

核技术利用建设项目
徐州矿务集团总医院扩建介入放射学项目
环境影响报告表

徐州矿务集团总医院（盖章）

2026 年 8 月

生态环境部监制

核技术利用建设项目

徐州矿务集团总医院扩建介入放射学项目 环境影响报告表

建设单位名称：徐州矿务集团总医院

建设单位法人代表（签名或盖章）：

通讯地址：江苏省徐州市泉山区煤建路 32 号

邮政编码：221006

联系人：

电子邮箱：/

联系电话：

目录

表 1 项目基本情况	1
表 2 放射源	7
表 3 非密封放射性物质	7
表 4 射线装置	8
表 5 废弃物（重点是放射性废弃物）	9
表 6 评价依据	10
表 7 保护目标与评价标准	12
表 8 环境质量和辐射现状	15
表 9 项目工程分析与源项	21
表 10 辐射安全与防护	26
表 11 环境影响分析	32
表 12 辐射安全管理	47
表 13 结论与建议	51
附表：本项目“三同时”措施一览表	54
表 14 审批	56

表 1 项目基本情况

建设项目名称		徐州矿务集团总医院扩建介入放射学项目			
建设单位		徐州矿务集团总医院			
法人代表	荣良群	联系人		联系电话	
注册地址		江苏省徐州市泉山区煤建路 32 号			
项目建设地点		江苏省徐州市泉山区煤建路 32 号			
立项审批部门		/		批准文号	/
建设项目总投资（万元）	约 500	项目环保投资（万元）	约 50	投资比例（环保投资/总投资）	10%
项目性质		☐ 新建 ☐ 改建 ☒ 扩建 ☐ 其它		占地面积（m ² ）	约 99
应用类型	放射源	☐ 销售	☐ I类 ☐ II类 ☐ III类 ☐ IV类 ☐ V类		
		☐ 使用	☐ I类（医疗使用） ☐ II类 ☐ III类 ☐ IV类 ☐ V类		
	非密封放射性物质	☐ 生产	☐ 制备 PET 用放射性物质		
		☐ 销售	/		
		☐ 使用	☐ 乙 ☐ 丙		
	射线装置	☐ 生产	☐ II类 ☐ III类		
		☐ 销售	☐ II类 ☐ III类		
		☒ 使用	☒ II类 ☐ III类		
	其他	/			

项目概述

1 建设单位基本情况、项目建设规模及任务由来

1.1 建设单位基本情况

徐州矿务集团总医院（徐州医科大学第二附属医院）成立于 1971 年，是一所集医疗、教学、科研、预防及康复为一体的三级甲等综合性医院。是徐州市 4 所三级甲等综合医院之一，也是江苏省最大的企业医院及徐州市西区的医疗中心。医院拥有本部院区、开发区院区、旗山分院、卧牛分院、开元社区卫生服务中心、庞庄分院、张集分院等多个院区。

1.2 项目建设规模及任务由来

为提升医院医疗技术和服务品质，满足广大患者的医疗健康需求，医院拟在本部院区门急诊病房综合大楼 5 层新建 1 间 DSA 手术室（即 22#手术室），并在手术室内

配备一台 DSA（型号待定）用于诊断及介入治疗，医院本次核技术利用情况见表 1-1。

表 1-1 本项目核技术利用情况一览表

名称	类别	型号	最大管电压 (kV)	最大管电流 (mA)	用途	工作场所	备注
DSA	II类	待定	≤150	≤1250	诊断、介入 治疗	本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室	新增

根据《中华人民共和国生态环境法典》《建设项目环境保护管理条例》《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》和《建设项目环境影响评价分类管理名录》等法律法规和部门规章的规定，本项目涉及使用II类射线装置，应编制环境影响报告表。受徐州矿务集团总医院委托，江苏玖清玖蓝环保科技有限公司承担该项目的环评工作。我公司通过资料调研、现场监测、评价分析，编制该项目环境影响报告表。

2 项目周边保护目标及项目选址情况

徐州矿务集团总医院本部院区位于江苏省徐州市泉山区煤建路 32 号，其东侧为居民楼和煤建路，南侧为翠湖御景北区，西侧为永业小区，北侧为明珠路，医院地理位置见附图 1，平面布局及周围环境见附图 2。

本项目 DSA 手术室拟建于本部院区门急诊病房综合大楼 5 层，其东侧为手术室、污洗室、临空、院内道路等，南侧为污物通道、临空、院内道路、11 号楼、10 号楼、9 号楼、5 号楼、13 号楼、临时办公区、停车场等，西侧为手术室、储血室、示教室、临空、院内道路等，北侧为洁净物品拆包、换车/缓冲间、麻醉准备间、手术室、临空等，上方为净化机房，下方为过道、会议室、值班室、休息区和皮肤诊室等。本项目 DSA 工作场所所在楼层平面布局见附图 3，楼下 4 层平面布局见附图 4，楼上 6 层平面布局见附图 5。

根据本项目的特点，结合《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》（HJ 10.1-2016）的相关规定：“放射源和射线装置应用项目的评价范围，通常取装置所在场所实体屏蔽物边界外 50m 的范围。”因此，确定本项目评价范围为 DSA 手术室边界外 50m 的范围，如附图 2 所示。根据现场调查分析和医院提供资料可知，在本项目施工完成后医院拟将门急诊病房综合大楼南侧的临时办公区拆除，因此本次评价目标不包括临时办公区内办公人员。本项目保护目标主要为辐射工作人员、评价范围内的医务人员、患者及患者家属、工作人员、院内道路上

的行人。

3 原有核技术利用建设项目许可情况

徐州矿务集团总医院目前已取得辐射安全许可证，编号为苏环辐证[01349]，有效期至 2028 年 7 月 10 日。许可种类和范围为：使用Ⅰ类、Ⅲ类、Ⅴ类放射源；使用Ⅱ类、Ⅲ类射线装置；使用非密封放射性物质，乙级非密封放射性物质工作场所。医院现有核技术利用项目均已履行了环保手续，医院辐射安全许可证见附件 3，原有核技术利用项目信息一览见表 1-2。2025 年 9 月 10 日医院已取得省生态环境厅关于徐州矿务集团总医院扩建介入放射学项目环境影响报告表的批复，批复文号为：苏环辐(表)审（2025）53 号，该项目 5 间 DSA 手术室目前正在建设中。

表 1-2 原有核技术利用项目信息一览表

放射源								
序号	核素	类别	用途	活度（贝可）×枚数	环保及验收情况	许可情况		
1	Ir-192	III类	后装治疗机	3.7E+11×1	已环评及验收	已许可		
2	Co-60	I类	固定多束远距放射治疗装置（伽玛刀、陀螺刀）	1.74E+13×24	已环评及验收	已许可		
3	Sr-90	V类	敷贴器	9.25E+8×1	已备案	已许可		
4	Ge-68	V类	刻度/校准源	4.6E+7×2	已环评及验收	已许可		
5	Ge-68	V类	刻度/校准源	9.25E+7×1	已环评及验收	已许可		
非密封放射性物质								
序号	核素	物理状态	场所名称	场所等级	日等效最大操作量/Bq	年最大用量/Bq	环保及验收情况	许可情况
1	Cu-64	液态	医院内核医学科	乙级	3.7E+6	1.11E+10	已备案	已许可
2	F-18	液态			9.25E+6	1.85E+12	已环评及验收	已许可
3	Ga-68	液态			5.55E+6	5.55E+10	已环评及验收	已许可
4	I-123	液态			7.4E+6	3.7E+10	已环评及验收	已许可
5	I-124	液态			3.7E+7	1.11E+10	已环评及验收	已许可
6	I-125	液态			7.4E+7	1.85E+10	已环评及验收	已许可
7	I-125(粒子源)	固态			2.22E+6	5.55E+11	已备案	已许可
8	I-131	液态			1.85E+5	3.33E+8	已环评及验收	已许可
9	I-131	液态			3.7E+8	3.85E+11	已环评及验收	已许可
10	I-131	液态			2.78E+9	1.44E+12	已环评及验收	已许可
11	Lu-177	液态			7.4E+7	7.1E+10	已环评及验收	已许可
12	Mo-99(Tc-99m)	液态			7.4E+7	8.88E+11	已环评及验收	已许可
13	P-32	液态			7.4E+6	5.33E+9	已环评及验收	已许可
14	Pd-103	液态			2.22E+6	1.67E+11	已环评及验收	已许可

15	Ra-223	液态			3.7E+9	1.33E+8	已环评及验收	已许可
16	Re-188	液态			9.25E+7	1.11E+10	已环评及验收	已许可
17	Sr-89	液态			3.7E+7	2.22E+10	已环评及验收	已许可
18	Tc-99m	液态			4.63E+7	9.25E+12	已环评及验收	已许可
19	Zr-89	液态			3.7E+7	6.66E+9	已环评及验收	已许可
射线装置								
序号	装置名称		型号	编号	类别	工作场所	环保及验收情况	许可情况
1	牙科 X 射线机		RAY68(M)	M1910164	III类	开发区院区	已备案	已许可
2	口腔颌面锥形束计算机体层摄影设备		RCT700-SC	RA720B5625	III类		已备案	已许可
3	医用血管造影 X 射线机(DSA)		Artis Zee III ceiling	106763	II类		已环评及验收	已许可
4	发热门诊 CT		HiSpeed Dual	B7HS091081	III类		已备案	已许可
5	GE64 排螺旋 CT		Optima660	13-2Q-CJA20	III类		已备案	已许可
6	数字化车载 X 射线摄影系统（车载 DR）		XH40M-I	XH350011	III类		已备案	已许可
7	移动式 G 型臂 X 射线成像系统		DigiArc 100AC	XG1009BK21C	III类		已备案	已许可
8	数字化移动式摄影 X 线机		TMB300-DR	92-15-018-018	III类		已备案	已许可
9	移动式 X 射线机		OEC9900 Elite	E2-7521-MH	III类		已备案	已许可
10	移动式平板 C 形臂 X 射线机		PLX118WF-D	18WF-D24110	III类		已备案	已许可
11	数字化透视摄影 X 射线机（动态 DR）		DTP681	DX0342302011893	III类		已备案	已许可
12	体外冲击波碎石机		JDPN- VC2 型	PN5C20150704	III类		已备案	已许可
13	X 射线机_DR		DR-SIM	G31175/IMIX-582	III类		已备案	已许可
14	DR		普爱 PLX8200	DX0032014081455	III类	开元社区卫生服务中心影像科	已备案	已许可
15	数字化 X 射线摄影设备（DR）		KD-450A	Kd122007402	III类	旗山分院	已备案	已许可
16	DR		万东 1000CA	18D57-133	III类	卧牛分院内影像科	已备案	已许可
17	螺旋断层放射治疗系统		Tomo C	8012062	II类	医院内放疗中心	已环评及验收	已许可

18	直线加速器	VitalBeam	3543	II类		已环评及验收	已许可
19	CT	Discovery	CBCIG1900019HM	III类		已备案	已许可
20	伽玛刀	CybeRay 2.0	/	III类		已备案	已许可
21	CT	Revolution CT	5452454	III类	医院内庞庄分院 CT室	已备案	已许可
22	CBCT	SS-X10010Dplus	6110302207229	III类	医院内庞庄分院放射科	已备案	已许可
23	碎石机	HK.ESWL-V	1254485	III类		已备案	已许可
24	CT	SCENARIA	G11060019	III类		已备案	已许可
25	X 光机	F52-8C	528	III类		已备案	已许可
26	移动 X 射线机	PLX112B	112B	III类		已备案	已许可
27	DR	Brivo XR515	W0S14047	III类		已备案	已许可
28	DSA	Optima CL323i	OET60G21609D01/082416120074	II类	医院内影像科	已环评及验收	已许可
29	DSA	Artis zee Ceiling	106708	II类		已环评及验收	已许可
30	DSA	Artis Q floor	104252	II类		已环评及验收	已许可
31	CT	uCT 760	606189	III类		已环评及验收	已许可
32	CT	uCT 960+	866008	III类		已环评及验收	已许可
33	X 射线计算机体层摄影设备	Revolution CT	REVCX1600012CN	III类		已环评及验收	已许可
34	64 排 CT	Brilliance	1214541	III类		已环评及验收	已许可
35	CT	Optima CT680	25879	III类		已备案	已许可
36	PET-CT	BiographmCT	12458	III类		已备案	已许可
37	体检中心体检车	/	3758	III类		已备案	已许可
38	移动 DR	Optima XR220amx	082407120292	III类		已备案	已许可
39	数字胃肠机	NAX-800RF	NAXRF019	III类		已备案	已许可
40	口腔全景机	Kodak2100+5100	ABGA242	III类		已备案	已许可
41	碎石机	HK.ESWL-V	4322	III类		已备案	已许可
42	移动式 C 形臂 X 射线机	OEC 9900Elite	082409120260	III类		已备案	已许可
43	DR	Multix Fusion Max	40053	III类		已备案	已许可
44	DR	VX PLUS	10111	III类		已备案	已许可
45	钼靶机	Senographe Crystal Nova	DC1SS22W166HL	III类		已备案	已许可
46	体检中心 DR	Sedecal Xplus ip	1156	III类		已备案	已许可

47	口腔 CT	planmeca promax 3D	无	III类		已备案	已许可
48	移动式 G 型臂	DigiArc 100A	XG1001BK22C	III类		已备案	已许可
49	移动式 C 型臂	Brivo OEC 785	BB3SS2000172 HL	III类		已备案	已许可
50	乳腺 X 光机	GIOT T0300	0300	III类		已备案	已许可
51	X 光机	DF-323H	323H	III类		已备案	已许可
52	全身多功能移动 CT	BodyTom	57894	III类		已备案	已许可
53	手术室 G 型臂	Orca	XG10438K14F	III类		已备案	已许可
54	DR	安健 DR80L	DX00320140814 55	III类	义安分院 内影像科	已备案	已许可
55	DR	新东方 1000CA	18D57-133	III类	张集分院 内影像科	已备案	已许可

