

编号：GXFWA/HP2026-001

核技术利用建设项目

玉林市第二人民医院

新建医用血管造影 X 射线机应用项目

环境影响报告表

(文本)

玉林市第二人民医院（盖章）

二〇二六年三月

生态环境部监制

## 目 录

表 1 项目基本情况 .....	1
表 2 放射源 .....	17
表 3 非密封放射性物质 .....	17
表 4 射线装置 .....	17
表 5 废弃物（重点是放射性废弃物） .....	18
表 6 评价依据 .....	19
表 7 保护目标与评价标准 .....	21
表 8 环境质量和辐射现状 .....	26
表 9 项目工程分析与源项 .....	31
表 10 辐射安全与防护 .....	38
表 11 环境影响分析 .....	50
表 12 辐射安全管理 .....	68
表 13 结论与建议 .....	78
表 14 审批 .....	81
附件 1 委托书	
附件 2 备案证明	
附件 3 辐射安全许可证	
附件 4 现状监测报告	
附件 5 关于成立辐射安全与防护管理领导小组的通知	
附件 6 辐射事故应急处理预案	
附件 7 医院辐射安全相关管理制度	
附件 8 个人剂量监测报告	
附件 9 辐射安全和防护培训考核合格证	
附件 10 辐射安全和防护状况年度评估报告（2025 年度）	
附件 11 防护板检测报告	

**表 1 项目基本情况**

建设项目名称		玉林市第二人民医院新建医用血管造影 X 射线机应用项目			
建设单位		玉林市第二人民医院			
法定代表人	王日成	联系人	***	联系电话	***
注册地址		广西壮族自治区玉林市玉州区新民路 111 号			
项目建设地点		玉林市玉州区新民路 111 号西院医技住院楼 1 楼介入室 3			
立项审批部门		玉林市玉州区发展和改革局	批准文号	2601-450902-04-05-616117	
建设项目总投资(万元)		758	项目环保投资(万元)	50	投资比例(环保投资/总投资)
项目性质		<input checked="" type="checkbox"/> 新建 <input type="checkbox"/> 改建 <input type="checkbox"/> 扩建 <input type="checkbox"/> 其它			占地面积(m <sup>2</sup> )
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	/				
<p><b>1.1 建设单位情况</b></p> <p>玉林市第二人民医院创建于 1952 年，前身为玉林县卫生院，此后历经多次更名，先后更名为：玉林县人民医院、玉林县第一人民医院、玉林市人民医院，1997 年定名为玉林市第二人民医院，2008 年增挂玉林市玉州区人民医院牌子。2016 年 8 月晋升为三级综合</p>					

医院，2024年1月晋升为国家三级甲等综合医院。如今，医院已发展成为一家专业设置齐全、医疗设备先进、技术力量雄厚，集医疗、保健、预防、科研、教学为一体的现代化综合性医院。

医院占地面积130亩，建筑面积10万平方米，拥有东院和西院两个院区。东院位于玉林市教育中路669号，西院位于玉林市新民路111号。医院在职职工1506人，研究生60人、高级职称316人（正高50人，副高266人），中级职称511人，全院卫技人员1321人。

医院开放病床1010张，临床科室32个，医技科室8个，门诊部2个，主办社区卫生服务中心1个，是玉州区120急救中心、胸痛中心、卒中中心、危重孕产妇救治中心、危重新生儿救治中心、创伤救治中心。拥有自治区重点学科2个（消化内科、神经内科），自治区重点培育学科3个（呼吸内科、普通外科、急诊科），玉林市临床重点专科7个（呼吸与危重症医学科、神经内科、神经外科、肾内科、康复医学科、重症医学科、心血管内科），玉林市临床重点专科（培育）2个（骨科、普通外科），玉林市临床重点学科3个（呼吸内科、普通外科、心血管内科），玉林市中医重点专科1个（中医内科），玉林市临床医学研究中心1个（玉林市子宫疾病微创治疗临床医学研究中心），自治区重点实验室玉林分中心1个（广西甲状腺肿瘤精准防治研究重点实验室玉林分中心）。

医院拥有3台CT（其中2台64排CT）、2台1.5T磁共振、2台大型C臂数字减影X光机、3台固定DR、2台移动DR，以及医科达医用直线加速器、德国进口体外循环机、美国GE高端心脏彩超机、日立高端彩超机、钬激光外科手术系统、手术显微镜、术中增影三维移动C臂、全自动生化分析仪、4K荧光内窥镜摄像系统、三维电生理导航系统、体外生命支持系统（ECMO）、电子胸腔镜、全高清神经内镜摄像系统、激光眼科诊断仪、眼科半导体激光光凝机、眼科超声乳化玻切治疗仪、椎间孔镜手术系统、颈腰椎大通道镜下融合手术系统、外科手术能量系统、电子胆道镜摄像系统、全自动微生物鉴定分析系统、全自动血球仪等大批高、精、尖现代化先进医疗设备。

## 1.2 任务由来

医院现有的核技术利用项目包含2台DSA应用项目，为进一步满足群众就医的需求和医院自身发展的需要，医院拟将医技住院楼1楼原物品库、通道区域改造为DSA机房，新增1台单球管医用血管造影X射线机。

对照《关于射线装置分类办法的公告》（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 5 日），医用血管造影 X 射线机属于 II 类射线装置。根据《建设项目环境影响评价分类管理名录》（2021 年版），本项目属于“172 核技术利用建设项目中使用 II 类射线装置项目”，应编制辐射环境影响报告表。为保护环境，保障职业人员及周围公众健康，玉林市第二人民医院委托广西辐卫安环保科技有限公司对该项目进行辐射环境影响评价。

环评单位接受委托后，组织了相关技术人员开展资料收集、现场勘察等工作，结合工程的具体情况以及辐射危害特征，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》（HJ 10.1-2016）的要求，编制《玉林市第二人民医院新建医用血管造影 X 射线机应用项目环境影响报告表》。

### 1.3 项目建设规模、评价目的

玉林市第二人民医院新建医用血管造影 X 射线机应用项目具体内容为：拟在西院医技住院楼 1 楼建设 1 间介入手术室及配套辅助用房，安装使用 1 台医用血管造影 X 射线机（以下简称 DSA），为单球管设备，用于开展介入治疗。本评价项目规模具体见表 1-1。

根据现场踏勘，DSA 机房原场所为物品库及通道，现已完成拆除改造施工，机房辐射防护工程均已建设完成，DSA 设备尚未安装，待项目履行相关环保手续后才投入使用。

项目已在广西投资项目在线审批监管平台进行备案登记，项目代码为 2601-450902-04-05-616117，具体详见附件 2。

表 1-1 拟用设备基本信息一览表

序号	名称	型号	类别	数量 (台)	最大管 电 (kV)	最大管电 流 (mA)	工作场所	备注
1	医用血管 造影 X 射 线机	Allia IGS Mega	II 类	1	125	1000	西院医技住院楼 1 楼介入室 3	单球管， 含 CBCT 功能

本项目拟使用的射线装置为 II 类射线装置，本项目的污染因子为射线装置使用时产生的电离辐射、臭氧及氮氧化物。本次评价采用 X- $\gamma$  辐射剂量率及年有效剂量作为评价因子，重点评价电离辐射对周围环境及周围环境敏感目标的影响。

#### 开展环境影响评价的目的：

①通过对医院拟建辐射工作场所及周边区域辐射环境现状进行现场调查和监测，以掌握该场址的辐射水平和辐射环境质量现状；

②通过环境影响评价，预测建设项目对其周围环境影响的程度和范围，提出环境污染控制对策，为建设项目的工程设计和环境管理提供科学依据；

③针对本项目提出合理的环境管理要求，对不利影响和存在的问题提出防治措施，使该项目满足国家和地方生态环境部门对建设项目环境管理规定的要求。

## 1.4 项目地理位置、周边环境概况及选址合理性分析

### 1.4.1 地理位置

本项目位于玉林市玉州区新民路 111 号玉林市第二人民医院西院医技住院楼 1 楼，地理坐标东经 110.128093°，北纬 22.630426°，医院地理位置图详见图 1-1。

### 1.4.2 项目周边环境概况

#### (1) 本项目机房与外部建筑物环境关系

本项目设置在西院医技住院楼 1 楼，该楼主体为地下 1 层，地面 15 层。医技住院楼东北侧为门诊大楼，东南侧为公路，西南侧为院内通道，西北侧为停车区。本项目在医院总平图中位置见图 1-2。

以介入室 3 四周边界为起点 50m 范围区域环境状况为：东北侧 0-25m 为医技住院楼、25-50m 为院内道路及停车区；东南侧 0-25m 为医技住院楼、25-46m 为院内道路、46-50m 为院外道路；西南侧 0-33m 为医技住院楼、33-50m 为院内道路；西北侧 0-22m 为医技住院楼、22-50m 为院内道路及停车区；北侧 45m 为放射楼（最近距离）、48m 为门诊大楼（最近距离）。项目场址及周围环境现状详见图 1-8 至图 1-20，50m 评价范围区域详见图 7-1。

#### (2) 本项目机房相邻环境关系

介入室 3 东北侧为胃肠机房、设备间，东南侧为控制室，西南侧为通道，西北侧为污物间、茶水间、缓冲间；介入室 3 楼上为更衣室、资料室、微生物室；楼下为地下停车场。项目机房平面布置图详见图 1-3。

### 1.4.3 项目选址合理性

本项目用地为医院建设用地，本评价辐射工作场所实体屏蔽物边界外 50m 评价范围内为医技住院楼、门诊大楼、放射楼。拟建 DSA 机房将采取满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）要求的屏蔽措施和安全防护措施，本项目建成后运行过程产生的电离辐射对周围工作人员和公众所致的辐射剂量符合剂量约束限值的要求。

按照《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）关于“源的选址与定

位”规定，国家只对“具有大量放射性物质和可能造成这些放射性物质大量释放的源”应考虑场址特征的规定，对其它源的选址未作明文规定。本项目在正常运行和事故工况下，均不会造成大量放射性物质释放。因此，本项目选址合理。

### 1.5 实践的正当性分析

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社会危害时，该实践才是正当的。”

医用血管造影技术是一种新的 X 射线成像系统，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，通过处理的图像，使血管的影像更为清晰，在进行介入手术时更为安全，在医疗诊断方面有其他技术无法替代的特点，使医院对疾病的诊断迈上了一个新台阶。本项目建成后社会效益与经济效益显著，可满足患者医疗保障需求，提升医院医疗服务水平，促进玉林市医疗卫生事业发展。本项目在采取屏蔽防护措施后符合相关标准要求，对环境的影响在可接受范围内，其建设的综合效益远大于产生的辐射危害，因此，本项目符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）中辐射防护“实践正当性”的要求。

### 1.6 产业政策符合性

本项目使用的射线装置属于国家发展和改革委员会 2023 年第 7 号令《产业结构调整指导目录（2024 年本）》“鼓励类”中第十三项“医药”中第 4 款其中“高性能医学影像设备”，属于国家鼓励类产业，项目符合国家产业政策。

### 1.7 原有核技术利用项目概况

#### 1.7.1 原有核技术利用项目许可情况

医院已取得了由广西壮族自治区生态环境厅颁发的辐射安全许可证，证书编号为：桂环辐证[K0370]，许可种类和范围为：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。有效期至 2026 年 12 月 30 日，详见附件 3。医院已许可核技术利用项目信息见表 1-2、表 1-3。

表 1-2 医院已许可射线装置一览表

序号	装置名称	规格型号	类别	工作场所	使用状态
1	牙片 X 线射线机	MSD-III	III	西院口腔科	在用

2	医用直线加速器	PRECISE	II	西院放射放疗楼一楼放射治疗室	在用
3	体外震波碎石机	HB-ESWL-VG	III	西院放射放疗楼一楼碎石室	在用
4	数字减影心血管系统	Allura 12	II	西院医技住院楼一层介入治疗室（一）	在用
5	X 射线计算机断层扫描装置	PROSPEED FII	III	西院门诊楼一楼发热门诊 CT 室	在用
6	全数字化 X 射线机 (DR)	VX PLUS	III	院部 9 号楼一层摄片三室	在用
7	X 射线机（胃肠机）	TU-41	III	院部 9 号楼一层摄片四室	在用
8	放射治疗模拟定位机	SL-IC	III	西院放射放疗楼一层模拟定位室	在用
9	数字化医用 X 射线摄影系统(DR)	Digital Diagnost VR	III	西院放射放疗楼一楼 DR 机房	在用
10	X 射线机	CGF50R-H	III	西院放射放疗楼一楼 X 线摄影机房	在用
11	多功能 X 射线机透视系统	TU-51B	III	西院放射放疗楼一楼肠胃机房	在用
12	移动式数字摄影 X 线系统	MUX-2000	III	西院需要拍片病房	在用
13	X 射线计算机断层摄影装置(CT)	Brilliance CT 64 Slice	III	西院放射放疗楼一楼 CT 机房	在用
14	移动式 C 形臂医用 X 射线机	Ziehm Vision Vario 3D	II	西院住院楼 4 层手术室（17、18、19 室）	在用
15	医用血管造影 X 射线机	Artis Zee III biplane	III	西院医技住院楼一层介入治疗室（二）	在用
16	数字化医用 X 线摄影系统	Multix Fusion Max	III	西院放射楼一楼 DR 机房（二）	在用
17	数字化医用 X 线摄影系统	Mobilett Mira Max	III	西院门诊楼一楼发热门诊移动 DR 存放室	在用
18	乳腺摄影机	GIOTTO IMAGE 6020	III	院部 9 号楼一层五室乳腺机房	在用
19	口腔全景 X 射线机	PAPAYA PLUS	III	院部 9 号楼一层全景牙片室	在用

表 1-3 医院已许可非密封放射性物质、乙级非密封放射性物质工作场所

序号	核素名称	日等效最大操作量(贝可)	年最大用量(贝可)	场所等级	工作场所名称	使用状态
1	I-131	7.4E+11	2.7E+14	乙	西院放射放疗楼核医学科	在用

### 1.7.2 原有核技术利用项目辐射安全管理情况

医院遵守《中华人民共和国放射性污染防治法》、《放射性同位素与射线装置安全与防护条例》、《放射诊疗管理规定》等辐射法律法规，配合各级生态环境部门监督检查，辐射防护设施运行良好，在辐射安全和防护制度的建立、落实及档案管理方面运行良好。

(1) 医院制定了一系列辐射防护管理制度包括《辐射事故应急预案》、《放射诊疗安全防护管理制度》、《放射诊疗质量保证方案》、《DSA 操作规程》、《放射科主任、技师、护士岗位职责》、《放射工作人员职业健康监护管理制度》、《辐射环境与个人剂量监测方案》、《设备检修维护制度》等一系列制度，并严格按照规章制度执行。

(2) 为加强对辐射安全和防护管理工作，医院成立了辐射安全与环境保护管理小组，明确辐射防护责任，并加强了对射线装置的监督和管理，见附件 5。

(3) 医院定期组织辐射工作人员参加辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训，接受辐射防护安全知识和法律法规教育，并考核合格。医院现有 107 名辐射工作人员，均已参加了辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训，其中使用Ⅱ类射线装置和使用非密封放射性物质的辐射工作人员通过了生态环境部培训平台的考核，使用Ⅲ类射线装置的辐射工作人员通过了医院组织的辐射安全培训考核。

(4) 辐射工作期间，要求辐射工作人员佩戴个人剂量计，接受职业外照射剂量监测，建立剂量健康档案并存档。根据医院提供的辐射工作人员个人剂量检测报告可知，医院现有的辐射工作人员最近一年（2024.11~2025.11）累积受照剂量未超过职业照射年剂量约束值（5mSv），具体详见附件 8。

(5) 医院辐射工作场所均设置有电离辐射警示牌和工作指示灯，并根据不同项目进行分区管理。

(6) 医院每年委托有资质机构对医院辐射工作场所开展辐射环境监测，监测结果均满足相关标准要求，并对医院放射性同位素与射线装置安全和防护状况进行评估，并于每年 1 月 31 日前向生态环境主管部门提交上一年度安全评估报告（详见附件 10）。

医院 2025 年度辐射工作场所委托有资质机构进行了场所辐射环境监测，医院各场所辐射安全和防护设施运行无异常，防护设备定期检查与维护；定期开展了辐射安全应急演练，目前医院运行中没有发生过辐射安全事件。

综上所述，医院在用射线装置均办理了辐射安全许可证，制定了相关规章制度并严格

执行，医院各场所辐射安全和防护设施运行无异常，防护设备定期检查与维护，并定期开展了辐射安全应急演练，落实了辐射环境监测及个人剂量监测，且监测结果符合相关标准要求，因此可以认为医院具备新增 DSA 项目运行及辐射安全管理基础能力。

