政环卫部门处置。 介入手术过程中产生的医疗废物在每天手术结束后在污物间打包整理，然后运至医院主楼 1F 东北角架空车道下方的独立医疗废物暂存间（约 20m ² ），再统一交由有资质的单位处置。不再使用的铅防护用品医院收集后妥善保存，做好记录，交由有资质单位处置。去功能化后的报废射线装置交由物资回收单位处置，报废的阴极射线管属于危险废物，交由有资质的单位处置。	依托
	辐射防护	拟采用足够铅当量厚度的铅玻璃、铅防护门、实心页岩砖、混凝土、硫酸钡水泥等作为机房屏蔽体防护材料。 机房按相关标准要求设置状态指示灯、门灯连锁、对讲系统、自动闭门装置、防夹装置等，保证 DSA 运行安全。	委托专业单位进行屏蔽防护方案设计和施工

1.3.2 机房辐射防护方案设计

根据设计资料，拟将原发热门诊 1F 的北侧空置房间改造为 DSA 机房，因原房间空高不满足设备安装要求，需拆除原房间顶棚（原内空高 2.6m），新建顶棚：2mm 钢板+50mm 混凝土+90mm 硫酸钡水泥（下方设有工字钢承重），建成后内空高 3.0m；依托现有东、西、北侧 240mm 实心页岩砖墙，无需拆除、加高；在拟建机房南墙处新建 240mm 实心页岩砖墙，与新建顶棚顶面齐高；四周墙壁新敷设 40mm 硫酸钡水泥，本项目具体屏蔽方

案见表1-2。

表 1-2 DSA 机房改造方案

房间	面积	项目	现有建筑情况	改造情况
DSA 机房	长×宽×高（吊顶后） =7.0m×6.5m×2.8m，有效使用面积约45.5m ² 。	东、西、北侧墙体	240mm 实心页岩砖	依托现有 240mm 实心页岩砖，新敷设 40mm 硫酸钡水泥
		机房南墙	隔板	拆除现有隔板，新建 240mm 实心页岩砖，新敷设 40mm 硫酸钡水泥
		顶棚	120mm 混凝土	拆除现有 120mm 混凝土顶棚，新建顶棚结构：2mm 钢板+50mm 混凝土+90mm 硫酸钡水泥
		地板	400mm 混凝土	400mm 混凝土
		3 个防护门、1 个观察窗	/	3mmPb

备注：①混凝土（砼）密度 2.35g/cm³，硫酸钡水泥密度 3.2g/cm³；实心页岩砖密度 1.65g/cm³。
②内空尺寸扣除了防护材料厚度。

1.3.3 设备配置

本项目配套设施具体见表 1-3。

表 1-3 本项目拟配套设施设备配置一览表

序号	名称	数量	用途	位置	备注
1	DSA（Pilot3000，北京唯迈医疗设备有限公司）（125kV，800mA）	1 台	介入手术	机房内	II 类射线装置，单管头
2	电源柜	1 套	DSA 配电	DSA 机房设备区	DSA 配套设备
3	高压发生柜	1 套	DSA 高压装置	设备间	
4	系统控制柜	1 套	设备控制和数据传输	设备间	
5	控制系统	1 套	DSA 设备操作	控制室	
6	中心供氧装置	1 套	患者供氧	DSA 机房内	手术配套设备
7	除颤仪	1 台	手术配套用	DSA 机房内	
8	高压注射器	1 台	手术配套用	DSA 机房内	
9	吸痰器	1 台	手术配套用	DSA 机房内	
10	电生理仪	1 台	手术配套用	DSA 机房内	
11	中心负压吸引	1 套	手术配套用	DSA 机房内	
12	主动脉球囊反搏器	1 台	心脏手术辅助	DSA 机房内	
13	排风系统	1 套	机房内温湿度调节、通风	DSA 机房内	/
14	铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、铅防护眼镜	4 套	工作人员防护	更衣间内	不小于 0.5mmPb
15	介入防护手套	若干	工作人员防护		不小于 0.025mmPb
16	床侧防护帘/床侧防护屏	1 套	工作人员防护	机房内	设备配置，不小于 0.5mmPb

17	铅悬挂防护屏/铅防护吊帘	1套	工作人员防护		不小于0.25mmPb
18	移动铅防护屏风	1套	工作人员防护		不小于2mmPb
19	铅橡胶性腺防护围裙（方形）或方巾、铅橡胶颈套	2套	患者防护	更衣室内	2套（儿童、成人各1套），不小于0.5mmPb
20	个人剂量计	按需	工作人员个人剂量监测	介入手术医护佩戴	医护内外各1枚，技师1枚

备注：儿童个人防护用品，则铅当量不低于0.5mmPb。另外，可以根据工作人员及患者需要选配铅橡胶帽子，铅当量不低于0.25mmPb。根据《职业性外照射个人监测规范》（GB128-2019），建议在工作人员身体可能受到较大照射的部位佩戴局部剂量计（如头箍剂量计、腕部剂量计、指环剂量计等）。

1.3.4 项目劳动定员、工作制度

本项目拟配置12名放射工作人员，主要包括介入手术医师8人、技师2人、护士2人，均从医院现有工作人员中调配培养，不新增医院总劳动定员。

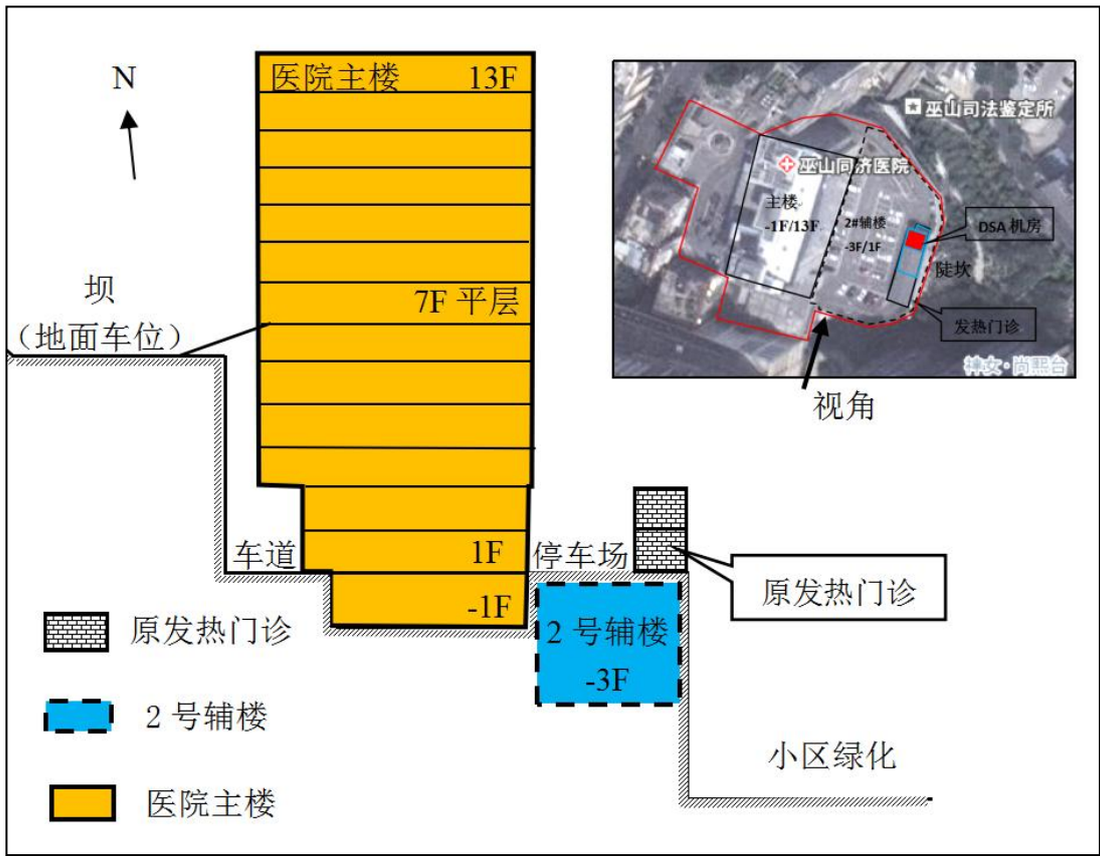
放射工作人员年工作250天，实行轮休制。

1.4 工作负荷

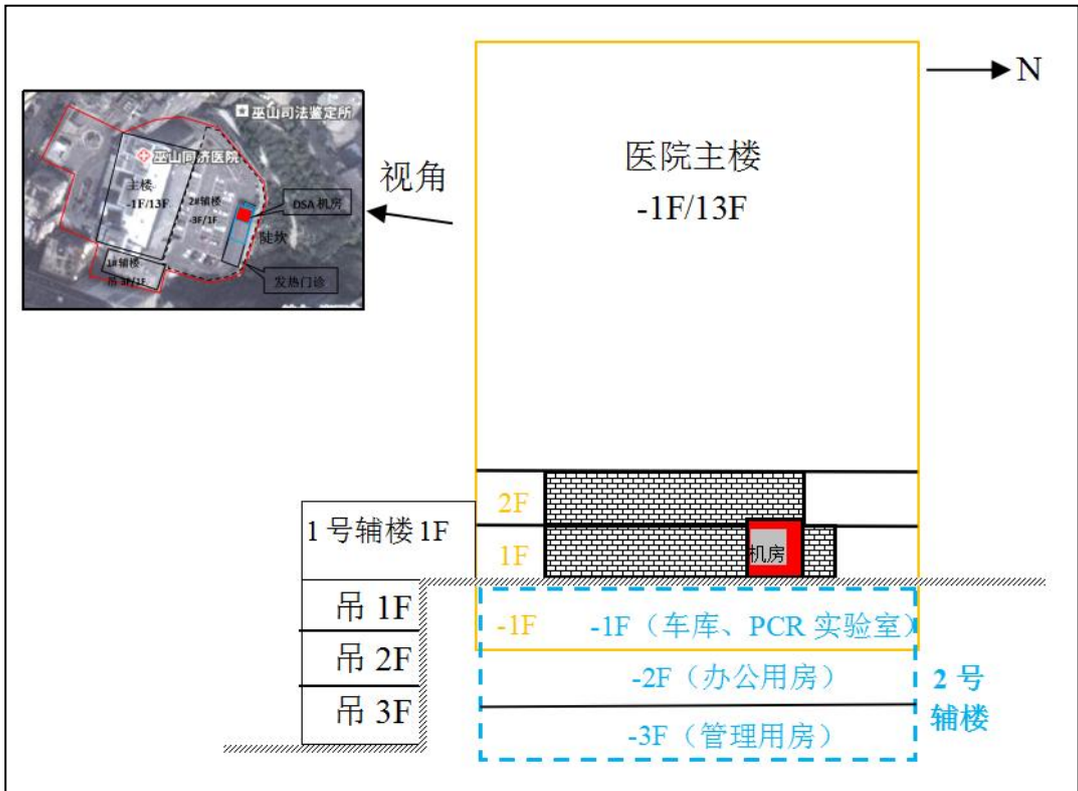
根据医院提供的资料，本项目 DSA 机房预计年开展介入手术约 1050 台，包括心脏介入手术（约 600 台）、神经介入手术（约 300 台）和综合介入手术（约 150 台）。

1.5 外环境概况

本项目位于巫山红叶医院东侧停车场的原发热门诊 1F 的北侧空置房间，医院地势高差较为特别，医院用房立面图如下。



附图 1-1 医院主楼、2 号辅楼立面关系图



附图 1-2 医院主楼、1 号辅楼、2 号辅楼立面关系图

医院位于巫峡镇平湖西路 239 号，北侧紧邻江临天下小区；西侧紧邻平湖西路；南侧紧邻神女尚熙台小区；东侧紧邻陡坎及绿化，之后约 25m 为圣泉街及沿街居民楼。

原发热门诊位于院区最东侧，北侧紧邻院内道路，之后约 40m 为江临天下居民楼；西侧紧邻院内停车场，之后约 24m 为医院主楼，1#辅楼；南侧紧邻院内道路，约 20m 为神女尚熙台居民楼；东侧紧邻陡坎、绿化，之后约 45m 为圣泉街及沿街居民房。

医院总平面图见附图 2，项目用房外环境见表 1-4。

表 1-4 项目用房外环境关系表

序号	名称	方位	最近水平距离	最低高差 (m)	环境特征
1	院内道路	北	紧邻	0	院内道路
	江临天下居民楼		约 40m	-7	居民楼，-2/28F
2	停车场	西	紧邻	0	院内停车场
	医院主楼		约 24m	-5	医院主楼，-1/13F
	1#辅楼		约 24m	-12	1#辅楼，吊 3F/1F
3	院内道路	南	紧邻	-3	院内道路及绿化
	污水处理站		约 15m	-12	地上布置，一体化污水处理设施
	神女尚熙台居民楼		约 20m	-12	居民楼，20F，3 栋
4	陡坎、绿化	东	紧邻	-12	陡坎、绿化
	圣泉街及沿街居民房		约 45m	-7	居民楼，7F，2 栋
5	2#辅楼	下方	/	-12	地下结构，-3F

备注：“-”代表其 1F 地面低于项目用房 1F 地面，“+”代表其 1F 地面高于项目用房 1F 地面；

如上表可知，本项目机房所在的用房周围环境大多为医院配套设施及配套用房及外部居民楼，保护目标为该医院从事本项目放射诊疗的放射工作人员以及周围活动的公众成员。

1.6 项目选址可行性分析

本项目用房位于巫山红叶医院院区停车场最东侧的原发热门诊 1F，原发热门诊 1F 目前房间均为空置。本项目机房和配套用房位于 1F 北侧一端，便于依托，远离公众聚集区域。机房位于原发热门诊 1F，机房上方为储藏室（顶棚改造后），下方-1F 为车库、PCR 实验室；DSA 机房东侧为绿化（本项目 1F 地面高于绿化带地面 12m）、南侧紧邻机房配套用房、西侧为现有停车场、北侧为院内道路，从上可知，项目用房区域相对独立，除医务人员和病人外，周围无其他公众长时间停留。医院考虑了保守的防护方案，对周围环境影响甚微。此外，根据现状监测结果，场址的辐射环境质量状况良好，有利于项目的建设。

因此，从辐射环境保护角度分析，项目选址可行。

1.7 项目建设背景

1.7.1 环保手续情况

医院于 2017 年取得了《巫山同济医院迁建项目环境影响评价报告书》的批准书（渝（巫山）环准[2017]044 号），主要建设内容：将医院迁入巫山县巫峡镇平湖西路 239 号，改造现有 1 栋主楼、辅楼及配套的环保设施，设置病床 100 张，最大门诊量 200 人/天，设置洗衣房、职工宿舍、食堂、柴油发电机、医疗废物暂存间。医院于 2018 年通过了环保验收。

医院于 2020 年取得了《巫山同济医院扩建装修项目环境影响评价报告表》的批准书（渝（巫山）环准[2020]18 号），主要建设内容：新增劳动定员 150 人，新增门诊接待量约 200 人/天，新增床位 100 张，不新增用地和建筑面积，不设传染病科、太平间、锅炉房、冷却塔等。医院于 2021 年通过了环保验收。

2021 年 12 月医院根据重庆市卫生健康委员会防疫要求建设完成发热门诊（本项目用房），根据《建设项目环境影响评价分类管理名录》（2021 年版），无需纳入建设项目环境影响评价管理。2023 年疫情防控调整后，发热门诊用房闲置至今，无环保遗留问题。

医院已取得排污许可证：91500237320328005R001Q（见支撑性文件 4），有效期至 2028 年 6 月 11 日。

医院运营至今，接受巫山县生态环境局的监督和检查，未曾发生过环保事故，无环保投诉。因此，医院不存在环保遗留问题。

1.7.2 与项目有关辐射环境问题

巫山红叶医院现已取得《辐射安全许可证》（渝环辐证[37039]，有效期至 2024 年 4 月 27 日），许可的核技术利用项目为使用 III 类射线装置。根据调查，医院现医用 X 射线装置共 5 台。医院 X 射线装置情况详见表 1-5。

表 1-5 医院现有 X 射线装置一览表

序号	设备名称	设备型号	类别	数量	工作场所	备注
1	医用 X 射线诊断机（DR）	Definium 6000	III 类	1 台	1 号辅楼 1F, DR1 室	已办证
2	医用 X 射线诊断机（DR）	Angell-DR-L	III 类	1 台	1 号辅楼 1F, DR2 室	已办证
3	医用 X 射线诊断机（CT）	Optima CT 670	III 类	1 台	1 号辅楼 1F, CT 室	已办证
4	医用 X 射线诊断机（骨密度仪）	Prodigy Primo	III 类	1 台	1 号辅楼 1F, 骨密度室	已办证
5	医用 X 射线诊断机（C 臂）	HQ-YDX2000BS	III 类	1 台	主楼 4F 手术室	已办证

根据上表，医院所有在用射线装置有完整的环保手续，运行至今使用情况良好，无辐射安全事故发生。经调查，医院现有放射工作人员 20 人，均建立了个人剂量档案和健康档案，个人剂量 2023 年未见异常，满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》的要求。放射工作人员均进行了辐射工作安全防护培训并考核合格。医院运营至今，未发生辐射事故，也未收到辐射类环保投诉和纠纷，无相关环保遗留问题。

1.7.3 与项目整体的依托可行性分析

项目用房依托可行性分析详见表 1-6。

表 1-6 本项目与医院依托关系表

依托工程	依托情况	可行性分析
主体工程	建筑主体依托	本项目由原发热门诊1F的北侧空置房间改造而成，已综合考虑布局及结构承重等，本次改建保留了用房北、西、东侧外墙主体结构，依托墙体为24cm实心页岩砖且砂浆饱满，内部重新设计和布局。被改造的用房目前为闲置用房，均未在使用中，不存在遗留问题。因此，本项目依托可行。
	辅助用房	项目辅助用房也是同主体同时设计，已综合考虑布局及结构承重等。因此辅助用房依托主体建筑可行。
公用工程	给水、供电	医院由市政供水管网供给，项目依托医院供水管网供水可行。医院用电由市政电网引入至原发热门诊，因此，项目依托医院供电系统可行。
	排水	实行雨污分流。雨水排入市政雨水管网；医疗废水经医院污水处理站处理后排入市政污水管网。项目用房已有排水管网。因此，拟建项目依托医院已有排水管网排水可行。
环保工程	废水处理依托	医院建设有污水处理站 1 座，位于医院东南侧，处理能力为 200m ³ /d，根据院方在线流量监测资料，污水处理站剩余处理规模约 50m ³ /d，本项目在污水处理站的接纳范围内；本项目产生的废水也为一般医疗废水，医院污水处理站现有工艺能够满足对本项目废水的处理需求。因此，项目废水依托医院污水处理站处理可行。 本项目机房属于医院的一部分，其医务人员等产生的废水、固废等均已在医院总体考虑范围内，医院环保设施能满足要求。
	固废处置依托	医院医疗废物暂存间位于医院主楼 1F 东北角架空车道下方的独立房间，手术过程中产生废物暂存在污物间内，每日及时将污物间的废物运至医院医疗废物暂存间暂存，医院已与有资质单位签订了处理医疗废物的合同；目前，医疗废物每天转运，医疗废物暂存间面积约 20m ² ，尚有剩余空间，本项目本身产生医疗废物很少，剩余使用空间完全能够满足本项目的需求，因此依托可行。 医院生活垃圾依托现有收运系统交环卫部门处理。
管理制度	辐射环境管理	医院已建立了辐射防护管理机构，设置了专人负责管理医院辐射安全管理工作，同时还应制定 DSA 等相关制度，本项目建成依托其辐射管理体系可行。