4 实践正当性分析

本项目的建设可以更好地满足患者多层次、多方位、高质量的介入治疗和诊断需求，提高医院的治疗能力。本项目的开展可达到一般非放射性治疗和诊断方法所不能及的治疗效果，对保障人民群众身体健康、拯救生命起了十分重要的作用。医院通过采取相应的辐射防护措施和管理措施，本项目运行后产生的辐射影响很小。因此，本项目所带来的利益是大于付出的代价，符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）“实践的正当性”原则。

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
/	/	/	/	/	/	/	/	/	/

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
/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/

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》（GB 18871-2002）。

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
/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/

(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	待定	≤150	≤1250	诊断、介入治疗	本部院区门急诊病房综合 大楼 5 层 22#手术室	新增
/	/	/	/	/	/	/	/	/	/

(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 (μA)	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	
/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/

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	年排放量	排放口浓度	暂存情况	最终去向
臭氧、氮氧化物	气态	/	/	/	少量	/	不暂存	通过排风系统排入大气，臭氧的有效化学分解时间约为 50 分钟
医用器具、纱布手套等医疗废物	固态	/	/	/	/	/	放于污物间	由医院统一作为医疗废物处理
/	/	/	/	/	/	/	/	/

注：1.常规废弃物排放浓度，对于液态单位为 mg/L，固体为 mg/kg，气态为 mg/m³，年排放总量用 kg。

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

表 6 评价依据

法规文件	(1) 《中华人民共和国生态环境法典》，2026 年 3 月 12 日第十四届全国人民代表大会第四次会议通过，自 2026 年 8 月 15 日起施行 (2) 《建设项目环境保护管理条例》（2017 年修订版），国务院令 第 682 号，2017 年 10 月 1 日发布施行 (3) 《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》（2019 年修正版），国务院令 第 709 号，2019 年 3 月 2 日施行 (4) 《建设项目环境影响评价分类管理名录（2021 年版）》，中华人民共和国生态环境部令 第 16 号公布，自 2021 年 1 月 1 日起施行 (5) 《关于发布射线装置分类的公告》，环境保护部、国家卫生和计划生育委员会公告 2017 年 第 66 号，2017 年 12 月 6 日起施行 (6) 《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》（2021 年修正）生态环境部令 第 20 号，2021 年 1 月 4 日起施行 (7) 《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》，环保部令 第 18 号，2011 年 5 月 1 日起施行 (8) 《关于建立放射性同位素与射线装置辐射事故分级处理和报告制度的通知》，国家环保总局，环发〔2006〕145 号，2006 年 9 月 26 日起施行 (9) 《建设项目环境影响报告书（表）编制监督管理办法》，生态环境部令 第 9 号，自 2019 年 11 月 1 日起施行 (10) 《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》，生态环境部公告 2019 年第 57 号，2019 年 12 月 23 日发布 (11) 《关于启用环境影响评价信用平台的公告》，生态环境部公告 2019 年第 39 号，2019 年 10 月 21 日发布 (12) 《关于发布〈建设项目环境影响报告书（表）编制监督管理办法〉配套文件的公告》，生态环境部公告 2019 年第 38 号，2019 年 11 月 1 日起施行 (13) 《江苏省辐射污染防治条例》（2026 年修正版），2026 年 7 月 31 日江苏省第十四届人民代表大会常务委员会第二十三次会议修正 (14) 《省政府关于印发江苏省国家级生态保护红线规划的通知》，苏政发〔2018〕74 号，2018 年 6 月 9 日发布 (15) 《省政府关于印发江苏省生态空间管控区域规划的通知》，苏政发〔2020〕1 号，2020 年 1 月 8 日发布
------	--

	(16) 《省生态环境厅关于进一步做好建设项目环境影响报告书(表)编制单位监管工作的通知》，苏环办〔2021〕187号，2021年5月28日发布
技术标准	(1) 《建设项目环境影响评价技术导则 总纲》(HJ 2.1-2016) (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》(HJ 10.1-2016) (3) 《辐射环境监测技术规范》(HJ 61-2021) (4) 《环境γ辐射剂量率测量技术规范》(HJ 1157-2021) (5) 《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB 18871-2002) (6) 《医用电气设备 第1-3部分：基本安全和基本性能的通用要求并列标准：诊断X射线设备的辐射防护》(GB 9706.103-2020) (7) 《职业性外照射个人监测规范》(GBZ 128-2019) (8) 《放射诊断放射防护要求》(GBZ 130-2020) (9) 《外照射放射防护剂量转换系数标准》(WS/T 830-2024)
其它	与本项目相关附件： (1) 委托书(附件1) (2) 射线装置使用承诺书(附件2) (3) 辐射安全许可证(附件3) (4) 辐射环境现状检测报告(附件4) (5) 手术室辐射防护设计参数(附件5) (6) 江苏省生态环境分区管控综合查询报告书(附件6)

表 7 保护目标与评价标准

评价范围

根据本项目的特点，结合《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》（HJ 10.1-2016）的相关规定：“放射源和射线装置应用项目的评价范围，通常取装置所在场所实体屏蔽物边界外 50m 的范围。”因此，确定本项目评价范围为 DSA 手术室边界外 50m 的范围内区域，如附图 2 所示。

保护目标

根据江苏省生态环境分区管控综合服务平台相关信息，全省划定环境管控单元，分为优先保护单元、重点管控单元和一般管控单元三类，实施分类管控。徐州矿务集团总医院位于江苏省徐州市泉山区煤建路 32 号，本项目位于医院本部院区门急诊病房综合大楼内，根据本项目江苏省生态环境分区管控综合查询报告书（附件 6）可知，项目区域属于重点管控单元，不涉及优先保护单元和一般管控单元。项目投入运行后，各污染物的排放均能得到有效控制，满足相关标准的要求，不会改变环境质量现状，满足环境准入清单管理要求。

综上所述，本项目的建设符合生态环境分区管控的相关要求。

根据现场调查可知，本项目评价范围内保护目标主要为辐射工作人员、评价范围内的医务人员、患者及患者家属、工作人员、院内道路上的行人。保护目标详细情况见表 7-1。

• 表 7-1 本项目评价范围内环境保护目标情况一览表

保护目标名称		方位	最近距离	规模	保护目标
辐射工作人员		DSA 手术室及控制室内	紧邻	5 人	年有效剂量不超过 5mSv
公众	门急诊病房综合大楼内医务人员	四周及楼上、楼下	约 3m	约 150 人	年有效剂量不超过 0.1mSv
	门急诊病房综合大楼内患者和家属		约 3m	流动人员	
	5 号楼内医务人员	南侧	约 30m	约 100 人	
	5 号楼内患者和家属		约 30m	流动人员	
	9、10 号楼内工作人员		约 20m	约 100 人	
	11 号楼内医务人员		约 10m	约 50 人	
	11 号楼内患者和家属		约 10m	流动人员	
	13 号楼内医务人员		约 25m	约 50 人	
	13 号楼内患者和家属		约 25m	流动人员	
	临时办公区内办公人员		约 25m	约 20 人	
	停车场内工作人员		约 45m	约 2 人	
	院内道路上行人	东侧、南侧	约 5m	流动人员	

注：在本项目施工完成后医院拟将门急诊病房综合大楼南侧的临时办公区拆除，因此本次评价目标不包括临时办公区内办公人员。

评价标准

1 项目管理目标

①剂量限值：

根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）中的要求，剂量限值见表 7-2。

表 7-2 工作人员职业照射和公众照射剂量限值

类别	剂量限值
职业照射 剂量限值	工作人员所接受的职业照射水平不应超过下述限值： ①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； ②任何一年中的有效剂量，50mSv； ③四肢（手和足）或皮肤的年当量剂量，500mSv。
公众照射 剂量限值	实践使公众有关关键人群组的成员所受的平均剂量估计值不应超过下述限值： ①年有效剂量，1mSv； ②特殊情况下，如果 5 个连续年的年平均剂量不超过 1mSv，则某一单一年份的有效剂量可提高到 5mSv。

②剂量约束值:

职业照射年剂量约束值取 GB18871 附录 B 职业照射剂量限值的 1/4, 不大于 5mSv/a; 公众的年剂量约束值按照 GB18871 附录 B 公众照射剂量限值的 1/10 取值, 不大于 0.1mSv/a。

③关注点处周围剂量当量率控制水平:

根据《放射诊断放射防护要求》(GBZ 130-2020) 的要求, DSA 手术室各关注处周围剂量当量率控制水平要求如下:

具有透视功能的 X 射线设备在透视条件下检测时, 距 DSA 手术室墙体、门、窗表面外 30cm 处、顶棚上方(楼上)距顶棚地面 100cm 处、地面下方(楼下)距楼下地面 170cm 处的周围剂量当量率应不大于 2.5 μ Sv/h; 具有短时、高剂量率曝光的摄影程序机房外的周围剂量当量率应不大于 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。

2 辐射环境质量现状检测评价参考值:

参考《江苏省环境天然贯穿辐射水平调查研究》(辐射防护 第 13 卷第 2 期, 1993 年 3 月), 江苏省环境监测站。

表7-3 江苏省环境天然 γ 辐射水平(单位: nGy/h)

类别 \ 类型	原野 γ 辐射剂量率	道路 γ 辐射剂量率	室内 γ 辐射剂量率
范围	33.1-72.6	18.1-102.3	50.7-129.4
均值	50.4	47.1	89.2
标准差(s)	7.0	12.3	14

注: 1.测量值已扣除宇宙射线响应值;

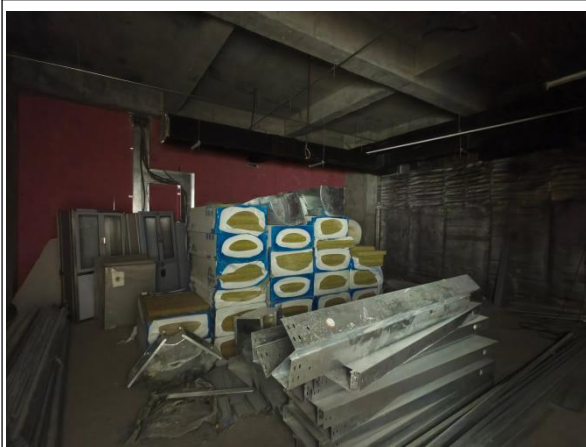
2.现状评价时, 取测值范围数值: 即原野为(33.1~72.6) nGy/h; 道路为(18.1~102.3) nGy/h; 室内为(50.7~129.4) nGy/h。

表 8 环境质量和辐射现状

环境质量和辐射现状

1 项目地理位置及场所位置

根据现场调查可知，本项目 DSA 手术室拟建于本部院区门急诊病房综合大楼 5 层，其东侧为手术室、污洗室、临空、院内道路等，南侧为污物通道、临空、院内道路、11 号楼、10 号楼、9 号楼、5 号楼、13 号楼、临时办公区、停车场等，西侧为手术室、储血室、示教室、临空、院内道路等，北侧为洁净物品拆包、换车/缓冲间、麻醉准备间、手术室、临空等，上方为净化机房，下方为过道、会议室、值班室、休息区和皮肤诊室等。本项目周围环境现状图见图 8-1。



拟建址处（DSA 手术室）



拟建址东侧（控制室）



拟建址南侧（污物通道）



拟建址西侧（23#手术室—预留）



拟建址北侧（洁净通道）



拟建址上方（净化机房）



拟建址下方（会议室、过道）



门急诊病房综合大楼南侧（13号楼）



图 8-1 本项目周围环境现状图

2 环境现状评价的对象、监测因子和监测点位

环境现状评价的对象：本项目拟建址及周围辐射环境

监测因子： γ 辐射空气吸收剂量率

监测点位：在本项目拟建址及周围进行布点，共布点 21 个

3 监测方案、质量保证措施及监测结果

3.1 监测方案

监测单位：江苏玖清玖蓝环保科技有限公司

监测仪器：FH40G 型辐射剂量检测仪（探头型号 FHZ672E-10）（设备编号：J2718，
检定有效期：2025 年 12 月 02 日-2026 年 12 月 01 日）

监测仪器能量响应：48keV~4.4MeV 测量范围：1nSv/h~100 μ Sv/h

监测项目： γ 辐射空气吸收剂量率

监测布点：在项目拟建址周围进行布点，具体点位见图 8-2

监测时间：2026 年 06 月 11 日

监测环境：天气：晴；温度：26.5℃；湿度：56.4%RH（监测期间环境温湿度变化不明显，监测前仪器稳定后读取环境参数，监测过程中仪器读数稳定，上述温湿度

值可代表本次监测期间的环境条件)

监测方法：《环境 γ 辐射剂量率测量技术规范》（HJ 1157-2021）

数据记录及处理：每个点位读取 10 个数据，读取间隔不小于 10s，并待计数稳定后读取数值。每组数据计算每个点位的平均值并计算方差。本项目空气比释动能和周围剂量当量的换算系数参照《环境 γ 辐射剂量率测量技术规范》（HJ 1157-2021），使用 ^{137}Cs 作为检定/校准参考辐射源，换算系数取 1.20Sv/Gy。

3.2 质量保证措施

监测单位：江苏玖清玖蓝环保科技有限公司，该公司已通过资质认定

监测布点质量保证：根据《辐射环境监测技术规范》（HJ 61-2021）有关布点原则进行布点

监测过程质量保证：本项目监测按照《辐射环境监测技术规范》（HJ 61-2021）的要求，实施全过程质量控制

监测人员、监测仪器及监测结果质量保证：监测人员均经过考核并持有合格证书，监测仪器经过计量部门检定，并在有效期内，监测仪器使用前经过校准或检验，监测报告实行三级审核。