## 1.8 本项目与原有核技术利用项目依托关系

### (1) 拟建 DSA 机房与原建筑依托关系说明

本项目 DSA 机房依托部分原有墙体（西北墙、东北墙、东南墙），将物品库部分墙体拆除，本项目委托专业公司进行用房布局、屏蔽防护设计和建设。

### (2) 辐射工作人员依托关系说明

医院拟为本项目配备 12 名辐射工作人员，其中介入手术医生 6 名、护士 3 名、技师 3 名。该 12 名辐射工作人员均为医院现有辐射工作人员，医院现有的核技术利用项目包含 2 台 DSA 应用项目，调配至本项目的 12 名辐射工作人员为兼岗工作模式，分别从事本项目 DSA 和另 2 台 DSA 介入手术工作。

### (3) 辐射防护设备依托关系说明

医院已配备 1 台 NT902 型 X- $\gamma$ 辐射测量仪，医院依托该仪器定期对本项目辐射工作场所进行自主监测。

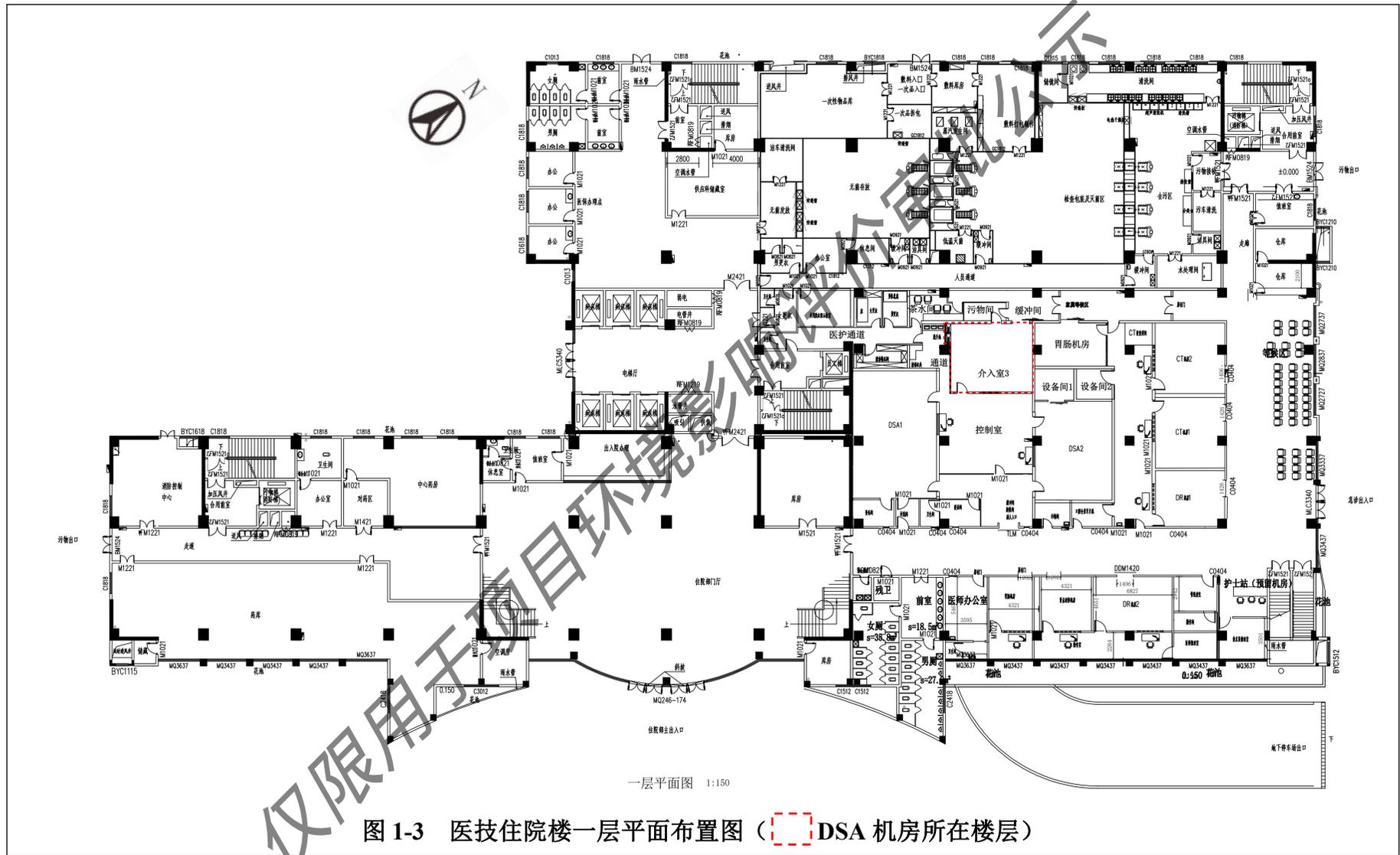
### (4) 辐射安全管理制度依托关系说明

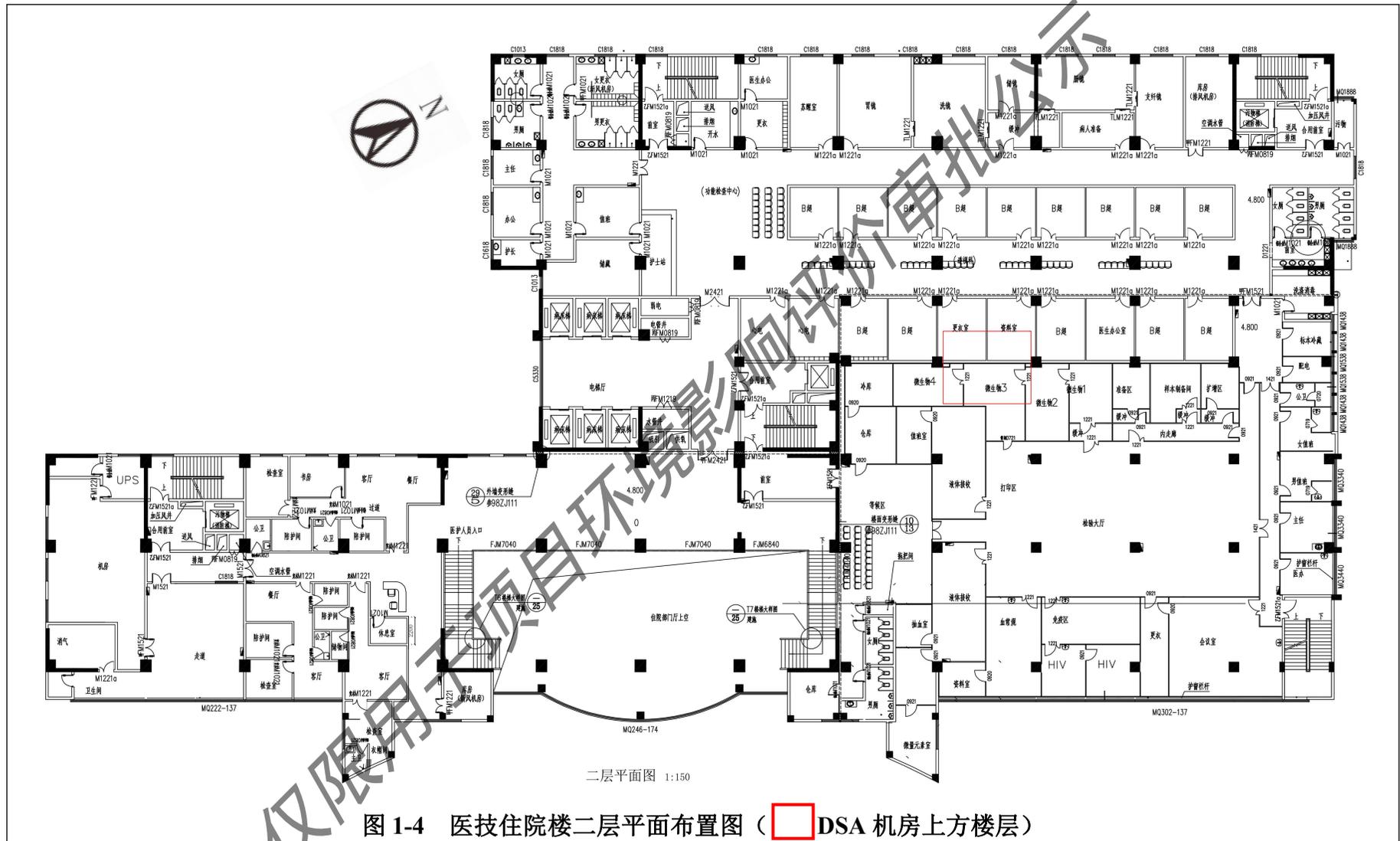
医院已订制《辐射事故应急预案》、《放射诊疗安全防护管理制度》、《放射诊疗质量保证方案》、《DSA 操作规程》、《放射科主任、技师、护士岗位职责》、《放射工作人员职业健康监护管理制度》、《辐射环境与个人剂量监测方案》、《设备检修维护制度》等一系列制度。本次项目为 II 类射线装置的应用，与原有核技术利用项目为同种类型，针对本项目，可将本项目的相关内容纳入原有管理制度体系中。只要在日常工作中严格落实，即能够满足核技术利用项目的管理。



图 1-1 医院地理位置图







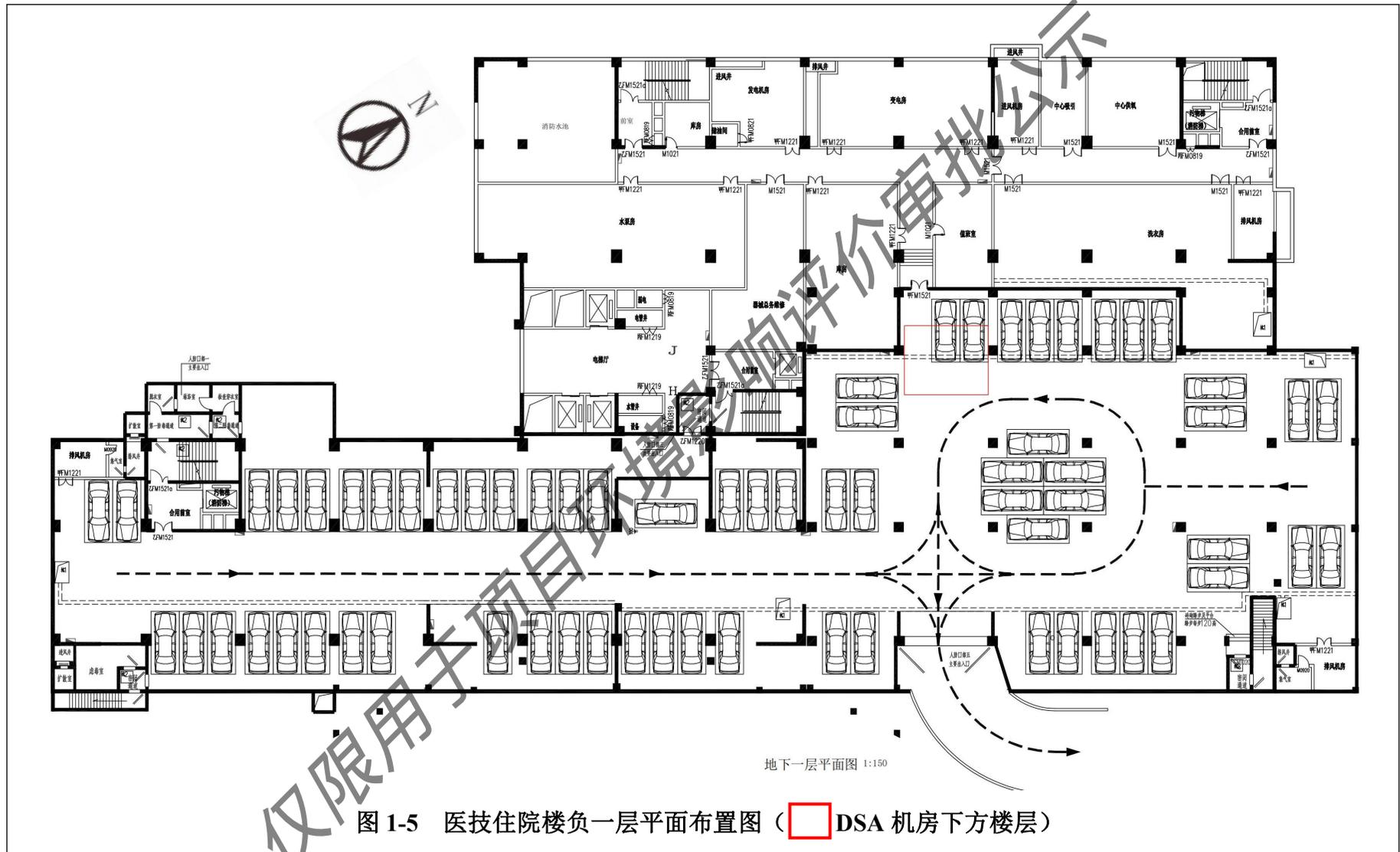




图 1-6 拟建介入室 3 改造前 1 (通道)



图 1-7 拟建介入室 3 改造前 2 (物品库)



图 1-8 介入室 3 现状

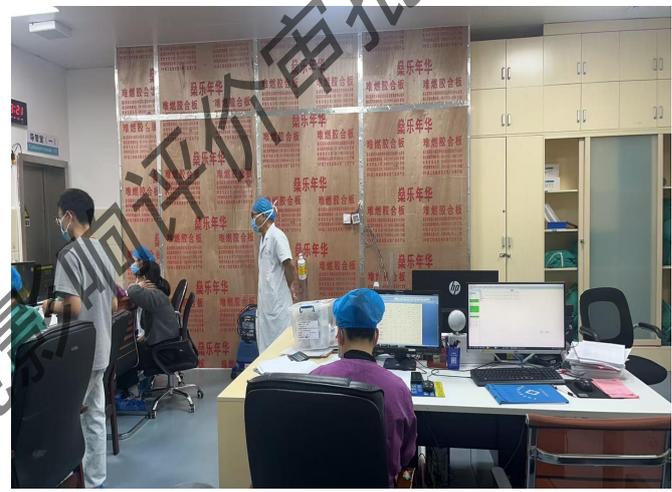


图 1-9 控制室

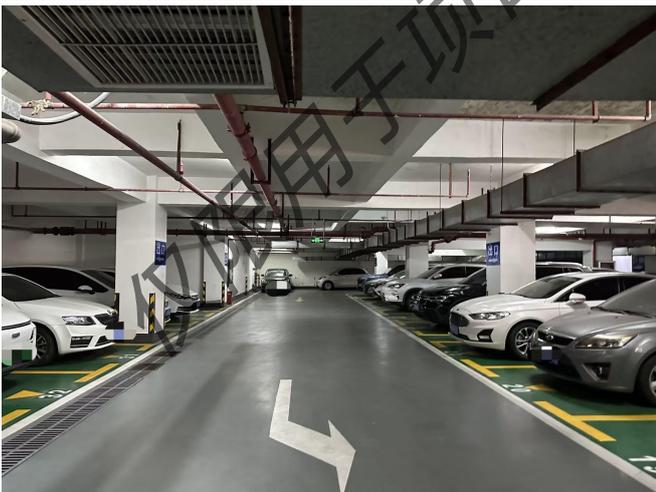


图 1-10 介入室 3 楼下停车场



图 1-11 介入室 3 楼上资料室



图 1-12 项目东北侧院内道路及停车区



图 1-13 项目北侧门诊大楼



图 1-14 项目东南侧院内道路



图 1-15 项目西南侧院内道路



图 1-16 项目西北侧院内道路及停车区



图 1-17 项目北侧放射楼



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
/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/

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
/	/	/	/	/	/	/	/	/	/	/

(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	医用血管造影 X 射线机	II	1	Allia IGS Mega	125	1000	介入治疗	医技住院楼 1 楼介入室 3	单球管, 含 CBCT 功能

(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 ( $\mu$ A)	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	年排放总量	排放口浓度	暂存情况	最终去向
臭氧 (O <sub>3</sub> )、氮氧化物 (NO <sub>x</sub> )	气态	/	/	微量	微量	/	/	通过排风系统排到室外, 弥散在大气环境中分解。

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/m<sup>3</sup>, 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/m<sup>3</sup>) 和活度 (Bq)。