根据上表可知，项目依托医院现有给排水及供配电工程、污水处理站、医疗废物、生活垃圾收运系统及辐射环境管理机构是可行的。

表 2 放射源

序号	核素名称	总活度 (Bq) / 活度 (Bq) ×枚数	类别	活动种类	用途	使用场所	贮存方式与地点	备注
本项目不涉及。								

注：放射源包括放射性中子源，对其要说明是何种核素以及产生的中子流强度 (n/s)。

表 3 非密封放射性物质

序号	核素名称	理化性质	活动种类	实际日最大操作量 (Bq)	日等效最大操作量 (Bq)	年最大用量 (Bq)	用途	操作方式	使用场所	贮存方式与地点
本项目不涉及。										

注：日等效最大操作量和操作方式见《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）。

表 4 射线装置

(一) 加速器：包括医用、工农业、科研、教学等用途的各种类型加速器

序号	名称	类别	数量	型号	加速粒子	最大能量 (MeV)	额定电流 (mA) / 剂量率 (Gy/h)	用途	工作场所	备注
本项目不涉及										

(二) X 射线机，包括工业探伤、医用诊断和治疗、分析等用途

序号	名称	类别	数量	型号	最大管电压 (kV)	最大管电流 (mA)	用途	工作场所	备注
1	DSA	II类	1	Pilot3000 (北京唯迈医疗设备有限公司)	125	800	介入手术	原发热门诊的 1F 拟建机房内	拟购
	以下空白								

(三) 中子发生器，包括中子管，但不包括放射性中子源

序号	名称	类别	数量	型号	最大管电压 (kV)	最大靶电流 (mA)	中子强度 (n/s)	用途	工作场所	氚靶情况			备注
										活度 (Bq)	贮存方式	数量	
本项目不涉及													

表 5 废弃物（重点是放射性废弃物）

名称	状态	核素名称	活度	月排放量	年排放总量	排放口浓度	暂存情况	最终去向
以下空白								

注：1、常规废弃物排放浓度，对于液态单位为 mg/l，固态为 mg/kg，气态为 mg/m³；年排放总量用 kg。

2、含有放射性的废物要注明，其排放浓度、年排放总量分别用比活度（Bq/L 或 Bq/kg 或 Bq/m³）和活度（Bq）。

表 6 评价依据

<p>法律 法规 文件</p>	<p>(1) 《中华人民共和国环境保护法》，2015 年 1 月 1 日施行修订版；</p> <p>(2) 《中华人民共和国环境影响评价法》，2018 年 12 月 29 日施行修订版；</p> <p>(3) 《中华人民共和国放射性污染防治法》，2003 年 10 月 1 日施行；</p> <p>(4) 《中华人民共和国固体废物污染环境防治法》，2020 年 9 月 1 日施行修订版；</p> <p>(5) 《建设项目环境保护管理条例》，中华人民共和国国务院令第 682 号，2017 年 10 月 1 日施行修订版；</p> <p>(6) 《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》，中华人民共和国国务院令第 449 号，2005 年 12 月 21 日施行，中华人民共和国国务院令第 709 号，2019 年 3 月 2 日修订实施；</p> <p>(7) 《医疗废物管理条例》，中华人民共和国国务院令第 380 号；</p> <p>(8) 《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》，国家环境保护总局令第 31 号，2021 年 1 月 4 日修订实施；</p> <p>(9) 《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》，中华人民共和国环境保护部令第 18 号，2011 年 5 月 1 日施行；</p> <p>(10) 《建设项目环境影响评价分类管理名录》，中华人民共和国生态环境部令第 16 号，2021 年 1 月 1 日施行；</p> <p>(11) 《国家危险废物名录（2021 年版）》，中华人民共和国生态环境部令第 15 号，2021 年 1 月 1 日起施行；</p> <p>(12) 《医疗废物集中处置技术规范（试行）》，环发[2003]206 号，2003 年 12 月 26 日起施行；</p> <p>(13) 《国家发展改革委关于修改<产业结构调整指导目录（2019 年本）>的决定》，2021 年 12 月 30 日起施行；《产业结构调整指导目录（2024 年本）》，2024 年 2 月 1 日起正式施行；</p> <p>(14) 关于发布《射线装置分类》的公告，环境保护部和国家卫生和计划生育委员会公告 2017 年第 66 号，2017 年 12 月 5 日施行；</p> <p>(15) 《重庆市环境保护条例》，2022 年 11 月 1 日实施修订版；</p> <p>(16) 《重庆市辐射污染防治办法》，重庆市人民政府令第 338 号，自 2021 年 1 月 1 日起施行。</p>
-------------------------	--

续表 6 评价依据

<p>技术标准</p>	<p>(1) 《建设项目环境影响评价技术导则 总纲》 (HJ2.1-2016) ;</p> <p>(2) 《辐射环境保护管理导则 核技术利用建设项目 环境影响评价文件的内容和格式》 (HJ10.1-2016) ;</p> <p>(3) 《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》 (GB18871-2002) ;</p> <p>(4) 《放射诊断放射防护要求》 (GBZ130-2020) ;</p> <p>(5) 《职业性外照射个人监测规范》 (GBZ128-2019) ;</p> <p>(6) 《环境γ辐射剂量率测量技术规范》 (HJ1157-2021) ;</p> <p>(7) 《医用 X 射线诊断设备质量控制检测规范》 (WS76-2020) ;</p> <p>(8) 《职业性外照射急性放射病诊断》 (GBZ104-2017) ;</p> <p>(9) 《危险废物贮存污染控制标准》 (GB18597-2023) 。</p>
<p>其他</p>	<p>(1)NCRP147 号报告《Structural shielding Design for Medical X-ray Imaging Facilities》 ;</p> <p>(2) ICRP33 号报告;</p> <p>(3) 《辐射防护导论》 ;</p> <p>(4) 医院提供的防护方案等其他资料。</p> <p>(5) 项目备案证, 支撑性材料 1;</p> <p>(6) 环境影响评价委托书, 支撑性材料 2;</p> <p>(7) 项目监测报告, 支撑性材料 5;</p>

表 7 保护目标与评价标准

7.1 评价范围

按照《辐射环境保护管理导则 核技术利用建设项目 环境影响评价文件的内容和格式》（HJ10.1-2016）的相关规定，并结合该项目射线装置为能量流污染的特征。根据能量流的传播与距离相关的特性，确定以该项目机房屏蔽墙体边界外 50m 区域作为辐射环境的评价范围。

7.2 环境保护目标

本项目位于巫山红叶医院原发热门诊，其为独栋建筑，北侧紧邻污物间、病人缓冲间（均为一层结构）。

DSA 机房位于原发热门诊 1F 的北侧。DSA 机房东侧紧邻陡坎，之后约 45m 为圣泉街及沿街居民房等；南侧紧邻控制室、过道（设备间、男女更衣室、耗材间）以及 1F 南侧的其他空置房间，之后约 37m 为神女尚熙台居民楼；西侧紧邻停车场，之后约 24m 为医院主楼、1#辅楼；北侧紧邻污物间、病人缓冲间，之后约 40m 为江临天下居民楼，机房上层为储藏室，下层为车库(-1F)、PCR 实验室(-1F)、办公用房及管理用房(-2/-3F)。

本项目机房 50m 评价范围内环境保护目标情况详见表 7-1。

表 7-1 本项目机房周围环境保护目标一览表

序号	环境保护目标名称		方位	与 DSA 机房的水平距离	高差	敏感目标特性	影响人群类型	影响因素
1	圣泉街居民房		东	45m~50m	-7m	居民楼, 约 50 人	公众成员	电离辐射
2	控制室、过道		南	紧邻	0m	本项目放射工作人员, 约 2 人	放射工作人员	
	设备间、男女更衣室、耗材间			约 2m~10m	0m	公众成员, 约 2 人	公众成员	
	发热门诊 1F 南侧的其他空置房间			约 10m~23m	0m	院内工作人员及就诊人员, 约 5 人	公众成员	
	污水处理站			约 35m	-12m	检修人员, 约 1 人	公众成员	
	神女尚熙台居民楼			约 37m~50m	-12m	居民楼, 约 300 人	公众成员	
3	停车场		西	紧邻	0m	院内工作人员及就诊人员, 约 20 人	公众成员	
	医院主楼 (-1/13F)			约 24m~50m	-5m	院内工作人员及就诊人员, 约 200 人	公众成员	
4	1#辅楼(吊 3F/1F)		西南	约 28m~50m	-12m	院内工作人员及就诊人员, 约 20 人	公众成员	
5	污物间、病人缓冲间		北	紧邻	0m	院内工作人员及就诊人员, 约 1 人	公众成员	
	江临天下居民楼			约 40m~50m	-7m	居民楼, 约 200 人	公众成员	
6	发热门诊 2F 储藏室、空置房间		楼上	/	+5m	院内工作人员, 约 5 人	公众成员	
7	2#辅楼	车库、PCR 实验室等 (-1F)	楼下	/	-5m	公众成员, 约 10 人	公众成员	
		办公用房、管理用房等 (-2/-3F)		/	-12m	院内工作人员, 约 30 人	公众成员	

备注: -表示低于项目用房, +表示高于项目用房, 高差均为本项目用房地板与各建筑底部距离。

续表 7 保护目标与评价标准

7.3 评价标准引用

(1) 《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)

本标准适用于实践和干预中人员所受电离辐射照射的防护和实践中源的安全。

4.3.2 剂量限制和潜在照射危险限制

B1 剂量限值

B1.1.1.1 应对工作人员的职业照射水平进行控制，使之不超过下述控制值。

a) 由审管部门决定的连续 5 年的年平均有效剂量（但不可作任何追溯性平均），20mSv 作为职业照射剂量限值。

b) 任何一年中的有效剂量，50mSv。

B1.2 公众照射

实践使公众中有关关键人群组的成员所受到的平均剂量估计值不超过下述限值：年有效剂量，1mSv。

(2) 《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)

本标准规定了放射诊断的防护要求，包括 X 射线影像诊断和介入放射学用设备防护性能、机房防护设施、防护安全操作要求及其相关防护检测要求。本标准适用于 X 射线影像诊断和介入放射学。

6.1 X 射线设备机房布局

6.1.1 应合理设置 X 射线设备、机房的门、窗和管线口位置，应尽量避免有用线束直接照射门、窗、管线口和工作人员操作位。

6.1.2 X 射线设备机房（照射室）的设置应充分考虑邻室（含楼上和楼下）及周围场所的人员防护与安全。

6.1.3 每台固定使用的 X 射线设备应设有单独的机房，机房应满足使用设备的布局要求；每台牙椅独立设置诊室的，诊室内可设置固定的口内牙片机，供该设备使用，诊室的屏蔽和布局应满足口内牙片机房防护要求。

6.1.5 除床旁摄影设备、便携式 X 射线设备和车载式诊断 X 射线设备外，对新建、改建和扩建项目和技术改造、技术引进项目的 X 射线设备机房，其最小有效使用面积、最小单边长度应符合表 2（即下表 7-2）的规定。

表 7-2 X 射线设备机房（照射室）使用面积及单边长度

设备类型	机房内最小有效使用面积 ^d m ²	机房内最小单边长度 ^e m
单管头 X 射线设备 ^b (含 C 形臂, 乳腺 CBCT)	20	3.5

b 单管头、双管头或多管头 X 射线机的每个管球各安装在 1 个房间内。

d 机房内有效使用面积指机房内可划出的最大矩形的面积。

e 机房内单边长度指机房内有效使用面积的最小边长。

备注：项目 DSA 属于单管头 C 形臂，按单管头 X 射线设备执行。

6.2 X 射线设备机房屏蔽

6.2.1 不同类型 X 射线设备（不含床旁摄影设备和便携式 X 射线设备）机房的屏蔽防护应不小于表 3（本报告表 7-3）要求。

本项目 DSA 为 C 形臂 X 射线设备，执行其屏蔽防护铅当量。

表 7-3 不同类型射线设备机房的屏蔽防护铅当量厚度要求

机房类	有用线束方向铅当量 (mm Pb)	非有用线束方向铅当量 (mm Pb)
C 形臂 X 射线设备机房	2.0	2.0

6.2.3 机房的门和窗关闭时应满足表 3（即表 7-3）的要求。

6.3 X 射线设备机房屏蔽体外剂量水平

6.3.1 机房的辐射屏蔽防护，应满足下列要求：

a) 具有透视功能的 X 射线设备在透视条件下检测时，周围剂量当量率应不大于 2.5μSv/h；测量时，X 射线机连续出束时间应大于仪器响应时间。

c) 具有短时、高剂量率曝光的摄影程序（如 DR、CR、屏片摄影）机房外的周围剂量当量率应不大于 25μSv/h，当超过时应进行机房外人员的年有效剂量评估，应不大于 0.25mSv。

6.4.3 机房应设置动力通风装置，并保持良好的通风。

6.5 X 射线设备工作场所防护用品及防护设施配置要求

6.5.1 每台 X 射线设备根据工作内容，现场应配备不少于表 4（即下表 7-4）基本种类要求的工作人员、受检者防护用品与辅助防护设施，其数量应满足开展工作需要，对陪检者应至少配备铅橡胶防护衣。

表 7-4 个人防护用品和辅助防护设施配置要求

放射检查类型	工作人员		受检者	
	个人防护用品	辅助防护设施	个人防护用品	辅助防护设施
介入放射性操作	铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、铅防护眼镜、介入防护手套 选配：铅橡胶帽子	铅悬挂防护屏/铅防护帘、床侧防护帘/床侧防护屏 选配：移动铅防护屏风	铅橡胶性腺防护围裙（方形）或方巾、铅橡胶颈套 选配：铅橡胶帽子	—
注 1：“—”表示不作要求。				
注 2：各类个人防护用品和辅助防护设施，指防电离辐射的用品和设施。鼓励使用非铅材料防护用品，特别是非铅介入防护手套。				

6.5.3 除介入防护手套外，防护用品和辅助防护设施的铅当量应不小于 0.25mmPb；介入防护手套铅当量应不小于 0.025mmPb；甲状腺、性腺防护用品铅当量应不小于 0.5mmPb；移动铅防护屏风铅当量应不小于 2mmPb。

6.5.4 应为儿童的 X 射线检查配备保护相应组织和器官的防护用品，防护用品和辅助防护设施的铅当量应不小于 0.5mmPb。

6.5.5 个人防护用品不使用时，应妥善存放，不应折叠放置，以防止断裂。

附录 B

B.1 检测条件 X 射线设备机房防护检测条件和散射模体应按表 B.1 的要求。

表 B.1 中备注 1：介入放射学设备按透视条件进行检测。

B.2 关注点检测的位置要求

B.2.1 距墙体、门、窗表面 30cm；顶棚上方（楼上）距顶棚地面 100cm，机房地面下方（楼下）距楼下地面 170cm。

(3) 评价标准及相关参数值

根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）要求，放射工作人员年有效剂量不超过20mSv，公众成员年有效剂量不超过1mSv。

根据建设单位提供的资料，医院取5mSv/a作为放射工作人员的年有效剂量管理目标值；取0.1mSv/a作为公众成员的年有效剂量管理目标值，满足GB18871-2002要求。

综上所述，确定本项目的的评价要求见表 7-5 所示。

表 7-5 评价标准汇总表

年剂量限值要求			执行依据
分类	年有效剂量限值	年有效剂量管理目标值	
放射工作人员	20mSv/a	5mSv/a	GB18871-2002 及医院管理要求
公众成员	1mSv/a	0.1mSv/a	
环境剂量控制			执行依据
透视时 DSA 机房外 30cm 处，楼上距顶棚地面 100cm 处、地板下方（楼下）距离下层地面 1.7m 处	具有透视功能的 X 射线设备在透视条件下检测时，周围剂量当量率应不大于 2.5 μ Sv/h。		《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)
摄影时 DSA 机房外 30cm 处，楼上距顶棚地面 100cm 处、地板下方（楼下）距离下层地面 1.7m 处	具有短时、高剂量率曝光的摄影程序（如屏片摄影）机房外的周围剂量率应不大于 25 μ Sv/h，当超过时应进行机房外人员的年有效剂量评估，应不大于 0.25mSv。		
机房面积控制			执行依据
设备名称	机房内最小有效使用面积 (m ²)	机房内最小单边长度 (m)	
DSA	20	3.5	

注：本项目 DSA 为单管头，按照单管头 X 射线设备（含 C 形臂，乳腺 CBCT）确定机房控制面积和单边长度。

表 8 环境质量和辐射现状

8.1 项目地理位置和场所位置

本项目地理位置位于重庆市巫山县巫峡镇平湖西路 239 号，地理位置图见附图 1。本项目场所位于巫山红叶医院原发热门诊 1F 的北侧，具体见附图 3。

8.2 环境质量和辐射现状

为掌握本项目所在位置的辐射环境背景水平，医院委托重庆泓天环境监测有限公司于 2023 年 12 月 14 日对拟建的“巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目”所在地的环境 γ 辐射剂量率进行了监测，监测报告编号为：渝泓环(监)[2023]1153 号。

8.2.1 监测因子

环境 γ 辐射剂量率。

8.2.2 监测方案

（1）监测方法和依据

监测方法和依据见表 8-1。

表 8-1 监测方法和依据

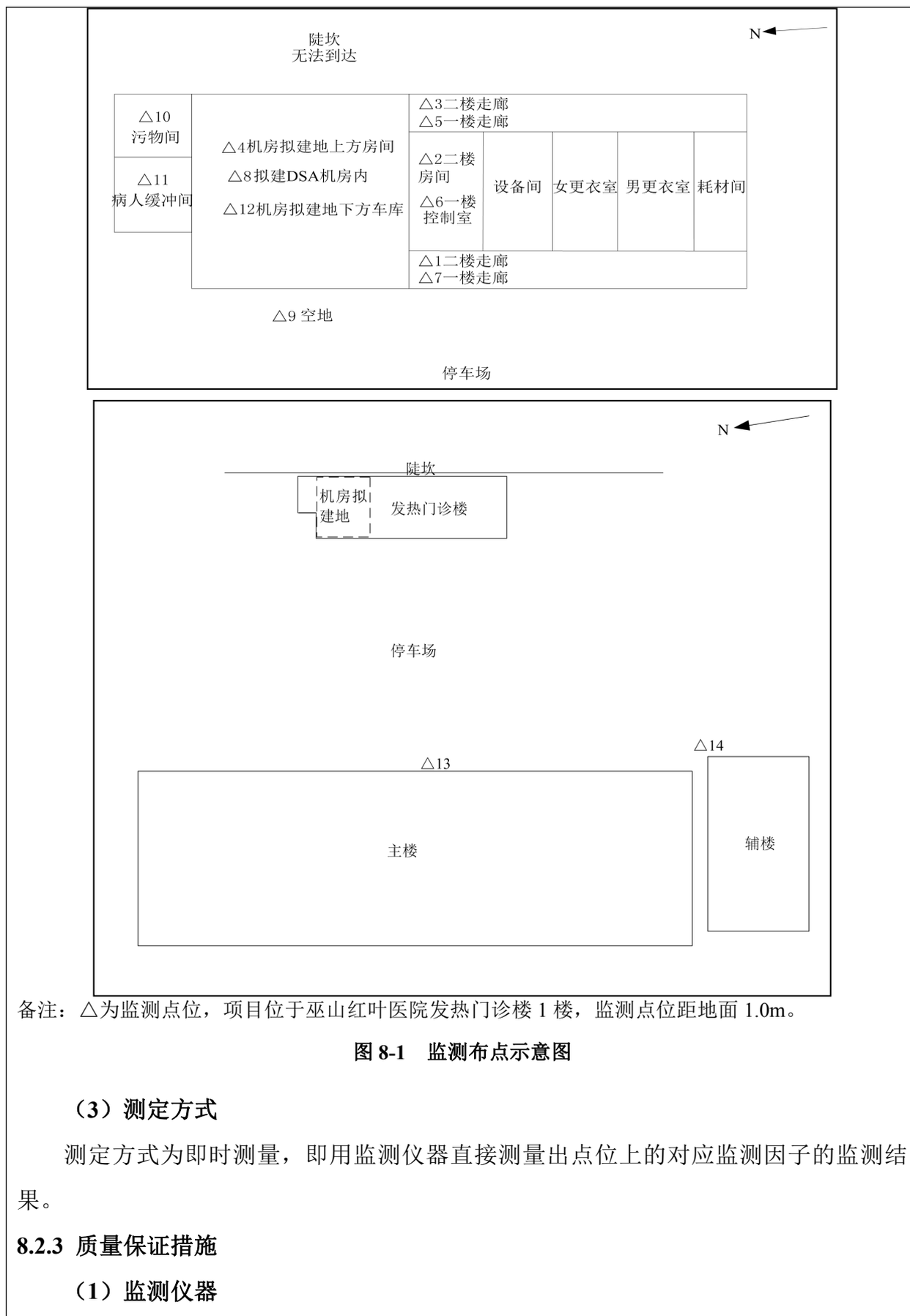
监测项目	监测方法	监测依据
环境 γ 辐射剂量率	仪器法	《环境 γ 辐射剂量率测定技术规范》（HJ1157-2021）