3.3 监测结果

监测结果见表 8-1，详细检测结果见附件 4，测量数据已扣除宇宙响应值。

表 8-1 本项目 DSA 工作场所及周围 γ 辐射水平测量结果

测点号	点位描述	测量结果(nGy/h)	标准偏差	备注
1	DSA 手术室拟建址处（22#手术室）	69.0	2.0	室内楼房
2	拟建址东侧（控制室）	61.0	2.2	室内楼房
3	拟建址南侧（污物通道）	60.0	1.9	室内楼房
4	拟建址南侧（污物处理间）	56.3	1.8	室内楼房
5	拟建址西侧（23#手术室-预留）	59.5	1.7	室内楼房
6	拟建址西侧（医生前室）	58.4	1.3	室内楼房
7	拟建址北侧（洁净通道）	56.6	1.6	室内楼房
8	拟建址上方（净化机房）	62.5	2.4	室内楼房
9	拟建址下方（过道）	64.3	2.1	室内楼房

10	门急诊病房综合大楼东侧（院内道路）	49.6	3.4	室外道路
11	门急诊病房综合大楼东侧（居民楼一楼过道）	53.5	1.7	室内楼房
12	门急诊病房综合大楼南侧（院内道路）	42.9	2.2	室外道路
13	门急诊病房综合大楼南侧（13 号楼一楼大厅）	61.4	2.4	室内楼房
14	门急诊病房综合大楼南侧（停车场）	46.7	3.8	室外道路
15	门急诊病房综合大楼南侧（11 号楼一楼大厅）	66.1	1.4	室内楼房
16	门急诊病房综合大楼南侧（临时办公区一楼过道）	61.4	2.9	室内楼房
17	门急诊病房综合大楼南侧（9 号楼一楼大厅）	62.7	1.6	室内楼房
18	门急诊病房综合大楼南侧（10 号楼一楼大厅）	62.2	2.4	室内楼房
19	门急诊病房综合大楼南侧（5 号楼一楼大厅）	61.6	2.5	室内楼房
20	门急诊病房综合大楼西侧（院内道路）	43.1	2.6	室外道路
21	门急诊病房综合大楼北侧（院内道路）	44.6	2.0	室外道路
*1.表中结果扣除仪器宇宙响应值； 2.楼房对宇宙射线的屏蔽修正因子取 0.8，平房对宇宙射线的屏蔽修正因子取 0.9，原野、道路对宇宙射线的屏蔽修正因子取 1； 3.根据 HJ 1157-2021，使用 ¹³⁷ Cs 作为检定校准参考辐射源，换算系数取 1.20Sv/Gy。				



图 8-2 γ 辐射空气吸收剂量率检测点位示意图

4 环境现状调查结果评价

从现场监测结果可知，本项目 DSA 工作场所及周围环境室内 γ 辐射水平为（53.5~69.0）nGy/h，处于江苏省室内环境天然 γ 辐射水平（50.7~129.4）nGy/h 测值范围内；室外道路 γ 辐射水平为（42.9~49.6）nGy/h，处于江苏省道路环境天然 γ 辐射水平（18.1~102.3）nGy/h 测值范围内。

表 9 项目工程分析与源项

工程设备和工艺分析

1 设备组成

DSA 因其整体结构像大写的“C”，因此也称作 C 形臂 X 光机，DSA 设备主要由 X 射线发生系统、影像增强接收器和显示系统、影像处理和系统控制部分、机架系统和导管床、影像存储和传输系统、防护屏及防护铅帘等构成。数字减影血管造影（DSA）是通过电子计算机进行辅助成像的血管造影方法，是 20 世纪 70 年代以来用于临床的一种崭新的 X 射线检查技术，是应用计算机程序两次成像完成的，常见 DSA 外观见图 9-1，运行工况说明见表 9-1。

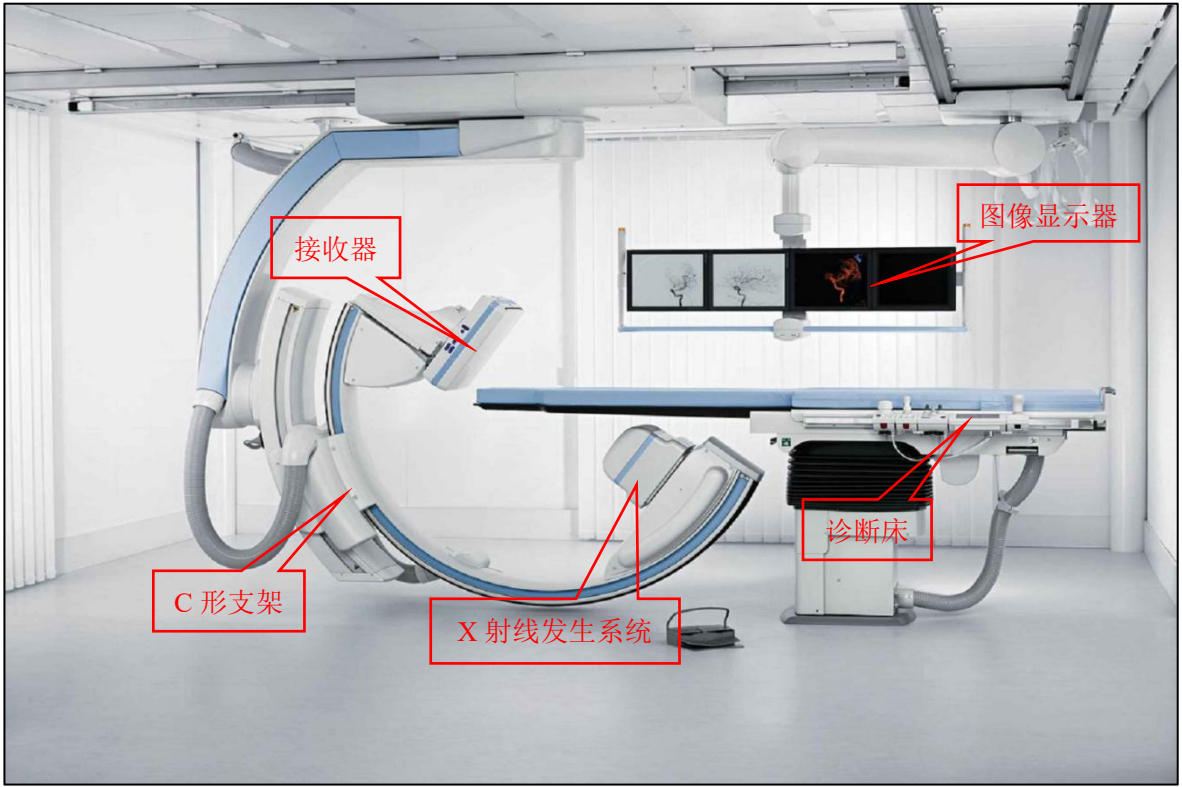


图 9-1 常见 DSA 外观图

表 9-1 本项目 DSA 运行工况一览表

设备名称	DSA
数量	1 台
型号	待定
生产厂家	/
设置场所	本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 DSA 手术室
主要参数	≤150kV、≤1250mA

固有滤过	2.5mmAl
运行工况	透视：常用管电压为 60~80kV、管电流为 5~20mA 摄影：常用管电压为 60~80kV、管电流 100~500mA
球管类型	单球管，手术时主射线向上照射

2 工作原理介绍

数字减影血管造影技术是常规血管造影术和电子计算机图像处理技术相结合的产物。DSA的成像基本原理为：将受检部位没有注入造影剂和注入造影剂后的血管造影X射线荧光图像，分别经影像增强器增益后，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减影图像，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。

介入治疗具有不开刀、创伤小、恢复快、效果好的特点，目前，基于数字血管造影系统指导的介入治疗医生已能把导管或其他器械，介入到人体几乎所有的血管分支和其他管腔结构（消化道、胆道、气管、心脏等），以及某些特定部位，对许多疾病实施局限性治疗。

3 工作流程及产污环节分析

患者进行DSA诊断和在DSA引导下进行介入治疗时，先仰卧进行无菌消毒，局部麻醉后，经皮穿刺动脉，送入引导钢丝及扩张血管与外鞘，退出钢丝及扩张管将外鞘保留于静脉内，经鞘插入导管，推送导管，在X射线透视下将导管送达静脉，顺序取血测定静、动脉，并留片记录，探查结束，撤出导管，穿刺部位止血包扎。DSA在进行曝光时分为两种情况：

第一种情况（DSA检查）：操作人员采取隔室操作的方式（即操作医生在控制室内对患者进行曝光），医生通过铅玻璃观察窗和操作台观察手术室内患者情况，并通过对讲系统与患者交流。

第二种情况（DSA治疗）：医生需进行手术治疗时，为更清楚地了解患者情况，会采用脉冲透视和等连续透视模式，此时操作医师位于铅屏风后身着铅服、戴铅眼镜等在曝光室内对患者进行直接的手术操作。

本项目采用先进的数字显影技术，电脑成像，不使用显（定）影液，不产生废显影液、废定影液和废胶片。注入的造影剂不含放射性。设备运行过程中产生的污染物主要为X射线、少量臭氧和氮氧化物以及手术过程中产生的医疗废物。

本项目DSA工作流程及产污环节（医疗废物无放射性）如下图：

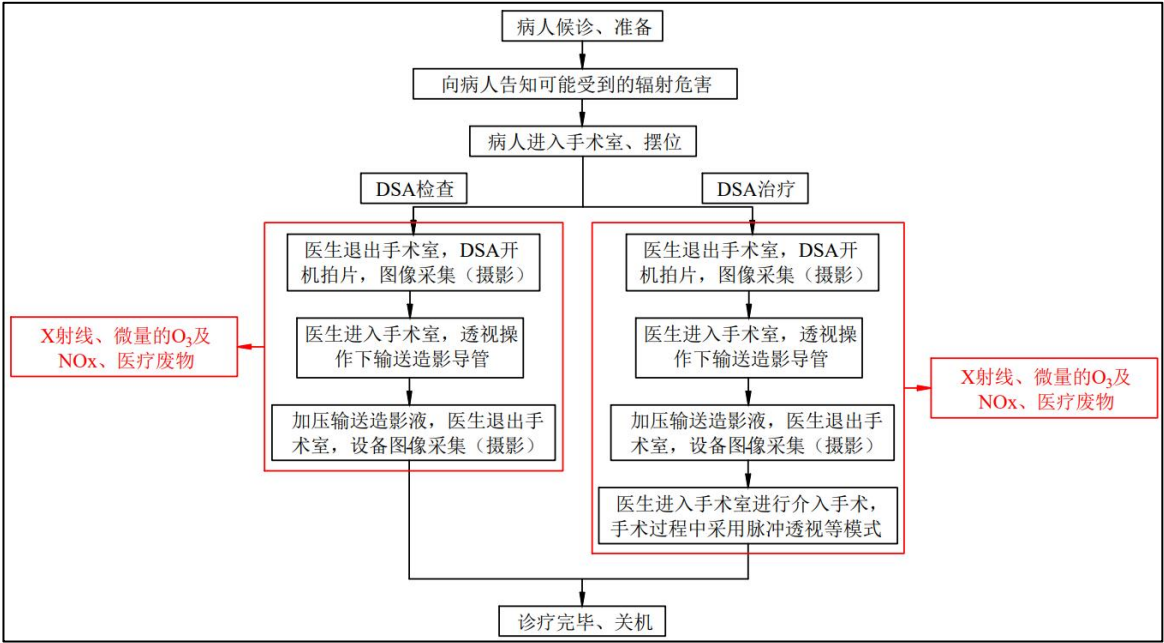


图 9-2 DSA 工作流程及产污环节示意图

4 工作负荷

本项目单台 DSA 的工作负荷情况见表 9-2。

表 9-2 本项目单台 DSA 工作负荷

透视	手术类别	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	200 台		约 15min		约 50.0h
	神经介入	50 台		约 20min		约 16.7h
	综合介入	100 台		约 20min		约 33.3h
	小计	/		/		约 100h
摄影	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	200 台	4~6s	6~10 次	约 1.0min	约 3.3h
	神经介入	50 台	6~10s	4~10 次	约 1.7min	约 1.4h
	综合介入	100 台	3~8s	7~15 次	约 2min	约 3.3h
	小计	/	/	/	/	约 8h
总 计						约 108.0h

医院拟为本项目配备 5 名辐射工作人员，包括 1 名影像技师、4 名介入操作人员（3 名介入医师和 1 名护士），均为新增人员。其中技师在设备使用过程中不进入手术室，受到透视与摄影模式经手术室屏蔽体后的散射线、漏射线的照射，年工作负荷约为 108.0h；介入医师和护士在设备透视条件下会进入手术室进行操作，受到透视模式下手术室内散射线、漏射线照射，年工作负荷约为 100h；在设备摄影模式下会进入控制室进行操作，受到摄影模式下经手术室屏蔽体后的散射线、漏射线的照射，年工作负荷约为 8.0h。

5 原有工艺不足及改进情况分析

医院现有多台 DSA 正常运行，本项目 DSA 设备工艺流程和原有工艺一致，不存在不足及改进情况，本项目的建设可满足医院日益增长的介入诊疗需求。

污染源项分析

1 放射性污染

DSA 产生的 X 射线随机器的开、关而产生、消失，因此在设备使用期间，X 射线是主要污染因子。

1.1 有用线束

本项目 DSA 的有用线束方向为由下至上，有用线束的射线能量、强度与 X 射线管靶物质、管电压、管电流有关。DSA 具有自动照射量控制调节功能（AEC），摄影时，如果患者体型偏瘦，功率自动降低，照射量减小；如果患者体型较胖，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一定的裕量。根据医院提供资料，本项目 DSA 正常运行时，透视模式的常用工况为（60~80kV/5~20mA），摄影模式的常用工况为（60~80kV/100~500mA）。