表 6 评价依据

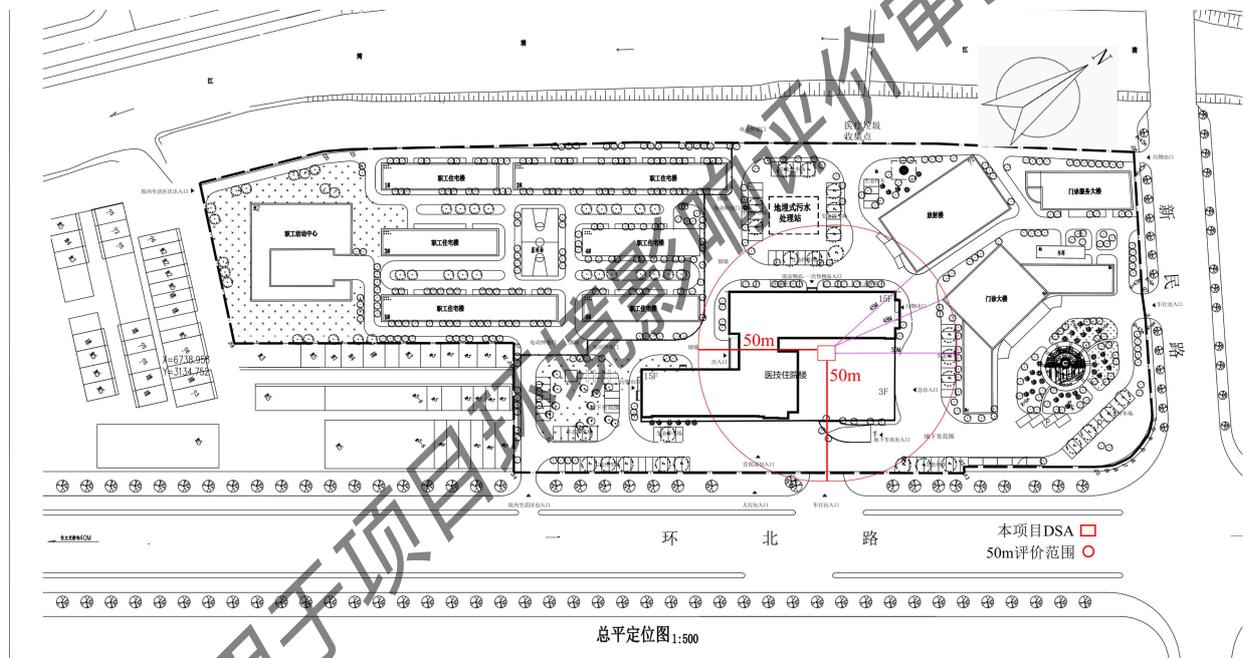
法 规 文 件	<p>(1) 《中华人民共和国环境保护法》（中华人民共和国主席令第九号，2014 年修订，2015 年 1 月 1 日起施行）；</p> <p>(2) 《中华人民共和国环境影响评价法》（中华人民共和国主席令第四十八号，2018 年修改，2018 年 12 月 29 日起施行）；</p> <p>(3) 《中华人民共和国放射性污染防治法》（中华人民共和国主席令第六号），2003 年 10 月 1 日起实施；</p> <p>(4) 《中华人民共和国原子能法》2026 年 1 月 15 日施行；</p> <p>(5) 《建设项目环境影响评价分类管理名录（2021 年版）》，生态环境部令第 16 号，2021 年 1 月 1 日起施行；</p> <p>(6) 《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》（国务院令第 449 号，2019 年 3 月 2 日修订）；</p> <p>(7) 《建设项目环境保护管理条例》（国务院令第 682 号，2017 年 7 月 16 日修订，自 2017 年 10 月 1 日起施行）；</p> <p>(8) 《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》（2006 年 1 月 18 日总局令第 31 号，2021 年第四次修正）</p> <p>(9) 《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》（2011 年 4 月 18 日环境保护部令第 18 号，2011 年 5 月 1 日起施行）；</p> <p>(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，2020 年 1 月 1 日起施行）；</p> <p>(11) 《关于进一步优化辐射安全考核的公告》（生态环境部公告 2021 年第 9 号），自 2021 年 3 月 15 日起施行。</p> <p>(12) 《建设项目竣工环境保护验收暂行办法》（国环规环评〔2017〕4 号），2017 年 11 月 20 日施行；</p> <p>(13) 《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），2019 年 11 月 1 日施行；</p> <p>(14) 《产业结构调整指导目录（2024 年本）》（中华人民共和国国家发展和改革委员会令第 7 号，2024 年 2 月 1 日施行）；</p> <p>(15) 《关于射线装置分类办法的公告》（环境保护部、国家卫生和计划生育委员</p>
------------------	---

	会公告 2017 年第 66 号，2017 年 12 月 5 日）。
技术标准	<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》（HJ 10.1-2016），环境保护部；</p> <p>(3) 《环境<math>\gamma</math>辐射剂量率测量技术规范》（HJ 1157-2021）；</p> <p>(4) 《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）；</p> <p>(5) 《职业性外照射个人剂量监测规范》（GBZ 128-2019）；</p> <p>(6) 《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）；</p> <p>(7) 《放射治疗机房的辐射屏蔽规范第 1 部分：一般原则》（GBZ/T 201.1-2007）。</p>
其他	<p>(1) 委托书，附件 1；</p> <p>(2) 备案证明，附件 2；</p> <p>(3) 辐射安全许可证，附件 3；</p> <p>(4) 现状监测报告，附件 4；</p> <p>(5) 关于成立辐射安全与防护管理领导小组的通知，附件 5；</p> <p>(6) 辐射事故应急处理预案，附件 6；</p> <p>(7) 医院辐射安全相关管理制度，附件 7；</p> <p>(8) 个人剂量监测报告，附件 8；</p> <p>(9) 辐射安全和防护培训考核合格证，附件 9；</p> <p>(10) 辐射安全和防护状况年度评估报告（2025 年度），附件 10；</p> <p>(11) 防护板检测报告，附件 11；</p> <p>(12) 《辐射防护手册（第一分册）~（第五分册）》，李德平，潘自强等编著；</p> <p>(13) 《 Structural Shielding Design For Medical X-Ray Imaging Facilities 》（NCRP147 号出版物）；</p> <p>(14) 联合国原子辐射效应科学委员会（UNSCEAR）-2000 年报告；</p> <p>(15) 《中国环境天然放射性水平》（中国原子能出版社，2015 年）。</p>

**表 7 保护目标与评价标准**

**7.1 评价范围**

根据《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）中对核技术利用建设项目环境影响报告书项目评价范围的相关规定，“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”，并结合项目特点，将本项目辐射评价范围确定为：医技住院楼 1 楼介入室 3 实体边界外 50m 范围内区域，具体为：东北侧院内道路及停车区；东南侧院内道路、院外道路；西南侧 33-50m 为院内道路；西北侧院内道路及停车区；北侧 45m 为放射楼（最近距离）、48m 为门诊大楼（最近距离）。本项目评价范围及环境保护目标示意图详见图 7-1。



**图 7-1 评价范围及环境保护目标示意图**

**7.2 保护目标**

本项目主要环境保护目标为项目辐射工作人员、医技住院楼、门诊大楼、放射楼等医院内部工作人员、就诊患者及陪护家属、其他公众成员。本项目环境保护目标见表 7-1 和图 7-1。

**表 7-1 本项目环境保护目标**

环境保护目标		方位	最近距离	规模	年有效剂量、管理约束值要求
职业	DSA 介入手术操作医生	机房内	机房内	6 人	连续 5 年的年平均有效剂量(但不可作任何追溯性平均)，
	护士	机房内	机房内	3 人	

人员	DSA 控制室操作人员	机房东南侧	紧邻	3 人	20mSv; 本项目取其四分之一即 5mSv 作为管理约束值。
公众成员	医技住院楼除本项目以外的工作人员、患者及陪护家属	与 DSA 机房同一建筑	0-50m	约 1000 人	年有效剂量, 1mSv; 本项目取其十分之一即 0.1mSv 作为管理约束值。
	门诊大楼工作人员、患者及陪护家属	北侧	约 48m	约 300 人	
	放射楼工作人员、患者及陪护家属	北侧	约 45m	约 200 人	
	评价范围内患者及陪护家属、院内道路及公路经过或者逗留的其他人员	DSA 机房屏蔽墙外四周 50m 范围内	50m 内	流动人员	

### 7.3 评价标准

#### 1、《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）节选

该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。

第 4.3.2.1 款关于剂量限制的规定：应对个人受到的正常照射加以限制，以保证本标准 6.2.2 规定的特殊情况外，由来自各项获准实践的综合照射所致的个人总有效剂量和有关器官或组织的总当量剂量不超过附录 B（标准的附录 B）中规定的相应剂量限值，不应将剂量限值应用项目于获准实践中的医疗照射。

第 B1.1.1.1 款，应对任何工作人员的职业照射水平进行控制，使之不超过下述限值：

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;

第 B1.2 款，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应超过下述限值：

a)年有效剂量，1mSv;

#### 6.4.1 控制区

6.4.1.1 注册者和许可证持有者应把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。

#### 6.4.2 监督区

6.4.2.1 注册者和许可证持有者应将下述区域定为监督区：这种区域未被定为控制区，在其中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。

#### 2、《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）（节选）

## 6 X射线设备机房防护设施的技术要求

### 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。

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、新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（本报告表 7-2）的规定。

表 7-2 X 射线设备机房（照射室）使用面积、单边长度（节选与本项目相关）

设备类型	机房内最小有效使用面积 <sup>d</sup> （m <sup>2</sup> ）	机房内最小单边长度 <sup>e</sup> （m）
单管头 X 射线设备 <sup>b</sup> （含 C 形臂）	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。

### 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（本报告表 7-3）的规定。

6.2.2 医用诊断 X 射线防护中不同铅当量屏蔽物质厚度的典型值参见附录 C 中表 C.4~表 C.7。

表 7-3 不同类型 X 射线设备机房的屏蔽防护铅当量厚度要求

设备类型	有用线束方向铅当量（mmPb）	非有用线束方向铅当量（mmPb）
C 形臂 X 射线设备机房	2	2
CT 机房 （不含头颅移动 CT）	2.5	

### 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 2.5 $\mu$ Sv/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 25 $\mu$ 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。

#### 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。

6.4.2 机房内不应堆放与该设备诊断工作无关的杂物。

6.4.3 机房应设置动力通风装置，并保持良好的通风。

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。

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。

6.4.6 电动推拉门宜设置防夹装置。

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。

6.4.10 机房出入门宜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

个人防护用品和辅助防护设施配置要求如表 4（本报告表 7-4）的规定。

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	类别	个人防护用品	辅助防护设施
介入放射学	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 选配：铅橡胶帽子	铅悬挂防护屏/铅防护吊帘、床侧防护帘/床侧防护屏 选配：移动铅防护屏风
	受检者	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：“—”表示不做要求。

### 3、本次新建 DSA 核技术利用项目限值要求汇总

表 7-5 本评价项目限值要求汇总

工作场所	管理约束值	机房要求	控制区外 30cm 处
------	-------	------	-------------

介入室 3	辐射工作人员 不大于 5mSv/a; 公众人员不大于 0.1mSv/a	最小有效使用面积不小于 20m <sup>2</sup> ,最 小单边长度不小于 3.5m	1) 透视、CBCT 条件 下周围剂量当量率 应不大于 2.5μSv/h; 2) 摄影条件下周围剂 量当量率应不大于 25μSv/h。
		机房屏蔽防护铅当量不小于 2.5mmPb	
		设置动力通风装置	
标准依据	《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)	

仅限用于项目环境影响评价审批公示

## 表 8 环境质量和辐射现状

### 8.1 项目地理和场所位置

本项目建设在玉林市玉州区新民路 111 号玉林市第二人民医院西院医技住院楼 1 楼，该楼主体为地下 1 层，地面 15 层。医技住院楼东北侧为门诊大楼、放射楼，东南侧为公路，西北侧为停车区。医院地理位置详见图 1-1，本项目在医院总平图中位置见图 1-2。

### 8.2 环境现状评价的对象

环境现状评价的对象为玉林市第二人民医院西院医技住院楼 1 楼介入室 3 周围辐射环境现状。

### 8.3 辐射环境现状监测

#### 1、辐射环境现状监测目的

掌握 DSA 项目应用场址的辐射环境质量现状水平，为分析及预测项目运行时对职业人员、公众人员及周围环境的影响提供基础数据。

#### 2、监测对象：项目场址的辐射环境现状水平。

#### 3、监测因子及频次

监测因子： $\gamma$ 辐射空气吸收剂量率；监测频率：1 次。

#### 4、监测点位

依据《环境 $\gamma$ 辐射剂量率测量技术规范》（HJ1157-2021）中 4.2.2 中的“位于同一网格点的建筑物、道路和原野点位”，监测点位选取项目所在位置及周围公众人员活动区域，以项目 DSA 机房边界为中心 50m 范围内布点，本次共布点 20 个。监测布点详见图 8-1、图 8-2。

#### 5、监测仪器与监测规范

监测仪器的参数与监测所依据的规范见表 8-1。

表 8-1 X- $\gamma$ 辐射剂量率仪监测仪器参数与规范

监测项目	$\gamma$ 辐射空气吸收剂量率
仪器名称	多功能辐射监测仪
仪器型号	SCK-200+SCK-2002
仪器编号	21002+21001
生产厂家	上海钴景环境科技有限公司

能量范围	20keV~7MeV
量程	1nGy/h~100μGy/h
检定单位	上海市计量测试技术研究院
证书编号	2025H21-20-6293200001
校准有效期	2025年12月25日-2026年12月24日
校准因子	0.97
相对固有误差	5.9%
监测规范	《环境γ辐射剂量率测量技术规范》（HJ1157-2021）

#### 6、质量保证措施

a、结合现场实际情况及监测点的可达性，在项目拟建场址内和评价范围内工作人员活动区域、人流量相对较大的区域布设监测点位，充分考虑监测点位的代表性和可重复性，以保证监测结果的科学性和可比性。

b、依据《环境γ辐射剂量率测量技术规范》（HJ1157-2021）采用即时测量方法进行测量。

c、监测仪器每年经有资质的计量部门检定、校准，检定合格后方可使用。

d、每次测量前、后均检查仪器的工作状态是否正常。

e、本次监测实行全过程的质量控制，严格按照监测机构《质量手册》、《程序文件》及仪器作业指导书的有关规定执行，监测人员经考核合格并持有合格证书上岗。

f、监测报告严格实行三级审核制度，经校核、审核，最后由授权签字人批准。

#### 7、监测结果

于2026年1月27日对该项目开展现状监测，监测结果见表8-2、表8-3。现状监测报告详见附件4。

表 8-2 环境现状监测条件

监测条件	监测时段	天气情况	环境温度	环境相对湿度	经纬度
参数	10:55~11:54	晴	19° C	68%	经度： 110.128093°E 纬度： 22.630426°N 海拔： 0.0862km