（2）监测点位布置

监测点位合理性分析：因机房改造后南墙形成错层结构（南墙涉及一层和二层），监测点位包含了 DSA 机房南墙 1F、2F 楼层处紧邻的区域及房间，此外还在 DSA 机房拟建址、DSA 机房 1F 相邻房间、周围环境保护目标（医院主楼、1 号辅楼各布置了 1 个点位）布置有监测点位，污物间和病人缓冲间为 1F 结构但是顶棚不可上人，本次不设监测点位。监测点位布置全面，监测结果能反映本项目所在地及周围环境保护目标的辐射环境背景水平。因此，项目监测布点合理。

监测点位布点示意图见图 8-1，监测点位情况如表 8-3 所示。

续表 8 环境质量和辐射现状



备注：△为监测点位，项目位于巫山红叶医院发热门诊楼 1 楼，监测点位距地面 1.0m。

图 8-1 监测布点示意图

(3) 测定方式

测定方式为即时测量，即用监测仪器直接测量出点位上的对应监测因子的监测结果。

8.2.3 质量保证措施

(1) 监测仪器

监测由有资质的单位重庆泓天环境监测有限公司进行，监测仪器在检定有效期内使用，监测仪器及检定情况见表 8-2。

表 8-2 监测仪器及检定情况

仪器名称及型号	仪器编号	资产编号	计量检定/校准证书编号	有效期至	校准因子
环境级 γ 、 γ 辐射巡检仪 RGM5200	1222203004005	HT20221201	2023110704836	2024.11.26	1.06

测量范围：1nSv/h-100 μ Sv/h。

(2) 监测人员及报告审核制度

监测单位具备所监测项目的资质；合理布设监测点位；监测方法采用国家有关部门颁布的标准；监测人员经过培训后上岗，监测仪器每年送剂量部门检定合格后在有效期内使用；每次测量前、后均检查仪器的工作状态是否正常；监测时由专业人员按操作规程操作仪器，获取足够的数量，并做好记录；监测报告严格实行三级审核制度，经过校验、审核、审定，最后由授权签字人签发。

8.2.4 监测结果

监测结果和监测布点见监测报告：渝泓环(监)[2023]1153 号（附件 5）。监测结果统计见表 8-3。

表 8-3 项目所在区域辐射环境监测结果统计

监测点位	监测点位描述	γ 辐射剂量率 (μ Gy/h)
△1	机房拟建地西南侧二楼走廊	0.045
△2	机房拟建地南侧二楼房间	0.043
△3	机房拟建地东南侧二楼走廊	0.041
△4	机房拟建地上方房间	0.048
△5	机房拟建地东南侧一楼走廊	0.042
△6	机房拟建地南侧一楼控制室	0.045
△7	机房拟建地西南侧走廊	0.046
△8	拟建 DSA 机房内	0.052
△9	机房拟建地西侧空地	0.046
△10	机房拟建地北侧污物间	0.050
△11	机房拟建地北侧病人缓冲间	0.050
△12	机房拟建地下方停车场	0.053
△13	主楼东侧	0.059
△14	辅楼东北侧	0.055

根据监测统计结果可知，拟建项目所在位置环境 γ 剂量率的监测值在 41nGy/h~59nGy/h (1 μ Gy=1000nGy) 之间（未扣除宇宙射线），根据《2022 年重庆市辐射环境质量

量报告书》（简化版），2022年重庆市 X- γ 辐射累积剂量监测结果，累积剂量测得的 γ 辐射空气吸收剂量率年均值为（78.0~119n）Gy/h 之间（未扣除宇宙射线响应值），全市年均值为 94.5Gy/h。因此，项目所在场址及邻近环境的环境 γ 辐射剂量率与重庆市 2022 年环境 γ 辐射剂量率相比，在其正常涨落范围内。

表9 项目工程分析与源项

9.1 施工期

本项目用房在现有房间基础上进行改造，施工期主要为顶棚和墙体的拆除、新建、装修（如防护安装、装饰吊顶等），设备的安装等工作，不新增用地。

本项目施工期工艺流程及产污环节见图 9-1。

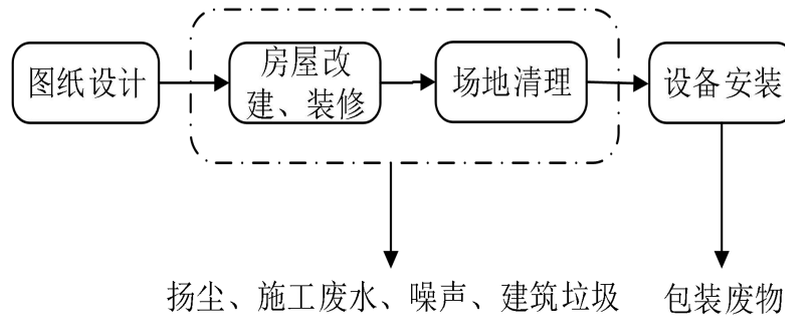


图 9-1 项目施工期工艺流程及产污环节图

根据上图，项目施工期主要污染因子有：噪声、扬尘、废水、固体废物等。

扬尘：主要为项目现有用房改建（包括顶棚拆除和新建等）及装修时产生的扬尘，装修机械敲打、钻动墙体等产生的粉尘；

噪声：主要来自项目现有用房装修及现场处理等产生的噪声；

废水：主要为施工人员产生的少量生活污水，无机械废水；

固体废物：主要为现有用房顶棚和墙体的拆除、新建，以及装修过程产生的建筑垃圾，废弃包装物以及施工人员产生的生活垃圾。根据项目工程量，预计建筑垃圾共产生约 5t，废弃包装袋约 0.5t。

9.2 运行期污染工序及污染物产生情况

9.2.1 工作原理及产污环节

(1) 设备组成及工作方式

数字减影血管造影机系统组成：Gantry，俗称“机架”或“C形臂”，由“L”臂、PIVOT、“C”臂组成，同时还包括了数字平板探测器、球管、束光器等部件；专业手术床；Atlas 机柜，该机柜由 DL、RTAC、JEDI 构成；球管和数字平板探测器分别通过各自的水冷机控制温度；图像处理系统。该项目设备采用平板探测器（FD）技术成像：FD 技术可以即时采集到患者图像，对图像进行后期处理，轻松保存和传送图像。

工作方式：在医学影像系统监视引导下，经皮针穿刺或引入导管做抽吸注射、引流或对管腔、血管等做成型、灌注、栓塞等。本项目 DSA 机架、X 射线管组合体可在水

续表 9 项目工程分析与源项

平和垂直两个方向上转动。介入手术过程中，介入手术医生须在手术床旁并在 X 射线导视下进行操作 DSA。典型照片见图 9-2。



图 9-2 DSA 示意照片

(2) 工作原理

① X 射线产生及成像原理

DSA 属于 X 射线装置。X 射线的装置主要由 X 射线管和高压电源组成，X 射线管由安装在真空玻璃壳中的阴极和阳极组成。X 射线管结构见图 9-3，X 射线管的阴极是钨制灯丝，它装在聚焦杯中，当灯丝通电加热时，电子就“蒸发”出来，而聚焦杯使这些电子聚集成束，直接向嵌在金属阳极中的靶体射击。靶体一般采用高原子序数的难熔金属制成。高电压加在 X 射线管的两极之间，使电子在射到靶体之前被加速达到很高的速度，这些高速电子到达靶面为靶体所突然阻挡从而产生 X 射线。

成像装置是用来采集透过人体的 X 射线信号的，由于人体各部组织、器官密度不同，对 X 射线的衰减程度各不一样，成像装置根据接收到的不同信号，通过荧光屏或平板探测器、计算机、摄像机（对影像增器的图像进行一系列扫描，再经过模/数-数/模转换）等方式进行成像。

续表 9 项目工程分析与源项

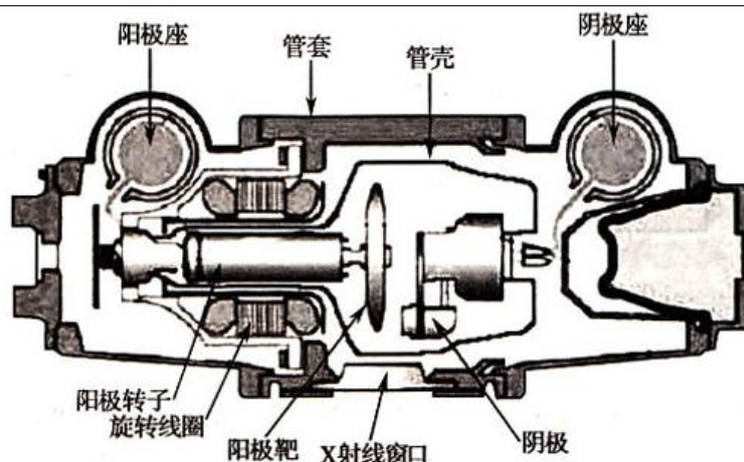


图 9-3 典型 X 射线管结构图

② DSA 工作原理

DSA 的基本原理是将注入造影剂前后通过人体吸收后的 X 线信号进行成像，分别经数字平板探测器后，再用高分辨率的电视摄像管扫描，将图像分割成许多的小方格，做成矩阵化，形成由小方格中的像素所组成的视频图像，经对数增幅和模/数转换为不同数值的数字，形成数字图像并分别存储起来，然后输入电子计算机处理并将两幅图像的数字信息相减，获得的不同数值的差值信号，再经对比度增强和数/模转换成普通的模拟信号，获得了去除骨骼、肌肉和其他软组织，只留下单纯血管影像的剪影图像，通过显示器显示出来。通过 DSA 处理的图像，使血管的影像更为清晰，在进行介入手术时更为安全，DSA 工作原理图见图 9-4。

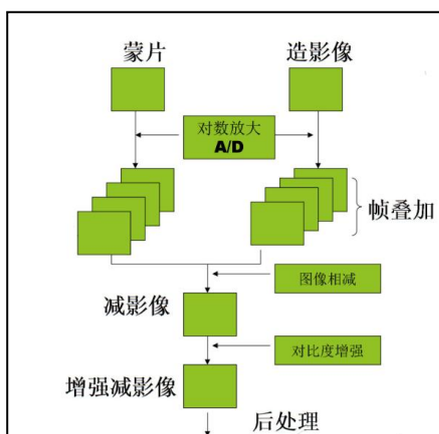


图 9-4 DSA 工作原理图

(3) 操作流程

医护人员将患者送入机房，引导其躺在手术床上，工作人员选择病人所需照射部位，

续表 9 项目工程分析与源项

调整 DSA 机架和照射野，手术医生和助手穿戴好防护用品后，按手术要求，在 DSA 的引导下，经皮针穿刺或引入导管做抽吸注射，引流或对管腔、血管等做成型、灌注、栓塞等操作完成相应的手术。在手术过程中，介入手术医生必须在床旁并在 X 射线导视下进行操作。

DSA 在进行曝光时分为两种情况：

第一种情况，采集。采集包括电影和减影两种模式，根据手术方案，采集次数不同。一般情况下，电影模式下是医生在机房内由手术医生直接采集。在减影模式下则采取隔室操作的方式（即 DSA 技师在控制位内对病人进行曝光），医生通过铅玻璃观察窗了解机房内病人情况。实际操作过程中，根据手术情况，减影模式下手术医生也可能在机房内，曝光时医护人员位于移动铅屏风后。无论哪种工作模式，医生在机房内身着铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、铅防护眼镜、介入防护手套等个人防护用品。

第二种情况，透视。病人需进行介入手术治疗时，为更清楚地了解病人情况时会有连续曝光，并采用连续脉冲透视，此时介入手术医生位于铅悬挂防护屏（或铅防护吊帘）、床侧防护帘（或床侧防护屏）等辅助防护设施后，并身着铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、铅防护眼镜、介入防护手套等个人防护用品在机房内对病人进行直接的介入手术操作。

DSA 治疗流程及产污环节见下图 9-5 所示。

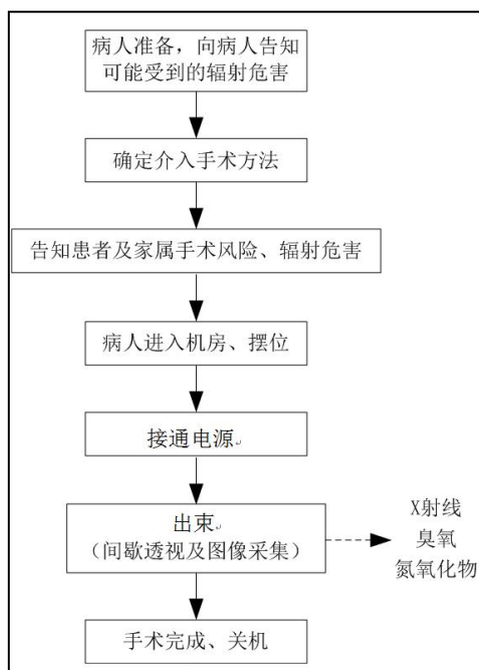


图 9-5 DSA 操作流程及产污环节图

续表 9 项目工程分析与源项

(4) 工作负荷

根据医院提供的资料，DSA 以心脏介入、神经介入、综合介入为主，拟配置 2 组心脏介入手术医生、1 组神经介入医生、1 组综合介入医生。

项目工作负荷情况见表 9-1。

表 9-1 DSA 介入手术工作负荷表

透视					
手术类别	工作人员及数量	年开展工作量	每台手术透视曝光时间	年透视曝光时间	
心脏介入	手术医生 4 人	600 台	约 20min	约 200h	
神经介入	手术医生 2 人	300 台	约 21min	约 105h	
综合介入	手术医生 2 人	150 台	约 21min	约 52.5h	
小计	/	/	/	约 357.5h	
采集					
手术类别	年开展工作量	单次采集时间	单台手术采集次数	单台手术最大采集时间	年采集时间
心脏介入	600 台	3~4s	6~10 次	约 0.7min	约 7h
神经介入	300 台	6~10s	4~10 次	约 1.7min	约 8.5h
综合介入	150 台	3~8s	7~15 次	约 2min	约 5h
小计	/	/	/	/	约 20.5h
总计	/	/	/	/	约 378h

根据上表可知，DSA 介入手术过程中，透视时间共约 357.5h，采集时间约 20.5h，DSA 总年有效开机时间约 378h。

9.2.2 污染因子

(1) X 射线

DSA 运行过程中污染物主要为 X 射线，X 射线随机器的开、关而产生和消失，即仅在 DSA 开机并处于出束状态时才会发出 X 射线。根据 X 射线装置的工作原理可知，电子枪产生的电子经过加速后，高能电子束与靶物质相互作用时将产生轫致辐射，即 X 射线，其最大能量为电子束的最大能量。

(2) 其他

DSA 运行过程不产生放射性“三废”。

DSA 运行时，空气在 X 射线的作用下电离产生少量的氮氧化物(NO_x)和臭氧(O₃)。

由上述分析可知，DSA 在运行过程中污染因子主要为 X 射线，以及少量的氮氧化

续表 9 项目工程分析与源项

物和臭氧，其中以 X 射线为评价重点。

9.3 路径规划

医护人员通道：介入医护人员经过道，进入更衣室、控制室和 DSA 机房内，工作完成后原路返回；

病人通道：病人经病人缓冲区进入 DSA 机房，介入手术完成后原路返回；

污物通道：手术后 DSA 机房产生医疗废物存放在北侧污物间内暂存，在每天工作结束后再由北侧运出，运至医院医疗废物暂存间。

本项目人流、物流走向示意图见图 9-5 所示。

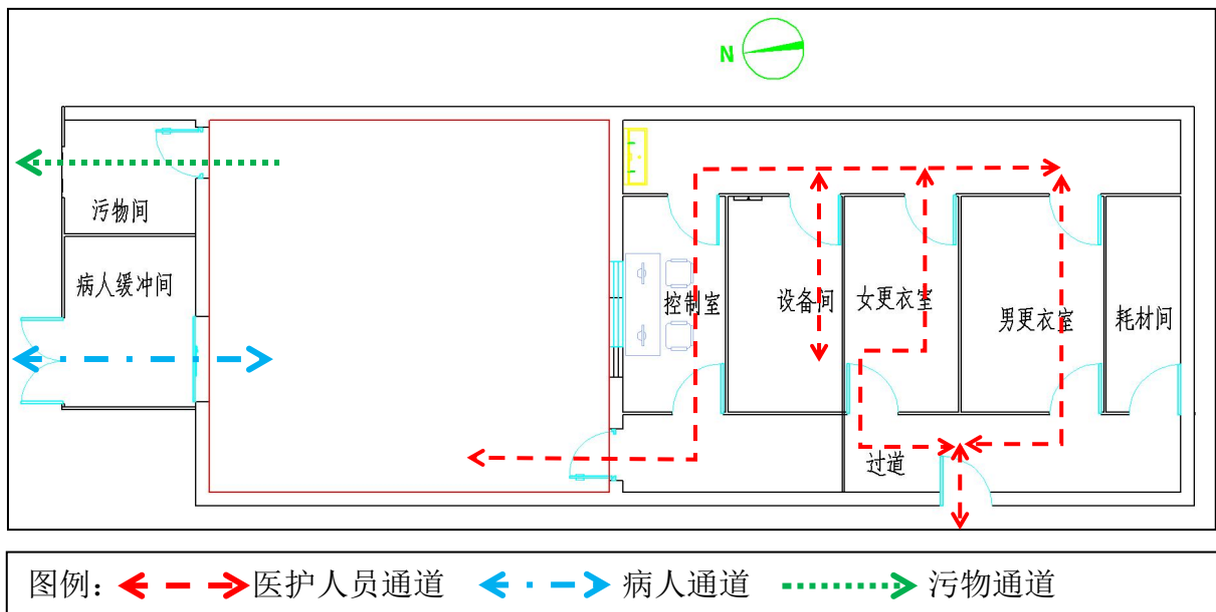


图 9-5 人流物流走向示意图

续表9 项目源项与工程分析

9.4 污染源项描述

(1) 电离辐射

DSA 与电离辐射危害有关的辐射安全环节主要为 X 射线球管出束照射患者期间，它产生的 X 射线能量在零和曝光电压之间，为连续能谱分布，其穿透能力与 X 射线管的管电压和出口滤过有关。辐射场中的 X 射线包括有用线束、漏射线和散射线。

①有用线束：直接由 X 射线球管产生的电子通过打靶获得 X 射线并通过辐射窗口用来照射人体，形成诊断影像的射线。其射线能量、强度与 X 射线管靶物质、管电压、管电流有关。靶物质原子序数，加在 X 射线管的管电压、管电流越高，光子束流越强。由于本项目 X 射线能量较低，不必考虑感生放射性问题。

DSA 具有自动照射量控制调节功能（AEC），采集时，如果受检者体型偏瘦，功率自动降低，照射量减小；如果受检者体型较胖，功率自动增强，照射量增大。为了防止球管烧毁并延长其使用寿命，实际使用时，管电压和管电流通常留有约 30%裕量。根据医院资料提供资料并调查根据调查重庆市多家医院 DSA 的设备工作条件中发现，①在极端情况下，本项目 DSA 透视工况运行管电压为最大管电压，即，电流自动跟随电压，电流不大于 110mA；在极端情况下，本项目 DSA 采集工况运行管电压也为最大管电压，即 125kV，电流自动跟随电压，电流不大于 500mA。②常用透视工况为 60~90kV/5~20mA，采集工况为 60~90kV/300~500mA。