本项目 DSA 运行时离靶 1 米处的 X 射线发射率根据运行时管电压和 DSA 的 X 射线管的过滤条件从《辐射防护导论》（方杰著）附图 3 查取。由《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中 5.1.5（c）可知：除牙科摄影和乳腺摄影用 X 射线设备外，X 射线有用线束中所有物质形成的等效总滤过，应不小于 2.5mmAl。因此本项目 DSA 的滤过条件按照 2.5mmAl 进行剂量预测，查《辐射防护导论》（方杰著）附图 3，本项目 DSA 正常运行时最大管电压为 80kV，离靶 1 米处的发射率约为 $5.0\text{mGy}\cdot\text{m}^2/\text{mA}\cdot\text{min}$ ，即 $300000\mu\text{Gy}\cdot\text{m}^2/\text{mA}\cdot\text{h}$ 。

1.2 泄漏射线

根据国际放射防护委员会第 33 号出版物《医用外照射源的辐射防护》“（77）用于诊断目的的每一个 X 射线管必须封闭在管套内，以使得位于该套管内的 X 射线管在制造厂规定的每个额定值时，离焦点 1m 处所测得的泄漏辐射在空气中的比释动能不超过 1mGy/h”（在距离源 1m 处不超过 100cm² 的面积上或者在离管或源壳 5cm 处的 10cm² 面积上进行平均测量），以及《医用电气设备 第 1-3 部分：基本安全和基本性能的通用要求 并列标准：诊断 X 射线设备的辐射防护》（GB 9706.103-2020）中 12.4 的相应要求，取本项目 DSA 离焦点 1m 处的泄漏辐射空气比释动能率为 1.0mGy/h。

1.3 散射线

本项目 DSA 的散射线主要考虑有用线束照射到患者人体产生的侧向散射线，其强度与有用线束的 X 射线能量、X 射线机的输出量、散射面积和距离等有关。

2 非放射性污染

医院拟在本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室内顶部设置通风系统，能够保持通风良好的要求。DSA 在工作状态时，会使手术室内的空气产生电离，产生少量臭氧和氮氧化物，少量臭氧和氮氧化物可通过通风系统排至室外，臭氧在空气中短时间可自动分解为氧气，这部分废气对周围环境影响较小。本项目工作人员和部分患者产生的普通生活污水，由医院内污水处理站处理。本项目 DSA 手术过程中产生的棉签、纱布、手套、器具等医疗废物暂存在污物间，由医院统一作为医疗废物处理；工作人员产生生活垃圾由医院环卫部门统一清运。

表 10 辐射安全与防护

项目安全设施

1 项目工作场所布局及分区

本项目 DSA 工作场所主要由手术室、控制室等构成，手术室与其它区域分开设置，区域划分明确，工作场所布局合理。DSA 手术室设有 3 座防护门，北侧电动防护门为患者进出门，东侧手动防护门为辐射工作人员进出门，南侧手动防护门为污物通道进出门。DSA 手术室东侧相邻控制室，辐射工作人员可在控制室内隔室操作；南侧为污物通道和污物处理室，工作人员将污物经污物通道运输至污物处理室；西侧相邻医生前室和预留 23#手术室；北侧为洁净通道。

医院拟按照《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）要求，把工作场所分为控制区、监督区，以便于辐射防护管理和职业照射控制。

控制区：将 DSA 手术室内区域划分为控制区，在控制区的进出口及适当位置处设置醒目的电离辐射警告标志和工作状态指示灯。制定放射安全防护管理制度，严格限制无关人员进出控制区，在正常工作过程中，不得有无关人员进入。

监督区：将本项目相邻的控制室、污物处理室等场所划为监督区，同时将手术室南侧手动防护门和电动防护门外 30cm 纳入监督区管理。在监督区入口处适当地点设立标明监督区的标牌，对该区不采取专门防护手段或安全措施，但定期检测其辐射剂量率。

本项目两区划分及场所布局见图 10-1，其中红色表示控制区，黄色表示监督区。本项目分区符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》的规定，将辐射工作区域进行分区，同时对控制区和监督区采取相应的措施，可以有效避免人员误闯入而造成的误照。

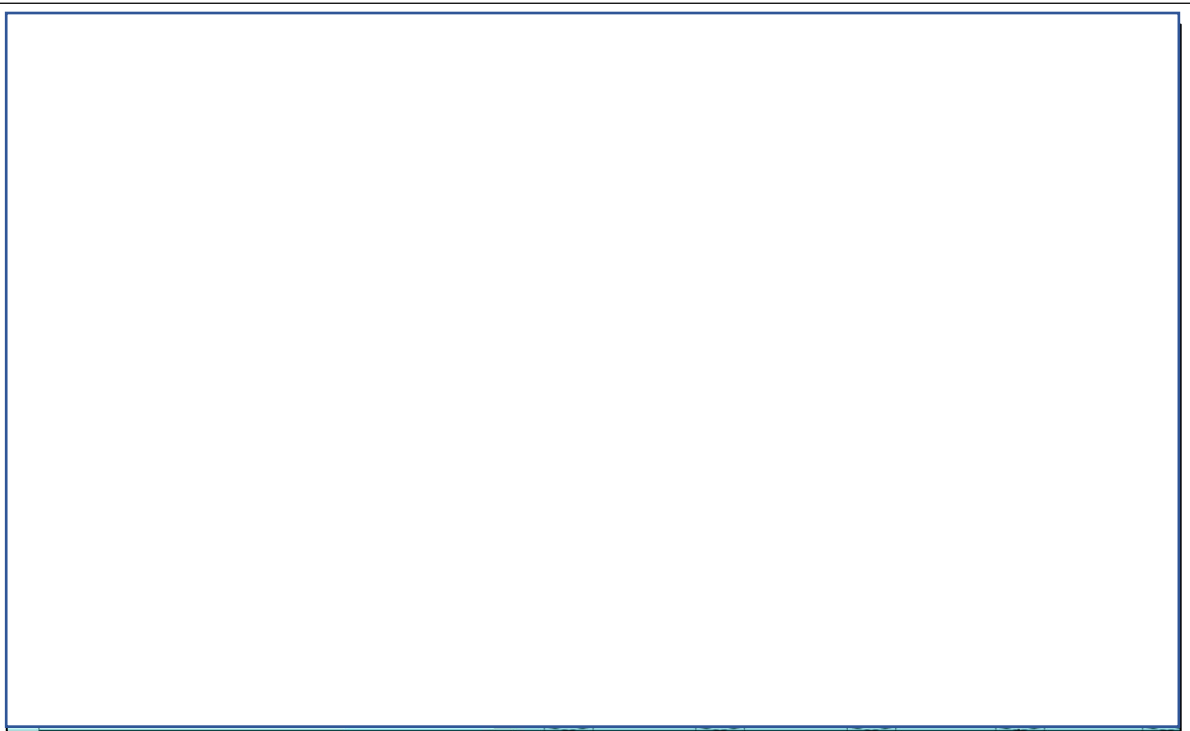


图 10-1 本项目 DSA 工作场所平面布局及分区图（：控制区：监督区）

2 辐射防护屏蔽设计

医院拟在本部院区门急诊病房综合大楼 5 层新建 1 间 DSA 手术室。手术室四周墙体拟砌筑 24cm 厚实心砖，并在手术室内侧分层均匀涂抹硫酸钡，每层均做挂网处理，施工后保持通风并检查涂层厚度和均匀性，完全干燥后进行下一层施工，最终层干透后做墙面装饰。手术室顶部和地面楼板拟浇筑 20cm 混凝土，并将 3mm 铅板铺设在手术室顶部内侧。根据设计要求，施工人员在顶部吊顶上方铺设龙骨架，龙骨架上方铺设木工板，最后使用螺丝和螺母将测量切割好的铅板固定安装在木工板上，对铅板连接处做焊接处理，直至将顶部铅板安装完成，最后在吊顶下方做天花板装饰。地面铺设 30mm 硫酸钡，施工工艺与四周墙体粉刷硫酸钡一致，最终铺 2mm 通透地胶。手术室采用内衬 3mm 铅板的铅防护门和 3mmPb 的铅玻璃观察窗，在电动防护门上增设工作状态指示灯、防夹装置、门灯联锁装置等辐射防护设施。手术室内设备电缆管线采用地下 U 型槽的方式从手术室墙体下方穿过连接至控制室内，孔径为 20cm×20cm，埋深约 25cm，设备管线口内侧均包裹 3mm 铅皮作为防护补偿。防护门与墙体间隙应小于防护门与墙体搭接长度的 1/10。另外，本项目拟设置动力通风装置以保持良好的通风，排风口拟设置在机房吊顶处。为防止 X 射线经通排风管道口泄漏，所有通风及排风管道穿墙洞口内侧均拟覆盖 3mm 铅皮进行防护，并对接口处进行包裹处

理。管道系统均避开主射线方向。经过上述铅皮屏蔽补偿措施后，电缆沟、通排风管道等管线口处的辐射剂量率可控制在标准限值范围内。

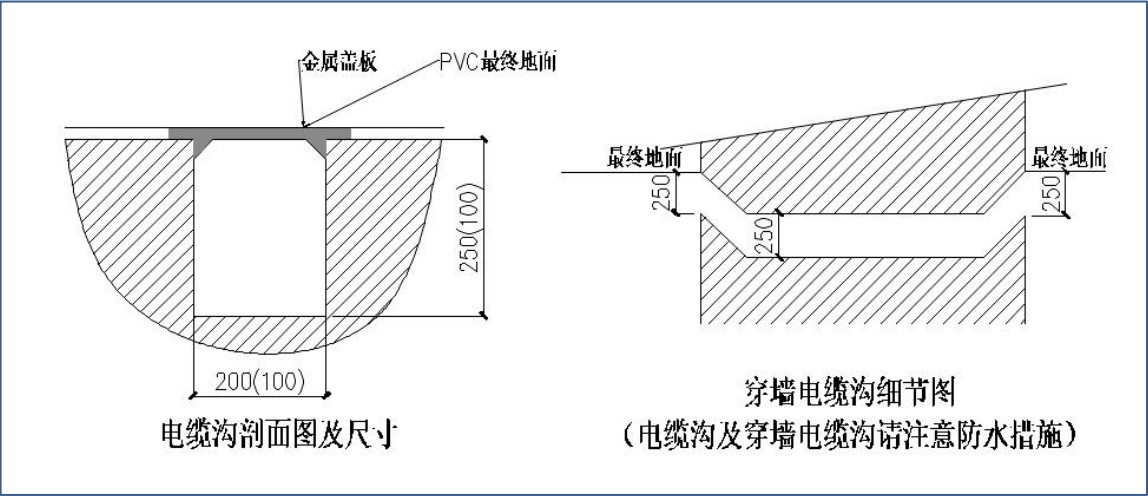


图 10-2 管线预埋及穿墙示意图

本项目 DSA 手术室辐射防护设计参数见表 10-1，参数说明见附件 5。

表 10-1 本项目手术室辐射防护设计参数一览表

设计尺寸		
本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室	最小单边长度（m）	5.82
	有效使用面积（m ² ）	5.82×13.79≈80.26
屏蔽参数		
本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室	四侧墙体	24cm 实心砖墙+30mm 硫酸钡
	顶棚	20cm 混凝土+3mm 铅板
	地板	20cm 混凝土+30mm 硫酸钡
	防护门	3mm 铅板
	观察窗	3mmPb 当量铅玻璃
注：实心砖密度为 1.65g/m ³ ，混凝土密度为 2.35g/m ³ ，硫酸钡密度为 4.2g/m ³ ，铅密度为 11.3g/m ³ ，铅玻璃密度为 4.68g/m ³ 。		

3 辐射安全措施

医院拟设置相应的辐射安全装置和保护措施，如图 10-3，主要包括：（1）控制台处设置观察窗；（2）在电动防护门上设置工作状态指示灯，在警示灯箱处设置警示语句，如“射线有害、灯亮勿入”，并在醒目位置张贴“当心电离辐射”以及放射防护注意事项；（3）在电动防护门上设置门灯联锁装置，工作状态指示灯与防护门能有效联动，手术室内各手动防护门设置自动闭门装置；（4）在电动防护门上设置防夹装置；（5）在手术室内诊断床上、控制台上设置急停按钮；（6）为本项目每位 DSA 技师配备一

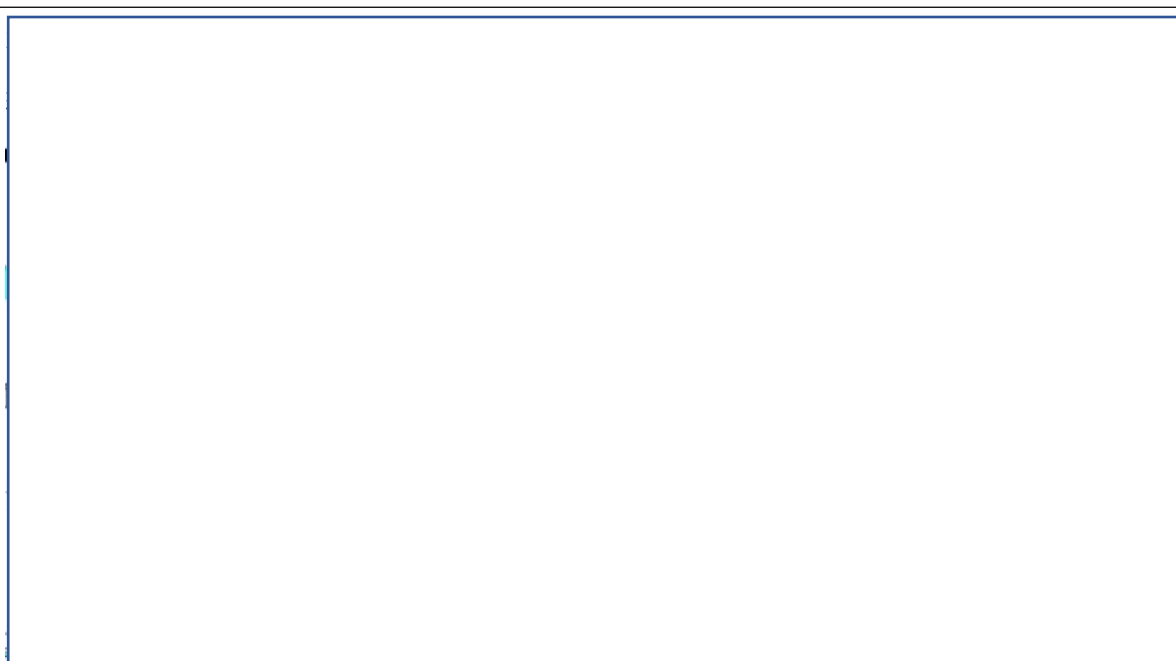


图 10-3 主要安全设施位置示意图

表 10-2 拟配备的个人防护用品一览表

使用场所	标准要求			拟配备的防护用品		数量
	使用人员	防护用品名称	标准铅当量	防护用品名称	标准铅当量	
本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22# 手术室	患者	铅橡胶性腺防护围裙（方形）或方巾、铅橡胶颈套	$\geq 0.50\text{mmPb}$	铅橡胶性腺防护方巾	0.5mmPb	1
				铅橡胶颈套		1
	工作人员	铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、铅防护眼镜、介入防护手套	介入防护手套 $\geq 0.025\text{mmPb}$ 、 铅橡胶围裙、铅橡胶颈套 $\geq 0.50\text{mmPb}$ 、 其它 $\geq 0.25\text{mmPb}$	铅橡胶围裙	0.5mmPb	4
				铅橡胶颈套	0.5mmPb	4
				铅防护眼镜	0.25mmPb	4
				介入防护手套	0.025mmPb	若干