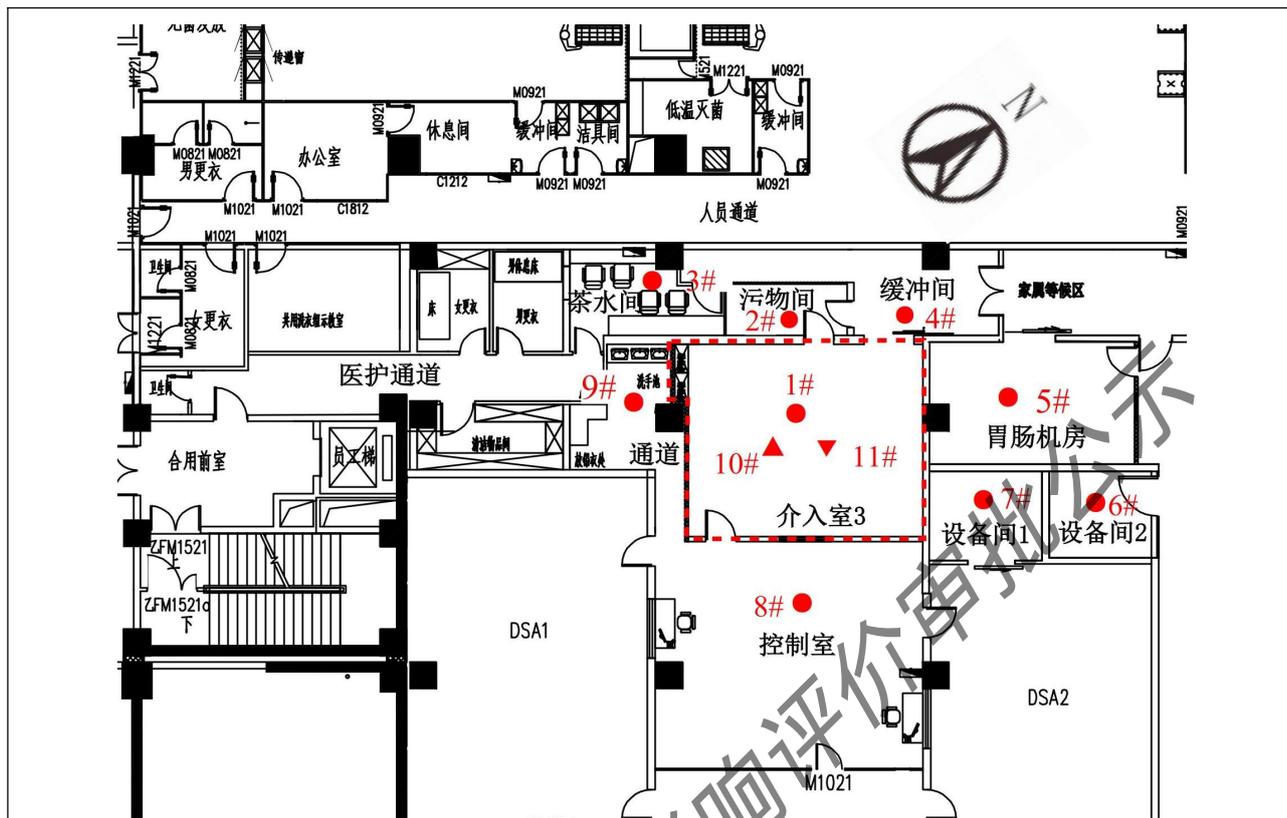


图 8-1 监测点位图

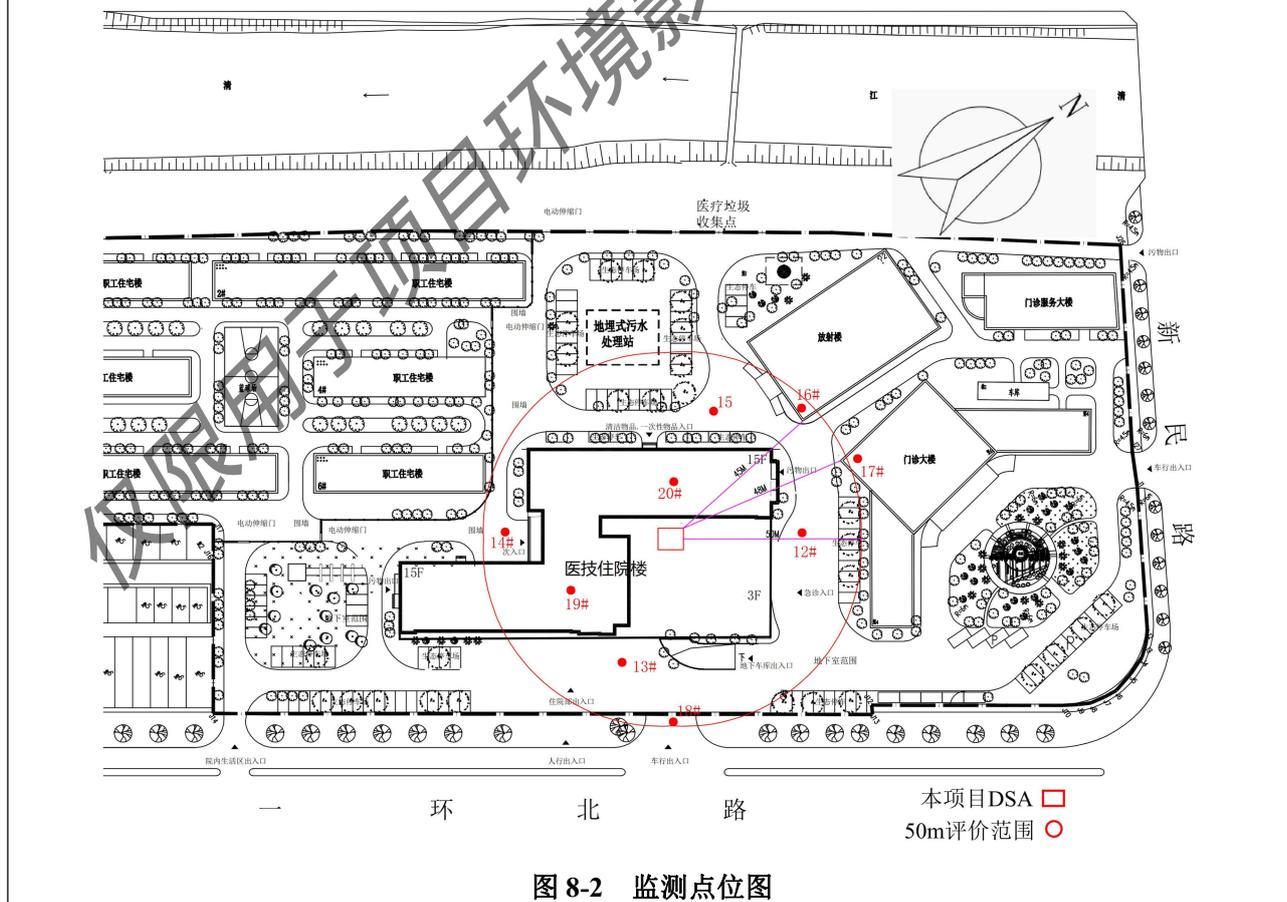


图 8-2 监测点位图

表 8-3 环境现状监测结果

监测点号	测量位置	γ 辐射空气吸收剂量率 (nGy/h)		备注
		平均值	标准差	
1#	介入室 3	57	1	室内
2#	污物间	65	1	室内
3#	茶水间	69	1	室内
4#	缓冲间	67	1	室内
5#	胃肠机房	61	1	室内
6#	设备间 2	95	1	室内
7#	设备间 1	68	1	室内
8#	控制室	68	1	室内
9#	通道	66	1	室内
10#	介入室 3 楼上更衣室	66	1	室内
11#	介入室 3 楼下停车场	41	1	室内
12#	项目东北侧院内通道	38	2	室外
13#	项目东南侧院内道路	38	2	室外
14#	项目西南侧院内通道	47	1	室外
15#	项目西北侧院内道路	41	1	室外
16#	项目北侧放射楼	85	1	室内
17#	项目北侧门诊大楼	91	2	室内
18#	项目东南侧院外道路	48	1	室外
19#	住院收费处 (医技住院楼南面)	79	1	室内
20#	中心药房 (医技住院楼北面)	75	1	室内
室内测量范围		41~95	/	/
室外测量范围		38~48	/	/

注：①监测结果均已扣除仪器对宇宙射线的响应值，仪器对宇宙射线的响应值为 20nGy/h，建筑物对宇宙射线屏蔽修正因子，楼房取值为 0.8，道路取 1。

②仪器对宇宙射线的响应通过以下方法获得：在广西南宁大王滩水库（经度：108.306198°E，纬度：22.583290°N，海拔：0.1025km）使用多功能辐射监测仪进行宇宙射线响应监测，在水面上仪器 100 次读数的平均值经校准后为 20nGy/h，本项目所在地玉林市第二人民医院西院医技住院楼 1 楼（经度：110.128093°E，纬度：22.630426°N，海拔高度为 0.0862km）。根据《辐射环境监测技术规范》(HJ61-2021)：如果测点的海拔高度、经纬度与湖（库）水面相差不大（海拔高度差别<200m，经度差别<5°，纬度差别<2°），可以不进行修正。

## 8、结果评价

由表 8-2 的监测结果可知，拟建项目场所及周围区域环境现状监测中室内测点测值范围为 41~95nGy/h（已扣除宇宙射线响应），室外地面测点 $\gamma$ 辐射空气吸收剂量率测值范围为 38~48nGy/h（已扣除宇宙射线响应）。根据《广西壮族自治区环境天然贯穿辐射水平调查报告》（摘自中国原子能出版社 2015 年 7 月编制的《中国环境天然放射性水平》）可知，广西原野 $\gamma$ 辐射空气吸收剂量率范围为 10.7~238.7nGy/h（已扣除宇宙射线影响），室内 $\gamma$ 辐射剂量率范围为 11.0~304.3nGy/h（已扣除宇宙射线影响）。由以上数据比对可知，项目各监测点 $\gamma$ 辐射空气吸收剂量率在广西天然放射性水平范围内，本项目场所辐射环境质量状况未见异常。

仅限用于项目环境影响评价审批公示

## 表 9 项目工程分析与源项

### 9.1 工程设备和工艺分析

#### 9.1.1 设备组成

本项目拟用 DSA 设备为单球管型，射线装置主要由 X 射线发生系统、C 型支架、接收器、图像显示器、导管床、操作台等系统组成。X 射线发生系统位于接收器正对方向；操作台集合控制系统和设备状态显示等功能，位于控制室内；机房内控制装置一般为脚闸控制，通过设备电缆引出、位于地面。本项目 DSA 含有 CBCT 功能，采用平板 C 臂的旋转采集信息，通过计算机重组，既能获得三维血管影像，也能获得软组织、骨骼 CT 影像。典型 DSA 外观图见图 9-1。



图 9-1 典型 DSA 外观图

#### 9.1.2 工作原理

产生 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，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所突然阻挡从而产生 X 射线。典型 X 射线管结构详见图 9-2。

DSA 射线装置的成像基本原理是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、肌肉和其它软组织，只留下单纯血管影像的减影图像，通过显示器显示出来。因此，通过 DSA 处理后的图像，血管影像更为清晰，在进行介入手术时更为安全。CBCT 技术是在介入治疗过程中采用 C 臂的旋转运动和 FPD 的采集技术，获得原始图像，然后通过工作站进行重建形成 CT 图像，实现血管造影和 CT 软组织投影图像能够以三维的方式生成和显示。CBCT 技术将三维成像技术与介入治疗完善结合，获得 CT 软组织图像信息，提高诊断和治疗的准确性，无需移动患者，在手术台上即可快速获得目标区域的三维解剖信息。

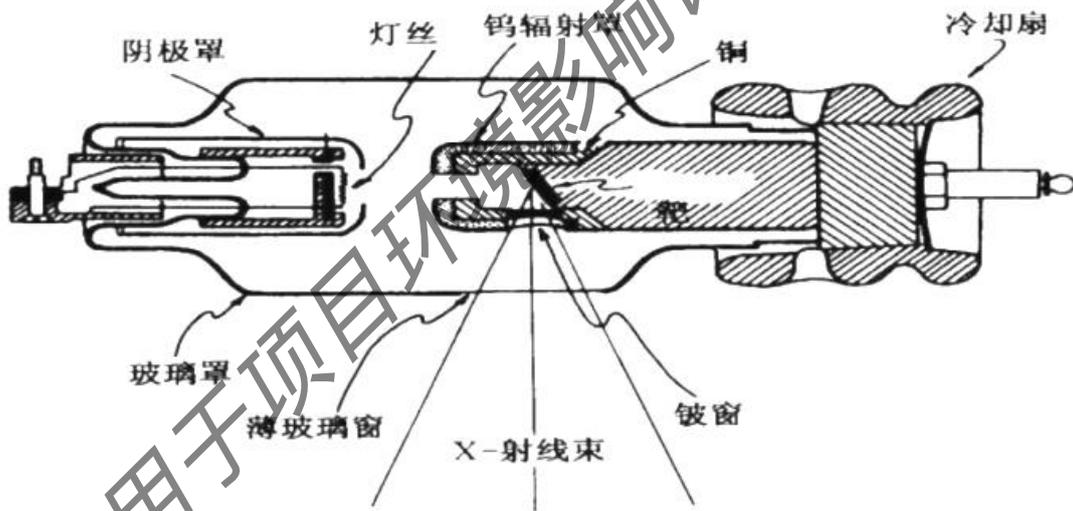


图 9-2 典型 X 射线管结构图

DSA 在进行曝光时分两种情况：

第一种情况隔室操作（摄影及 CBCT）：操作人员采取隔室操作的方式，医生、护士和技师均不在机房内，技师在控制室内操作设备进行曝光或 CBCT 扫描，医生在控制室内通过铅玻璃观察窗和操作台观察机房内患者情况，护士则在控制室进行手术记录。

第二种情况同室操作（透视）：进行介入手术治疗时，为更清楚的了解患者情况时需进行连续脉冲透视曝光，介入手术医生和护士位于悬挂铅屏、床侧铅帘等辅助防护设施后身着铅服、戴铅眼镜等防护用品在机房内对病人进行直接的介入手术操作。

### 9.1.3 工作流程及产污环节

本项目 DSA 工作流程及产污环节如下所示：

(1) 病人候诊、准备、检查：由主管医生写介入诊疗申请单；介入接诊医生检查是否有介入诊疗的适应症，在排除禁忌症后完善术前检查和预约诊疗时间。

(2) 向病人告知可能受到的辐射危害：介入主管医生向病人或其家属详细介绍介入诊疗的方法、途径、可能出现的并发症、可预期的效果、术中所用的介入材料及其费用等。

(3) 设置参数，病人进入设备机房、摆位：根据不同手术及检查方案，设置系统的相关技术参数，以及其他监护仪器的设定；引导病人进入机房并进行摆位。

(4) 根据不同的治疗方案，医生及护士密切配合，完成介入手术或检查。

(5) 治疗完毕关机：手术医生应及时书写手术记录，技师应及时处理图像、刻录光盘或照片；对单纯接受介入造影检查的病人，手术医生应在 24 小时内将诊断报告写出由病人家属取回交病房病历保管。

其中 DSA 具体操作流程为：

①术前准备：医生及患者佩戴相关防护用品。开机，检测相关设备状态，按照病人的个体情况、治疗部位的特性制定检查模式、X 线发生模式、采集频率、采集视野等。

②诊疗时，患者仰卧并进行无菌消毒，局部麻醉后，经皮穿刺静脉，送入引导钢丝及扩张管与外鞘，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 线透视下将导管送达静脉，顺序取血测定静、动脉，并留 X 线片记录，探查结束，撤出导管，穿刺部位止血包扎。

产污环节分析：本项目 DSA 采用数字化成像技术，通过显示屏上直接显示影像，不使用胶片，且注入的造影剂不含放射性，不会产生废显影液、废定影液和废胶片。主要污染因子为设备曝光时产生的 X 射线和微量臭氧、氮氧化物。

本项目工作流程及产污环节详见图 9-3。



图 9-3 工作流程及产污环节示意图

### 9.1.4 工作人员配备情况及工作负荷

根据医院提供的信息，本项目投入使用后，医院神经内科、神经外科、心内科等临床科室按需求到本项目机房开展介入手术。医院规划调配 12 名工作人员从事本项目 DSA 介入手术，其中介入手术医生 6 名、护士 3 名、操作技师 3 名。该 12 名辐射工作人员均为医院现有辐射工作人员，医院现有的核技术利用项目包含 2 台 DSA 应用项目，调配至本项目的 12 名辐射工作人员为兼岗工作模式，分别从事本项目 DSA 和另 2 台 DSA 介入手术工作。

本项目 DSA 投入使用后预计每年最多完成约 1200 台介入手术，每台介入手术需医生 2 人，护士 1 人，以及配备 1 名技师在控制室操作。其中医生与护士主要在手术室进行手术，技师在控制室操作设备，平均每台手术中使用 DSA 曝光出束时间：透视按 20min/台，摄影按 1min/台，CBCT 按 1min/台。

表 9-1 本项目 DSA 工作负荷一览表

射线装置	岗位	工作状态	年开展手术量 (台)	平均每台手术出束时间 (min)	单人手术最大量 (台)	单人最大年受照时间 (h)
DSA	医生、护士、技师 (3 个班组轮岗)	摄影	1200	1	400	6.67
		透视	1200	20	400	133.3
		CBCT	1200	1	400	6.67

## 9.2 污染源项描述

由 DSA 机的工作原理可知，使用的 DSA 机在非出束状态下不产生射线，只有在开机并处于出线状态时才会产生 X 射线。由于射线能量较低，不必考虑感生放射性问题。在诊断过程中，X 射线在辐射场中可分为三种射线：由 X 射线管窗口出射的用于诊断检查的有用射线；由 X 射线管防护套泄漏出来的漏射线；以及由上述两种射线在诊断床、受检者身体上产生的散射线。对于 X 射线造影装置来说，有用射束基本被探测器（影像增强器）屏蔽，影响周围环境的污染因子主要考虑泄漏和散射产生的 X 射线。

本项目 DSA 最大管电压为 125kV、最大管电流为 1000mA。根据 DSA 设备的工作原理，设备在正常工况时，不同手术类型和不同患者身体状况都会影响设备使用时的管电压和管电流的参数，透视模式下 DSA 的管电压在 50~70kV 范围内、管电流在 5~60mA 范围内；摄影模式下 DSA 的管电压在 70~100kV 范围内、管电流在 50~500mA 范围内，CBCT 模式下 DSA 的管电压在 80~100kV 范围内、管电流在 10~250mA。本评价从保守角度考虑，均按上述范围的最大值进行估算。

根据《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020），DSA 的等效总滤过不小于 2.5mmAl，因此本评价 DSA 的等效总滤过保守按 2.5mmAl 考虑。由《辐射防护手册》（第三分册）图 3.1（本评价中图 9-4）可查知离靶 1m 处空气中的空气比释动能值（mGy/mA·s），并根据该图 3.1 的注释，保守按三相电源考虑源项，即图中值乘以 1.8；再按《辐射防护手册》（第一分册）式 4.4， $\dot{X} = I \cdot \dot{X}_0 \cdot \left(\frac{r_0}{r}\right)^2$  计算可得（R/min）式中  $\dot{X}_0$  为 X 射线机的输出量，可用 R/mA·min 表示，即在距 X 射线管焦斑某一固定距离  $r_0$  米处每毫安管电流产生的 X 射线的照射量率， $I$  为管电流（mA）。

得出距靶 1m 处 X 射线照射量率可按下式计算：

$$\dot{X} = I \cdot \dot{X}_0 \quad (\text{式 9-1})$$

式中：

$\dot{X}_0$ ----X 射线机的输出量，mGy/（mA·s）；

$I$ ---管电流，mA；

其中 1mGy=10<sup>3</sup>μGy。

参照 GBZ/T 201.1-2007 的第 4.8.3 款，为了 DSA 机房屏蔽剂量估算和评价的方便及统一，在辐射屏蔽及其设计范畴内，不进行诸物理量（周围剂量当量 Sv、空气比释动能 Gy、有效剂量 Sv）之间的转换系数修正。