根据射线衰减原理和 ICRP33 号报告，不同过滤条件下离靶 1 米处的 X 射线发射率如下图 9-6 所示。

续表9 项目源项与工程分析

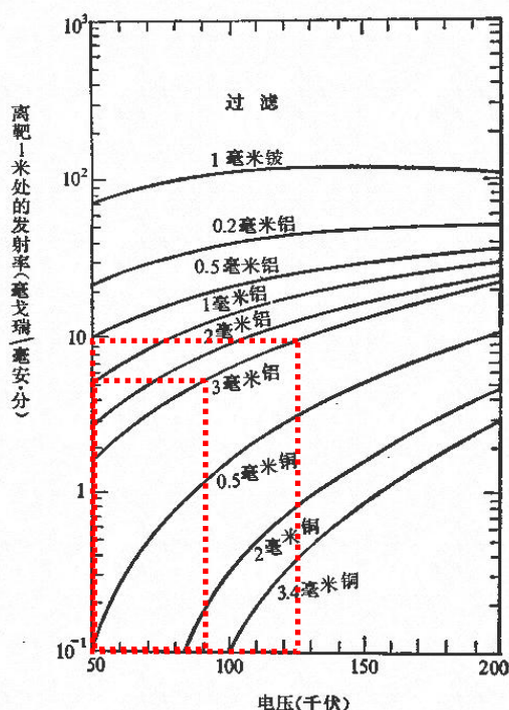


图 9-6 不同过滤材质在恒电位 X 射线发生器在离靶 1 米处的发射率

一般情况下 DSA 过滤板为 3mmAl，本项目按照 3mmAl 评价，最大管电压和常用最大电压距靶 1m 处有用线束的发射率见表 9-2。

表 9-2 最大电压和常用最大电压距靶 1m 处有用线束的发射率

序号	电压	距靶 1m 处有用线束的发射率
1	最大管电压 125kV	9.8mGy·m ² / (mA·min)
2	常用最大电压 90kV	5.3mGy·m ² / (mA·min)

②漏射线：由 X 射线管发射的透过 X 射线管组装体的射线。根据 NCRP147 号报告第 138 页 C.2 可知，DSA 的漏射线剂量率很小，泄漏辐射距焦点 1m 处，在任一 100cm² 区域内的平均空气比释动能率不超过 1mGy/h。

③散射线：由有用线束及漏射线在各种散射体（限束装置、受检者、射线接收装置及检查床、墙壁等）上散射产生的射线。一次散射或多次散射，其强度与 X 射线能量、X 射线机的输出量、散射体性质、散射角度、面积和距离等有关。

(2) 废气

X 射线与空气作用，可以使气体分子或原子电离、激发，产生臭氧和氮氧化物，影响室内空气质量。臭氧和氮氧化物是一种对人体健康有害的气体。机房内废气由废气管道引至 1F 东侧墙外排放，墙外紧邻陡坎，人员无法到达，陡坎下方为绿化带，废气经自由扩散后，对环境影响小。

续表9 项目源项与工程分析

(3) 固废

本项目营运过程中产生的固废主要为生活垃圾以及危险废物。

A、生活垃圾

项目产生的一般固体主要为医务人员及病人家属产生的生活垃圾，集中放置于医院生活垃圾点，依托医院现有收运系统交环卫部门处理。

B、危险废物

项目产生的危险废物主要来自介入手术产生废一次性医疗用品、器械等主要为感染性（废物代码：841-001-01）和损伤性废物（废物代码：841-002-01），属于《国家危险废物名录》中 HW01 医疗废物。当日手术结束后在污物间打包整理后运至医院医疗废物暂存间暂存，之后统一由有资质单位处理。DSA 报废的阴极射线管属于《国家危险废物名录》中 HW49 其他废物（废物代码：900-044-49），不暂存，作为危险废物交有资质的单位处置。

C、其他

DSA 在运行时均采用实时成像系统，不洗片，无废片产生。项目配置多套铅橡胶衣、帽子等含铅防护用品，在使用一定年限后屏蔽能力减弱，不再使用的铅防护用品，医院收集后妥善保存，做好记录，交由有资质单位处理。去功能化后的报废射线装置交由物资回收单位处置。

(4) 废水

本项目产生的少量生活污水、医疗废水等进入医院污水处理站统一处理，达标后排入市政管网。根据建设单位提供资料，医院污水处理站采用一级强化处理+消毒工艺，处理能力 200m³/d，污水处理站剩余污水处理量为 50m³/d，有富余处理能力。

本项目医务人员及病人诊疗过程将产生少量的医疗废水和生活污水，其废水在总设计定额内，且产生量很少。因此，本项目产生的所有废水排入医院现有污水处理站可行。

9.5 本项目主要产排污汇总

综上，本项目主要污染物产生情况统计汇总见表 9-5。

续表9 项目源项与工程分析

表 9-5 污染因子一览表

工作场所	影响因素	主要污染因子	产排量
DSA 机 房	电离辐射	X 射线	距靶 1m 处有用线束的发射率：125kV 下不大于 9.8mGy·m ² /mA·min，90kV 不大于 5.3mGy·m ² /mA·min；漏射线距焦点 1m 处平均空气比释动能率不超过 1mGy/h
	废气	O ₃ 、NO _x	少量（机械排风）
	固废	医疗废物	少量（手术结束后在污物间打包整理，并统一运至医疗废物暂存间暂存，交有资质单位处置）
		生活垃圾	少量（交环卫部门处置）
		废铅防护用品	少量（由医院收集、暂存后妥善处置，交有资质单位处置，并做好相应记录）
		报废的 DSA 设备	1 台（去功能化后交由物资回收单位处置。报废的阴极射线管属于危险废物（废物代码：900-044-49），交有资质的单位处置）
废水	生活污水、医疗废水等	少量（排入医院污水处理站处理）	

表 10 辐射安全与防护

10.1 布局与分区

10.1.1 项目布局合理性分析

(1) 本项目 DSA 机房位于原发热门诊一层，其辅助用房位于机房相邻区域，辅助用房满足本项目手术需求。

(2) 项目机房东侧紧邻绿化，南侧紧邻控制室、过道（设备间、男女更衣室、耗材间），西侧紧邻停车场，北侧紧邻污物间、病人缓冲间，机房上层为储藏室，下层为车库、PCR 实验室，项目周围人员活动相对较少，DSA 固定安装于机房中心位置，与周围均有一定的距离。机房和设备的布局考虑到了周围场所的安全。

(3) DSA 手术室配套设置专用控制室相邻于 DSA 机房布置，并在控制室与 DSA 机房之间设置一扇防护门和一扇观察窗，防护门便于介入手术时医务人员进出 DSA 机房，观察窗便于观察介入手术情况。机房拟设置 3 个铅防护门，分别为污物间通道门、病人通道门、医护通道门，人员通道和污物通道相互独立。

(4) DSA 机房排风管穿东侧屏蔽墙，高度约为 2.9m（排风管直径约 110mm）；电缆穿 DSA 机房与控制室、控制室与设备间之间墙各 1 次，DSA 主射线向上，机房内穿墙管线布置均避开了主射线方向。

综上，项目布局便于介入手术放射诊疗的辐射防护管理与安全控制，符合有关法规标准与辐射防护安全要求。从辐射防护与环境保护角度，项目的平面布局合理。

10.1.2 机房面积

本项目机房的内空尺寸和标准要求见表 10-1 所示。

表 10-1 机房建设要求对比表

机房名称	设计情况		标准要求		是否满足要求
	机房内最小单边长度, m	机房内有效使用面积, m ²	机房内最小单边长度, m	机房内最小有效使用面积, m ²	
DSA 机房	6.5	45.5	≥3.5	≥20	满足

本项目机房最小单边长及最小有效使用面积均满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）要求。

10.1.3 工作场所分区

根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）控制区和监督区的定义，划定控制区和监督区。

控制区：需要和可能需要专门防护手段或安全措施的区域定为控制区，以便控制正常工作条件下的正常照射或防止污染扩散，并预防潜在照射或限制潜在照射的范围。

监督区：未被定为控制区，通常不需要专门的防护手段或安全措施，但需要经常对职业照射条件进行监督和评价。

根据上述要求，医院拟对项目进行分区管理，将工作场所划设为控制区和监督区，具体划分见表 10-2 及图 10-1。

表 10-2 本项目控制区、监督区划分

分区类型	划分区域
控制区范围	DSA 机房
监督区范围	污物间、病人缓冲间、停车场道路、控制室和相邻过道、2F 空置房间 1 和相邻过道、楼下车库对应区域、楼上储藏室对应区域

医院严格限制无关人员进出控制区，在正常诊疗的工作过程中，控制区内不得有无关人员滞留，保障该区的辐射安全，控制区边界铅门设置电离辐射警告标识、拟设置门灯连锁装置。监督区进行日常的监测和评估。

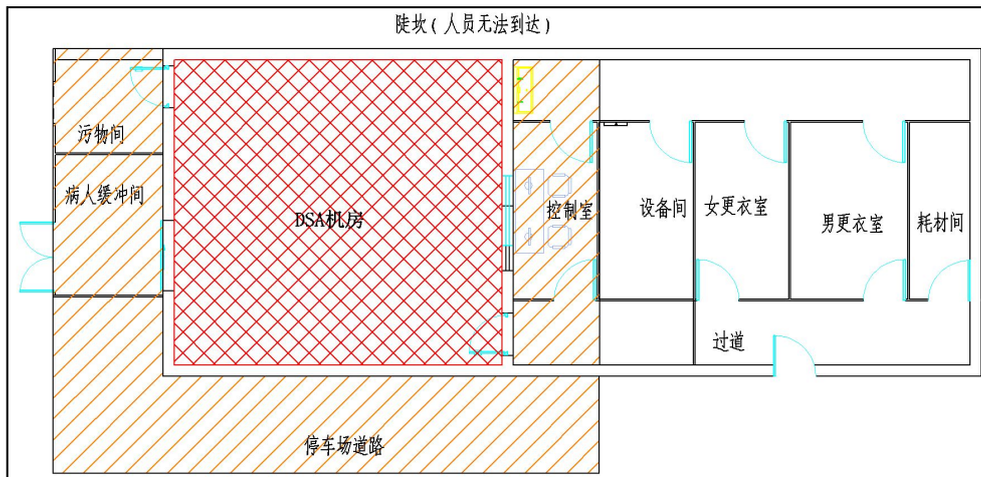


图 10-1 本项目分区图（发热门诊 1F 局部）

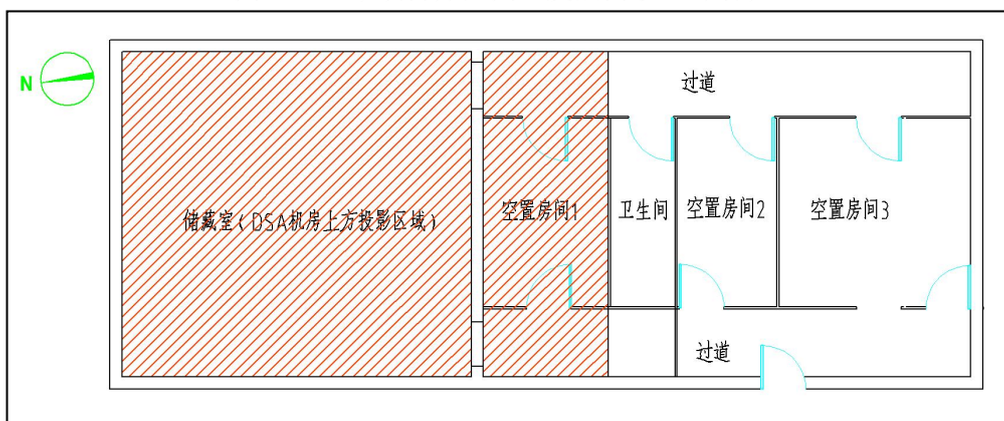


图 10-1 本项目分区图（用房区域 2F 局部）

续表 10 辐射安全与防护

10.2 辐射安全与防护

10.2.1 医院采取的辐射安全与防护措施

(1) 设备固有措施

本项目在 DSA 机房内拟购买合格出厂的、符合相关标准要求性能的 DSA；合格设备具有以下固有安全功能：

① DSA 设备配置可调限束装置，使装置发射的线束照射面积尽量减小，以减少泄漏辐射。透视曝光开关为常断式开关，并配备透视限时装置。DSA 具备工作人员在不变换操作位置情况下成功切换透视和采集功能的控制键。介入操作中，设备控制台和机房内显示器上能显示当前受检者的辐射剂量测定指示和多次曝光剂量记录。

② 采用光谱过滤技术：在 X 射线管头处设置合适铝过滤板，以多消除软 X 射线以及减少二次散射，优化有用 X 射线谱。设备提供适应 DSA 不同应用时可以选用的各种形状与规格的准直器隔板和铝过滤板。平板探测器前面酌情配置各种规格的滤线栅，减少散射影响。

③ 采用脉冲透视技术：在透视图像数字化基础上实现脉冲透视，改善图像清晰度；并能明显地减少透视剂量。

④ 采用图像冻结技术：每次透视的最后一帧图像被暂存并保留于监视器上显示，即称之为图像冻结（last image hold, LIH）。充分利用此方法可以明显缩短总透视时间，达到减少不必要的照射。

⑤ 配备辅助防护设施：包括铅悬挂防护屏、铅防护帘、床侧防护帘、床侧防护屏。

⑥ 应急开关：DSA 设备上及控制台上设置急停开关，按下急停按钮，DSA 设备立即停止出束。

只有在所有安全防护装置正常的情况下，设备才能启动，同理，设备运行过程中，如果按下任何一个急停开关，设备会立即停止运行。

(2) 机房拟采取的辐射安全与防护措施

① 本项目机房四面墙体均拟使用 240mm 实心页岩砖+40mm 硫酸钡水泥，顶棚拟使用 2mm 钢板+50mm 混凝土+90mm 硫酸钡水泥，地板拟使用原 400mm 混凝土，所有防护门及观察窗均为 3mmPb，经核算，折合铅当量及屏蔽体外周围剂量当量率均满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）的要求。

续表 10 辐射安全与防护

照明电线穿墙：DSA 机房与控制室之间拟设 1 个穿墙管孔，穿墙管孔在吊顶内，高度约为 2.9m，穿墙采取水平直穿方式穿墙，穿越处尺寸为：100×100mm（高×宽）；采用硫酸钡水泥封堵洞口缝隙，并在机房内敷设两倍洞口长边长度的 2mmPb 铅皮进行屏蔽补偿。

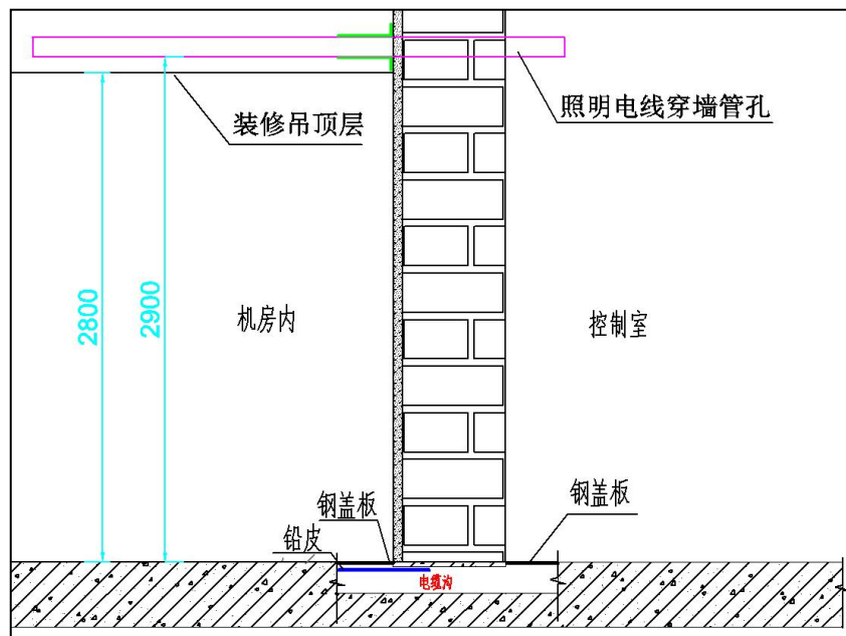


图 10-3 项目电缆穿墙管线示意图

(5) 联锁系统

机房所有防护门上方均拟设置工作状态指示灯，灯箱上设置“射线有害、灯亮勿入”指示灯。并将门与灯形成联锁，门关，灯亮，警示无关人员远离机房区域；门开，灯熄灭。

(6) 警示标志

机房各防护门外均拟设置电离辐射警告标志，并在缓冲区内张贴放射防护注意事项。

(7) 对讲系统

项目拟在控制室与机房之间设置双向对讲系统，便于机房内放射工作人员与控制室内人员沟通。机房拟设置观察窗，放射工作人员在控制室内便可清晰地观察到患者的治疗情况，如发现患者不适、位置移动、部件脱落、机架与治疗床发生碰撞等异常情况，可及时采取紧急措施。

(8) 辐射防护用品

续表 10 辐射安全与防护

根据建设单位提供的资料，医院拟配备个人防护用品和辅助防护设施，具体见表 10-3。

表 10-3 本项目拟配置个人防护用品和辅助防护设施情况表

使用对象	个人防护用品			辅助防护设施		
	名称	铅当量	数量	名称	铅当量	数量
工作人员	铅橡胶围裙 铅橡胶颈套	≥0.5mmPb	4 套	床侧防护帘/床 侧防护屏	≥0.25mmPb	1 套
	铅防护眼镜	≥0.25mmPb	4 套	铅悬挂防护屏/ 铅防护吊帘	≥0.25mmPb	1 套
	介入防护手套	≥0.025mmPb	若干	移动铅防护屏风	≥2mmPb	1 套
患者	铅橡胶性腺防护围 裙（方形）或方巾、 铅橡胶颈套	≥0.5mmPb	2 套（儿童、 成人各 1 套）	/	/	

备注：可以根据工作人员及患者需要选配铅橡胶帽子，铅当量不低于 0.25mmPb。根据《职业性外照射个人监测规范》（GB128-2019），建议在工作人员身体可能受到较大照射的部位佩戴局部剂量计（如头箍剂量计、腕部剂量计、指环剂量计等）。

(9) 管理

①医院在进行介入手术时，拟先制定最优化方案，在满足诊断前提下，选择合理可行尽量低的射线参数、尽量短的曝光时间，减少放射工作人员和相关公众的受照射时间，避免患者受到额外剂量的照射。

②合理布置机房内急救及手术用辅助设备。

③医院合理安排医疗废物运出时间，介入手术过程中严禁医疗废物运出；待机房内停止工作时，方可进行医疗废物运送。

本项目DSA辐射安全联锁逻辑见图10-4，只有在急停按钮复位、系统自检正常的情况下，设备才能启动，同理，设备运行过程中，如果按下任何一个急停开关，设备会立即停止运行，工作状态指示灯与防护门联锁。