表 10-3 拟配置的辅助防护用品一览表

使用场所	标准要求		拟配备防护用品		数量
	防护用品名称	标准铅当量	防护用品名称	标准铅当量	
本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22# 手术室	铅悬挂防护屏	$\geq 0.25\text{mmPb}$	铅防护吊帘	0.5mmPb	1
	床侧防护帘		床侧防护帘		1

其它辐射安全措施：

介入手术需要长时间的透视和大量的摄片，对人员的辐射剂量较高，因此在评估介入放射的效应和操作时，其辐射损伤必须加以考虑。X 射线球管工作时产生的散射线对手术室内工作人员有较大影响。根据辐射防护“三原则”，医院应在以下方面加强

对介入放射的防护工作：

a) 操作中减少透视时间和减少摄片的次数可以显著降低工作人员的辐射剂量；

b) 一般说来，降低患者剂量的措施可以同时降低工作人员的辐射剂量。应加强对介入人员的培训，包括放射防护培训，参与介入的人员应该技术熟练、动作迅速，以减少患者和介入人员的剂量；

c) 辐射工作人员应正确佩戴个人剂量计，佩戴单枚个人剂量计时应在铅围裙外锁骨对应的领口位置佩戴剂量计，佩戴双剂量计时还应在铅围裙内躯干上再佩戴另一个剂量计；

d) 引入的 DSA 及配套设备必须符合国际的或者国家的标准，满足各种特殊操作的要求，其性能必须与操作性质相符合；设备应该常规调节到满足低剂量的有效范围内，并尽可能提高图像质量；

e) 介入人员应该结合 DSA 设备的特点，了解一些降低剂量的方法，比如采用小照射野、低频率脉冲透视等方法；

f) 加强 DSA 设备的质量保证工作，设备的球管与高压发生器、透视和数字成像性能以及其它相关设备应该定期进行检测；

g) 临床介入手术时，介入医生需站在 DSA 床边操作，仅依赖医务人员身着铅衣、机器自带的铅帘等防护设备进行被动防护。一般来说，床下球管机对医务人员的辐射剂量，由头、颈、胸至腹部呈现剂量逐渐上升的趋势，故操作人员除个人防护用品外，应着重考虑 X 射线机操作侧的屏蔽，该屏蔽要做到既不影响医务人员的操作，又能达到防护目的，且能消毒。如：床侧立地防护屏、防护手术手套、床侧竖屏及床上防护屏、床下帘幕、床侧帘幕、床上防护覆盖板等。以上组合屏蔽防护措施的使用，能够有效降低介入手术医务人员的吸收剂量；

h) 在候诊区设置放射防护注意事项告知栏，让患者及陪检者了解并遵守放射防护注意事项。

三废处理

一、废气

医院拟在本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室内顶部设置通风系统，能够保持良好的通风要求。手术室内空气在 X 射线作用下分解产生少量的臭氧、氮氧化物等有害气体，通过通风系统排入大气，臭氧在常温下 50min 可自行分解为氧气，对

环境影响较小。

二、废水

本项目工作人员和部分患者产生的普通生活污水，由医院内污水处理站处理。

三、固体废物

本项目 DSA 手术过程中产生的棉签、纱布、手套、器具等医疗废物暂存在污物间，由医院统一作为医疗废物处理；工作人员产生生活垃圾由医院环卫部门统一清运。

表 11 环境影响分析

建设阶段对环境的影响

本项目为扩建项目，涉及墙体砌筑、建筑装修、设备安装等，在项目建设过程中，应采取污染防治措施，减轻对医院及周边地区的环境影响。项目施工时会产生施工噪声、扬尘和建筑垃圾污染，对环境会产生如下影响：

（1）大气：本项目在建设施工期需进行的墙体砌筑、建筑装修等作业，各种施工将产生地面扬尘，另外机械和运输车辆作业时排放废气和扬尘，但这些方面的影响仅局限在施工现场附近区域。针对上述大气污染采取以下措施：a.及时清扫施工场地，并保持施工场地一定的湿度；b.车辆在运输建筑材料时尽量采取遮盖、密闭措施，以减少沿途抛洒；c.施工路面保持清洁、湿润，减少地面扬尘。

（2）噪声：整个施工阶段，施工设备在运行中将产生不同程度的噪声，对周围环境造成一定的影响。因此，在施工时严格执行相关标准，尽量使用噪声低的先进设备，同时应避免在中午休息时间施工，另外考虑院区周围公众，严禁夜间进行噪声作业。本项目施工工期相对较短，在严格执行噪声标准，并且合理安排施工时间的情况下，噪声对周围人群的影响是暂时的。

（3）固体废物：施工期间，会产生一定量以建筑垃圾为主的固体废弃物，医院应委托有资质的单位清运，做好清运工作中的装载工作，防止建筑垃圾在运输途中散落。

（4）废水：项目施工期间，会有少量含有泥浆的建筑废水产生，对这些废水不可随意外排，应统一收集后由医院进行处理。

综上所述，建设工程在施工期的环境影响是短暂的、可逆的，随着施工期的结束而消失。施工单位应严格按照有关规定采取上述措施进行污染防治，并加强监管，使本项目施工对周围环境的影响降低到最小。

运行阶段对环境的影响

1 屏蔽防护铅当量厚度与标准要求的相符性分析评价

1.1 评价标准

根据《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）表 3 规定，C 形臂 X 射线设备手术室有用线束方向、非有用线束方向屏蔽体的铅当量均应不小于 2.0mmPb。

1.2 本项目手术室各屏蔽部位的铅当量厚度核算

由表 10-1 可知，本项目使用的屏蔽材料除铅以外，还涉及混凝土、实心砖等。本

项目按最大管电压 150kV 核算 22#手术室各屏蔽部位屏蔽材料的等效铅当量厚度。

(1) 混凝土和硫酸钡的等效铅当量厚度核算：

按照 GBZ 130-2020 中 C.1.2 b)给出的计算公式进行计算：

$$X = \frac{1}{\alpha\gamma} \ln \left(\frac{B^{-\gamma} + \frac{\beta}{\alpha}}{1 + \frac{\beta}{\alpha}} \right) \dots\dots\dots \text{公式 11-1}$$

式中：

X——不同屏蔽物质的铅当量厚度；

α 、 β 、 γ ——相应屏蔽物质对相应管电压 X 射线辐射衰减的有关的拟合参数；

B——给定铅厚度的屏蔽透射因子。给定铅厚度的屏蔽透射因子 B 值对照 GBZ 130-2020 中 C.1.2 a) 相应要求采用给出的计算公式进行计算：

$$B = \left[\left(1 + \frac{\beta}{\alpha} \right) e^{\alpha X} - \frac{\beta}{\alpha} \right]^{-\frac{1}{\gamma}} \dots\dots\dots \text{公式 11-2}$$

式中：

B——给定铅厚度的屏蔽透射因子；

α 、 β 、 γ ——铅对相应管电压 X 射线辐射衰减的有关的拟合参数；

X——铅厚度。

由《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中表 C.2 和 BIR Radiation Shielding For Diagnostic Radiology 2nd Edition 中 Table 4.1 查取 150kV 管电压工况下 X 射线（主束）辐射衰减的有关的拟合参数，列于表 11-1：

表 11-1 150kV 管电压工况下 X 射线辐射衰减的有关的拟合参数

管电压	屏蔽材料	α	β	γ
150kV（主束）	铅	1.757	5.177	0.3156
	混凝土	0.03243	0.08599	1.467
	硫酸钡	0.172	0.103	0.475

22#手术室屏蔽部位涉及 200mm 混凝土和 30mm 硫酸钡，按公式 11-2、公式 11-1 计算其屏蔽透射因子 B、铅当量厚度，计算结果列于表 11-2。

表 11-2 混凝土和硫酸钡的屏蔽透射因子 B、铅当量厚度计算结果

屏蔽体	屏蔽透射因子 B	铅当量厚度（mmPb）
200mm 混凝土	6.31E-04	2.2
30mm 硫酸钡	2.29E-03	1.6

(2) 实心砖的等效铅当量厚度核算：

22#手术室屏蔽部位涉及 240mm 实心砖，根据《辐射防护导论》（方杰著）P88 给出的相应公式估算实心砖的等效混凝土厚度：

$$d_1/d_2 = \rho_2/\rho_1 \dots \dots \dots \text{公式 11-3}$$

式中： d_1 ——实心砖厚度（mm）；

d_2 ——实心砖的等效混凝土厚度（mm）；

ρ_1 ——实心砖密度（g/cm³），本项目取 1.65g/cm³；

ρ_2 ——混凝土密度（g/cm³），本项目取 2.35g/cm³。

240mm 实心砖等效混凝土厚度计算结果列于表 11-3。

表 11-3 实心砖的等效混凝土厚度计算结果

材料	密度(g/cm ³)	混凝土密度(g/cm ³)	材料厚度(mm)	等效混凝土厚度(mm)
实心砖	1.65	2.35	240	169

再根据实心砖等效混凝土厚度分别按公式 11-2、公式 11-1 计算其屏蔽透射因子 B、铅当量厚度，计算结果列于表 11-4。

表 11-4 实心砖等效混凝土的透射因子 B 值、铅当量厚度计算结果

屏蔽体	屏蔽透射因子 B	铅当量厚度（mm）
240mm 实心砖（等效 169mm 混凝土）	1.72E-03	1.7

2 辐射环境影响分析

2.1 手术室屏蔽参数与标准要求的相符性分析评价

22#手术室辐射防护屏蔽设计参数与标准对比见表 11-5：

表 11-5 22#手术室屏蔽体等效铅当量厚度核算及其与标准要求对比

屏蔽体	屏蔽设计参数	等效铅当量	标准要求 ^[1]	评价结果
四侧屏蔽墙 ^[2]	24cm 实心砖墙+30mm 硫酸钡	3.3mmPb	2.0mmPb	满足要求
顶棚 ^[3]	20cm 混凝土+3mm 铅板	5.2mmPb	2.0mmPb	满足要求
地板 ^[2]	20cm 混凝土+30mm 硫酸钡	3.8mmPb	2.0mmPb	满足要求
防护门 ^[2]	3mm 铅板	3.0mmPb	2.0mmPb	满足要求
观察窗 ^[2]	3mmPb 当量铅玻璃	3.0mmPb	2.0mmPb	满足要求

注：[1]为 GBZ 130-2020 表 3 要求；[2]为非有用线束方向；[3]为有用线束方向。

由表 11-5 可知，22#手术室的屏蔽体等效铅当量满足 GBZ 130-2020 表 3 关于有用线束方向、非有用线束方向铅当量均不小于 2.0mmPb 的要求。

2.2 手术室尺寸参数与标准要求的相符性分析评价

22#手术室尺寸设计参数与标准对比见表 11-6:

表 11-6 手术室尺寸设计参数

机房	最小单边长度 (m)	有效使用面积 (m ²)	标准要求	评价结果
22#手术室	5.82	80.26	单管头 X 射线设备, 最小单边长度不少于 3.5m, 有效使用面积不少于 20m ²	满足要求

根据表 11-6 可知, 22#手术室的有效使用面积、最小单边长度能够满足《放射诊断放射防护要求》(GBZ 130-2020)的相关要求。

3 辐射影响预测

根据 NCRP147 号报告“Structural Shielding Design for Medical Imaging X-ray Facilities”4.1.6 节 (Primary Barriers, P41-45) 及 5.1 节 (Cardiac Angiography, P72), X 射线球管及平板探测器分别在 DSA 设备 C 形臂的两端, 球管出束口恒定朝向平板探测器照射, 出束主射线在平板探测器成像范围 (照射野范围) 内。在出束时, 均要求平板探测器具有对电离辐射的高阻断能力, 要求所有入射到发光材料上的 X 射线尽可能多地被吸收, 当 X 射线穿过平板探测器而没被吸收, 就不会产生激发, 从而影响成像效果。平板探测器对 DSA 球管主射线的吸收, 使得手术室的理论估算无须再考虑主射线, 因此, 进行评价时主要考虑泄漏和散射辐射造成的辐射影响。