表 9-2 辐射源项技术参数一览表

设备	滤过材料及厚度	出束条件（理论估算取值）		距靶 1m 处输出量 (mGy/(mA·s))	距靶 1m 处的最大剂量率 (μGy/h)
		透视模式	70kV、60mA		
DSA	2.5mm Al	摄影模式	100kV、500mA	0.090	2.92E+08
		CBCT 模式	100kV、250mA	0.090	1.46E+08

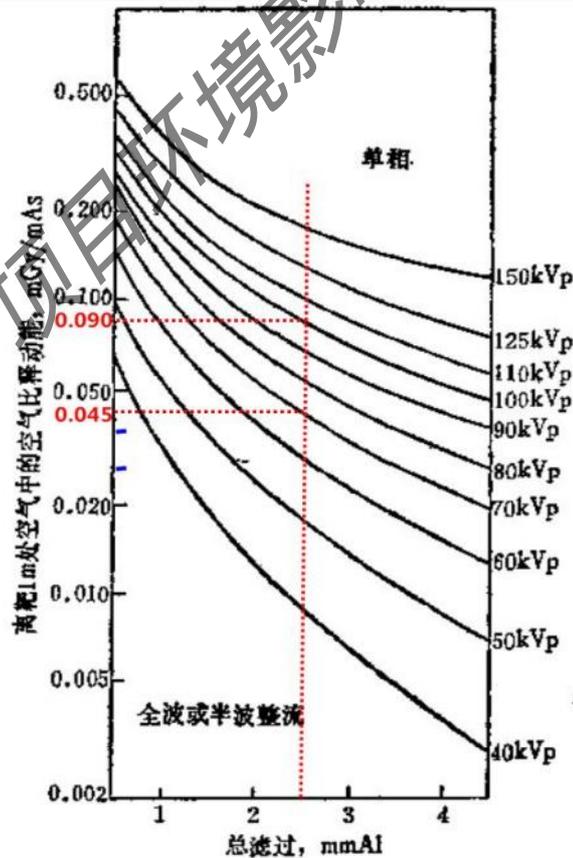


图 9-4 距 X 射线 1m 处的照射量率随管电压及总过滤厚度变化的情况

### 9.2.1 正常工况

DSA 装置是在 DSA 机房中使用，在射线装置正常运行时，主要有 X 射线产生，DSA 机房采取了辐射防护设计，在设备安全和防护硬件及措施到位的正常情况下，大部分 X 射线被屏蔽在 DSA 机房内，因此对 DSA 机房外的工作人员（DSA 技师等）及公众受到的 X 射线照射非常有限。由于介入手术中，DSA 机房内进行手术操作的医生和护士需要在 X 射线造影装置出束的状态下（透视模式）进行手术操作，属于同室近台操作，会受到来自于漏射线和散射线所致的外照射影响。

本项目不涉及放射性废气、放射性废水及放射性固体废物。

X 射线与空气作用会产生少量臭氧及氮氧化物，但 DSA 产生的 X 射线能量较低，且机房内设置排风系统，可确保机房内有良好通风。

项目 X 射线造影装置是在显示屏上观察显像结果，不会产生含有重金属银的废显影水、废定影水，手术前或手术后产生的生活污水、医疗废水不含放射性，包括医护人员产生的生活污水依托医院现有的污水处理设施达标处理后，再排入市政污水管网。

介入手术时产生的药棉、纱布、手套及医用器具等医疗废物经专人收集、登记，暂存于污物间，定期交由有医疗废物处置资质的机构统一收集处理。

设备需维修更换的废旧 X 射线管由厂家回收；射线装置需报废处置时，委托设备厂家对射线装置内的高压射线管进行拆解和去功能化，确保射线装置不能正常通电，防止二次使用造成人员误照射。

### 9.2.2 事故工况

① DSA 投入运行后，由于 DSA 设备故障、操作不当、没有穿戴防护用品等情况下，医生在同室操作时可能受到超剂量的 X 射线照射；

② 工作人员在手术室内为患者摆位或其他准备工作，控制台处操作人员误开机出束，发生事故性出束，对工作人员造成辐射伤害；

③ 手术室内无关人员未全部撤出手术室，控制台处操作人员操作失误启动射线装置，造成人员误照射；

④ 门灯联锁装置和闭门装置发生故障状况的情况下，人员误入正在运行的 X 射线装置机房受到外照射；

⑤ 检查或维修状态下，维修人员违反操作规程或误操作，造成人员误照射。

## 表 10 辐射安全与防护

### 10.1 项目安全设施及措施

#### 10.1.1 项目工作场所布局

本项目拟建的介入室 3 设置在玉林市第二人民医院西院医技住院楼 1 楼。

项目主要用房相邻区域布局情况见表 10-1，机房平面布置图详见图 1-3。

表 10-1 本项目 DSA 机房相邻周边情况

场所名称	机房相邻环境					
	东北侧	东南侧	西南侧	西北侧	楼上	楼下
介入室 3	胃肠机房、设备间	控制室	通道	污物间、缓冲间、茶水间	更衣室、资料室、微生物室	停车场

本项目 DSA 机房和控制室之间设置有防护铅玻璃窗，能有效观察机房内情况；DSA 机房设置防护铅门及防护墙体，在门口设置电离辐射警告标志，将 DSA 机房内区域划分为控制区，无关人员不得进入。DSA 开机运行过程中产生的电离辐射，经过屏蔽防护和距离衰减后，对周围工作人员和公众所致的辐射剂量符合剂量约束限值的要求。通过以上场所独立、划分区域等措施，本项目不会产生交叉污染。

因此，本项目布局是合理可行的。

#### 10.1.2 工作场所分区及管理

##### (1) 分区依据和原则

根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）的要求，在辐射工作场所内划出控制区和监督区，以便于辐射防护管理和职业照射控制。

**控制区：**在正常工作情况下控制正常照射或防止污染扩散，以及在一定程度上预防或限制潜在照射，要求或可能要求专门防护手段和安全措施的限定区域。在控制区的进出口及其他适当位置处设立醒目的警告标志，并给出相应的辐射水平和污染水平指示。运用行政管理程序（如进入控制区的工作许可证）和实体屏蔽（包括门锁和联锁装置）限制进出控制区，放射性操作区应与非放射性工作区隔开。

**监督区：**未被确定为控制区，正常情况下不需要采取专门防护手段或安全措施，但要不断检查其职业照射状况的区域。在监督区入口处的合适位置张贴电离辐射警告标志；并定期检查工作状况，确认是否需要防护措施和安全条件，或是否需要更改监督区的边界。

##### (2) 本项目分区管理情况

按照分区管理的原则，本项目划分为控制区和监督区。将介入治疗室划分为控制区（见图 10-1 红色部分区域），控制区通过实体屏蔽措施、设置防护门的门灯联锁装置以及设置电离辐射警示标志等进行控制管理，保障在正常治疗的工作过程中，除介入治疗的医护人员和患者外，禁止其他人员进入；将与介入治疗室相邻区域划分为监督区（图 10-1 黄色部分区域），监督区通过设置辐射危险警示标志提醒人员尽量避开该区域，并定期监测监督区内的辐射剂量水平，如发现异常应立即进行整改，整改完成后方可继续使用射线装置。

因此，本项目控制区和监督区的划分符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）的要求。

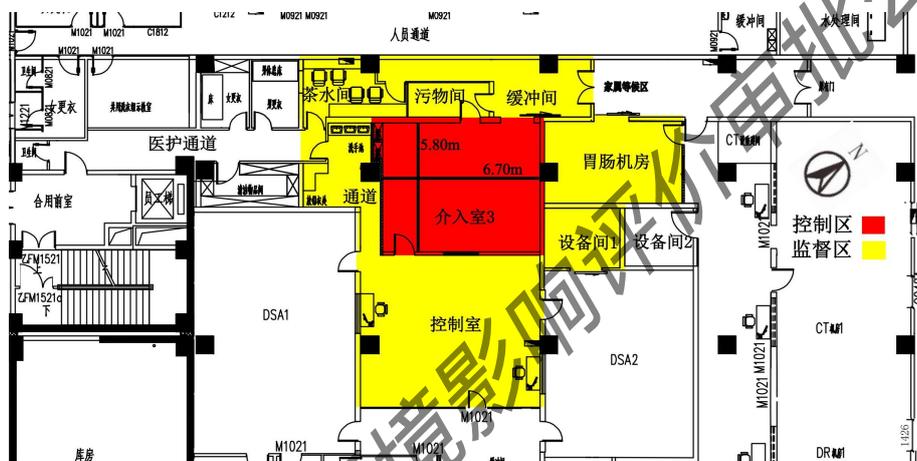


图 10-1 分区管理示意图

### 10.1.3 辐射安全屏蔽措施

项目 DSA 机房东北墙、东南墙、西北墙为依托原有墙体。东北墙和东南墙采用 24cm 厚实心砖+涂 2mmPb 硫酸钡涂料，西北墙采用 20cm 厚空心砖+涂 3mmPb 硫酸钡涂料，西南墙体采用钢骨架隔墙+两层 15mm 无铅 X、 $\gamma$  射线辐射防护/防火板，天棚为 12cm 混凝土+18mm 无铅 X、 $\gamma$  射线辐射防护/防火板，地板为 18cm 混凝土+涂 2mmPb 硫酸钡涂料，出入 DSA 机房的 3 个房门均为内衬 4mmPb 铅板外包不锈钢的防护门，控制室与 DSA 机房之间建 4mmPb 铅玻璃观察窗。

本评价中，实心砖、混凝土的等效铅当量参考《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）附录 C 的 C.1.2 中（式 C.1）及（式 C2）进行等效铅当量厚度的计算，转换时电压均按 125kV 计；无铅 X、 $\gamma$  射线辐射防护/防火板的等效铅当量依据建设单位提供的防护板检测报告取值，本项目不同厚度无铅 X、 $\gamma$  射线辐射防护/防火板等效铅当量结果详见表 10-2，防护板检测报告详见附件 11。本项目不同厚度屏蔽材料等效铅当量计算结果见表 10-3，本项目拟采取的防护设计情况见表 10-4，DSA 机房防护设计平面示意图见图 10-2。

表 10-2 本项目不同厚度无铅 X、 $\gamma$  射线辐射防护/防火板等效铅当量

管电压	无铅 X、 $\gamma$ 射线辐射防护/防火板厚度	等效铅当量
140kV	15mm	1.540 mmPb
	18mm	1.817mmPb

注：防护板检测报告中无 125kV 条件下无铅 X、 $\gamma$ 射线辐射防护/防火板铅当量检测结果，为保守估算，本项目无铅 X、 $\gamma$ 射线辐射防护/防火板铅当量检测结果按 140kV 条件下取值。

表 10-3 本项目不同厚度屏蔽材料等效铅当量计算结果

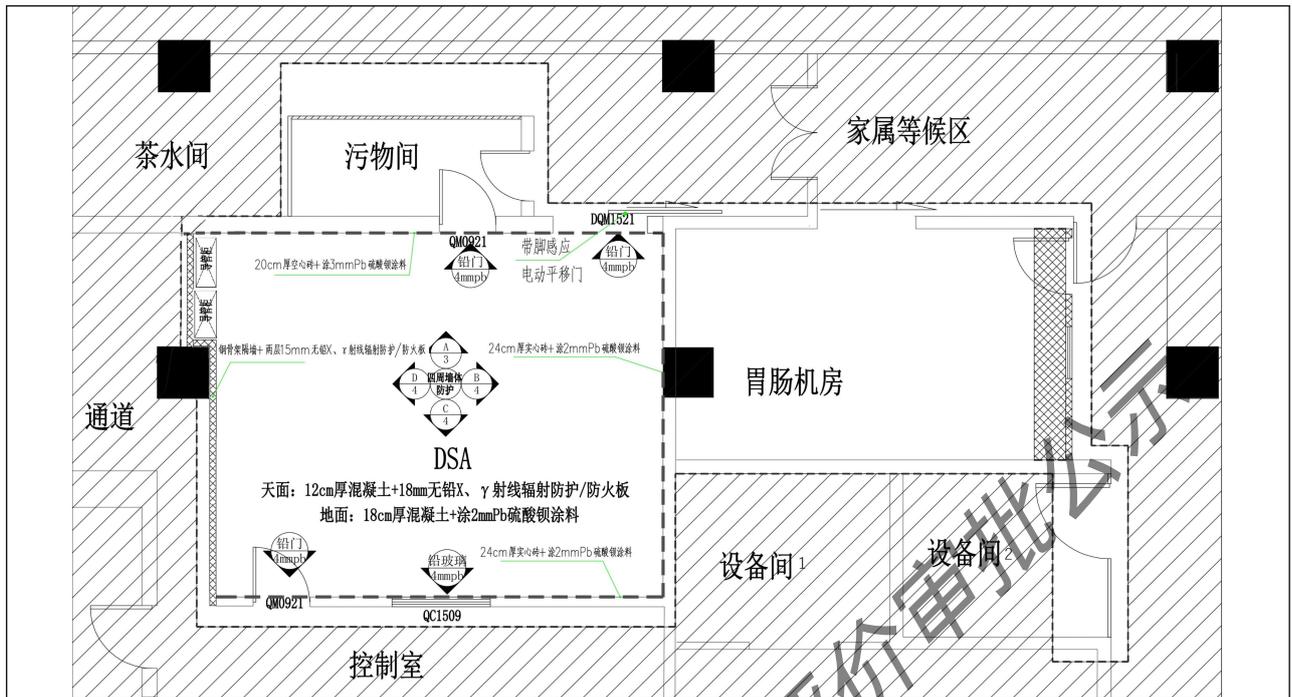
屏蔽物质厚度	铅			混凝土			砖			拟合铅当量厚度 X
	$\alpha$	$\beta$	$\gamma$	$\alpha$	$\beta$	$\gamma$	$\alpha$	$\beta$	$\gamma$	
24cm 实心砖	2.219	7.923	0.5386	0.03502	0.07113	0.6974	0.0287	0.0670	1.346	2.28 mm
12cm 混凝土										1.44 mm
18cm 混凝土										2.32 mm

注：管电压：125kV（主束）；24cm 实心砖等效铅当量厚度保守取值 2 mmPb；12cm 混凝土等效铅当量厚度取值为 1.4 mmPb；18cm 混凝土等效铅当量厚度取值为 2 mmPb。

表 10-4 本项目 DSA 机房拟采取屏蔽措施及分析

屏蔽体	拟采取的屏蔽措施	等效铅当量 mmPb	标准要求铅当量 mmPb	结论
东北、东南墙体	24cm 厚实心砖（2mmPb）+涂 2mmPb 硫酸钡涂料	4	DSA 机房的屏蔽防护铅当量厚度要求：有用线束方向铅当量和非有用线束方向铅当量 $\geq 2$ mmPb； 本项目 DSA 含 CBCT 功能，拟采取的屏蔽措施满足 CT 机房的屏蔽防护铅当量厚度要求：铅当量 $\geq 2.5$ mmPb。	满足
西南墙体	钢骨架隔墙+两层 15mm 无铅 X、 $\gamma$ 射线辐射防护/防火板（3.08mmPb）	3.08		满足
西北墙体	20cm 厚空心砖+涂 3mmPb 硫酸钡涂料	3		满足
顶棚	12cm 厚混凝土（1.4mmPb）+18mm 无铅 X、 $\gamma$ 射线辐射防护/防火板（1.817mmPb）	3.21		满足
地板	18cm 厚混凝土（2mmPb）+涂 2mmPb 硫酸钡涂料	4		满足
3 个防护门	4mmPb 铅板	4		满足
观察窗	4mmPb 铅玻璃	4		满足
最小有效使用面积	6.70m $\times$ 5.80m = 38.86m <sup>2</sup>	最小有效使用面积不小于 20m <sup>2</sup> ，最小单边长不小于 3.5 m	满足	
最小单边长度	5.80m		满足	

本项目充分考虑邻室（含楼上楼下）场所的人员防护与安全，对 DSA 机房四周墙体、顶棚、地板、防护门以及观察窗均采取了辐射屏蔽措施，且屏蔽厚度符合标准要求，从 X 射线放射诊断场所的屏蔽方面考虑，本项目 DSA 机房的屏蔽措施设计满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）相关屏蔽措施的技术要求。



DSA机房防护设计图 1:50

图 10-2 DSA 机房防护平面示意图

### 10.1.4 通风设置

本项目 DSA 机房拟采用新风、排风系统。DSA 机房吊顶处设置 2 个新风口，新风机风量为  $2100\text{m}^3/\text{h}$ ，机房新风管接医技住院楼原有新风管，管道从东北墙体经仓库将室外新鲜空气引至机房内；同时，DSA 机房吊顶处设置 4 个排风口，排风风量为  $500\text{m}^3/\text{h}$ ，排风管道经 DSA 机房西北侧墙体穿出，经过污物间、缓冲间、家属等候区，废气通过风管从医技住院楼 1 楼东北墙排至室外。机房内通风管道穿墙防护拟采用  $3\text{mmPb}$  铅板无缝包裹（铅板包裹至墙面，并与墙面形成有效搭接），防止射线泄漏，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中对于机房排风要求。机房通风系统布置示意图见图 10-3。