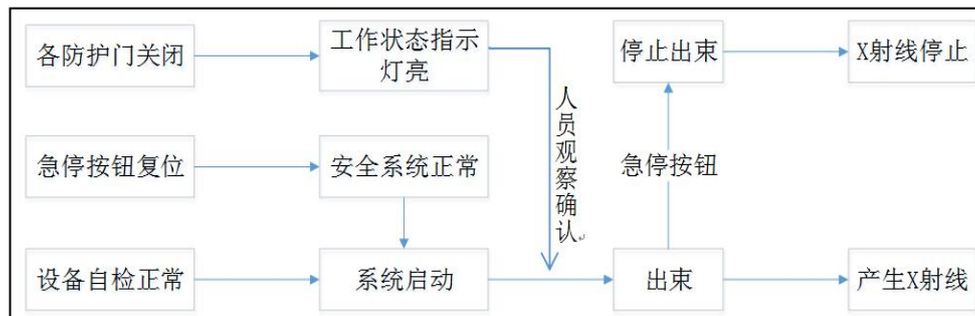


图10-4 辐射安全联锁逻辑图

续表 10 辐射安全与防护

10.3 三废的治理

本项目 X 射线装置在工作过程中产生的 X 射线，不产生放射性三废。

10.4 拟采取辐射安全与防护措施与相关要求的符合性分析

本项目拟采取的辐射安全与防护措施与《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）、《职业性外照射个人监测规范》（GBZ128-2019）等相关要求对比情况见表 10-4 所示。

根据表 10-4 可知，本项目拟采取的辐射安全与防护措施满足以上标准要求。

续表 10 辐射安全与防护

表 10-4 项目拟采取的辐射安全与防护措施与相关标准要求对比分析表			
标准号	标准要求	项目情况	
GBZ13 0-2020	5.1 一般要求	5.1.1 X 射线设备出线口上应安装限束系统(如限束器、光阑等)。	拟购买设备, 满足要求
		5.1.2 X 射线管组件上应有晰的焦点位。	
		5.1.3 X 射线组件上应标明固有过滤, 所有附加滤过片应标明其材料和厚度。	
	5.2 透视用 X 射线设备防护性能的专用要求	5.2.1 C 形臂 X 射线设备的最小焦皮距应不小于 20cm, 其余透视用 X 射线设备的最小焦皮距应不小于 30cm。	本项目拟购 DSA 设备的最小焦皮距常规为 38cm, 满足要求。
		5.2.2 透视曝光开关应为常断式开关, 并配有透视计时及限时报警装置。	设备自带, 透视曝光开关为常断式开关, 并配有透视计时及限时报警装置。
	5.8 介入放射学、近台同室操作(非普通荧光屏透视)用 X 射线设备防护性能的专用要求	5.8.1 介入放射学、近台同室操作(非普通荧光屏透视)用 X 射线设备应满足其相应设备类型的防护性能专用要求。	拟购设备防护性能满足要求。
		5.8.2 在机房内应具备工作人员在不变换操作位置情况下能成功切换透视和摄影功能的控制键。	设备自带, 设备具备工作人员在不变换操作位置情况下能成功切换透视和摄影功能的脚踩控制键。
		5.8.3 X 射线设备应配备能阻止使用焦皮距小于 20cm 的装置。	拟购 DSA 设备的最小焦皮距常规为 38cm, 满足要求。
		5.8.4 介入操作中, 设备控制台和机房内显示器上应能显示当前受检者的辐射剂量测定指示和多次曝光剂量记录。	设备自带, 设备控制台和机房内显示器上能显示当前受检者的辐射剂量测定指示和多次曝光剂量记录。
	6.1 X 射线设备机房布局	6.1.1 应合理设置 X 射线设备、机房的门、窗和管线口位置, 应尽量避免有用线束直接照射门、窗、管线口和工作人员操作位。	DSA 机房排风管穿东侧屏蔽墙, 高度约为 2.9m; 电缆穿 DSA 机房与控制室之间墙 1 次, DSA 主射线向上, 上方设备自带平板探测器。
		6.1.2 X 射线设备机房(照射室)的设置应充分考虑邻室(含楼上和楼下)及周围场所的人员防护与安全。	本项目屏蔽方案已按照标准要求进行设计, 医院考虑了保守的屏蔽防护方案, 根据核算, 其满足标准要求, 对周围环境影响甚微。
		6.1.3 每台固定使用的 X 射线设备应设有单独的机房, 机房应满足使用设备的布局要求。	DSA 设置有独立的机房, 能满足使用设备的布局要求。

续表 10 辐射安全与防护

		6.1.5 除床旁摄影设备、便携式 X 射线设备和车载式诊断 X 射线设备外，对新建、改建和扩建项目和技术改造、技术引进项目的 X 射线设备机房，其最小有效使用面积、最小单边长度应符合表 2 的规定。	机房有效使用面积为 45.5m ² ，最小单边长为 6.5m，能满足标准要求。
GBZ13 0-2020	6.2 X 射线设备 机房屏蔽	6.2.1 不同类型 X 射线设备（不含床旁摄影设备和便携式 X 射线设备）机房的屏蔽防护应不低于表 3 的规定。	经核算，本项目机房的屏蔽防护能力均大于 2mmPb，满足要求。
	6.3 X 射线设备 机房屏蔽体外 剂量水平	6.3.1 机房的辐射屏蔽防护，应满足下列要求： a) 具有透视功能的 X 射线设备在透视条件下检测时，周围剂量当量率应不大于 2.5μSv/h；测量时，X 射线设备连续出束时间应大于仪器响应时间； c) 具有短时、高剂量率曝光的摄影程序（如 DR、CR、屏片摄影）机房外的周围剂量当量率应不大于 25μSv/h，当超过时应进行机房外人员的年有效剂量评估，应不大于 0.25mSv。	根据后文核算，本项目 DSA 在透视工况下机房屏蔽体外的周围剂量当量率均不大于 2.5μSv/h，在摄影工况下机房屏蔽体外的周围剂量当量率均不大于 25μSv/h，满足标准要求。
	6.4 X 射线设备 工作场所防护	6.4.1 机房应设有观察窗或摄像监控装置，其设置的位置应便于观察到受检者状态及防护门开闭情况。	机房拟设置观察窗，能观察到受检者状态及防护门开闭情况。拟设置对讲装置便于患者与控制室医生沟通。
		6.4.2 机房内不应堆放与该设备诊断工作无关的杂物。	机房内除必要的配套设施外，将不堆放其他杂物。
		6.4.3 机房应设置动力通风装置，并保持良好的通风。	机房拟采取机械排风，能保证良好的通风。
		6.4.4 机房门外应有电离辐射警告标志；机房门上方应有醒目的工作状态指示灯，灯箱上应设置如“射线有害、灯亮勿入”的可视警示语句；候诊区应设置放射防护注意事项告知栏。	机房病人进出防护门、污物间防护门、医护进出防护门拟张贴电离辐射警告标志，机房所有防护门上方均拟设置工作状态指示灯，灯箱上设置“射线有害、灯亮勿入”指示灯。并将门与灯形成连锁，门关，灯亮，警示无关人员远离机房区域，门开，灯熄灭。在病人缓冲区拟设置放射防护注意事项告知栏。
		6.4.5 平开机房门应有自动闭门装置；推拉式机房门应设有曝光时关闭机房门的管理措施；工作状态指示灯能与机房门有效关联。	本项目机房防护门的平开机房门拟设置自动闭门装置，电动推拉门拟设置防夹装置；拟设置工作状态指示灯与机房防护门有效关联；同时，控制室内工作人员可通过观察窗观察到防护门开闭情况，拟设置对讲装置与机房内进行沟通，关闭防护门后方才出束。

续表 10 辐射安全与防护

		6.4.6 电动推拉门宜设置防夹装置。	本项目机房的电动推拉门拟设置防夹装置。
		6.4.7 受检者不应在机房内候诊；非特殊情况，检查过程中陪检者不应滞留在机房内。	拟加强管理，将其列入管理制度中，按标准要求执行。
		6.4.10 机房出入口宜处于散射辐射相对低的位置。	机房出入口均处于散射辐射相对低的位置。
	6.5 X 射线设备工作场所防护用品及防护设施配置要求	6.5.1 每台 X 射线设备根据工作内容，现场应配备不少于表 4 基本种类要求的工作人员、受检者防护用品与辅助防护设施，其数量应满足开展工作需要，对陪检者应至少配备铅橡胶防护衣。	拟配置相应的辐射防护用品，数量和铅当量均满足要求。具体配置设施数量和铅当量见表 10-3。
6.5.3 除介入防护手套外，防护用品和辅助防护设施的铅当量应不小于 0.25mmPb；介入防护手套铅当量应不小于 0.025mmPb；甲状腺、性腺防护用品铅当量应不小于 0.5mmPb；移动铅防护屏风铅当量应不小于 2mmPb。			
6.5.4 应为儿童的 X 射线检查配备保护相应组织和器官的防护用品，防护用品和辅助防护设施的铅当量应不小于 0.5mmPb。			
6.5.5 个人防护用品不使用时，应妥善存放，不应折叠放置，以防止断裂。		拟加强个人防护用品管理，在男女更衣室采用悬挂或平铺方式存放，不折叠。	
GBZ13 0-2020	7.1 一般要求	7.1.1 放射工作人员应熟练掌握业务技术，接受放射防护和有关法律培训，满足放射工作人员岗位要求。	投运前，项目辐射工作人员应熟练掌握业务技术，接受放射防护和有关法律培训，满足放射工作人员岗位要求。
		7.1.2 根据不同检查类型和需要，选择使用合适的设备、照射条件、照射野以及相应的防护用品。	本项目工作人员在手术过程中将根据患者及手术类型，使用合适的设备、照射条件、照射野以及相应的防护用品。
		7.1.3 合理选择各种操作参数，在确保达到预期诊断目标条件下，使受检者所受到的照射剂量最低。	本项目工作人员在手术过程中合理选择参数使受检者所受到的照射剂量最低。
		7.1.4 如设备具有儿童检查模式可选项时，对儿童实施检查时应使用该模式；如无儿童检查模式，应适当调整照射参数（如管电压、管电流、照射时间等），并严格限制照射野。	有儿童检查时，将调整适当的参数并严格限制照射野，项目拟配置儿童防护用品。

续表 10 辐射安全与防护

		7.1.5 X 射线设备曝光时，应关闭与机房相通的门、窗。	机房内射线装置曝光时，将关闭机房门窗。
		7.1.6 放射工作人员应按 GBZ128 的要求接受个人剂量监测。	放射工作人员在工作过程中佩戴个人剂量计，并按照 GBZ128 的要求接受个人剂量监测，常规监测周期一般为 1 个月，最长不应超过 3 个月。
		7.1.7 在进行病例示教时，不应随意增加曝光时间和曝光次数。	进行病例示教时，不会随意增加曝光时间和曝光次数。
		7.1.8 不应使用加大摄影曝光条件的方法，提高过期胶片的显影效果。	本项目不会使用加大摄影曝光条件的方法。
		7.1.9 工作人员应在有屏蔽的防护设施内进行曝光操作，并通过观察窗等密切观察受检者状态。	工作人员在有屏蔽的防护设施内进行曝光操作，并通过观察窗等密切观察受检者状态。
7.8 介入放射学和近台同室操作（非普通荧光屏透视）用 X 射线设备操作的防护安全要求	7.8.2 介入放射学用 X 射线设备应具有可准确记录受检者剂量的装置，并尽可能将每次诊疗后受检者受照剂量记录在病历中，需要时，应能追溯到受检者的受照剂量。	设备具有可准确记录受检者剂量的装置，医院拟将每次介入手术后受检者受照剂量记录在病历中，需要时可追溯。	
	7.8.3 除存在临床不可接受的情况外，图像采集时工作人员应尽量不在机房内停留；对受检者实施照射时，禁止与诊疗无关的其他人员在机房内停留。	拟加强管理，图像采集时工作人员尽量不在机房内停留；对受检者实施照射时，禁止与诊疗无关的其他人员在机房内停留。	
	7.8.4 穿着防护服进行介入放射学操作的工作人员，其个人剂量计佩戴要求应符合 GBZ128 的规定。	医院拟为每名介入手术的医护人员在铅防护衣内外各配置 1 枚个人剂量计，满足要求。	
	7.8.5 移动式 C 形臂 X 射线设备垂直方向透视时，球管应位于病人身体下方；水平方向透视时，工作人员可位于影像增强器一侧，同时注意避免有用线束直接照射。	待本项目建成后，医院拟补充 DSA 操作规程及人员岗位职责，将球管旋转至病人身体下方，手术人员在操作过程中合理站位，避开有用线束。	
GBZ128-2019	5.3 剂量计的佩戴	5.3.2 对于如介入放射学、核医学放射药物分装与注射等全身受照不均匀的工作情况，应在铅围裙外锁骨对应的领口位置佩戴剂量计。	医院拟为每名介入手术的医护人员在铅围裙内左胸前和铅围裙外锁骨对应的领口位置各配置 1 枚个人剂量计，拟为每名技师左胸前配置 1 枚个人剂量计。

表 11 环境影响分析

11.1 施工期环境影响

施工期主要为原有顶棚和墙体的拆除、新建（包括结构搭建、浇筑、硫酸钡水泥的敷设等）、安装防护铅门、铅玻璃窗与通风系统等防护设施建设，以及 DSA 设备安装等。其主要污染因子有：施工机械噪声、扬尘、施工人员生活废水、建筑垃圾与生活垃圾等固废。

施工扬尘主要为项目用房改造、装修时产生的扬尘，装修机械敲打、钻动墙体等产生的粉尘，项目施工期短，采取洒水等措施，可以减少扬尘的扩散。

施工噪声主要来自项目用房改建、装修及现场处理等，采取合理安排施工时间，选择低噪声设备和工艺等措施减少施工噪声影响。

施工期废水主要为施工人员产生的少量生活污水，无机械废水，生活污水依托医院现有的污水处理系统处理。

固体废物：主要为现有用房拆除，及改造后装修过程产生的建筑垃圾，废弃包装物以及施工人员产生的生活垃圾，建筑垃圾运至市政指定的弃渣场，废弃包装物与生活垃圾交环卫部门统一收运处置。

项目施工期产生的扬尘、噪声、废水对周围环境影响较小，固废能妥善处理，对环境的影响小；施工单位做好施工组织工作，文明施工，切实落实相应环保措施后，项目施工对环境产生的影响可接受。

11.2 营运期辐射环境影响分析

11.2.1 机房屏蔽体铅当量核算

因《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）未给出管电压为 125kV 的 90°非有用线束条件下的实心页岩砖，故本报告实心页岩砖的铅当量厚度通过混凝土的参数进行换算。根据《辐射防护导论》（方杰、李士骏），实心页岩砖和混凝土的相当厚度可用密度进行换算，具体公式如下

$$d_1 / d_2 = \rho_2 / \rho_1 \quad (11-1)$$

式中： d_1 、 d_2 —屏蔽材料 1 和屏蔽材料 2 的厚度；

ρ_1 、 ρ_2 —屏蔽材料 1 和屏蔽材料 2 的密度。

根据 DSA 工作原理及工作方式可知，DSA 的辐射场由三种射线组成：主射线、散射射线、漏射线。根据 NCRP147 号报告“Examples of Shielding Calculations”5.1 节（P72）

续表 11 环境影响分析

指出，DSA 屏蔽估算时不需要考虑主束照射。根据 NCRP147 号报告第 138 页 C.2 可知，DSA 的漏射线剂量率很小（一般不大于 1mGy/h）。因此，在屏蔽防护时主要考虑非有用线束的影响，而 90°非有用线束的影响最大，因此本评价以 90°非有用线束屏蔽厚度要求作为核算依据。

本项目 DSA 最大管电压为 125kV，《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）要求屏蔽体不低于 2.0mmPb，附录表 C.5 中给出了 125kV、90°非有用线束下 2.0mmPb 对应混凝土厚度为 147mm，125kV 有用线束下 2.0mmPb 对应混凝土厚度为 158mm。根据等比换算即可得到地板 400mm 厚度混凝土对应的铅当量厚度为 5.4mmPb、顶棚 50mm 厚度混凝土对应的铅当量厚度为 0.6mmPb。

因《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）表 C.3 未给出硫酸钡水泥拟合参数，故本报告根据《辐射防护手册》（第三分册）中表 3.3 中 150kV 条件下 2mmPb 相当于 33mm 硫酸钡水泥、100kV 条件下 2mmPb 相当于 17mm 硫酸钡水泥，通过内插法得出 125kV 条件下 2mmPb 相当于 25mm 硫酸钡水泥，通过等比换算可得到 40mm 硫酸钡水泥对应的铅当量厚度为 3.2mmPb，90mm 硫酸钡水泥对应的铅当量厚度为 7.2mmPb。

根据医院提供的屏蔽防护方案，机房屏蔽体的铅当量核算结果见表 1-1，计算过程见附表 1。

表 11-1 机房屏蔽厚度与 GBZ130-2020 要求对比表

房间	项目	屏蔽防护设计方案	折算铅当量	标准要求	评价结果
DSA 机房	四周墙体	240mm 实心页岩砖+40mm 硫酸钡水泥	5.5mmPb	≥2.0mmPb	满足要求
	顶棚	50mm 混凝土+90mm 硫酸钡水泥	7.8mmPb	≥2.0mmPb	满足要求
	地板	400mm 混凝土	5.4mmPb	≥2.0mmPb	满足要求
	防护门、 观察窗	3mmPb	3.0mmPb	≥2.0mmPb	满足要求

备注：不考虑 2mm 钢板屏蔽防护；混凝土（砣）密度 2.35g/cm³，硫酸钡水泥密度 3.2g/cm³，实心页岩砖密度 1.65g/cm³。

根据上表核算和对比分析，本项目机房屏蔽能力均能满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）的要求。

11.2.2 机房屏蔽体外剂量率核算

(1) 核算公式

①对给定的铅厚度，可根据《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中附录 C

表 11 环境影响分析

的式 C.1（本报告式 11-1）计算得到屏蔽透射因子 B：

$$B = \left[\left(1 + \frac{\beta}{\alpha} \right) e^{\alpha \gamma X} - \frac{\beta}{\alpha} \right]^{\frac{1}{\gamma}} \quad (11-1)$$

式中：B——给定铅的屏蔽透射因子；

β ——铅对不同管电压 X 射线辐射衰减的有关的拟合参数；

α ——铅对不同管电压 X 射线辐射衰减的有关的拟合参数；

γ ——铅对不同管电压 X 射线辐射衰减的有关的拟合参数；

X——铅厚度。

②在给出透射因子 B 的情况下，可根据《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中附录 C 的式 C.2（本报告式 11-2）计算出各屏蔽物质的铅当量厚度：

$$X = \frac{1}{\alpha \gamma} \ln \left[\frac{B^{-\gamma} + \frac{\beta}{\alpha}}{1 + \frac{\beta}{\alpha}} \right] \quad (11-2)$$

式中：X——不同屏蔽物质的铅当量厚度；其余同上。

根据式 11-2 计算得到屏蔽透射因子 B 后，关注点的散射辐射剂量率 \dot{H} ($\mu\text{Sv/h}$) 可根据《辐射防护导论》（原子能出版社）第三章第三节（P116-P117）散射线的屏蔽计算公式（3.66）进行推导得出，按最不利情况考虑居留因子取 1，管电压修正系数取 1，推导出本项目关注点的散射辐射剂量率计算公式如下：

$$\dot{H} = \frac{I \times H_0 \times B}{R_s^2} \times \frac{F \times a}{R_0^2} \quad (11-3)$$

式中：I——X 射线装置在最高管电压下的常用最大管电流，单位为毫安（mA）；

H_0 ——距辐射源点（靶点）1m 处输出量， $\mu\text{Sv}\cdot\text{m}^2/(\text{mA}\cdot\text{h})$ ，以 $\text{mSv}\cdot\text{m}^2/(\text{mA}\cdot\text{min})$ 为单位的值乘以 6×10^4 ，Sv/Gy 转换系数取值为 1。

B——屏蔽透射因子，根据公式 11-1 计算得出；

F—— R_0 处的辐射野面积，单位为平方厘米（ cm^2 ）；

a——散射因子，入射辐射被单位面积（ 1cm^2 ）散射体散射到距其 1 m 处的散射辐射剂量率与该面积上的入射辐射剂量率的比；根据 NCRP147 号报告第 137 页附图 C.1，125kV 射线装置在最大散射角情况下 1m 处的每平方厘米的散射最大系数为