本项目的辐射影响构成情况见表 11-7, 关注点布设见图 11-1。

表 11-7 DSA 设备的辐射影响构成情况

操作模式		正常运行时最大 工况	射线种类	辐射影响对象
非有用线束	摄影模式	80kV/500mA	散射线、泄漏射线	手术室外公众、控制室内设备操作人员、控制室内介入治疗操作人员
	透视模式	80kV/20mA	散射线、泄漏射线	手术室外公众、控制室内设备操作人员、手术室内介入治疗操作人员

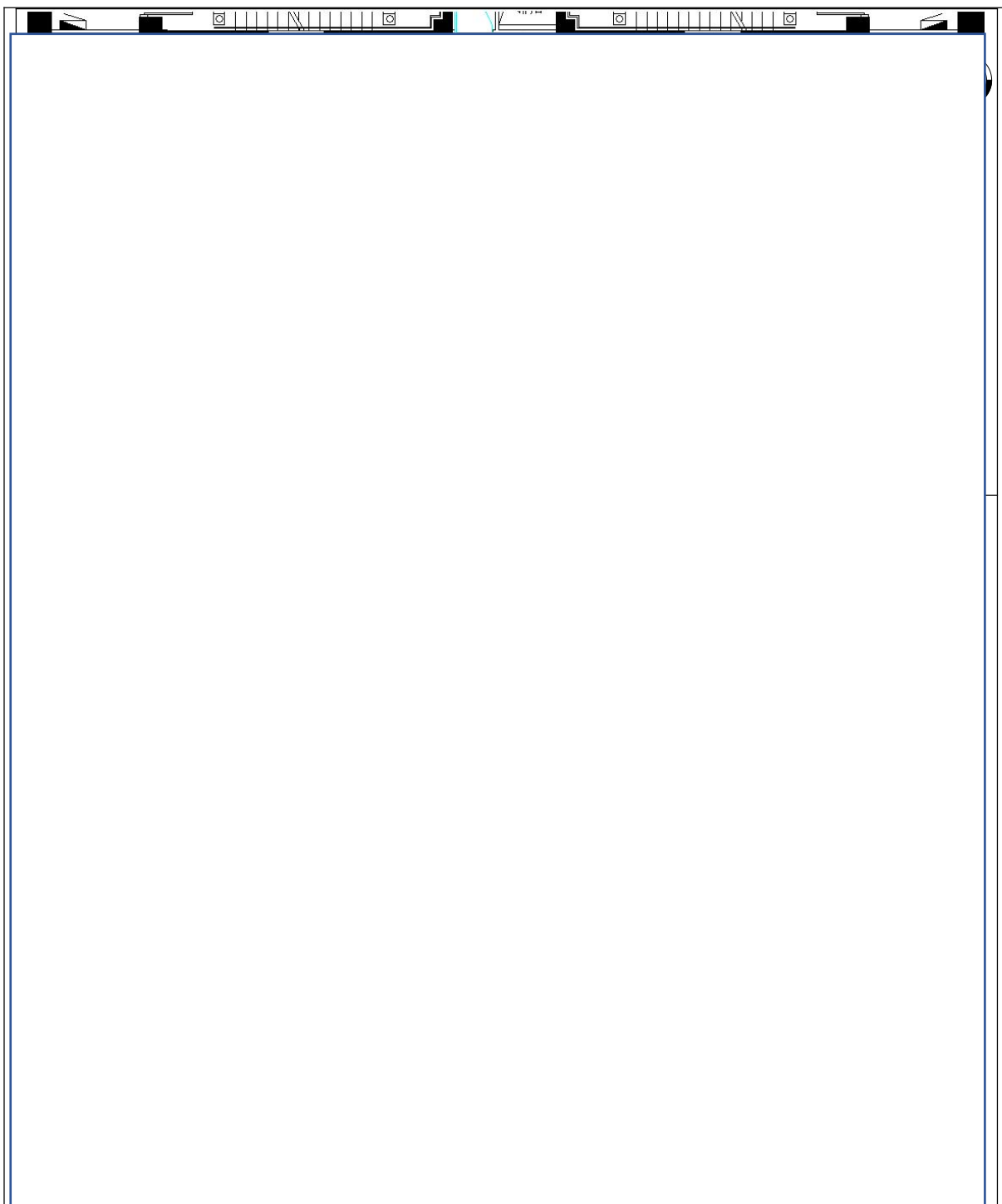


图 11-1 22#手术室周围关注点示意图

依照医院提供资料，22#手术室内设备最大管电压可能为 150kV，最大管电流可能为 1250mA。实际使用时，透视模式下最大管电压约为 80kV，最大管电流约为 20mA，摄影模式下最大管电压约为 80kV，最大管电流约为 500mA。

1) 散射辐射剂量率计算公式

由《辐射防护手册（第一分册）》（李德平 潘自强著）给出的 X 射线机散射线在关注点的比释动能计算公式（公式 10.10）进行推导，得到散射线在关注点处的比释动能率 H_r 的计算公式（推导中，将原公式中的使用因子、居留因子均取为 1）：

$$H_s = \frac{H_0 \cdot I \cdot a \cdot (s/400) \cdot B_s \cdot K}{d_0^2 \cdot d_s^2} \dots\dots\dots \text{公式 11-4}$$

H_s ——关注点处的患者散射辐射剂量率, $\mu\text{Sv/h}$;

H_0 ——X 射线机发射率常数（当管电流为 1mA 时，距离阳极靶 1m 处由主束产生的比释动能率）， $\text{mGy}\cdot\text{m}^2\cdot\text{mA}^{-1}\cdot\text{min}^{-1}$ ，按本项目正常使用时最大管电压为 80kV、滤过为 2.5mmAl 的条件从《辐射防护导论》附图 3 中查得本项目取 $3000000\mu\text{Gy}\cdot\text{m}^2\cdot\text{mA}^{-1}\cdot\text{h}^{-1}$ ；

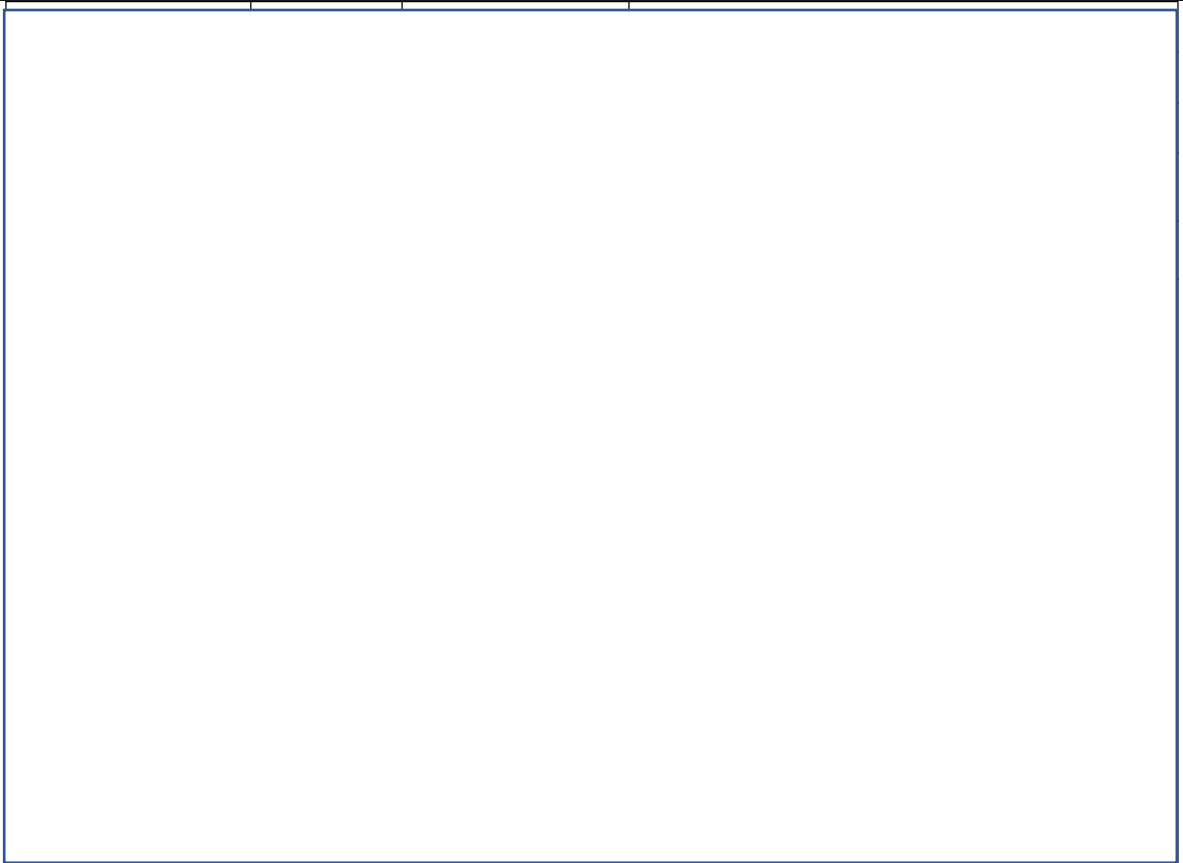
I ——管电流, mA; 本项目透视、摄影模式下正常使用的最大管电流分别取 20mA、500mA;

a ——人体对 X 射线的散射照射量与入射照射量之比值，本项目理论估算时不考虑斜射的等效屏蔽，保守按垂直入射考虑，透视最大管电压为 80kV，从《辐射防护手册（第一分册）》表 10.1 中采用内插法计算散射角 90°时对应的 a 值为 0.0008；

S ——主束在受照人体上的散射面积, 本项目取常用最大照射面积 256cm^2 ;

d_0 ——源至受照点的距离,根据设备参数确定,本项目取 d_0 最小值 0.45m(符合 ICRP 33 号报告第 98 段关于使用固定式 X 线透视检查设备的焦皮距的要求);

d_s ——受照体至关注点的距离, 本项目受照体至关注点的距离列于表 11-8。



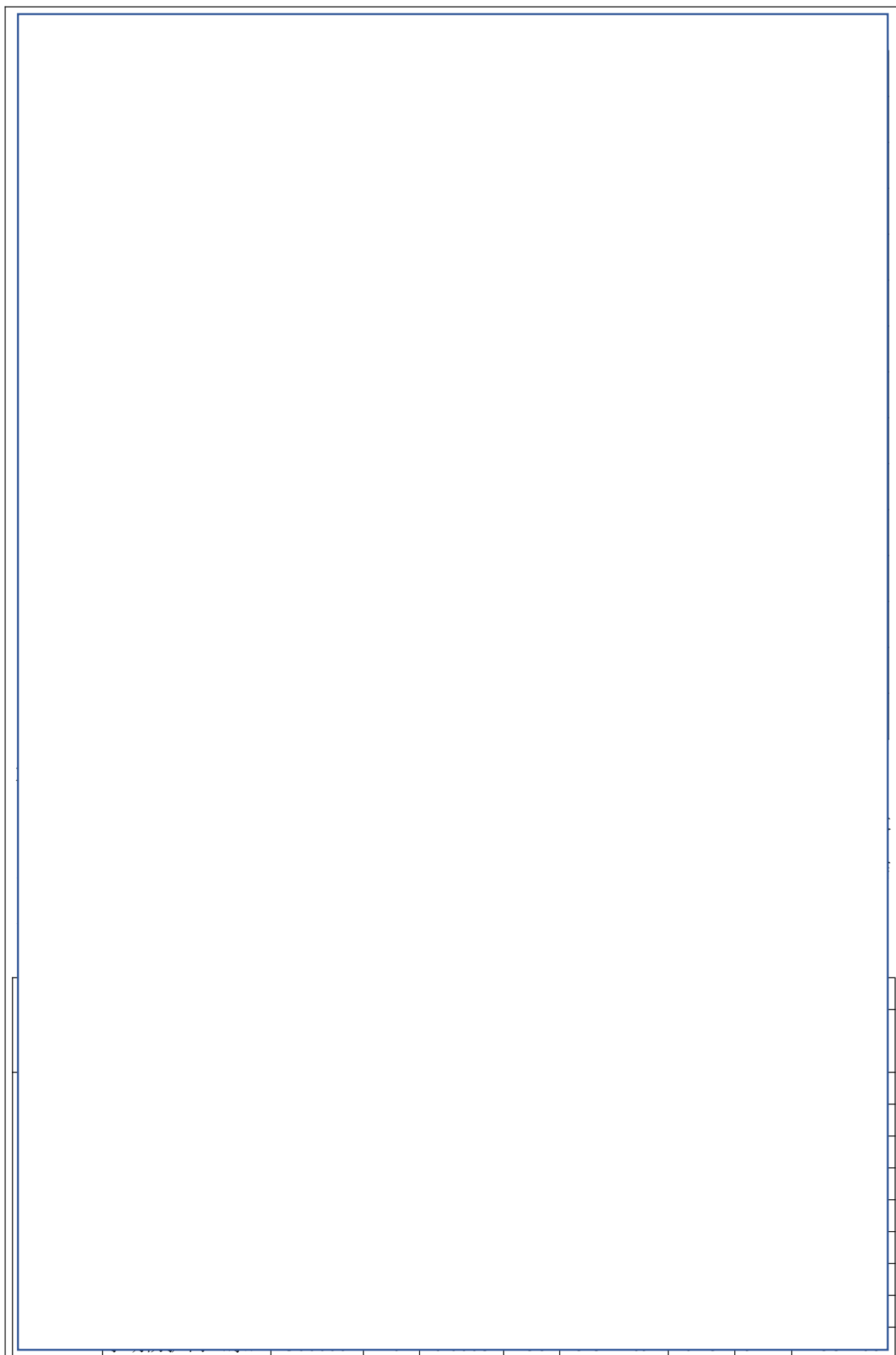
B_s ——屏蔽材料对散射线的透射因子，无量纲，按公式（11-2）计算（原公式见 GBZ130-2020.公式 C.1）。此处散射线是指本项目最大常用管电压（80kV，即 0.08MV）下有用线束（初级 X 射线）的散射线，其能量偏保守取有用线束侧向（散射角 $\theta=90^\circ$ ）的一次散射线能量，可借鉴康普顿散射定律计算一次散射线能量 E 与入射的初级 X 射线能量 E_0 之比值 $E/E_0=1/[1+E_0(1-\cos\theta)/0.511]=1/[1+0.08*(1-\cos90^\circ)/0.511]=0.865$ ，继而计算一次散射线能量 E 对应的 kV 值为 $80\text{kV}\times0.865=69.2\text{kV}$ ，近似取为 70kV，再从 NCRP147 报告 TABLE C.1 查取对应于 70kV 的 α 、 β 、 γ 数值（具体见表 11-9）。