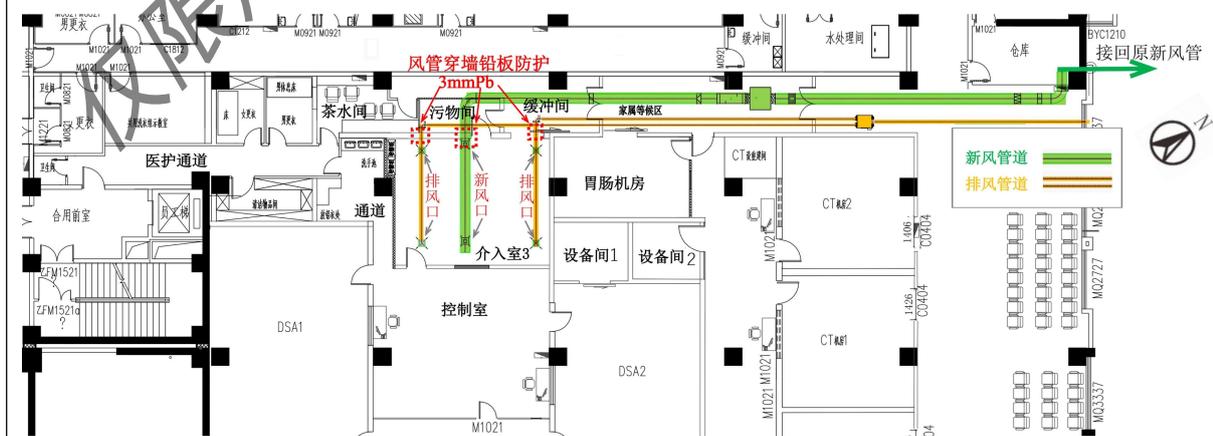


图 10-3 机房通风示意图





### ①时间防护

在满足诊疗要求的前提下，尽量缩短照射时间，使照射时间最小化。

### ②距离防护

在满足诊疗要求的前提下，应使受检者与射线源保持尽可能大的距离。

### ③屏蔽防护

受检者和陪检者需配有相应防护厚度的铅帽、铅围脖、铅围裙等个人防护用品（含儿童个人防护用品），配备防护用品和辅助防护设施的铅当量应不小于 0.5mmPb。

### ④剂量防护

介入操作中，控制室操作台和机房内显示器上可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。设备具有记录受检者剂量的装置，医院将每次诊疗后受检者受照剂量记录在手术记录手册中，需要时，能追溯到受检者的受照剂量。

### （3）公众

公众主要依托辐射场所的屏蔽墙体、防护门屏蔽射线；同时，通过对辐射工作场所的分区管理，增加公众与辐射源的防护距离，减少其受到的 X 射线辐射。

## 10.2.2 设备固有的安全性

（1）本项目使用的 DSA 装置购置于正规厂家，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中 X 射线设备防护性能的技术要求。

（2）具有安全系统，当设备出现错误或故障时，能中断照射，并有相应故障显示。

（3）正常情况下，必须按规定程序并经控制台确认验证设置无误时才能启动照射。

（4）设备配备紧急制动按钮（控制室操作台、手术床边各设置 1 个）。

（5）DSA 设备配备床下铅帘、悬吊铅帘、铅挡板等辅助防护用品与设施。

## 10.2.3 防护用品

根据《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中“6.5 款”，医院拟为辐射工作人员和受检者分别配备相应的个人防护用品，同时拟使用 DSA 装置出厂配备的铅悬挂防护屏和床侧防护帘等辅助防护设施配置，详见表 10-4。

表 10-5 本项目配备防护用品一览表

使用对象		拟使用的防护用品和辅助防护设施	数量	标准要求	符合性
工作	个人防护用品	铅橡胶围裙（0.5mmPb）	8 件	铅橡胶围裙（≥0.5mmPb）、 铅橡胶颈套（≥0.5mmPb）、	符合要求
		铅橡胶颈套（0.5mmPb）	8 件		

人员		铅防护眼镜 (0.5mmPb)	8 副	铅防护眼镜 ( $\geq 0.25\text{mmPb}$ )、介入防护手套 ( $\geq 0.025\text{mmPb}$ ) 选配: 铅橡胶帽子 ( $\geq 0.25\text{mmPb}$ )
		铅橡胶帽子 (0.5mmPb)	8 顶	
		介入防护手套 (0.025mmPb)	8 副	
	辅助防护设施	铅防护吊帘 (0.5mmPb)、床侧防护帘 (0.5mmPb)	1 块	铅悬挂防护屏/铅防护吊帘 ( $\geq 0.25\text{mmPb}$ )、床侧防护帘/床侧防护屏 ( $\geq 0.25\text{mmPb}$ )
受检者		铅橡胶围裙 (0.5mmPb)	成人: 1 件 儿童: 1 件	铅橡胶围裙 ( $\geq 0.5\text{mmPb}$ )、铅橡胶颈套 ( $\geq 0.5\text{mmPb}$ ) 选配: 铅橡胶帽子 ( $\geq 0.25\text{mmPb}$ )
		铅橡胶颈套 (0.5mmPb)	成人: 1 件 儿童: 1 件	

项目防护用品配备符合《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)的相关要求。

#### 10.2.4 其它的辐射安全措施

(1) 对讲装置: DSA 机房与控制室之间设置对讲系统, 便于与 DSA 机房内工作人员或患者沟通。

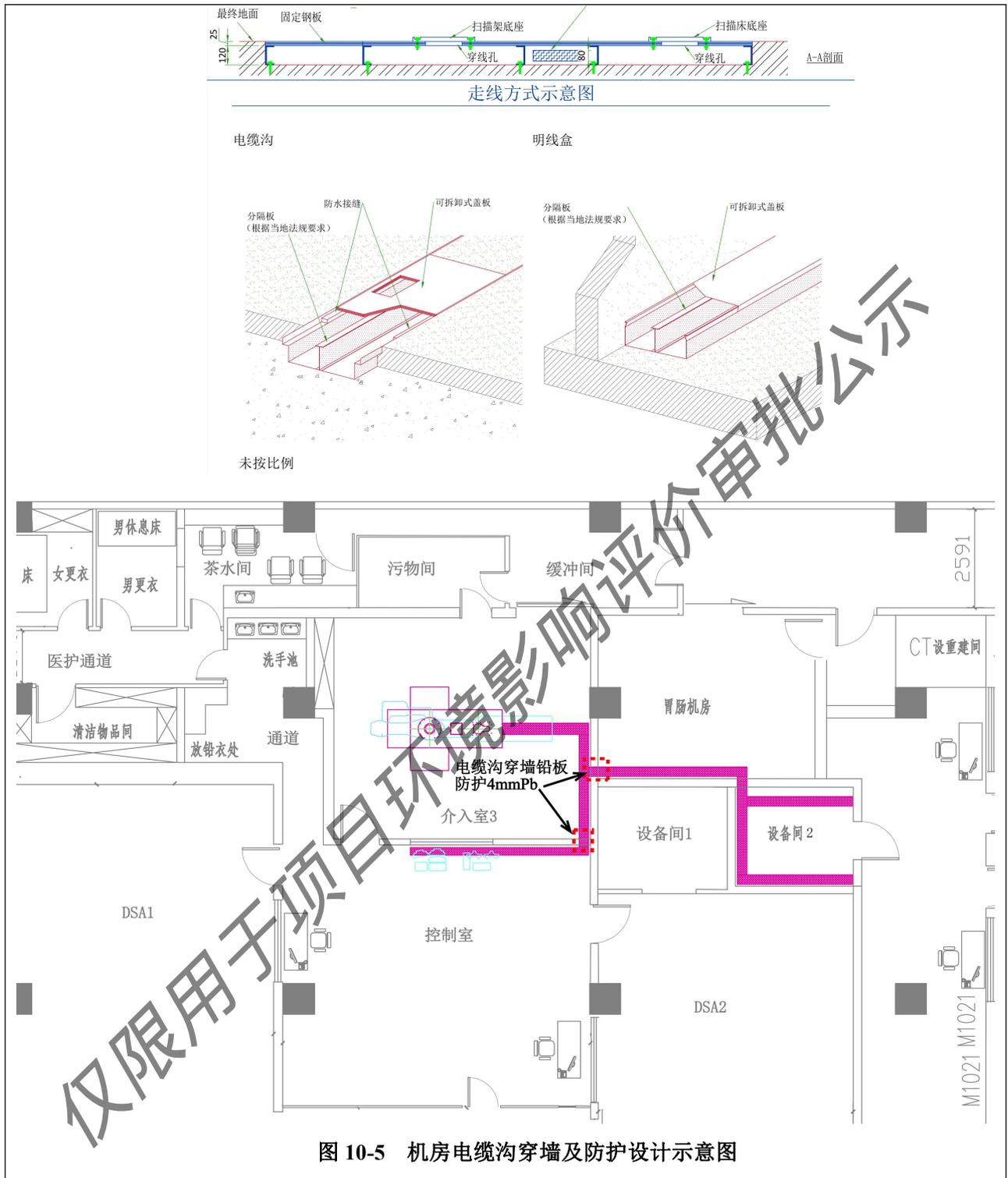
(2) 监控系统: DSA 机房与控制室之间设置铅玻璃观察窗, 便于观察到受检者状态及防护门开闭情况。

(3) 紧急制动装置: 在介入手术床边、控制室操作台上均设有“紧急制动”按钮, 在 DSA 系统出束过程中, 一旦发现异常情况, 按任一个紧急制动按钮, 均可停止出束。

(4) 安全连锁: DSA 机房平开防护门应有自动闭门装置, 推拉式防护门应设有曝光时关闭机房门的管理措施, 工作状态指示灯应与机房门能有效联动。

(5) 警示标志: 设备处于工作状态时, DSA 机房门外顶部的工作状态指示灯变为红色, 警示非工作人员不得入内。DSA 机房门外有电离辐射标志、放射防护注意事项、醒目工作状态指示灯, 灯箱处设警示语句。电离辐射标志和电离辐射警告标志须符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)附录 F 的相关要求。

(6) 电缆设置: DSA 机房电缆沟拟采用 U 形连通加铅板防护设计。地沟线槽为埋地设计, 地沟线槽采用不锈钢盖板覆盖, 拟在管线穿墙处用墙体同等厚度铅板包裹管道 (铅板包裹至墙面, 并与墙面形成有效搭接), 确保防护墙的有效防护厚度。



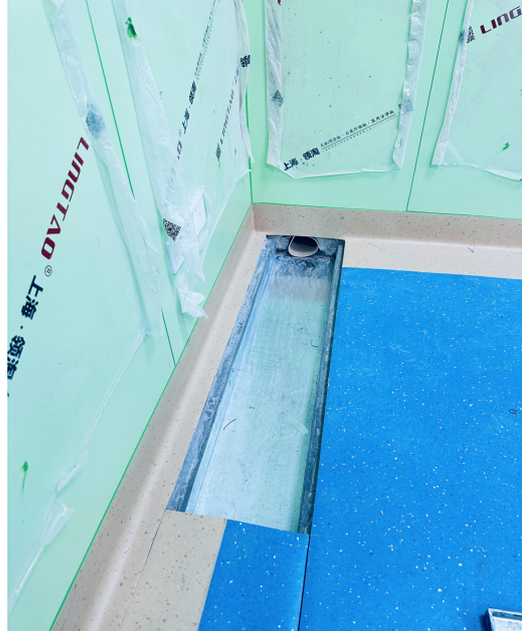


图 10-6 DSA 机房防护屏蔽施工现状

### 10.2.5 DSA 机房辐射防护措施符合性分析

对照《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）要求，DSA 机房辐射防护措施符合性分析表见表 10-5。

表 10-5 DSA 项目辐射防护措施符合性分析表

项目	标准防护要求	本项目方案	符合性
防护措施	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。单管头 X 射线设备（含 C 形臂）机房面积应不小于 20m <sup>2</sup> ，单边长度不小于 3.5m。	本项目 DSA 为独立机房，DSA 机房有效使用面积约 38.86m <sup>2</sup> ，最小单边长度为 5.80m。见图 10-1。	符合
	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。	本项目 DSA 机房与控制室之间设置铅玻璃观察窗，便于观察到受检者状态及防护门开闭情况。	符合
	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 DSA 机房门有效关联。	本项目污物间和控制室出入机房防护门为平开门，拟设置自动闭门装置；患者出入机房防护门为电动推拉门，拟设置防夹装置，患者出入机房防护门与该门外工作状态指示灯设置有联动装置。	符合
	DSA 机房门外应有电离辐射标志；DSA 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。	本项目 DSA 机房门外拟设置电离辐射警告标志和工作指示灯，并在 DSA 机房大门旁醒目位置张贴放射防护注意事项；拟在 DSA 机房外醒目位置设置相关放射防护注意事项告知栏。	符合
	在距 DSA 机房屏蔽体外表面 0.3m 处，机房的辐射屏蔽防护，应满足下列要求：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，摄片条件下机房周边关注点辐射剂量率均不大于 25μSv/h。	通过理论估算，本项目 DSA 在透视及 CBCT 条件下，DSA 机房周边关注点辐射剂量率均不大于 2.5μSv/h；摄片条件下 DSA 机房周边关注点辐射剂量率均不大于 25μSv/h。具体详见“第 11.2.1 节辐射环境影响分析”。	符合
	介入 X 射线设备机房：有用线束方向铅当量 2mmPb，非有用线束方向铅当量 2mmPb。	本文第 10.1.3 节辐射安全屏蔽措施中，DSA 机房四侧墙体、顶棚、地板、防护门、观察窗的等效铅当量均大于 2mmPb。	符合
机房通风	机房应设置动力通风装置，并保持良好的通风	本项目 DSA 机房拟设置动力通风装置。DSA 机房内吊顶处设置 2 个新风口、4 个排风口，使机房保持良好的通风。	符合
其他	配备适量的符合防护要求的各种辅助防护用品，如铅橡胶防护衣、铅橡胶颈套、围裙等。	医院拟为本项目配置数量足够符合防护要求的铅橡胶防护衣、铅橡胶颈套、围裙等辐射防护用品。详见第 10.2.3 节防护用品	符合
	受检者不应在机房内候诊	本项目设置有家属等候区，患者严禁在机房内候诊	符合

由表 10-5 可知，医院 DSA 机房的辐射防护措施均符合《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）的要求。

### 10.3 三废的治理

医院新建医用血管造影 X 射线机应用项目中射线装置在运行时无放射性废气、放射性废水及放射性固体废物产生。

X 射线与空气作用会产生臭氧及氮氧化物,但 DSA 产生的 X 射线能量较低,因此 DSA 设备使用产生的臭氧及氮氧化物是极少量的。本项目 DSA 机房设置动力通风装置。DSA 机房内吊顶处设置有 2 个新风口和 4 个排风口,机房内产生的微量臭氧和氮氧化物通过机房内排风系统与外界空气对流,可改善室内空气中臭氧及氮氧化物问题。满足《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)中关于“机房应设置动力通风装置,并保持良好的通风”的要求。

本项目 X 射线造影装置是在显示屏上观察显像结果,不会产生含有重金属银的废显影水、废定影水,手术前或手术后产生的生活污水、医疗废水不含放射性生活污水。医护人员产生的生活污水依托医院现有的污水处理设施达标处理后,再排入市政污水管网。

介入手术时产生的药棉、纱布、手套及医用器具等医疗废物暂存于污物间,在每天工作结束后由专人收集转运至医院医疗废物暂存点,定期交由有医疗废物处置资质的机构统一收集处理;工作人员产生的生活垃圾和办公垃圾不属于医疗废物,医院进行统一收集并交由环卫部门统一处理。

设备需维修更换的废旧 X 射线管由厂家回收;射线装置需报废处置时,委托设备厂家对射线装置内的高压射线管进行拆解和去功能化,确保射线装置不能正常通电,防止二次使用造成人员误照射。

## 表 11 环境影响分析

### 11.1 建设、调试阶段对环境的影响

#### 11.1.1 建设阶段

本项目建设阶段主要为在现有房间（原有墙体）进行部分墙体拆除改造，辐射防护施工及设备安装活动，不涉及射线装置的使用。目前机房基础结构及防护工程已建设完成，DSA 设备尚未安装。建设期间无放射性影响，主要的污染因子有：噪声、扬尘、废水、固体废物。