表 11 环境影响分析

7.50×10^{-6} ；90kV 射线装置在最大散射角情况下 1m 处的每平方厘米的最大散射系数为 6.8×10^{-6} 。

R_s ——辐射源点（靶点）至散射体的距离，单位为米（m），根据设备常规参数，本项目取 0.38m；

R_0 ——散射体至关注点的距离，单位为米（m），根据设备布设位置确定。

(2) 核算参数和条件

① DSA 存在透视及采集两种工况，本次评价按照透视常用工况及采集常用工况分别计算机房屏蔽体外周围剂量当量率。DSA 常用透视工况为 60~90kV/5~20mA，常用采集工况为 60~90kV/300~500mA。本报告保守估算，透视工况按照常用最大 90kV、20mA 进行计算；采集工况按照常用最大 90kV、500mA 进行计算。DSA 在 90kV、3mmAl 过滤板情况下主射线方向 1m 处发射率为 $5.3 \text{mGy} \cdot \text{m}^2 / \text{mA} \cdot \text{min}$ 。Sv 与 Gy 之间的转换系数取 1。

② 本报告选用《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中常用管电压 90kV 的各屏蔽体的拟合参数进行估算；屏蔽体的等效铅当量保守考虑使用 125kV（90° 非有用线束）参数换算结果。

③ 设备安装位置未定，设备为 C 型臂，将 X 射线管头位置考虑在机房所能取的最大矩形中心进行机房外关注点距离取值，防护门、观察窗考虑同侧屏蔽体核算的最短距离；

计算所用参数及计算过程详见计算附表。

表 11-2 核算参数

设备名称	管电压 (kV)	对应管电流 I (mA)	输出量 H_0 $\mu\text{Sv} \cdot \text{m}^2 / (\text{mA} \cdot \text{h})$	散射面积 F (cm^2)	散射因子 α	散射距离 R_s (m)	关注点距离 R_0
DSA	90	20 (透视) 500 (采集)	3.18×10^5	400	6.8×10^{-6}	0.38	根据机房尺寸确定
90kV 拟合参数			铅 α : 3.067 β : 18.83 γ : 0.7726 混凝土 α : 0.04228 β : 0.1137 γ : 0.4690				

(3) 机房外周围剂量当量率核算结果

根据核算公式和相关参数，透视、采集状态下机房外周围剂量当量率核算结果见表 11-3 所示，计算示意图如下：

表 11 环境影响分析

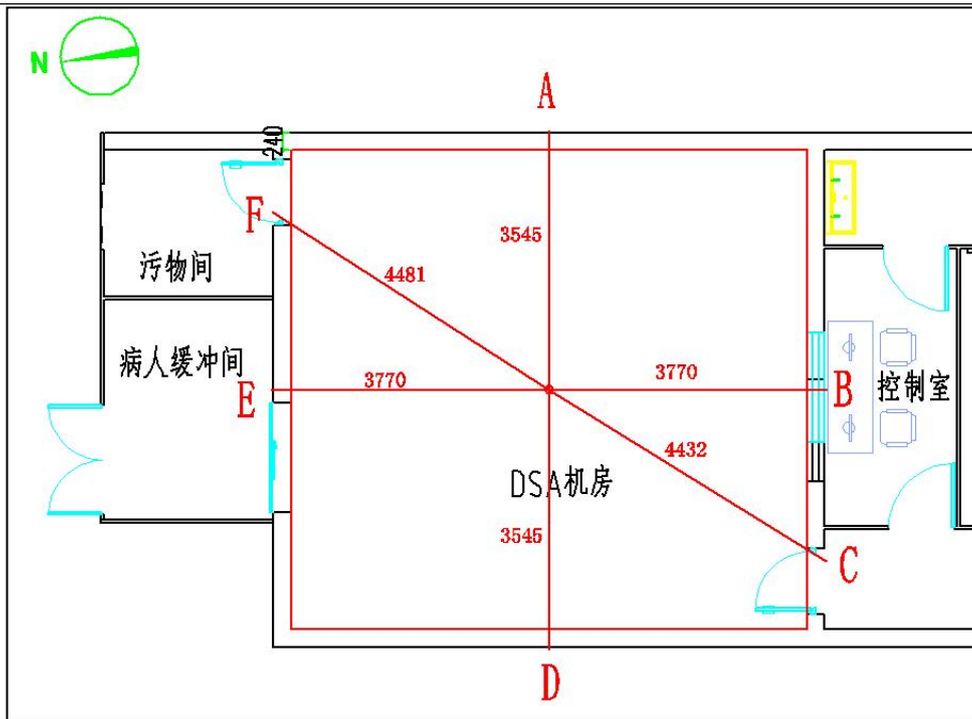


图 11-1 DSA 机房效能核算点位及距离示意图（平面）

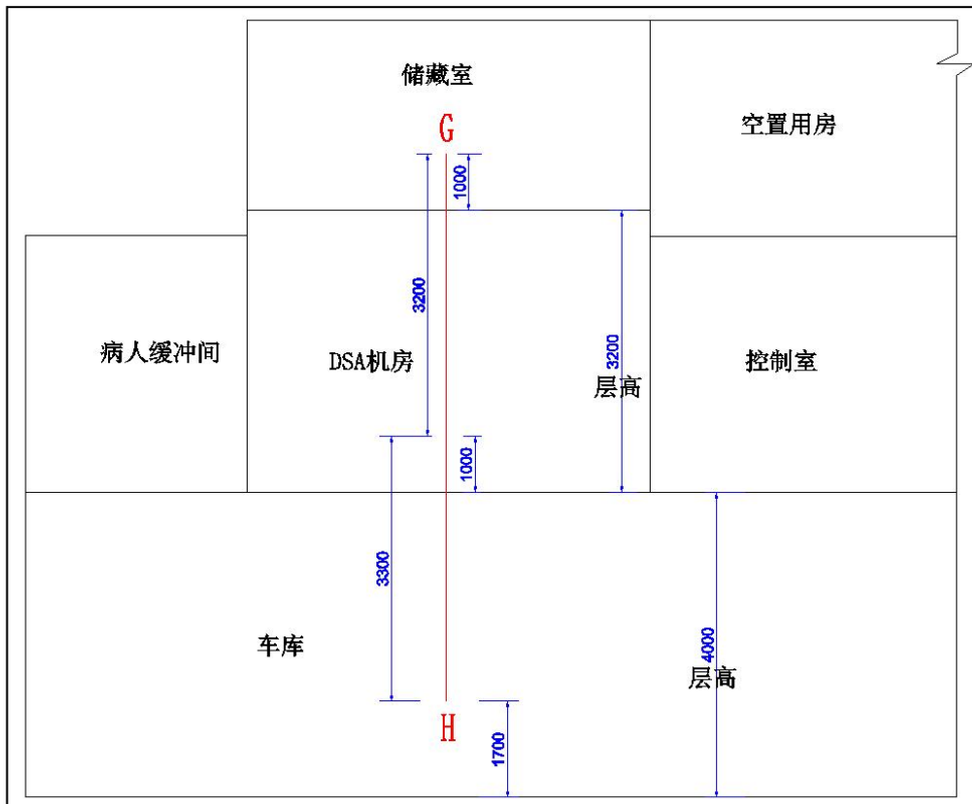


图11-2 DSA机房效能核算点位及距离示意图（剖面）

表 11 环境影响分析

表 11-3 机房屏蔽核算结果								
房间	墙体名称		射线类型	最近距离 R(m)	设计厚度	周围剂量当量率 (μSv/h)		建设厚度是否满足
						透视	采集	
机房	东侧 A	墙体	散射	3.5	墙体: 240mm 实心页岩砖+40mm 硫酸钡水泥; 铅门: 3mmPb; 铅窗: 3mmPb	3.63×10^{-5}	9.07×10^{-4}	是
	南侧 B	墙体	散射	3.7		3.25×10^{-5}	8.11×10^{-4}	是
		铅窗	散射	3.7		6.94×10^{-2}	1.74	是
	南侧 C	铅门	散射	4.4		4.91×10^{-2}	1.23	是
	西侧 D	墙体	散射	3.5		3.63×10^{-5}	9.07×10^{-4}	是
	北侧 E	墙体	散射	3.7		3.25×10^{-5}	8.11×10^{-4}	是
		铅门	散射	3.7		6.94×10^{-2}	1.74	是
	北侧 F	铅门	散射	4.4		4.91×10^{-2}	1.23	是
	楼上	顶棚	散射	3.2	50mm 混凝土+90mm 硫酸钡水泥	3.75×10^{-8}	9.37×10^{-7}	是
楼下	地板	散射	3.3	400mm 混凝土	5.54×10^{-5}	1.39×10^{-3}	是	

备注: ①以机房 1F 地面为标高 0m, -1F 层标高为-4.0m, 2F 层标高为 3.2m, 顶棚核算到楼上地面 1.0m 处, 地板考虑距离楼下地面 1.7m 处。四周墙体计算参考点位于四周墙体、门窗外 0.3m 处。不考虑 2mm 钢板屏蔽防护。②设备离地高度按 1.0m 考虑, 球管位于机房所能取的最大矩形中心; 控制室北侧铅门考虑保守计算, 最近距离 R 取垂直距离。③关注点距离保留 1 位小数, 按不利情况考虑只舍不入。

根据上表计算可知, 在常用透视条件下 DSA 机房屏蔽体外的周围剂量当量率小于 2.5μSv/h, 在常用采集(摄影)条件下 DSA 机房屏蔽体外的周围剂量当量率小于 25μSv/h, 均满足《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020) 的要求。

11.3 剂量估算

11.3.1 剂量估算公式

X-γ射线产生的外照射人均年有效剂量当量按下列公式计算:

$$H_{Er} = H_{(10)}^* \times t \times 10^{-3} \quad (\text{公式 11-4})$$

式中: H_{Er} : X 或γ射线外照射人均年有效剂量, mSv;
 $H_{(10)}^*$: X 或γ射线周围剂量当量率, μSv/h;
 t : X 或γ射线照射时间, h。

11.3.2 放射工作人员剂量估算

根据建设单位提供的资料, 本项目单台 DSA 的年透视时间共约 357.5h, 采集时间约 20.5h, 单台 DSA 总年有效开机时间约 378h。

(1) 放射工作人员剂量估算

表 11 环境影响分析

①控制室放射工作人员年有效剂量估算

透视情况及采集情况下控制室(含铅衣室)放射工作人员年有效剂量估算见表 11-4。

表 11-4 控制室放射工作人员年有效剂量估算一览表

设备名称	照射类型	周围剂量当量率 ($\mu\text{Sv/h}$)	工作时间 (h/a)	年附加有效剂量 (mSv/a)	
DSA	透视	6.94×10^{-2}	357.5	2.48×10^{-2}	6.05×10^{-2}
	摄影	1.74	20.5	3.57×10^{-2}	

根据上表可知,从最不利情况考虑,机房控制室的工作由 1 名技师完成,则该名放射工作人员受到的年有效剂量低于本项目放射工作人员年有效剂量管理目标限值 5mSv/a,满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)的要求。

②机房医护人员

本项目 DSA 有采集和透视两种工作模式。

透视工作模式下,医护人员穿戴个人防护设施(考虑铅当量 0.5mm),以公式 11-1 计算其透射因子,不考虑射线与手术医护人员的距离衰减因素,不区分手术人员位置,同时,参照《医用 X 射线诊断设备质量控制检测规范》(WS76-2020)表 B.1 规定:透视防护区检测平面上的周围剂量当量率不应大于 $400\mu\text{Sv/h}$ 。核算常用电压条件下手术医护人员受照剂量。

采集工作模式下,考虑医护人员穿戴个人防护设施(考虑铅当量 0.5mm),并在移动铅屏风(考虑铅当量 2mm)后操作,以公式 11-1 计算其透射因子,考虑射线与手术医护人员的距离衰减因素(1m),不区分手术人员位置,核算常用电压条件下手术医护人员受照剂量。计算结果见表 11-5 所示。

表 11-5 机房医护人员铅衣内外年有效剂量估算表

运行管电压	手术类别	透射因子		手术人员铅衣内周围剂量当量率 ($\mu\text{Sv/h}$)	年出束时间 (h)	年有效剂量估算 (mSv/a)	
		采集	透视				
90kV	心脏介入	采集	3.68×10^{-5}	110.36	7	0.77	2.78
		透视	2.52×10^{-2}	10.06	200	2.01	
	神经介入	采集	3.68×10^{-5}	110.36	8.5	0.94	1.99
		透视	2.52×10^{-2}	10.06	105	1.06	
	综合介入	采集	3.68×10^{-5}	110.36	5	0.55	1.08
		透视	2.52×10^{-2}	10.06	52.5	0.53	
运行管电压	手术类别	透射因子		手术人员铅衣外周围剂量当量率 ($\mu\text{Sv/h}$)	年出束时间 (h)	年有效剂量估算 (mSv/a)	
90kV	心脏介入	采集	1.72×10^{-4}	514.93	7	3.60	83.60

表 11 环境影响分析

		透视	/	400.00	200	80.00	
神经介入		采集	1.72×10^{-4}	514.93	8.5	4.38	46.38
		透视	/	400.00	105	42.00	
综合介入		采集	1.72×10^{-4}	514.93	5	2.57	23.57
		透视	/	400.00	52.5	41.00	

备注：采集时医生均有可能在机房内，故按照最不利情况进行核算，核算考虑采集时间。

根据《职业性外照射个人监测规范》（GBZ128-2019），中6.2.4 佩戴铅围裙内外两个剂量计时，宜采用式（11-5）估算有效剂量，计算结果见表11-5所示。

$$E = \alpha H_u + \beta H_o \quad (\text{公式11-5})$$

E-有效剂量中的外照射分量，单位为mSv；

α -系数，有甲状腺屏蔽时，取0.79，无屏蔽时，取0.84；

H_u -铅围裙内佩戴的个人剂量计测得的 $H_p(10)$ ，单位为mSv，本项目估算值代替测量值；

β -系数，有甲状腺屏蔽时，取0.051，无屏蔽时，取0.1；

H_o -铅围裙外锁骨对应的衣领位置佩戴的个人剂量计测得的 $H_p(10)$ ，单位为mSv，本项目估算值代替测量值。

表 11-6 手术医护人员受到的年有效剂量

手术类别	α	H_u (mSv)	β	H_o (mSv)	E (mSv)	每组手术医护人员受到的年有效剂量	备注
心脏介入	0.79	2.78	0.051	83.60	6.46	3.23	拟配 2 组心脏介入医生
神经介入	0.79	1.99	0.051	46.38	3.94	3.94	拟配 1 组神经介入医生
综合介入	0.79	1.08	0.051	23.57	2.06	2.06	拟配 1 组综合介入医生

备注：本项目工作人员手术时佩戴铅橡胶颈套，故 α 取 0.79， β 取 0.051。

待本项目建成后，本项目拟配置2组心脏介入手术医生、1组神经介入医生、1组综合介入医生，根据上述计算可知，则手术医护人员受到的年有效剂量最大约3.94mSv/a，小于本项目放射工作人员年有效剂量管理目标限值5mSv/a，满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）的要求。能满足DSA常用条件下开展介入手术的基本需求。

此外，上述透视工作条件下的估算是按照透视防护区测试平面上的周围剂量当量率

表 11 环境影响分析

不大于 $400\mu\text{Sv/h}$ 的基础上计算的，短时的采集次数根据手术计划确定。实际手术过程中，手术医护人员受到的照射剂量与铅悬挂防护屏设置位置、铅防护用品质量、手术医护人员的手术熟练度及习惯等相关。

同时，上述核算考虑的是工作负荷平均分配的情况，实际工作中单台 DSA 的工作负荷可能不会均分，则手术医生的受照剂量会有一些的变化。因此，介入手术医生实际受到的年有效剂量以个人剂量计监测结果为准，医院应根据最大手术工作时间对手术医生进行工作调配，以确保辐射安全，在个人剂量计季度受照剂量超过 1.25mSv 时应及时减少工作量并密切关注个人剂量计。

另外，医院还应采取以下措施确保辐射安全工作：

A、要求从事介入手术人员在实际工作中，应正确佩戴个人剂量计，介入手术医护人员应在防护铅衣内外各佩戴 1 枚个人剂量计；曝光时医护人员位于移动铅屏风后。

B、医院应定期对个人剂量计进行监测，根据监测报告结果，合理分配工作量，正确有效使用防护用品，尤其是铅橡胶颈套。若季度受照剂量超过 1.25mSv ，应开展进一步调查，查明原因，提出解决方案，确保放射工作人员受到的年有效剂量低于医院的年剂量管理目标值。

C、建议医院后续根据实际情况需要，可为介入医生配备局部剂量计（如指环剂量计、眼部剂量计等）。

(2) 公众成员剂量估算

机房外公众成员受到的年有效剂量见表 11-7。

表 11 环境影响分析

表 11-7 DSA 机房外公众成员及保护目标年有效剂量估算表							
序号	环境保护目标名称	方位	与 DSA 机房的最近水平距离	关注点最大周围剂量当量率 ($\mu\text{Sv/h}$)		居留因子	年有效剂量 (mSv/a)
				采集	透视		
1	圣泉街居民房	东	45m	9.07×10^{-4}	3.63×10^{-5}	1	3.16×10^{-5}
2	过道	南	紧邻	1.74	6.94×10^{-2}	1	6.04×10^{-2}
	设备间、男女更衣室、耗材间		约 2m	0.73	2.93×10^{-2}	1	2.55×10^{-2}
	发热门诊 1F 南侧的其他空置房间		约 10m	1.27E-01	5.06E-03	1	4.41×10^{-3}
	污水处理站		约 35m	1.59E-02	6.35E-04	1/40	1.38×10^{-5}
	神女尚熙台居民楼		约 37m	1.43×10^{-2}	5.74×10^{-4}	1	4.99×10^{-4}
3	停车场	西	紧邻	9.07×10^{-4}	3.63×10^{-5}	1/40	7.89×10^{-7}
	医院主楼		约 24m	1.47×10^{-5}	5.87×10^{-7}	1	5.11×10^{-7}
4	1#辅楼	西南	约 28m	1.12×10^{-5}	4.48×10^{-7}	1	3.90×10^{-7}
5	污物间、病人缓冲间	北	紧邻	8.11×10^{-4}	3.25×10^{-5}	1	2.82×10^{-5}
	江临天下居民楼		约 40m	1.24×10^{-2}	4.98×10^{-4}	1	4.33×10^{-4}
6	发热门诊 2F 储藏室、空置房间	楼上	/	9.37×10^{-7}	3.75×10^{-8}	1	3.26×10^{-8}
7	车库、PCR 实验室、办公用房、管理用房等 (-1F~-3F)	楼下	/	1.39×10^{-3}	5.54×10^{-5}	1	4.82×10^{-5}

备注：居留因子参照 NCRP147 号报告 P31 表 4.1 取值；同一方位选取居留因子最大值进行保守估算。经调查，院方暂未对发热门诊的其他空置用房有具体的规划，将根据后期经营使用，本次保守估算空置房间取 1。机房与保护目标之间距离按水平距离取值保守考虑。

根据上表核算，DSA 机房外公众成员的年有效剂量最大约为 $6.04 \times 10^{-2} \text{mSv/a}$ ，低于医院年剂量管理目标值 0.1mSv/a ，满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》

(GB18871-2002) 要求。

(3) 剂量估算结论

综上所述，根据建设单位提供的计划手术量，合理分配手术量、放射工作人员规范使用防护用品的前提下，从事介入手术的医生和护士的年有效剂量低于放射工作人员剂

表 11 环境影响分析

量管理目标值5mSv/a，公众成员年有效剂量也低于医院管理目标值0.1mSv/a，满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）的要求。

11.4 环境保护目标辐射环境影响分析

拟建机房的屏蔽防护能力能满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）的要求，各关注点周围剂量当量率满足国家相关标准要求。本项目环境保护目标主要受 DSA 运行时产生的电离辐射（X 射线）影响。根据 X 射线衰减规律，辐射影响与距离的平方进行衰减，即距离辐射源越远，受到的影响越小。根据表 11-6 可知，机房外 50m 范围内各环境保护目标位置的年有效剂量均远低于医院管理目标值。因此，项目所致周围 50m 范围内环境保护目标的影响甚微，本项目对周围各环境保护目标不会带来不利影响，对环境的影响可以接受。