表 11-9 铅对 70kV 管电压 X 射线辐射衰减的有关的拟合参数

管电压	α	β	γ
70kV	5.369	23.49	0.5883

K ——从《外照射放射防护剂量转换系数标准》（WS/T 830-2024）附录表 G.2 查取；按前述 90° 方向一次散射线能量对应的 kV 值为 70kV， K 值取 1.60。

将手术室屏蔽体的等效铅当量厚度 X 、有关的拟合参数 α 、 β 、 γ 值代入公式 11-2，计算相应的散射辐射屏蔽透射因子，列于表 11-10。本项目等效铅当量厚度按最大管电压 150kV 条件计算得出，详见表 11-5。



3.2 关注点处泄漏辐射空气比释动能率计算

1) 泄漏辐射剂量率计算公式:

泄漏辐射剂量率 H_L 采用下式计算:

$$\dot{H}_L = \frac{H_1 \cdot B \cdot K}{r^2} \dots\dots\dots \text{公式 11-5}$$

式中:

$\dot{H}_L$ ——关注点处的泄漏辐射剂量率, $\mu\text{Sv/h}$;

H_1 ——距靶 1m 处泄漏射线的空气比释动能率, mGy/h ; 本项目 1m 处泄漏射线的空气比释动能率取 1.0mGy/h ;

B ——手术室各屏蔽体的泄漏射线屏蔽透射因子, 本项目 DSA 正常运行最大管电压 80kV 工况下机房四周屏蔽墙、防护门与观察窗的泄漏射线屏蔽透射因子根据公式 11-2 计算;

K ——从《外照射放射防护剂量转换系数标准》(WS/T 830-2024) 附录表 G.2 查取; 对于本项目 DSA 运行管电压 80kV 时, 查取 K 值为 1.67;

r ——辐射源至关注点的距离, 本项目辐射源至关注点的距离列于表 11-8。

本项目 DSA 正常运行最大管电压 80kV 从 NCRP147 报告 TABLE A.1 查取铅的 X 射线辐射衰减的有关的三个拟合参数 α 、 β 、 γ , 具体见表 11-12。

表 11-12 80kV 管电压铅的 X 射线辐射衰减的相关拟合参数

管电压	α	β	γ
80kV	4.040	21.69	0.7187

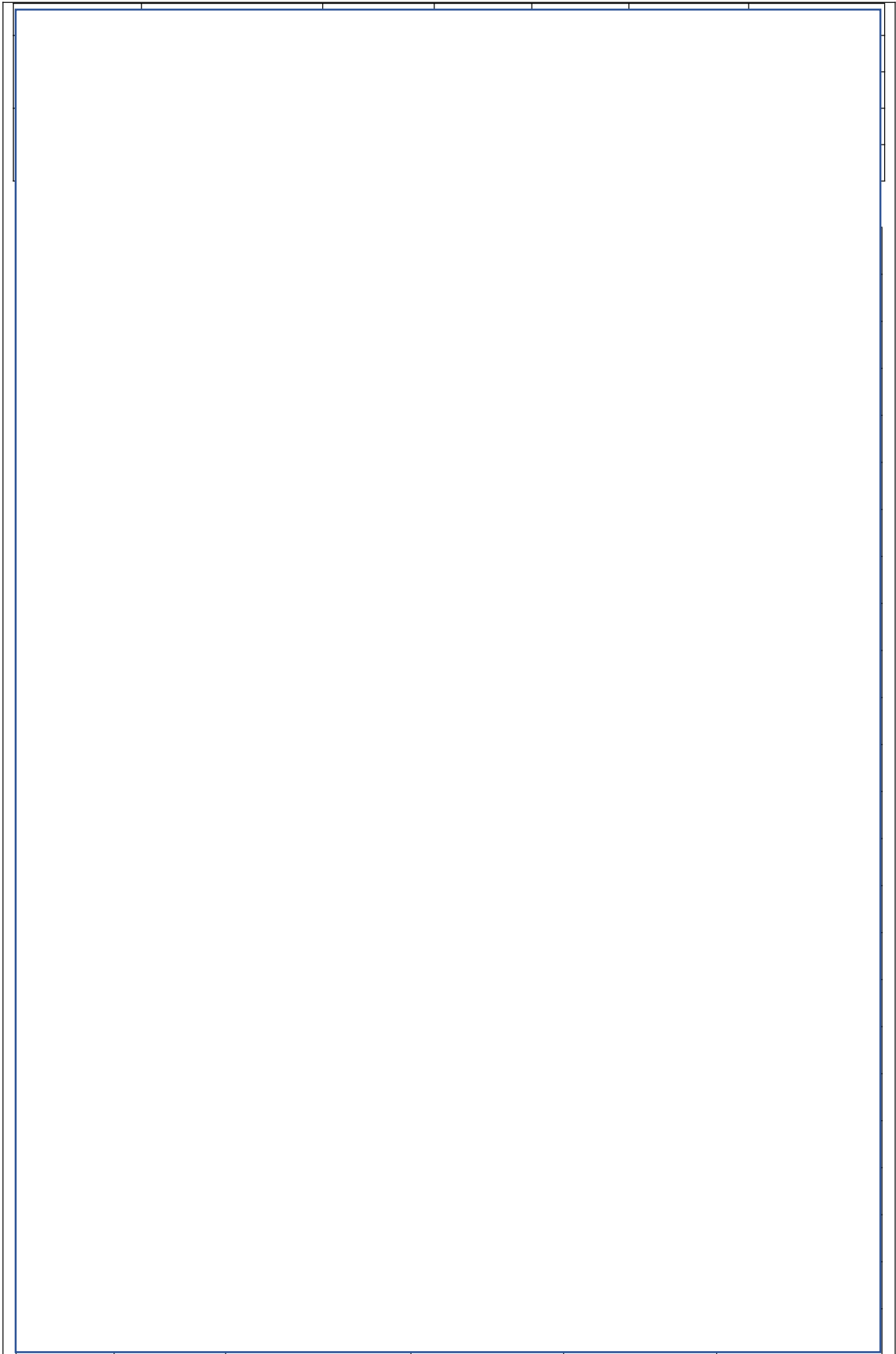
--	--	--	--	--

		楼上	5.2	5.73E-11
		楼下	3.8	1.64E-08
手术室内介入 操作人员防护 用品与辅 助防护设施	第一术者	铅帘+铅衣	0.5+0.5	1.43E-03
		铅帘	0.5	1.37E-02
	第二术者	铅帘+铅衣	0.5+0.5	1.43E-03
		铅帘	0.5	1.37E-02

2) 泄漏辐射剂量率计算结果:

将有关参数代入公式 11-5，计算本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室周围关注点处、室内介入操作人员操作位关注点处的泄漏辐射空气比释动能率，计算结果见表 11-14。

--	--	--	--	--



	第二术者位	透视模式(铅衣内)	6.89E+00	2.39E+00	9.28E+00
		透视模式(铅衣外)	1.30E+02	2.29E+01	1.53E+02

从表 11-15 可知，本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室的四周墙体、顶部、底部、各防护门及观察窗外的辐射剂量率均能够满足“周围剂量当量率应不大于 2.5μSv/h”的要求。

4 辐射工作人员和公众剂量评价

1) 年有效剂量估算公式：

①手术室周围公众、控制室辐射工作人员年有效剂量计算

辐射工作人员年有效剂量计算采用联合国原子辐射效应科学委员会（UNSCEAR）2000 年报告附录 A 中的计算公式进行估算：

$$H_{Er} = D_r \times T \times t \quad \dots\dots\dots \text{公式11-6}$$

式中：

H_{Er} ——X射线外照射年有效剂量，mSv/a；

D_r ——关注点处空气比释动能率，μGy/h；

T ——居留因子；

t ——年照射时间，h。

②手术室内介入操作人员的外照射辐射年有效剂量计算

手术室内介入操作人员的外照射辐射年有效剂量计算借鉴《职业性外照射个人监测规范》（GBZ 128-2019）给出的公式进行估算：

$$E = \alpha H_{\mu} + \beta H_o \quad \dots\dots\dots \text{公式 11-7}$$

式中：

E ——有效剂量中的外照射分量，单位为毫希沃特(mSv)；

α ——系数，有甲状腺屏蔽时，取 0.79，无屏蔽时，取 0.84；

H_{μ} ——铅围裙内佩戴的个人剂量计测得的 $H_p(10)$ ，单位为毫希沃特(mSv)；

β ——系数，有甲状腺屏蔽时，取 0.051，无屏蔽时，取 0.100；

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 $H_p(10)$ ，单位为毫希沃特(mSv)。

2) 年有效剂量估算结果:

①22#手术室周围公众、控制室辐射工作人员年有效剂量估算结果

将有关参数代入公式 11-6, 估算 22#手术室四周公众及控制室辐射工作人员的年附加剂量, 见表 11-16。

--

由表 11-16 可知, 控制室辐射工作人员的年附加剂量最大值为 $1.41\text{E-}06\text{mSv}$, 能满足辐射工作人员项目管理目标 5mSv/a 的要求; 22#手术室四周公众的年附加剂量最大值为 $1.27\text{E-}06\text{mSv}$, 能满足公众项目管理目标 0.1mSv/a 的要求。

②22#手术室内介入操作人员年有效剂量估算结果

将有关参数代入公式 11-7, 计算第一术者、第二术者年有效剂量, 结果见下表。

由表 11-17 可知，本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室内的介入操作第一、第二术者操作位的年有效剂量分别为 6.05mSv、1.51mSv。医院拟为本项目配备 5 名辐射工作人员，包括 1 名影像技师、4 名介入操作人员（3 名介入医师和 1 名护士）。手术室内第一术者操作位由 2 名介入医师轮流承担，单人年有效剂量约为 3.03mSv；第二术者操作位由介入医师和护士轮流承担，单人年有效剂量约为 0.76mSv。能满足辐射工作人员项目管理目标 5mSv/a 的要求。

工作人员应加强防护意识，正确佩戴个人剂量计，优选曝光条件，在保证影像质量前提下尽量减少曝光时间和剂量，提前做好相应准备，通过不断提升操作熟练度来缩短手术曝光时间，达到不断减少受到的年有效剂量的目的。

事故影响分析

1 潜在事故分析

本项目 DSA 只有在开机曝光时才产生 X 射线，因此，主要存在以下事故情况：

- (1) DSA 操作人员违反放射操作规程或误操作, 造成意外照射;
- (2) 操作时其他无关人员滞留手术室内, 受到照射;
- (3) 在射线装置出束时人员误入机房受到照射;
- (4) DSA 发生控制系统或安全保护系统故障时, 使得患者或工作人员受到超剂量的照射;
- (5) DSA 设备调试和维修过程中责任者脱岗或操作失误导致的人员误照事故。

2 辐射事故处置方法及预防措施

本项目 DSA 属于Ⅱ类射线装置，根据《关于建立放射性同位素与射线装置辐射事故分级处理和报告制度的通知》及《江苏省辐射污染防治条例》的规定，可能发生的

事故是指射线装置失控导致人员受到超过年剂量限值的照射。在发生事故后：（1）工作人员或操作人员应第一时间关停射线装置的高电压，停止射线装置的出束，然后启动应急预案；（2）立即向单位领导汇报，并控制现场区域，防止无关人员进入；（3）对可能受到大剂量照射的人员，及时送医院检查和治疗。

医院已制定《辐射事故应急处置预案》，成立了辐射事故应急处置工作领导小组，负责组织、开展辐射事故的应急处置救援工作。医院应加强管理并严格要求辐射工作人员按照操作规程开展工作，在实际工作中不断对辐射安全管理制度进行完善，加强对职工辐射防护知识的培训，定期检查 DSA 及各项安全防护装置的性能，尽可能避免辐射事故的发生。发生辐射事故时，应当立即启动本单位的辐射事故应急预案，采取必要防范措施，在 1 小时内向所在地生态环境部门和卫健委报告，并在 2 小时内填写《辐射事故初始报告表》，造成或可能造成人员超剂量照射的，还应同时向当地生态环境部门、卫健委报告。

表 12 辐射安全管理

辐射安全与环境保护管理机构的设置

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》要求，使用放射性同位素和射线装置的单位，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 名具有本科及学历的技术人员专职负责辐射安全与环境保护管理工作。

徐州矿务集团总医院已成立辐射安全管理小组，由其负责医院的辐射安全管理工作。医院应根据本项目修订相关文件，明确医院相关辐射项目的管理人员及其职责，将该项目辐射安全管理纳入全院的辐射安全管理工作中。医院应安排现有辐射安全管理人员参加“辐射安全管理”类辐射安全与防护相关知识的学习，并取得培训合格证书。医院拟为本项目配备 5 名辐射工作人员，均为新增人员，新增辐射工作人员应通过生态环境部培训平台的“医用 X 射线诊断与介入放射学”科目线上考核，考核合格后方可从事相应放射诊疗工作。

辐射安全管理规章制度

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》要求，使用 II 类射线装置的单位，应建立《辐射防护和安全保卫制度》《操作规程》《岗位职责》《设备维护检修制度》《医用射线装置使用登记制度》《医用射线装置台账管理制度》《辐射工作人员培训计划》《环境监测方案》《辐射事故应急处置预案》等。医院已建立一系列辐射安全管理制度，医院应结合单位具体情况，完善辐射安全管理制度，针对 DSA 使其具有较强的针对性和可操作性。现对各项制度提出相应的建议和要求：