##### （1）噪声防治措施

施工过程中单位合理安排施工时间，对施工机械采取消声降噪措施，夜间不施工等具体措施，未发生噪声扰民现象，施工噪声得到了合理的控制。

##### （2）扬尘防治措施

本项目施工过程中采取了施工区域围挡、易产生扬尘部位采取洒水等措施，并加强施工现场管理等措施，施工期间对 DSA 机房周围几乎无扬尘影响。

##### （3）废水防治措施

本项目施工过程中产生的施工人员的生活污水依托了医院的污水处理系统处理后排入市政污水管网，施工废水得到了合理处置。

##### （4）固体废物防治措施

施工期固体废物主要为建筑垃圾以及施工人员产生的生活垃圾。建筑垃圾已委托有资质的公司清运，施工人员产生的生活垃圾，医院统一收集交由环卫部门处理。

#### 11.1.2 调试阶段

DSA 只有在开机并处于出线状态时才会产生 X 射线。设备调试阶段虽会产生射线，但此时 DSA 机房屏蔽设施已按相关标准建设完成并具备防护条件。只要严格按照规范进行调试，即可避免对调试人员及周围公众造成显著辐射影响。DSA 的安装调试应由厂家专业人员进行，该活动属于厂家辐射安全管理范围，不纳入本次环评内容。

## 11.2 运行阶段对环境的影响

DSA 在手术中分透视和摄影及 CBCT 三种模式，DSA 摄影及 CBCT 模式曝光时，医护人员位于控制室，即为隔室操作方式；DSA 透视模式条件下，医护人员近台同室进行介入操作。本次评价分别对摄影及 CBCT、透视三种工况下机房周围的辐射水平进行了预测。

### 11.2.1 辐射环境影响分析

#### 11.2.1.1 关注点情况

在介入手术过程中，机头有用线束直接照向患者，根据《Structural Shielding Design For Medical X-Ray Imaging Facilities》（NCRP147 号出版物）第 4.1.6 节指出，在血管造影术中将使用图像增强器，可阻挡主射线，初级辐射的强度会大幅度地被病人、影像接收器和支撑影像接收器的结构减弱，因此 DSA 屏蔽估算时不需要考虑主束照射。手术时，医生在待诊病人旁进行导管操作，操作过程中受到泄漏辐射及病人体表散射照射。因此，本次评价重点考虑泄露辐射和散射辐射对周围环境的辐射影响。

由医院提供的设计方案可知，结合场所布局，并根据《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中 B.2 款，选取 DSA 机房屏蔽体外 30cm 处为关注点，DSA 机房顶棚上方（楼上）地面 100cm 为楼上关注点，DSA 机房地面下方（楼下）地面 170cm 为楼下关注点；手术床离地距离按 1m，球管（射线源点）与病人（散射体）距离按 0.6m。机房关注点与射线出束点距离=出束点到屏蔽体的距离+屏蔽体厚度+屏蔽体外关注点距离。本项目 DSA 机房各关注点距射线装置出束点距离详见表 11-1，关注点分布情况详见图 11-1、11-2。

表 11-1 本项目 DSA 机房周围各关注点位情况

关注点	关注点位置描述	机房关注点与射线出束点距离 (m)	屏蔽设计	总等效铅当量 X(mmPb)	备注
1#	控制室观察窗外 30cm (操作台)	3.2	4mmPb 铅玻璃观察窗	4	职业照射
2#	控制室防护门外 30cm (控制室)	3.55	4mm 铅防护门	4	
3#	西南侧墙外 30cm (通道)	3.24	钢骨架隔墙+两层 15mm 厚无铅 X、γ射线辐射防护/防火板 (3.08mmPb)	3.08	公众照射
4#	介入室 3 西侧墙外 30cm (茶水间)	4.01	20cm 厚空心砖+涂 3mmPb 硫酸钡涂料	3	
5#	介入室 3 西北侧墙外 30cm (污物间)	3.42	20cm 厚空心砖+涂 3mmPb 硫酸钡涂料	3	

6#	污物通道防护门外 30cm	3.41	4mm 铅防护门	4
7#	缓冲间防护门外 30cm	4.25	4mm 铅防护门	4
8#	介入室 3 东北侧墙外 30cm (胃肠机房)	4.70	24cm 厚实心砖 (2mmPb) + 涂 2mmPb 硫酸钡涂料	4
9#	介入室 3 东北侧墙外 30cm (设备间 1)	4.82	24cm 厚实心砖 (2mmPb) + 涂 2mmPb 硫酸钡涂料	4
10#	介入室 3 上方地面 1m (更衣室)	5.32 (漏射) 4.72 (散射)	12cm 厚混凝土 (1.4mmPb) + 18mm 厚无铅 X、γ 射线辐射防护/防火板 (1.817mmPb)	3.21
11#	介入室 3 下方地面 1.7m (停车场)	2.21 (漏射) 2.81 (散射)	18cm 厚混凝土 (2mmPb) + 涂 2mmPb 硫酸钡涂料	4

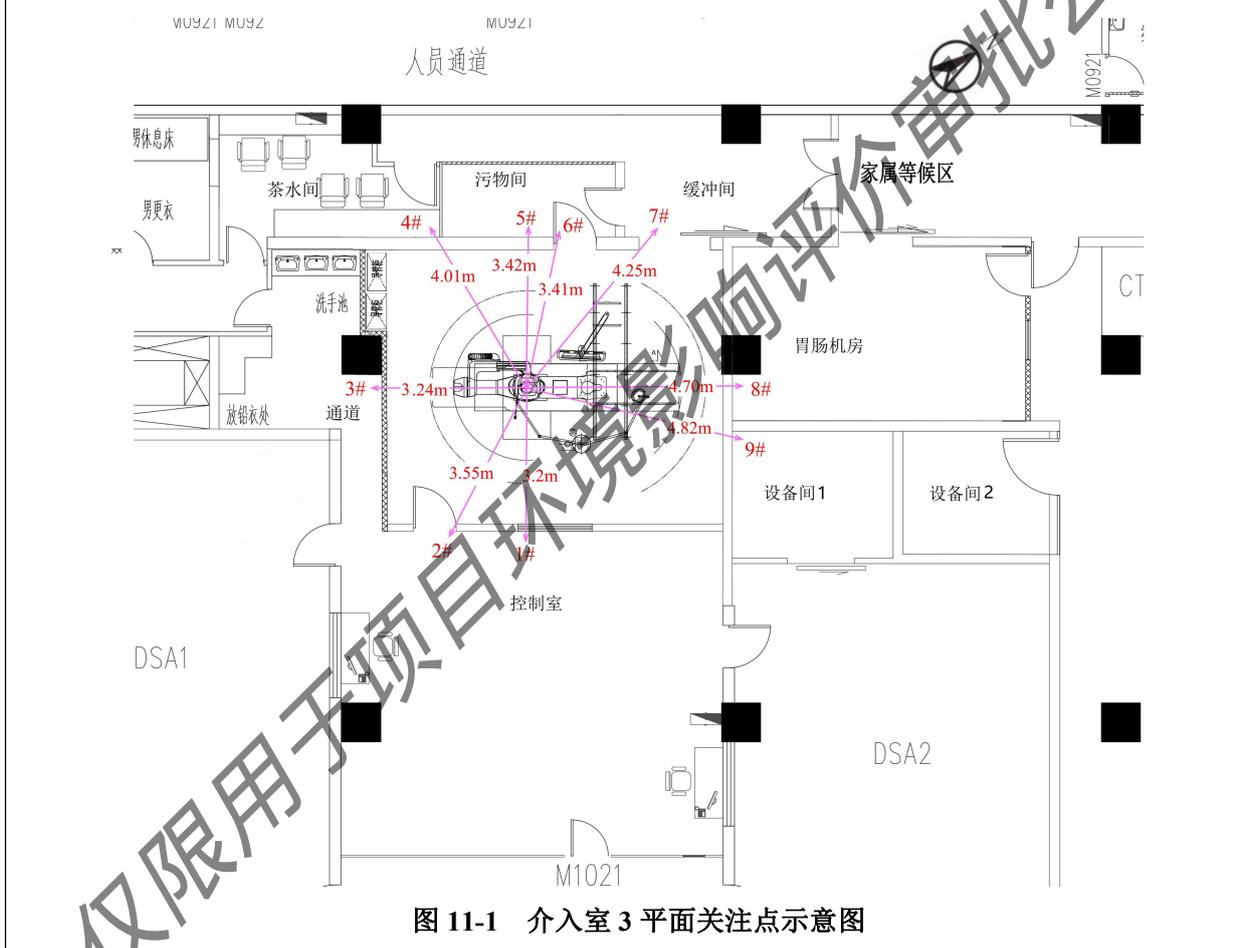




图 11-2 介入室 3 立面关注点示意图

## 2、机房辐射屏蔽估算

### (1) 泄漏辐射环境影响分析

泄漏辐射剂量率计算，参考《辐射防护手册第一分册》（李德平、潘自强主编）中给出的公式计算：

$$H_L = \frac{H_0 \cdot B \cdot f}{d^2} \quad (\text{公式 1})$$

式中： $H_L$ ——关注点漏射剂量率， $\mu\text{Gy/h}$ ；

$f$ ——设备射线泄漏率，0.1%；

$H_0$ ——距焦点 1m 处剂量率， $\mu\text{Gy/h}$ ；

$d$ ——关注点至靶点距离，m；

$B$ ——透射因子。

透射因子  $B$  按照《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）附录 C 中的公式计算：

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

式中：B——透射因子；

X——屏蔽材料铅当量厚度，mm；

$\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$ ——针对不同管电压 X 射线辐射衰减拟合参数（取自 GBZ 130-2020 附录 C）。本项目取值见表 11-2。

表 11-2 不同管电压 X 射线辐射衰减拟合参数

运行模式	运行管电压 (kV)	屏蔽材料	$\alpha$	$\beta$	$\gamma$	备注
透视	70	铅	5.369	23.49	0.5881	/
摄影	100	铅	2.500	15.28	0.7557	主束
			2.507	15.33	0.9124	散射
CBCT	100	铅	2.500	15.28	0.7557	主束
			2.507	15.33	0.9124	散射

注：透视模式下，散射及泄漏均按 70kV 对应的参数。

## (2) 散射辐射环境影响分析

散射辐射剂量率计算，参考《辐射防护手册第一分册》（李德平、潘自强主编）中给出的公式计算：

$$H_s = \frac{H_0 \cdot \delta \cdot S \cdot B}{(d_0 \cdot d_s)^2} \quad (\text{公式 3})$$

式中：H<sub>s</sub>——关注点散射剂量率，μGy/h；

H<sub>0</sub>——距焦点 1m 处剂量率，μGy/h；

$\delta$ ——本项目设备透视模式下 DSA 的最大管电压为 70kV，查《辐射防护基础》表 5-12，a 取值为 0.0005（90°散射）， $\delta = a/400 = 1.25 \times 10^{-6}$ ；摄影及 CBCT 模式下 DSA 的最大管电压为 100kV，查《辐射防护手册》（第一分册）表 10.1，a 取值为 0.0013（90°散射）， $\delta = a/400 = 3.25 \times 10^{-6}$ ；

S——散射面积，取典型值 100cm<sup>2</sup>；

d<sub>0</sub>——源与病人的距离，取 0.6m；

d<sub>s</sub>——病人与预测点的距离，m；

B——透射因子，按照《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）附录 C 中

给出的公式 (C.1) 计算;

$X$ ——铅屏蔽厚度, mm;

$\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$ ——针对不同管电压 X 射线辐射衰减拟合参数(取自 GBZ 130-2020 附录 C), 具体参照表 11-2。

### 3、机房周围关注点剂量率

(1) 根据公式计算各关注点处泄漏辐射 X- $\gamma$ 辐射剂量率估算结果见表 11-3。

表 11-3 各关注点处泄漏辐射 X- $\gamma$  辐射剂量率估算结果

运行模式	关注点	$H_0$ ( $\mu\text{Sv/h}$ )	$X$	$d$	$B$	$H_d$ ( $\mu\text{Sv/h}$ )
透视模式	1#	1.75E+07	4	3.2	2.70E-11	4.61E-08
	2#		4	3.55	2.70E-11	3.75E-08
	3#		3.08	3.24	3.77E-09	6.29E-06
	4#		3	4.01	5.79E-09	6.30E-06
	5#		3	3.42	5.79E-09	8.67E-06
	6#		4	3.41	2.70E-11	4.06E-08
	7#		4	4.25	2.70E-11	2.61E-08
	8#		4	4.70	2.70E-11	2.14E-08
	9#		4	4.82	2.70E-11	2.03E-08
	10#		3.21	5.32	1.88E-09	1.16E-06
	11#		4	2.21	2.70E-11	9.67E-08
摄影模式	1#	2.92E+08	4	3.2	3.39E-06	9.66E-02
	2#		4	3.55	3.39E-06	7.85E-02
	3#		3.08	3.24	3.39E-05	9.42E-01
	4#		3	4.01	4.14E-05	7.52E-01
	5#		3	3.42	4.14E-05	1.03E+00
	6#		4	3.41	3.39E-06	8.51E-02
	7#		4	4.25	3.39E-06	5.48E-02
	8#		4	4.70	3.39E-06	4.48E-02
	9#		4	4.82	3.39E-06	4.26E-02
	10#		3.21	5.32	2.45E-05	2.52E-01

	11#		4	2.21	3.39E-06	2.03E-01
CBCT	1#	1.46E+08	4	3.2	3.39E-06	4.83E-02
	2#		4	3.55	3.39E-06	3.92E-02
	3#		3.08	3.24	3.39E-05	4.71E-01
	4#		3	4.01	4.14E-05	3.76E-01
	5#		3	3.42	4.14E-05	5.17E-01
	6#		4	3.41	3.39E-06	4.25E-02
	7#		4	4.25	3.39E-06	2.74E-02
	8#		4	4.70	3.39E-06	2.24E-02
	9#		4	4.82	3.39E-06	2.13E-02
	10#		3.21	5.32	2.45E-05	1.26E-01
	11#		4	2.21	3.39E-06	1.01E-01

(2) 根据公式计算各关注点处散射辐射 X- $\gamma$  辐射剂量率估算结果见表 11-4。

表 11-4 各关注点处散射辐射 X- $\gamma$  辐射剂量率估算结果

运行模式	关注点	$H_0$ ( $\mu\text{Sv/h}$ )	X	$d_0$	ds	B	$H_s$ ( $\mu\text{Sv/h}$ )
透视模式	1#	1.75E+07	4	0.6	3.2	2.70E-11	1.60E-08
	2#		4	0.6	3.55	2.70E-11	1.30E-08
	3#		3.08	0.6	3.24	3.77E-09	2.18E-06
	4#		3	0.6	4.01	5.79E-09	2.19E-06
	5#		3	0.6	3.42	5.79E-09	3.01E-06
	6#		4	0.6	3.41	2.70E-11	1.41E-08
	7#		4	0.6	4.25	2.70E-11	9.08E-09
	8#		4	0.6	4.70	2.70E-11	7.42E-09
	9#		4	0.6	4.82	2.70E-11	7.06E-09
	10#		3.21	0.6	4.72	1.88E-09	5.12E-07
	11#		4	0.6	2.81	2.70E-11	2.08E-08
摄影模式	1#	2.92E+08	4	0.6	3.2	5.14E-06	1.32E-01
	2#		4	0.6	3.55	5.14E-06	1.08E-01
	3#		3.08	0.6	3.24	5.16E-05	1.30E+00

	4#		3	0.6	4.01	6.31E-05	1.03E+00		
	5#		3	0.6	3.42	6.31E-05	1.42E+00		
	6#		4	0.6	3.41	5.14E-06	1.17E-01		
	7#		4	0.6	4.25	5.14E-06	7.50E-02		
	8#		4	0.6	4.70	5.14E-06	6.13E-02		
	9#		4	0.6	4.82	5.14E-06	5.83E-02		
	10#		3.21	0.6	4.72	3.73E-05	4.41E-01		
	11#		4	0.6	2.81	5.14E-06	1.72E-01		
	CBCT		1#	1.46E+08	4	0.6	3.2	5.14E-06	6.62E-02
			2#		4	0.6	3.55	5.14E-06	5.38E-02
			3#		3.08	0.6	3.24	5.16E-05	6.48E-01
4#		3	0.6		4.01	6.31E-05	5.17E-01		
5#		3	0.6		3.42	6.31E-05	7.11E-01		
6#		4	0.6		3.41	5.14E-06	5.83E-02		
7#		4	0.6		4.25	5.14E-06	3.75E-02		
8#		4	0.6		4.70	5.14E-06	3.07E-02		
9#		4	0.6		4.82	5.14E-06	2.92E-02		
10#		3.21	0.6		4.72	3.73E-05	2.20E-01		
11#		4	0.6		2.81	5.14E-06	8.58E-02		

### (3) 辐射环境影响预测结果分析

分析预测结果，DSA 工作场所各关注点处辐射剂量率估算结果见表 11-5。

表 11-5 DSA 工作场所各关注点处 X- $\gamma$  辐射剂量率估算结果

运行模式	关注点	关注点描述	泄漏辐射剂量率 $H_L(\mu\text{Sv/h})$	散射辐射剂量率 $H_s(\mu\text{Sv/h})$	总附加剂量率 $H_r(\mu\text{Sv/h})$
透视模式	1#	控制室观察窗外 30cm (操作台)	4.61E-08	1.60E-08	6.21E-08
	2#	控制室防护门外 30cm (控制室)	3.75E-08	1.30E-08	5.05E-08
	3#	西南侧墙外 30cm (通道)	6.29E-06	2.18E-06	8.47E-06
	4#	介入室 3 西侧墙外 30cm (茶水间)	6.30E-06	2.19E-06	8.49E-06
	5#	介入室 3 西北侧墙外 30cm (污物间)	8.67E-06	3.01E-06	1.17E-05