11.5 “三废”环境影响分析

11.5.1 废气

X 射线与空气作用，可以使气体分子或原子电离、激发，产生臭氧和氮氧化物。臭氧和氮氧化物是一种对人体健康有害的气体，消除有害气体对机房的影响，关键在于加强室内通风。项目 DSA 运行时产生臭氧和氮氧化物量极少，DSA 机房设计有排风系统，在 DSA 机房设置机械排风，机房少量废气经管道收集后东侧墙外排放，东侧墙外紧邻陡坎，少量废气经空气扩散，将很快恢复到原来的空气浓度水平，不会对公众造成危害，不会对环境带来不利影响。

11.5.2 废水

本项目运行产生的废水进入医院污水处理站处理，达标后排入市政管网。

院区内已建的污水处理站设计处理能力为 200m³/d（余量约 50m³/d），接纳整个医院的废水。本项目放射工作人员在医院额定定员内，污水处理站设计时已经考虑这部分废水且污水处理站余量很大，因此能接纳本项目产生废水。项目产生的废水能得到有效处置，不会对周围环境产生影响。

11.5.3 固体废物

项目工作人员在医院总劳动定员内，生活垃圾收集后依托医院生活垃圾收运系统，交市政环卫部门处理。

项目介入手术产生的医疗废物分类收集，在污物间打包整理后，在医院下班时间转

表 11 环境影响分析

移至医院主楼 1F 东北角架空车道下方的医疗废物暂存间暂存，并交有资质单位转运、处置。医疗废物暂存间建筑面积约 20m²。医疗废物暂存间内设置各类型的废物收集桶，相应类别的塑料桶上粘贴有中文标签，医疗废物暂存间大门张贴危险废物标识；医疗废物暂存间为封闭空间，日常不使用时锁闭大门，设专人管理，防止非工作人员接触医疗废物；面积足够暂存医院 2 天内产生的医疗废物；暂存间内设置紫外线消毒装置消毒，空调通风换气装置。

废的铅防护用品由医院收集、妥善保管，暂存，做好相应记录，交有资质单位处置。

报废的 DSA 去功能化后的报废射线装置交由物资回收单位处置，报废的阴极射线管属于《国家危险废物名录》中 HW49 其他废物（危废代码“900-044-49”），交有资质的单位处置。

项目产生的固体废物均能得到合理的处理，不会对环境产生影响。

11.6 实践正当性分析

按照《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）中关于辐射防护“实践的正当性”要求，对于一项实践，只有在考虑了社会、经济和其他有关因素之后，其对受照个人或社会所带来的利益足以弥补其可能引起的辐射危害时，该实践才是正当的。

项目 DSA 应用于介入手术，对疾病诊断和手术辅助方面有其他技术无法替代的特点，可实现对血管病灶的精准定位，对保障健康、拯救生命可起到十分重要的作用。项目营运将为病人提供更多医疗服务和便捷的就医环境，具有明显的社会效益；随着医院医疗技术与服务水平的提高，将吸引更多的就诊人员，医院在为患者健康服务的同时也将创造更大的经济效益。项目拟采取的辐射安全与防护措施符合要求，对环境的辐射影响在可接受范围内。

因此，项目 DSA 的使用对受电离辐射照射的个人和社会所带来的利益远大于其引起的辐射危害，项目符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）、《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中辐射防护“实践的正当性”的原则与要求。

11.7 产业政策符合性

项目主要使用 DSA 从事介入手术工作，根据《国家发展改革委关于修改〈产业结构调整指导目录（2019 年本）〉的决定》鼓励类中第十三项、第 5 条：“新型医用诊断设备

表 11 环境影响分析

和试剂、数字化医学影像设备，人工智能辅助医疗设备，高端放射治疗设备，电子内窥镜、手术机器人等高端外科设备，新型支架、假体等高端植入介入设备与材料及增材制造技术开发与应用，危重病用生命支持设备，移动与远程诊疗设备，新型基因、蛋白和细胞诊断设备”，项目属于上述的“数字化医学影像设备”的应用，属于鼓励类，符合国家的产业政策。

11.8 事故影响分析

(1) 风险事故类型

X 射线装置产生的最大可信辐射事故主要是人员受到误照射。因 X 射线装置设置有专用机房，机房四周屏蔽体、顶棚、观察窗及防护门均采用固定辐射防护设施，基本不会发生机房屏蔽体损坏而致无关人员受到误照射的事故，即使发生，也能一目了然而不再开机曝光，不会受到误照射。X 射线看不见、摸不着，因此，更多的辐射事故是因为设备故障和违反操作规程等，而导致无关人员受到误照射或者放射工作人员受到超剂量照射。这类辐射事故主要体现在以下几个方面：

①DSA 机房外人员误照射：在设备偏离正常运行工况下，本项目 DSA 出现最不利运行参数即透视时管电压 125kV、管电流 110mA，采集时管电压 125kV、管电流 500mA，造成机房外人员的误照射。

②DSA 机房内公众成员误照射：除手术人员外其他与手术无关人员（如清洁人员、医疗废物运输人员、设备间内人员等）在防护门关闭前因未及时撤离，防护门未关闭或射线装置工作时门被开启，造成 DSA 机房内公众成员的误照射。

(2) 后果分析

①DSA 机房外人员误照射

根据核算，在极端情况下，项目 DSA 透视工况运行管电压为最大管电压，即 125kV，电流自动跟随电压，电流不大于 110mA；在极端情况下，项目 DSA 采集工况运行管电压也为最大管电压，即 125kV，电流自动跟随电压，电流不大于 500mA。DSA 在最大运行参数条件下运行，单台手术时间内机房外最大剂量估算情况见表 11-8。

表 11 环境影响分析

表 11-8 DSA 机房外误照射人员所受辐射剂量估算表

位置	事故情景	机房外周围剂量当量率	单台手术最大曝光时间 (min)	有效剂量 (mSv)	总有效剂量 (mGy)
DSA 机房楼下	最大运行参数条件下运行, 人员位于机房外 (南侧控制室)	90.4 μ Sv/h (透视)	21	7.19×10^{-3}	1.03×10^{-2}
		411 μ Sv/h (采集)	2	3.11×10^{-3}	

备注: 仅考虑散射线, Sv/Gy=1。

根据核算可知, 在理论可预知风险条件下, 项目 DSA 机房外人员误照射受到的单台手术有效剂量最大约 1.03×10^{-2} mGy。

② DSA 机房内人员误照射

因各种原因导致 X 射线装置在运行过程中非手术人员滞留机房内发生误照射辐射事故, 按照最不利情况即 DSA 最大运行参数 (透视工况为 125kV/110mA, 采集工况为 125kV/500mA), 考虑人员受到照射的位置距离 X 射线装置靶点约 1m 考虑。因手术床旁和控制室均拟设置急停按钮, 发现人员误入或滞留机房内时能及时按下急停按钮停止出束, 因此受照时间可按照发现人员误入或滞留并按下急停按钮时间约 2min 考虑, 另外从最不利情况考虑单台手术的最大采集和透视时间 (分别约 2min 和 21min) 进行估算, 其剂量估算情况见表 11-9。

根据后果分析可知, DSA 机房内人员误照射情况下, 人员滞留机房内且未穿戴防护用品时, 可能发生超年有效剂量照射的事故, 造成一般辐射事故。

表 11-9 DSA 机房内误照射人员所受辐射剂量估算表

设备	事故情景	受照时间	受照人员所在位置周围剂量当量率 (μ Sv/h)	有效剂量 (mGy)
DSA	采集模式: 1m 处发射率 9.8mGy·m ² /mA min	10s (单台手术单次采集时间)	6.11×10^6	16.97
		2min (单台手术最大采集时间)	6.11×10^6	203.60
	透视模式: 1m 处发射率 9.8mGy·m ² /mA min	2min (发现后使用急停按钮)	1.34×10^6	44.79
		21min (单台手术最大透视时间)	1.34×10^6	470.32
	采集+透视: 额定参数运行	23min (单次采集+透视最长时间)	/	673.92

备注: 仅考虑散射线, Sv/Gy=1, 核算过程详见支撑性文件。

(3) 事故状态可能引起的电离辐射生物效应

电离辐射作用于机体后, 其能量传递给机体的分子、细胞、组织和器官等基本生命物质后, 引起一系列复杂的物理、化学和生物学变化, 由此所造成生物体组织细胞和生

表 11 环境影响分析

命各系统功能、调节及代谢的改变，产生各种生物学效应。电离辐射引起生物效应的作用是一种非常复杂的过程，大多数学者认为放射损伤发生是按一定的阶梯进行的。生物基质的电离和激发引起生物分子结构和性质的变化，由分子水平的损伤进一步造成细胞水平、器官水平的损伤，继而出现相应的生化代谢紊乱，并由此产生一系列临床症状。电离辐射生物效应按照剂量与效应的关系进行分类，分为随机性效应和组织反应。

随机性效应是指电离辐射照射生物机体所产生效应的发生概率(而非其严重程度)与受照射的剂量大小成正比，而其严重程度与受照射剂量无关；随机性效应的发生不存在组织反应阈剂量。辐射致癌效应和遗传效应属于随机性效应。受照射个体体细胞受损伤引发突变的结果，最终可导致受照射人员的癌症，即辐射致癌效应；受照射个体生殖细胞遗传物质的损伤，引起基因突变或染色体畸变可以传递下去并表现为受照者后代的遗传紊乱，导致后代先天畸形、流产、死胎和某些遗传性疾病，即遗传效应。

组织反应定义为通常情况下存在组织反应阈值的一种辐射效应，受照剂量超过一定的阈值时才会发生，其效应的严重程度随超过阈值的剂量越高而越严重。组织反应是辐射照射导致器官或组织的细胞死亡，细胞延缓分裂的各种不同过程的结果，指除了癌症、遗传和突变以外的所有躯体效应和胚胎效应及不育症等，包括血液、性腺、胚胎、眼晶体、皮肤的辐射效应及急性放射病，如放射性皮肤损伤、生育障碍。

项目产生的随机性效应是关注的重点，因其无法防护，所以尽量降低人员的受照剂量，减少随机性效应产生的概率。

不同照射剂量的 X、 γ 射线对人体损伤估计见表 11-10。

表 11-10 不同照射剂量对人体损伤的估计

剂量 (Gy)	类型		初期症状和损伤程度
<0.25 0.25~0.5 0.5~1	/		不明显和不易察觉的病变 可恢复的机能变化，可能有血液学的变化 机能变化，血液学变化，但不伴有临床症状
1~2 2~3.5 3.5~5.5 5.5~10	骨髓型 急性 放射病	轻度	乏力，不适，食欲减退
		中度	头昏，乏力，食欲减退，恶心，呕吐，白细胞短暂上升后下降
		重度	多次呕吐，可有腹泻，白细胞明显下降
		极重度	多次呕吐，腹泻，休克，白细胞急剧下降
10~50	肠型急性放射病		频繁呕吐，腹泻严重，腹痛，血红蛋白升高
>50	脑型急性放射病		频繁呕吐，腹泻，休克，共济失调，肌张力增高，震颤，抽搐，昏睡，定向和判断力减退

备注：来自《职业性外照射急性放射病诊断》（GBZ104-2017）和《辐射防护导论》P33。

经以上不同事故类型的估算，在事故工况下人员可能受到超过年剂量限值的照射，

表 11 环境影响分析

即造成一般辐射事故的发生；项目 DSA 对公众成员造成单次误照射及辐射工作人员受到事故误照射时，可能会发生可恢复的机能变化，以及可能有血液学的变化等情况，一般不会导致严重辐射损伤，但可能增加发生随机性效应的概率。项目产生的随机性效应是关注的重点，因其无法防护，所以尽量降低人员的受照剂量，减少随机性效应产生的概率。

(4) 风险事故防范措施分析

由于各种管理不善或人误等造成的误照射，导致人员的照射方式是外照射，因此发生误照射事故应第一时间切断 X 射线装置电源，确保 X 射线装置停止出束，对人员进行救治，医院应采取以下措施防范风险事故发生。

①撤离 DSA 机房时应清点人数，确认没有无关人员停留在 DSA 机房后才开始操作。此外，DSA 设备上、控制台拟设置紧急停机按钮，便于在紧急情况下使用，可避免此类事故的发生。

②手术医生在开展手术时，需要进行机房内透视曝光时，应由熟练医生正确穿戴防护用品熟练完成。

③放射工作人员须加强专业知识学习，加强防护知识培训，避免犯常识性错误；加强职业道德修养，增强责任感，严格遵守操作规程和规章制度；管理人员应强化管理，保证按照 DSA 管理要求开展手术。

④医院应定期做好设备稳定性检测和质控检测，加强设备维护，使设备始终保持在最佳状态下工作，尽可能避免最不利条件运行的风险事故发生。

⑤培养放射工作人员的安全文化素养，提高放射工作人员个人防护意识，在开展介入手术时正确使用防护用品，佩戴个人剂量计，放射工作人员定期参加辐射安全与防护知识的培训。防护用品不使用时，采用悬挂或平铺方式妥善存放，防止断裂。加强介入医护人员职业健康体检，发现医护人员不适合参与放射工作应及时停止工作。

医院落实上述措施后，能有效减少和杜绝辐射事故的发生，减少对周围环境和公众的影响。

11.9 环保投资

本项目环保投资估算共约 55 万，占总投资的 13.75%，具体情况见表 11-11。

表 11 环境影响分析

表 11-11 项目环保投资一览表		
内容	措施	投资（万元）
管理制度、应急措施	制作图框、上墙，人员培训考核等	2
电离辐射警示标志	张贴正确，有中文说明	
辐射防护与安全措施	急停开关、对讲系统、门灯连锁等	3
防护用品	铅衣、铅屏风等	10
墙体屏蔽	屏蔽室墙体、防护门窗等	30
环保手续	环评、验收、监测、办证等	10
合计	/	55

表 12 辐射安全管理

12.1 辐射安全与环境保护管理机构

按照《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》第十六条要求：使用 I 类、II 类、III 类放射源，使用 I 类、II 类射线装置的，应当设有专门的辐射安全与环境保护管理机构，或者至少有 1 名具有本科以上学历的技术人员专职负责辐射安全与环境保护管理工作；其他辐射工作单位应当有 1 名具有大专以上学历的技术人员专职或者兼职负责辐射安全与环境保护管理工作。

医院成立了辐射安全与环境保护管理领导小组，明确了领导小组的职责，专职负责辐射安全与环境保护管理工作的成员学历为本科学历。因此，医院的辐射安全与环境保护管理机构满足相关要求。

因此，本项目开展后，项目辐射环境管理可直接纳入现有管理机构管理。

12.2 辐射安全管理

12.2.1 规章制度

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》第十六条规定：使用放射性同位素、射线装置的单位申请领取许可证，应当具备下列条件：（六）有健全的操作规程、岗位职责、辐射防护和安全保卫制度、设备检修维护制度、放射性同位素使用登记制度、人员培训计划、监测方案等。

目前，医院辐射环境管理制度有：《辐射工作安全防护管理制度》、《辐射监测制度》、《设备维修保养制度》、《人员培训计划》、《放射工作人员健康及个人剂量管理制度》、《射线装置台账管理制度》、《放射事故应急预案》等。上述管理制度和应急预案考虑到了医院现有核技术利用项目类别以及相关辐射设备的操作使用和安全防护，制度基本健全，具有一定的可操作性。医院按上述制度执行，到目前为止未曾发生过放射事故。待本项目建成后，后续应针对本项目补充《DSA 操作规程》、《DSA 岗位职责》等制度，在项目运营前，将上述制度悬挂于辐射工作场所，并及时按照辐射环境管理要求办理《辐射安全许可证》，在许可范围内从事辐射工作。

12.2.2 放射工作人员配置

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》第十六条的规定：从事辐射工作的人员必须通过辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训和考核。根据《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》第二十二条规定：取得辐射安全培训合格证

表 12 辐射安全管理

书的人员，应当定期接受一次再培训。根据《关于核技术利用辐射安全与防护培训和考核有关事项的公告》（公告 2019 年第 57 号），有辐射安全与防护培训需求的人员可通过生态环境部组织开发的国家核技术利用辐射安全与防护培训平台（以下简称培训平台，网址：<http://fushe.mee.gov.cn>）免费学习相关知识。原持有的辐射安全培训合格证书到期的人员，应当通过培训平台报名并参加考核，五年有效。根据生态环境部 2021 年第 9 号公告，仅从事 III 类射线装置销售、使用活动的辐射工作人员无需参加集中考核，由核技术利用单位自行组织考核。

本项目放射工作人员拟配置劳动定员 12 人，其中介入手术医师 8 人、护士 2 人，技师 2 人，均在医院总劳动定员内。放射工作人员应按照上述要求，本项目营运前，参加培训并考核合格，做到持证上岗。

12.2.3 个人剂量管理

根据《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》第二十三条规定：生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位，应当安排专人负责个人剂量监测管理，建立辐射工作人员个人剂量档案。个人剂量档案应当包括个人基本信息、工作岗位、剂量监测结果等材料。发现个人剂量监测结果异常的，应当立即核实和调查，并将有关情况及时报告辐射安全许可证发证机关。个人剂量档案应当终身保存。另外，放射工作人员上岗期间，必须正确佩戴个人剂量计，并对个人剂量计严格管理，不允许将个人剂量片相互传借，不允许将个人剂量片带出项目建设单位。

医院现有放射工作人员均配置了个人剂量计，按 GBZ128 相关要求进行一次个人剂量监测（一般为 1 个月，最长不应超过 3 个月），根据 2023 年个人剂量检测报告，现有放射工作人员检测数据均未见异常，满足相关要求。本项目的放射工作人员依托现有放射工作人员，在本项目运行前，医院也按照现有管理制度要求为每名放射工作人员配置个人剂量计，并按照要求进行剂量监测，建立个人剂量档案。

12.2.4 职业健康体检

放射工作人员上岗前，应进行岗前职业健康检查，符合辐射工作人员健康标准的方可参加相应的辐射工作。

从事辐射工作期间，放射工作人员应定期进行职业健康检查，两次检查的时间间隔不应超过 2 年，必要时可增加临时性检查。对不适宜继续从事辐射工作的，应脱离辐射

表 12 辐射安全管理

工作岗位，并进行离岗前的职业健康检查。项目单位应建立和保存放射工作人员的健康档案。

医院待放射工作人员落实到位后，应按要求进行岗前职业健康体检，按照相关要求进行复检，并建立相应档案。

12.2.5 年度评估

根据《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》第十二条规定：生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位，应当对本单位的放射性同位素与射线装置的安全和防护状况进行年度评估，并于每年 1 月 31 日前向发证机关提交上一年度的评估报告。

医院按照上述要求每年均提交了上一年度的年度评估报告，年度评估报告包括单位基本信息、射线装置台账、现有防护用品情况、辐射安全和防护设施的运行与维护及辐射安全和防护制度及措施的建立和落实等方面的内容。后续应继续于每年1月31日前均向原发证机关提交年度评估报告。本项目建成后，拟将本项目纳入年度评估管理中。

12.2.6 档案管理

根据《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》第二十三条规定：生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位，应当安排专人负责个人剂量监测管理，建立辐射工作人员个人剂量档案。个人剂量档案应当包括个人基本信息、工作岗位、剂量监测结果等材料。个人剂量档案应当终身保存。

辐射安全与防护管理档案资料分以下九大类：“制度文件”、“环评资料”、“许可证资料”、“射线装置台账”、“监测和检查记录”、“个人剂量档案”、“培训档案”、“年度评估”、“辐射应急资料”。医院应根据自身辐射项目开展的实际情况将档案资料整理后分类管理。