辐射防护安全管理制度：结合医院的具体情况，明确辐射防护和安全保卫制度中对 DSA 的要求，在 DSA 工作场所周围显著位置设置电离辐射警告标志。

操作规程：制定 DSA 操作规程，并明确 DSA 工作人员的资质、DSA 治疗流程及手术过程中应采取辐射防护措施和辐射安全注意事项，重点明确 DSA 治疗过程中必须采取的辐射安全措施，工作人员操作前要熟悉治疗计划（要核对诊疗方案），发现问题及时解决。

岗位职责：明确 DSA 项目工作人员、设备管理人员等的岗位责任，使每一个相关的工作人员明确自己所在岗位具体责任，并层层落实。

设备维护检修制度：明确 DSA 设备、辐射检测仪器、手术室工作状态指示灯、闭门装置、防夹装置在日常使用过程中维护保养以及发生故障时采取的措施，确保设

备及辐射安全装置有效运转。重点是闭门装置、辐射监测仪器必须保持良好工作状态，还应增加辐射监测设备的维修计划、维修记录，确保 DSA、辐射测量仪等仪器设备保持良好工作状态。

医用射线装置使用登记制度：针对本项目具体情况，建立 DSA 台账登记管理制度，重点是 DSA 的使用、购买、报废情况等由专人负责登记、专人形成台账、定期核对，确保正确无误，账物相符；明确对射线装置的使用人员、使用时间、开机工况、诊断记录等均需要进行登记。医院应在日常工作中落实到位，对射线装置使用进行登记，做到有据可查。

医用射线装置台账管理制度：制度要明确射线装置的型号、规格、数量、管电压、输出电流、用途等均要记录在台账上，并要求射线装置更换时应及时向生态环境部门及卫健委及时备案。医院应在日常工作中落实到位，对射线装置参数、变更等及时记录在台账上，做到有据可查。

辐射工作人员培训计划：明确医院组织辐射工作人员在国家核技术利用辐射安全与防护培训平台上进行培训和考核，未取得考核合格证书或证书过期不得上岗。

环境监测方案：针对本项目具体情况，编写环境监测方案，明确应委托有资质单位进行放射性工作场所监测频次和监测项目，监测结果定期上报生态环境部门；明确对辐射工作人员定期进行个人剂量监测（1 次/3 个月）；明确对辐射工作人员定期进行职业健康体检（1 次/2 年）。该制度还应明确医院自行对放射性工作场所监测频次和监测项目，并对监测结果、监测项目等进行记录；应明确建立个人剂量档案和职业健康档案。

其它制度：医院应补充《风险评估制度》，建立辐射安全风险管理体系，辨识与评估各类辐射风险（如射线装置和辐射安全措施等），建立风险清单或档案，明确相关风险防控措施和责任人。还应补充《隐患排查制度》，制度中应明确责任体系和资金保障措施，规定排查范围、依据、频次、方式，规定隐患情况报告和治理等要求。医院应补充《辐射工作人员职业健康管理制度》，制度中应明确辐射工作人员培训、职业健康体检和个人剂量监测的具体方案和相关要求，建立相关档案并终生保存。

综上所述，医院在落实上述制度后，能够确保医院 DSA 的安全使用，满足国家相关的管理及技术层面要求。

辐射监测

1 监测设备

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》要求，使用放射性同位素和射线装置的单位应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。医院计划为本项目配备 1 台辐射巡测仪和 2 台个人剂量报警仪。

2 监测方案

医院辐射工作已运行多年，根据辐射管理要求已制定相关监测方案，并按照《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》的要求，每年对本单位射线装置安全和防护状况进行评估，并每年向管理部门提交年度评估报告。医院制定的辐射监测方案主要内容如下：

（1）每年委托有资质单位对辐射工作场所周围环境辐射水平进行监测，定期（1 次/3 个月）自行开展辐射监测。

（2）辐射工作人员正确佩戴个人剂量计，并定期（1 次/3 个月）送有资质部门进行监测，建立个人累计剂量档案。

（3）定期（1 次/2 年）组织辐射工作人员进行职业健康体检，建立职业健康监护档案。

（4）建立发现个人剂量异常、工作场所及周围环境监测时发现异常情况时的报告制度：1）在对工作场所及周围环境进行监测时，发现异常情况的，立即采取措施，并在 1 小时内向生态环境部门报告；2）发现个人剂量异常的，对有关人员采取保护措施，并在接到监测报告之日起五日内报告发证的生态环境部门、卫健委调查处理。

本项目辐射监测方案见表 12-1。

表 12-1 辐射监测方案

监测对象	监测项目	监测方式	监测周期	监测点位
本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室	X- γ 剂量当量率	验收监测	1 次	手术室周围各关注点处，如四面墙体、地板、顶棚、机房门、控制室门、观察窗、管线洞口、工作人员操作位等
		工作场所年度监测，委托有资质的单位进行	1 次/年	
		定期自行开展辐射监测	1 次/3 个月	
辐射工作人员	个人剂量当量	委托有资质的单位进行	1 次/3 个月	/

辐射事故应急

为有效预防、及时控制和消除辐射事故所致的危害，加强医院射线装置安全监测和控制等管理工作，保障辐射工作人员、患者以及周围人员的健康安全，避免环境辐射污染，医院已制定《辐射事故应急处置预案》，该方案明确了辐射事故应急处置工作领导小组成员及职责、应急联系方式、突发事件的监测、预警与报告、现场处置、善后处理、应急保障、辐射事故应急演练等内容。在后续工作中，医院应根据实际情况对应急预案进行修订完善，严格落实应急预案，定时组织相关人员参加辐射事故应急演练。

表 13 结论与建议

结论

1 辐射安全与防护分析结论

1.1 项目位置

徐州矿务集团总医院本部院区位于江苏省徐州市泉山区煤建路 32 号。本项目位于医院本部院区门急诊病房综合大楼 5 层。根据现场调查可知，本项目评价范围 50m 内均为医院区域，无居民区、学校等其它敏感目标。

1.2 项目分区及布局

本项目 DSA 工作场所主要由手术室、控制室等构成，且手术室与其它房间分开单独设置，区域划分明确，工作场所布局合理。医院将手术室内区域划分为控制区，在控制区的进出口及适当位置处设置醒目的电离辐射警告标志和工作状态指示灯，制定辐射安全防护管理制度，严格限制无关人员进出控制区，在正常工作过程中，控制区内不得有无关人员进入；将本项目相邻的控制室、污物处理室等场所划为监督区，同时将手术室南侧手动防护门和电动防护门外 30cm 纳入监督区管理。在监督区入口处的适当地点设立标明监督区的标牌，对该区不采取专门防护手段或安全措施，但定期检测其辐射剂量率。综上所述，本项目分区布局符合《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）和《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）的规定。

1.3 实践正当性分析

本项目的建设将满足医院的医疗需求，创造更大的经济效益和社会效益，在落实辐射安全与防护管理措施后，其带来的效益远大于可能对环境造成的影响，符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）“实践的正当性”的原则。

1.4 辐射安全措施

本项目拟设置相应的辐射安全装置和保护措施，主要包括：（1）控制台处设计观察窗；（2）在电动防护门上设置工作状态指示灯，在警示灯箱处设置警示语句，并在醒目位置张贴“当心电离辐射”以及放射防护注意事项；（3）在电动防护门上设置门灯联锁装置，工作状态指示灯与防护门能有效联动；（4）在电动防护门上设置防夹装置；（5）在机房手动防护门上设置自动闭门器；（6）为本项目每位 DSA 技师配备一枚个人剂量计，每位 DSA 介入操作人员配备双个人剂量计；（7）在 DSA 手术室内诊断床上、控制室操作台上设置急停按钮；（8）为参与介入手术的辐射工作人员配备一系列的防护用品。本项目在落实以上辐射安全措施后，能够满足辐射安全要求。

1.5 辐射安全管理

徐州矿务集团总医院已成立辐射安全管理小组，并以文件形式明确领导小组职责。医院已制定一系列辐射安全管理制度，建议根据本报告的要求，对照《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》和《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》，完善辐射安全管理制度，针对 DSA 使其具有较强的针对性和可操作性，并在日常工作中落实。

医院拟安排本项目辐射工作人员参加生态环境部培训平台上科目为“医用 X 射线诊断与介入放射学”的线上考核，在考核通过后方可上岗；医院拟委托有资质的单位定期（1 次/3 个月）对本项目辐射工作人员进行个人剂量监测，并建立完整的个人剂量监测档案；医院拟安排本项目辐射工作人员参与职业健康体检，在体检合格后方可上岗。

医院计划为本项目配备 1 台辐射巡测仪和 2 台个人剂量报警仪。

2 环境影响分析结论

2.1 辐射防护影响预测

本项目手术室屏蔽体等效铅当量均不低于 3mmPb，能够满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中 C 形臂 X 射线设备机房的相关要求即屏蔽铅当量不少于 2mmPb。

本项目手术室的最小单边长度为 5.82m，有效使用面积为 80.26m²，能够满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中单管头 X 射线设备机房的相关要求即最小单边长度不少于 3.5m，有效使用面积不少于 20m²。

2.2 保护目标剂量

根据分析预测，在做好个人防护措施和安全措施的情况下，DSA 辐射工作人员及周围公众年受照剂量均能够满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）中对职业人员和公众受照剂量限值要求以及本项目剂量约束值要求（职业人员年有效剂量不超过 5mSv，公众年有效剂量不超过 0.1mSv）。

2.3 三废处理处置

医院拟在本部院区门急诊病房综合大楼 5 层 22#手术室内顶部设置通风系统，能够保持通风良好的要求。手术室内空气在 X 射线作用下分解产生少量的臭氧、氮氧化物等有害气体，通过排风系统排入大气，臭氧在常温下可自行分解为氧气，对环境影响较小。

3 可行性分析结论

综上所述，本项目在落实本报告提出的各项污染防治措施和管理措施后，该医院将具有与其所从事的辐射活动相适应的技术能力和具备相应的辐射安全防护措施，其运行对周围环境产生的影响能够符合辐射环境保护的要求，从辐射环境保护角度论证，该项目的建设和运行是可行的。

建议与承诺

- 1、项目运行中，应严格遵守操作规程，加强对操作人员的培训，杜绝麻痹大意，以避免意外事故造成对公众和职业人员的附加影响，使对环境的影响降低到最低。
- 2、各项环保设施及辐射防护设施必须正常运行，严格按国家有关规定要求进行操作，确保其安全可靠。
- 3、项目建成后医院应及时重新申领辐射安全许可证，并按照《建设项目竣工环境保护验收暂行办法》的有关规定进行自主环境保护验收工作，验收期限一般不超过 3 个月，最长不超过 12 个月。

附表：本项目“三同时”措施一览表

项目	“三同时”措施	预期效果	投资 (万元)
辐射安全管理机构	已以文件形式成立辐射安全管理小组，负责辐射安全管理工作，且明确其管理职责。	满足《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》要求。	/
辐射安全和防护措施	本项目手术室四侧墙体为 24cm 实心砖墙+30mm 硫酸钡，顶部为 20cm 混凝土+3mm 铅板，底部为 20cm 混凝土+30mm 硫酸钡，防护门采用 3mm 铅板，观察窗采用 3mmPb 当量铅玻璃。 医院拟设置相应的辐射安全装置和保护措施，主要包括：（1）控制台处设置观察窗；（2）在电动防护门上设置工作状态指示灯，在警示灯箱处设置警示语句，如“射线有害、灯亮勿入”，并在醒目位置张贴“当心电离辐射”以及放射防护注意事项；（3）在电动防护门上设置门灯联锁装置，工作状态指示灯与防护门能有效联动，手术室内各手动防护门设置自动闭门装置；（4）在电动防护门上设置防夹装置；（5）在手术室内诊断床上、控制台上设置急停按钮；（6）为本项目每位 DSA 技师配备一枚个人剂量计，每位 DSA 介入操作人员配备双个人剂量计；（7）为参与介入手术的辐射工作人员配备一系列防护用品。	满足机房表面外 30cm 处辐射剂量率不超过 2.5μSv/h。辐射工作人员年有效剂量不超过 5mSv，公众年有效剂量不超过 0.1mSv。 满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中的要求。	45
人员配备	医院拟安排新增辐射工作人员参加生态环境部培训平台上科目为“医用 X 射线诊断与介入放射学”的线上考核，在考核通过后方可上岗。	满足《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》和《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》中关于人员培训、个人剂量监测及职业健康体检的相关要求。	定期投入
	医院拟委托有资质的单位定期（1 次/3 个月）对本项目辐射工作人员进行个人剂量监测，并建立完整的个人剂量监测档案。		定期投入
	医院拟安排本项目辐射工作人员参与职业健康体检，在体检合格后方可上岗。		定期投入
监测仪器和防护用品	医院计划为本项目配备 1 台辐射巡测仪和 2 台个人剂量报警仪。	满足《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》中使用Ⅱ类射线装置的单位应配备与辐射类型和辐射水平相适应的监测仪器要求。	5
辐射安全管理制度	医院已根据相关标准要求，制定了一系列辐射安全管理制度，医院还应根据相关条例、办法以及本报告的要求对制度的内容进行完善补充，并在今后运行中结合实际工作不断完善，使其具有较强的针对性和可操作性。	满足《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》和《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》中的有关要求，使用射线装置的单位要健全操作规程、岗位职责、辐射防护和安全保卫制度、设备检修维护制度、台账	/

		登记制度、人员培训计划、监测方案等，并有完善的辐射事故应急方案。	
--	--	----------------------------------	--

以上措施必须在项目运行前落实。

表 14 审批

审批意见：

经办人签字

公章
年 月 日