医院认真落实了相关制度和规定，所有放射工作人员均进行职业健康体检（两次检查的时间间隔不应超过 2 年）、个人剂量检测、辐射安全与防护培训，并将职业健康体检报告、个人剂量监测报告、辐射安全培训合格证等建立档案进行了保存。

本项目运营后，拟将本项目相关的档案资料建立档案，并纳入现有档案管理中，档案信息和保存等按照《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》规定执行。

12.3 核安全文化建设

核安全文化是从事核安全相关活动的全体工作人员的责任心，对于核技术利用项目

表 12 辐射安全管理

核安全文化的建设要求建设单位树立并弘扬核安全文化。核安全文化表现在从事单位核技术利用工作的相关领导与员工及最高管理者具备核安全文化素养及基本的放射防护与安全知识。

医院建立了辐射环境安全管理体系，明确核技术利用单位各层次人员的职责、不断识别单位内部核安全文化的弱化处并加以纠正，落实两个“零容忍”，即对隐瞒虚报“零容忍”，对违规操作“零容忍”，将核安全文化的建设贯彻在核技术利用项目的各个环节，确保项目的辐射安全。

具体操作参考如下：

①医院组织核安全文化培训，制定出符合自身发展规划的核安全文化；

②医院建立有关的部门管理，通过专项的管理能够让核安全文化一步步落实到员工的工作过程中，并让核安全文化建设更加有效。

12.4 辐射活动能力评价

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》第十六条的相关规定，医院从事的辐射活动能力评价如表 12-1。

表 12-1 从事本项目辐射活动能力评价

应具备条件	落实情况
使用 I 类、II 类射线装置的，应当设有专门的辐射安全与环境保护管理机构，或者至少有 1 名具有本科以上学历的技术人员专职负责辐射安全与环境保护管理工作。	医院已成立辐射安全与环境保护管理领导小组，设置了至少 1 名具有本科以上学历的技术人员专人负责辐射安全与环境保护管理工作。
从事辐射工作的人员必须通过辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训和考核	医院已建立人员培训计划，新上岗辐射工作人员按照规定通过辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训和考核，持证上岗
射线装置使用场所有防止误操作、防止工作人员和公众受到意外照射的安全措施	设备及控制台拟设急停按钮，同时本项目机房所有防护门上方均拟设置工作状态指示灯，灯箱上设置“射线有害、灯亮勿入”指示灯。并将门与灯形成连锁，门关，灯亮，警示无关人员远离机房区域，门开，灯熄灭。
有健全的操作规程、岗位职责、辐射防护和安全保卫制度、设备检修维护制度、射线置装使用登记制度、人员培训计划、监测方案等	医院现有完整的放辐射相关制度，待本项目建成后，后续应针对本项目补充《DSA 操作规程》、《DSA 岗位职责》等制度，并按照要求并将本项目所有相关制度张贴上墙。

表 12 辐射安全管理

<p>配备与辐射类型和辐射水平相适应的防护用品和监测仪器，包括个人剂量测量报警、辐射监测等仪器。</p>	<p>在本项目投运前拟为放射工作人员配备个人剂量计，并拟配备一定数量的辐射防护用品供放射工作人员和受检者使用。</p>
<p>有完善的辐射事故应急措施</p>	<p>医院已制定辐射事故应急预案，应进一步完善预案，并对人员进行培训和演练。</p>

根据上表可知，医院已建立有辐射环境管理体系，本项目的管理工作依托现有的管理体系，具备一定从事辐射活动的的能力。待本项目建成后，认真落实上述要求（放射工作人员持证上岗，设置门灯连锁、电离辐射警告标志，补充《DSA 操作规程》、《DSA 岗位职责》等制度，制度上墙，配备一定数量的辐射防护用品等），按照要求落实后，方具备从事本项目辐射活动的的能力，并及时按照辐射环境管理要求办理《辐射安全许可证》，在许可范围内从事辐射工作，本项目方可投入正式运行。

12.5 辐射监测

根据调查，医院已制定有监测计划，包括工作场所监测及个人剂量监测等，医院每年均委托有资质单位对现有射线装置等屏蔽体外辐射环境进行监测，放射工作人员个人剂量按 GBZ128 相关要求送交有资质的单位进行监测，满足相关要求。

本项目运行后，医院将按照现有监测计划，委托有资质的单位定期对机房周围环境进行监测，另介入手术相关工作人员按照放射工作人员要求配备个人剂量计并定期进行个人剂量监测。辐射监测内容包括：

(1) 个人剂量监测

对放射工作人员进行个人照射累积剂量监测。要求放射工作人员在工作时必须正确佩戴个人剂量计，并将个人剂量结果存入档案。个人剂量监测应由具有个人剂量监测资质的单位进行。

监测频率：常规监测周期一般为 1 个月，最长不超过 3 个月。

(2) 工作场所环境监测

医院定期对机房外周围剂量当量率进行了监测，监测包括验收监测和日常监测，发现问题及时整改，验收监测和日常监测委托有资质的单位进行。

监测频度：

①验收时监测一次（包括设备或防护设施维修）；

②日常监测每年监测一次；

表 12 辐射安全管理

监测项目：周围剂量当量率；

监测点位：机房四周墙体、门、观察窗外 30cm 处；顶棚上方（楼上）距离顶棚地面 100cm，机房地面下方（楼下）距楼下地面 170cm 等关注点位，通风管道及其他穿墙管线、门缝等搭接薄弱位置；重点关注穿墙管线、门缝等搭接薄弱位置。

12.6 辐射事故应急

根据《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》相关要求，建立完善的辐射事故应急方案或具有针对性与操作性的应急措施。

(1) 辐射事故分级

根据《放射性同位素与射线装置安全与防护条例》第四十条：根据辐射事故的性质、严重程度、可控性和影响范围等因素，从重到轻将辐射事故分为特别重大辐射事故、重大辐射事故、较大辐射事故和一般辐射事故四个等级。

根据本报告表 11 分析，DSA 发生的单次误照射可能会造成人员受到超过年剂量限值，属于一般辐射事故。

(2) 事故应急方案与措施

医院制定了《放射性事故应急处理预案》，预案中医院成立了放射事件应急处理领导小组，还明确了辐射事故分级、预案适应范围、辐射事故的预防、组织机构及职能、辐射事故的报告、现场处置、善后处理等。医院还应在制度上完善应急能力的培训、演练等要求。

另外，医院定期进行辐射事故应急演练，没有发生过辐射事故，因此没有启动过辐射事故应急预案。医院应继续完善现有应急预案，并根据应急演习情况，进一步完善辐射事故处理预案，在本项目建成后，将本项目纳入现有辐射事故处理预案中。

医院最近一次演练为 2023 年，于 6 月 13 日在 1 号辅楼放射科 1 楼 DR 室进行了应急演练，模拟 DR 机故障，曝光控制失效后的事故演练过程，演练过程主要包括现场处置、进行报告上报、过程摄影、演练总结等。演练后，医院对其进行了资料整理、归档。

(3) 辐射事故的报告

对工作现场可能发生的突发事件及其潜在隐患，放射科工作人员均应在发现情况后立即报告放射事件应急处理领导小组组长，及时处理潜在隐患。

表 12 辐射安全管理

发现辐射安全事故必须在 2 小时内向当地生态环境局报告，造成或可能造成人员超剂量照射的，还应同时向当地卫生行政部门报告。报告联系电话如下：

政务服务便民热线：12345

重庆市卫生健康委员会：023-67706707

巫山县卫生健康委员会：023-57682872

巫山县生态环境局：023-57659006

医院值班电话：023-57699999

(4) 辐射事故应急处置措施

本项目辐射事故发生后，除了上述工作外，还应进行以下几项工作：

①一旦发生辐射事故，立即按下应急开关按钮或直接停机断电，撤出机房内人员。

②事故状态下，确需工作人员进入机房关机的，工作人员应佩戴防护用品及个人剂量计。

③应尽可能记录现场有关情况，对工作人员可能受到的事故照射剂量，可针对事故实际情况进行评估，并对工作人员进行健康检查和跟踪，按照国家有关放射卫生防护标准和规范以及相关程序，评估事故对工作人员健康的影响。

④事故处理后必须组织有关人员进行讨论，分析事故发生的原因，从中吸取经验和教训，采取措施防止类似事故再次发生。

12.7 竣工验收

根据《建设项目环境保护管理条例》，建设项目需要配套建设的环境保护设施需与主体工程同时设计、同时施工、同时投产使用。项目正式投产运行前，医院应进行自主竣工环保验收。

本项目环境保护验收一览表见表 12-2。

表 12 辐射安全管理

表 12-2 项目环保设施竣工验收内容及管理要求一览表			
序号	验收内容	本项目验收要求	备注
1	建设内容	1 台 DSA（单管头，Ⅱ类射线装置），验收时不发生重大变更。	/
2	环保文件	环评报告、环评批复、验收监测报告等齐全	/
3	剂量控制	放射工作人员年有效剂量管理目标值<5mSv 机房外公众成员年有效剂量管理目标值<0.1mSv	GB18871-2002、医院管理要求
4	人员要求	配置符合要求的辐射工作人员，按照要求组织放射工作人员均经考核合格后上岗，按要求定期复训	环境保护部令第 3 号、第 18 号、公告 2019 年第 57 号
5	剂量率控制	机房四周墙体、门、观察窗外 30cm 处；顶棚上方（楼上）距离顶棚地面 100cm，机房地面下方（楼下）距楼下地面 170cm、其他穿墙管线（电缆穿墙和风管穿墙等位置）、门缝等搭接薄弱位置，在透视条件下检测时，周围剂量当量率不大于 2.5μSv/h。	GBZ130-2020
6	防护用品	每名介入手术医护人员在铅防护衣内外各佩戴 1 枚个人剂量计，技师佩戴 1 枚个人剂量计	
		工作人员用铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、铅防护眼镜各 4 套，介入防护手套若干；铅悬挂防护屏、铅防护帘、床侧防护帘、床侧防护屏 1 套；患者用铅橡胶性腺防护围裙（方形）或方巾、铅橡胶颈套 2 套（成人 1 套、儿童 1 套）。防护用品的铅当量满足标准要求。	
7	辐射安全防护措施	①机房所有防护门上方均拟设置工作状态指示灯，灯箱上设置“射线有害、灯亮勿入”指示灯。并将门与灯形成联锁，门关，灯亮，警示无关人员远离机房区域，门开，灯熄灭。 ②机房各防护门外均设置电离辐射警告标志，提醒周围人员尽量远离该区域，同时在病人缓冲间设置放射防护注意事项告知栏。 ③制度上墙（操作规程、人员岗位职责、应急程序等）。 ④机房设置机械通风系统，保持良好通风，机房内不得堆放无关杂物。 ⑤平开机房门有自动闭门装置，电动推拉门有防夹装置。 ⑥设备上自带急停开关；控制台设置急停开关；控制室与机房设对讲装置；防护用品与辅助防护设施齐全。 ⑦机房四周墙体、顶棚、地板、防护门、观察窗有足够的屏蔽防护能力，穿墙管线不得影响屏蔽防护效果。	
8	管理	有健全的操作规程、岗位职责、辐射防护和安全保卫制度、设备检修维护制度、人员培训计划、监测方案、应急预案、年度评估制度等。	

表 13 结论及建议

13.1 项目概况

巫山红叶医院有限公司拟实施“巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目”，项目建设规模为：将原发热门诊 1F 的空置房间改造为 DSA 机房及其配套用房，并配置 1 台数字减影血管造影 X 射线装置（以下简称“DSA”，II 类射线装置，最大管电压为 125kV，最大管电流为 800mA，单管头设备），开展血管造影介入手术工作。本项目总建筑面积约 150m²。

总投资约 400 万元，其中环保投资约 55 万元。

13.2 实践正当性

项目的建设对受电离辐射照射的个人和社会所带来的利益远大于其引起的辐射危害，项目符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）、《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中辐射防护“实践的正当性”的原则与要求。

13.3 产业政策符合性

项目主要使用 DSA 从事介入手术工作，属于《国家发展改革委关于修改<产业结构调整指导目录（2019 年本）>的决定》鼓励类中的“数字化医学影像设备”的应用，符合相关产业政策。

13.4 辐射环境质量现状

拟建项目所在位置环境 γ 剂量率的监测值在 41nGy/h~59nGy/h（1 μ Gy=1000nGy）之间（未扣除宇宙射线），根据《2022 年重庆市辐射环境质量报告书》（简化版），2022 年重庆市 X- γ 辐射累积剂量监测结果表明， γ 辐射空气吸收剂量率年均值在 78.0~119nGy/h 之间（未扣除宇宙射线响应值）。因此，项目所在场址及邻近环境的环境 γ 辐射剂量率与重庆市 2022 年环境 γ 辐射剂量率相比，在其正常涨落范围内。

13.5 选址可行性及布局合理性

本项目用房位于巫山红叶医院院区停车场最东侧的原发热门诊 1F，发热门诊 1F 目前房间均为空置。本项目机房和配套用房位于 1F 北侧一端，便于依托，远离公众聚集区域。机房位于发热门诊 1F，机房上方为储藏室（顶棚改造后），下方-1F 为车库、PCR 实验室；DSA 机房东侧为绿化（本项目 1F 地面高于绿化带地面 12m）、南侧紧邻机房配套用房、西侧为现有停车场、北侧为院内道路，从上可知，项目用房区域相对独立，除

续表 13 结论及建议

医务人员和病人外，周围无其他公众长时间停留，机房和设备的布局考虑到了周围场所的安全。DSA 手术室配套设置专用控制室相邻于 DSA 机房布置，并在控制室与 DSA 机房之间设置一扇防护门和一扇观察窗，防护门便于介入手术时医务人员进出 DSA 机房，观察窗便于观察介入手术情况。DSA 机房排风管穿东侧屏蔽墙，高度约为 2.9m（排风管直径约 110mm）；电缆穿 DSA 机房与控制室、控制室与设备间之间屏蔽墙各 1 次，照明电线穿 DSA 机房与控制室之间屏蔽墙各 1 次，DSA 主射线向上，机房内穿墙管线布置均避开了主射线方向。此外，根据现状监测结果，场址的辐射环境质量状况良好，有利于项目的建设。

综上所述，从辐射防护与环境保护角度分析，本项目选址可行、平面布局合理。

13.6 辐射安全与防护分析结论

（1）辐射工作场所分区管理

医院根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）要求，将辐射工作场所划分为控制区和监督区，将 DSA 机房划设为控制区，将污物间、病人缓冲间、停车场道路、控制室和相邻过道、2F 空置房间 1 和相邻过道、楼下车库对应区域、楼上储藏室对应区域等划为监督区。医院严格限制无关人员进出控制区，控制区边界铅门拟设置电离辐射警告标识、设置门灯连锁装置。监督区进行日常的监测和评估。

（2）机房屏蔽防护

本项目机房的有效使用面积分别为 45.5m²，最小单边长度分别为 6.5m，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中单管头 X 射线设备（含 C 形臂，乳腺 CBCT）机房有效使用面积和最小单边长度的要求。本项目机房四面墙体拟使用 240mm 实心页岩砖+40mm 硫酸钡水泥，顶棚拟使用 2mm 钢板+50mm 混凝土+90mm 硫酸钡水泥，地板使用 400mm 混凝土，所有防护门及观察窗均为 3mmPb，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）的要求。

（3）安全联锁装置及其他措施

项目拟配置具有多种固有安全防护措施并符合相关标准要求的 DSA，DSA 设备上及控制台上均拟设置急停开关，拟配置 1 套铅悬挂防护屏/铅防护帘、床侧防护帘/床侧防护屏、移动铅屏风等辅助防护设施；并拟按有关标准要求配备介入手术人员及患者防护用品。项目机房拟设置 3 个通道防护门（介入手术医护人员、患者进出防护门及污

续表 13 结论及建议

物运出防护门)；机房所有防护门上方均拟设置工作状态指示灯，灯箱上设置“射线有害、灯亮勿入”指示灯。并将门与灯形成联锁，门关，灯亮，警示无关人员远离机房区域，门开，灯熄灭。平开机房门拟设置自动闭门装置，电动推拉门拟设置防夹装置。项目机房拟采取机械排风进行通风换气，机房内拟设置 1 个排风口，废气经新建排风管引至 1F 东墙外排放；机房医护人员拟在铅衣内外各佩戴 1 枚个人剂量计，技师佩戴 1 枚个人剂量计，合理分配工作量。

经分析，本项目已采取的辐射安全与防护措施满足《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)要求。

13.7 环境影响分析结论

(1) 机房屏蔽能力：根据核算，在常用工况条件下，DSA 机房设计屏蔽能力能满足《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)的要求。

(2) 剂量估算：根据建设单位提供的计划手术量，通过核算，在项目在合理配置介入手术医生情况下，项目机房相关医务人员所受到的年有效剂量均低于放射工作人员剂量管理目标(5mSv/a)，项目所致公众成员的年有效剂量亦低于剂量管理目标(0.1mSv/a)，符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)及相关标准的要求。

(3) 环境保护目标影响：通过核算可知机房外 50m 范围内各环境保护目标位置的年有效剂量均远低于医院管理目标值。因此，项目所致周围 50m 范围内环境保护目标的影响甚微，本项目对周围各环境保护目标的环境影响可以接受。

(4) “三废”影响：项目 DSA 运行时产生臭氧和氮氧化物量极少，机房拟安装专门的排风系统，所产生废气经废气管道收集引至 1F 东墙排放，排放后废气经大气扩散和分解后，对周围环境影响小。项目放射工作人员等产生的废水依托医院已建污水处理站处理，医疗废物依托医院医疗废物暂存间定期交有资质单位处理，生活垃圾交环卫部门处理，废铅防护用品由医院收集后妥善保存，做好记录，交有资质单位处理。去功能化后的报废射线装置交由物资回收单位处置，报废的阴极射线管交有资质的单位处置。

(5) 事故风险：项目发生的单次误照射可能会造成人员受到辐射超过年剂量限值，属于一般辐射事故。通过落实撤离机房时应清点人数、在设备上及控制台设置有紧急停机按钮、加强医院管理、放射工作人员须加强专业知识学习、加强防护知识培训、加强职业道德修养、严格遵守操作规程和规章制度、定期做好设备稳定性检测和质控检测、

续表 13 结论及建议

加强设备维护、使设备始终保持在最佳状态下工作、正确使用防护用品，佩戴个人剂量计，放射工作人员定期参加辐射安全与防护知识的培训等措施后，本项目风险可控。

13.8 辐射与环境保护管理

医院成立了辐射安全与环境保护管理领导小组，制定了相应辐射环境管理相关制度，后续还应针对本项目工作场所的特点，修订并补充现有辐射安全管理制度。在项目建设中，根据项目开展配置符合要求的辐射工作人员，并组织辐射工作人员参加辐射安全与防护培训考核合格后上岗；待本项目建成后，后续应针对本项目设备情况更新、完善相关操作规程等制度；项目营运中应加强核安全文化建设，进一步完善环境影响评价提出的防护措施和管理制度后，能满足辐射环境管理要求。在严格执行规定的辐射安全和环境管理制度前提下，项目的运行安全是有保障的，项目环境风险可防可控。

综上所述，巫山红叶医院数字减影血管造影系统（DSA）项目符合国家产业政策，符合辐射防护“实践的正当性”要求，项目选址可行，平面布局合理。在制定的辐射安全防护措施和管理措施后，项目环境风险可防可控，能够实现辐射防护安全目标及污染物的达标排放。因此，从环境保护的角度来看，该项目的建设是可行的。

附图

附图 1 项目地理位置图

附图 2 医院总平面布置图及周围外环境示意图

附图 3-1 项目用房 1F 平面布置图

附图 3-1 医院-1F 平面布置图（机房下方）

附图 4 项目排风管道走向图

附图 5 现场照片

支撑性材料

附件 1 项目备案证

附件 2 环评委托书

附件 3 原有环保手续

附件 4 排污许可证及辐射安全许可证

附件 5 监测报告

附件 6 医院现有辐射管理制度

附件 7 计算表格