	6#	污物通道防护门外 30cm	4.06E-08	1.41E-08	5.47E-08
	7#	缓冲间防护门外 30cm	2.61E-08	9.08E-09	3.52E-08
	8#	介入室 3 东北侧墙外 30cm (胃肠机房)	2.14E-08	7.42E-09	2.88E-08
	9#	介入室 3 东北侧墙外 30cm (设备间)	2.03E-08	7.06E-09	2.74E-08
	10#	介入室 3 上方地面 1m (更衣室)	1.16E-06	5.12E-07	1.67E-06
	11#	介入室 3 下方地面 1.7m (停车场)	9.67E-08	2.08E-08	1.18E-07
摄影 模式	1#	控制室观察窗外 30cm (操作台)	9.66E-02	1.32E-01	2.29E-01
	2#	控制室防护门外 30cm (控制室)	7.85E-02	1.08E-01	1.87E-01
	3#	西南侧墙外 30cm (通道)	9.42E-01	1.30E+00	2.24E+00
	4#	介入室 3 西侧墙外 30cm (茶水间)	7.52E-01	1.03E+00	1.78E+00
	5#	介入室 3 西北侧墙外 30cm (污物间)	1.03E+00	1.42E+00	2.45E+00
	6#	污物通道防护门外 30cm	8.51E-02	1.17E-01	2.02E-01
	7#	缓冲间防护门外 30cm	5.48E-02	7.50E-02	1.30E-01
	8#	介入室 3 东北侧墙外 30cm (胃肠机房)	4.48E-02	6.13E-02	1.06E-01
	9#	介入室 3 东北侧墙外 30cm (设备间)	4.26E-02	5.83E-02	1.01E-01
	10#	介入室 3 上方地面 1m (更衣室)	2.52E-01	4.41E-01	6.93E-01
	11#	介入室 3 下方地面 1.7m (停车场)	2.03E-01	1.72E-01	3.75E-01
CBCT	1#	控制室观察窗外 30cm (操作台)	4.83E-02	6.62E-02	1.15E-01
	2#	控制室防护门外 30cm (控制室)	3.92E-02	5.38E-02	9.30E-02
	3#	西南侧墙外 30cm (通道)	4.71E-01	6.48E-01	1.12E+00
	4#	介入室 3 西侧墙外 30cm (茶水间)	3.76E-01	5.17E-01	8.93E-01
	5#	介入室 3 西北侧墙外 30cm (污物间)	5.17E-01	7.11E-01	1.23E+00
	6#	污物通道防护门外 30cm	4.25E-02	5.83E-02	1.01E-01
	7#	缓冲间防护门外 30cm	2.74E-02	3.75E-02	6.49E-02
	8#	介入室 3 东北侧墙外 30cm (胃肠机房)	2.24E-02	3.07E-02	5.31E-02

9#	介入室3东北侧墙外30cm (设备间)	2.13E-02	2.92E-02	5.05E-02
10#	介入室3上方地面1m (更衣室)	1.26E-01	2.20E-01	3.46E-01
11#	介入室3下方地面1.7m (停车场)	1.01E-01	8.58E-02	1.87E-01

由表 11-5 可知，本项目在正常运行期间，透视模式下介入室 3 外各关注点处 X-γ 辐射剂量率估算结果最大值为  $1.17 \times 10^{-5} \mu\text{Sv/h}$ ，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中规定的透视模式下屏蔽体外表面 30cm 处剂量率不大于  $2.5 \mu\text{Sv/h}$  的要求；摄影模式下介入室 3 外各关注点处 X-γ 辐射剂量率估算结果最大值为  $2.45 \mu\text{Sv/h}$ ，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中规定的“短时、高剂量率曝光的摄影程序”下屏蔽体外表面 30cm 处剂量率不大于  $25 \mu\text{Sv/h}$  的要求；CBCT 模式下介入室 3 外各关注点处 X-γ 辐射剂量率估算结果最大值为  $1.23 \mu\text{Sv/h}$ ，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中规定的“CBCT 模式”屏蔽体外表面 30cm 处剂量率不大于  $2.5 \mu\text{Sv/h}$  的要求。

## 11.2.2 工作人员和公众人员有效剂量估算

### 1、剂量估算公式

按照联合国原子辐射效应科学委员会（UNSCEAR）-2000 年报告附录 A，X-γ 射线产生的外照射致人年有效剂量计算公式如下：

$$E_r = H_r \times t \times T \times 10^{-3} \quad (\text{公式 4})$$

式中： $E_r$ ——X-γ 射线外照射年有效剂量，mSv；

$H_r$ ——X-γ 辐射周围剂量当量率， $\mu\text{Sv/h}$ ；

$t$ ——X-γ 照射时间，h；

$T$ ——居留因子。

### 2、个人剂量估算结果分析

根据医院提供信息，本项目 DSA 投入使用后预计每年最多完成 1200 台介入手术，平均每台手术中使用 DSA 曝光出束时间：透视约为 20min/台，摄影约为 1min/台，CBCT 约为 1min/台，则 DSA 设备全年操作出束时间：透视约为 400h/年，摄影约为 20h/年，CBCT 约为 20h/年。

#### (1) 机房周围工作人员、周围公众年有效剂量

依据表 11-5 估算结果以及公式 4 来估算项目运行对机房周围环境人员受照射剂量，估算结果见表 11-6。

表 11-6 DSA 机房周围关注点个人剂量估算结果

关注点	透视模式		摄影模式		CBCT 模式		居留因子	年有效剂量(mSv/a)	照射类型
	总附加剂量率(μSv/h)	时间(h)	总附加剂量率(μSv/h)	时间(h)	总附加剂量率(μSv/h)	时间(h)			
1#	6.21E-08	400	2.29E-01	20	1.15E-01	20	1	6.88E-03	职业照射
2#	5.05E-08		1.87E-01		9.30E-02		1	5.60E-03	
3#	8.47E-06		2.24E+00		1.12E+00		0.25	1.68E-02	公众照射
4#	8.49E-06		1.78E+00		8.93E-01		0.25	1.34E-02	
5#	1.17E-05		2.45E+00		1.23E+00		0.25	1.84E-02	
6#	5.47E-08		2.02E-01		1.01E-01		0.25	1.52E-03	
7#	3.52E-08		1.30E-01		6.49E-02		0.25	9.75E-04	
8#	2.88E-08		1.06E-01		5.31E-02		1	3.18E-03	
9#	2.74E-08		1.01E-01		5.05E-02		0.25	7.58E-04	
10#	1.67E-06		6.93E-01		3.46E-01		0.25	5.20E-03	
11#	1.18E-07		3.75E-01		1.87E-01		0.0625	7.03E-04	

注：职业工作人员的时间居留因子取1，机房外公众人员的时间居留因子根据四周工作场所的性质进行取值。

由表 11-6 可知，项目运行后，DSA 控制室职业人员估算最大年有效剂量为  $6.88 \times 10^{-3} \text{mSv/a}$ ，低于职业人员年剂量管理约束值（5mSv）和《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）对职业人员剂量限值（20mSv）的要求；公众受照年有效剂量最大为  $1.84 \times 10^{-2} \text{mSv/a}$ ，低于公众成员年剂量管理约束值（0.1mSv）和《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）对公众成员剂量限值（1mSv）的要求。

因此，本项目工作场所的防护设计满足要求，正常运行后产生的辐射影响满足标准要求，对机房外周围环境人员产生的辐射影响较小。

### 11.2.3 DSA 机房内工作人员辐射影响分析

#### 1、预测模式

本项目手术医生、护士是在穿戴铅围裙、铅颈套等防护用品的条件下进行手术，故手术室内医生、护士所受辐射剂量估算参照《职业性外照射个人监测规范》(GBZ 128-2019) 中外照射个人监测剂量评价方法“6.2.4 佩戴铅围裙内、外两个剂量计时，宜采用公式（5）

估算有效剂量率”。

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

式中：E——有效剂量中的外照射分量，单位为毫希沃特（mSv）；

$\alpha$ ——系数，取 0.79；

$H_u$ ——铅围裙内佩戴的个人剂量计测得的 Hp(10)，单位为毫希沃特（mSv），本次估算通过计算职业人员铅衣内的受照剂量获得；

$\beta$ ——系数，取 0.051；

$H_o$ ——铅围裙外锁骨对应的衣领位置佩戴的个人剂量计测得的 Hp(10)，单位为毫希沃特（mSv），本次估算通过计算职业人员铅衣外的受照剂量获得。

## 2、预测参数

根据医院提供的信息，本项目正常运行后，预计完成介入手术量最大为 1200 台。本项目规划调配介入手术医生 6 人、护士 3 人、技师 3 人，分三个班组轮岗，其中单名介入手术医生、护士年最大介入手术台数不超过 400 台，平均每台手术出束时间：透视约为 20min/台，摄影约为 1min/台，CBCT 约为 1min/台；则单名介入手术医生、护士年手术量 DSA 出束时间：透视约为 133.3h/年、摄影约为 6.67h/年，CBCT 约为 6.67h/年。

经医院核实，手术中，医生如需摄片（减影）及 CBCT 模式则移步到控制室内，由控制室技术人员隔室操作曝光；如需透视则在 DSA 机房内直接操作曝光，其中第一术者距离射线机球管最近，因此以第一术者为代表估算室内操作人员受照射剂量。设备系统自带床旁射线防护帘和悬吊式射线防护屏不少于 0.5mm 铅当量，医生所穿铅服为 0.5mmPb，第一术者胸部位置距离球管为 1m、距离病人距离为 0.6m。

## 3、预测结果

根据上述参数及公式计算室内第一术者位置处泄漏、散射辐射 X- $\gamma$ 辐射剂量率估算结果见表 11-7、表 11-8。

表 11-7 透视模式下第一术者位置处泄漏辐射 X- $\gamma$ 辐射剂量率估算结果

防护情况	$H_o(\mu\text{Sv/h})$	f	d	X	B	$\alpha$	$\beta$	$\gamma$	$H_L(\mu\text{Sv/h})$
有铅服	1.75E+07	0.1%	1	1	2.83E-04	5.369	23.49	0.5881	4.95
无铅服	1.75E+07	0.1%	1	0.5	5.34E-03	5.369	23.49	0.5881	93.45

表 11-8 透视模式下第一术者位置处散射辐射 X-γ辐射剂量率估算结果

防护情况	$H_0$	$\delta$	S	B	$d_0$	ds	X	$\alpha$	$\beta$	$\gamma$	Hs ( $\mu\text{Sv/h}$ )
有铅服	1.75E+07	1.25E-06	10 <sup>2</sup>	2.83E-04	0.6	0.6	1	5.369	23.49	0.5881	4.78
无铅服	1.75E+07	1.25E-06	10 <sup>2</sup>	5.34E-03	0.6	0.6	0.5	5.369	23.49	0.5881	90.13

室内第一术者位置处总辐射剂量率估算结果见表 11-9 所示。

表 11-9 室内第一术者位置处总 X-γ辐射剂量率估算结果

工作模式	第一术者位（有铅服） 总附加剂量率 ( $\mu\text{Sv/h}$ )	第一术者位（无铅服） 总附加剂量率 ( $\mu\text{Sv/h}$ )
透视模式	4.95+4.78=9.73	93.45+90.13=183.58

根据表 11-9 剂量率估算结果及公式 5，可估算出以第一术者为代表的一名手术医生因本项目运行受照剂量： $(0.79 \times 9.73 \times 133.3 + 0.051 \times 183.58 \times 133.3) \div 1000 = 2.27$  (mSv)，即年受照剂量为 2.27mSv，低于职业人员年有效剂量管理约束值（5mSv）和《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）对职业人员剂量限值（20mSv）的要求。

根据医院提供 2025 年第 1 周期至 2025 年第 4 周期（一个监测周年）的个人剂量检测报告结果可知，由医院内部调配至本项目的 12 名辐射工作人员最近一年的受照剂量均未超过职业人员年剂量管理约束值（5mSv），即使该 12 名辐射工作人员分别参与本项目 DSA 和本院另 2 台 DSA 介入手术工作，手术医生年有效剂量也低于职业人员年有效剂量管理约束值（5mSv）和《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）对职业人员剂量限值（20mSv）的要求。本项目辐射工作人员累计年有效剂量统计结果见下表 11-10。

表 11-10 本项目辐射工作人员累计年有效剂量统计结果

岗位	姓名	2025 年 第 1 周期 (mSv)	2025 年 第 2 周期 (mSv)	2025 年 第 3 周期 (mSv)	2025 年 第 4 周期 (mSv)	原实践 年有效 剂量	本项目可能 附加年有效 剂量 (mSv/a)	累计年有 效剂量 (mSv/a)
医生	***	0.01	0.01	0.01	0.01	0.04	2.27	2.31
	***	0.11	0.15	0.06	0.40	0.72	2.27	2.99
	***	0.01	0.01	0.01	0.01	0.04	2.27	2.31
	***	0.01	0.01	0.01	0.01	0.04	2.27	2.31
	***	0.01	0.01	0.01	0.01	0.04	2.27	2.31
	***	0.08	0.01	0.01	0.01	0.11	2.27	2.38

技师	***	0.01	0.06	0.21	0.16	0.44	2.27	2.71
	***	0.11	0.09	0.21	0.21	0.62	2.27	2.89
	***	0.12	0.09	0.14	0.17	0.52	2.27	2.79
护士	***	0.01	0.01	0.01	0.07	0.1	2.27	2.37
	***	0.01	0.01	0.01	0.04	0.07	2.27	2.34
	***	0.01	0.01	0.01	0.01	0.04	2.27	2.31

注：①仪器最低探测下限（MDL）为：0.02mSv；

②本周期的剂量调查水平参考值为：1.25mSv，凡是检测结果 $\geq 1.25\text{mSv}$ 的均需调查；

③穿铅衣、穿戴铅围脖、佩戴两个剂量计时， $E = \alpha H_u + \beta H_0$ ， $H_u$  铅围裙内佩戴的个人剂量计测得的  $H_p(10)$ ， $H_0$  铅围裙外锁骨对应衣领处佩戴的个人剂量计测得的  $H_p(10)$ ， $\alpha = 0.79$ ， $\beta = 0.051$ ；内-铅衣内，外-铅衣外；

④穿铅衣、仅佩戴外剂量计时， $E = 0.1H_0$ ， $H_0$  铅围裙外锁骨对应衣领处佩戴的个人剂量计测得的  $H_p(10)$ 。

⑤监测结果小于最低探测水平的记录：当工作人员的外照射个人监测结果小于 MDL 值时，报告中的监测结果表述为  $< \text{MDL}$ 。为便于职业照射统计，在相应的剂量档案中记录为 MDL 值的一半，本项目记录为 0.01。

#### 11.2.4 介入手术中防护要求

(1) 需做到持证上岗、岗前培训，不断提高辐射防护和诊疗技术水平，全面掌握辐射防护法规与技术知识；

(2) 严格按照规定佩戴个人剂量计，开展介入手术医生的个人剂量监测。对于介入放射学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。建议采用双剂量计监测方法（在铅围裙内躯干上再佩戴另一个剂量计），且宜在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）；

(3) 时间防护：熟悉机器性能和介入操作技术，尽量减少照射和采集时间，避免与诊疗无关的曝光情况；

(4) 缩小照射野：在满足影像采集质量和诊疗需要的前提下，尽量缩小照射野、调节透视脉冲频率至最低状态；

(5) 缩短物片距：尽量让影像增强器或平板靠近患者，减少散射线；

(6) 充分利用各种防护用品：操作者穿戴铅橡胶防护衣、铅橡胶围脖、铅橡胶帽、介入防护手套、铅防护眼镜等；使用床侧防护帘及铅悬挂防护帘等防护器材。

### 11.3 事故影响分析

DSA 射线装置只有在开机且运行曝光的状态下，射线装置产生的 X 射线才会可能贯穿屏蔽设施进入外环境，从而对环境和人体带来一定的辐射影响。项目运行中存在潜在危险和风险事故，本次评价对其进行分析和预测，说明项目运营中可能发生的事故或突发事件对人身安全和环境的损害和影响程度，并针对具体事项提出行之有效的防范及应急措施，以避免事故发生、减少事故损失，使其对环境的影响达到可接受的水平。

#### 11.3.1 辐射事故情况

DSA 射线装置可能发生的辐射事故情况如下：

(1) DSA 投入运行后，由于 DSA 设备故障、操作不当、没有穿戴防护用品等情况下，医生在同室操作时可能受到超剂量的 X 射线照射。

(2) 工作人员在手术室内为患者摆位或其他准备工作，控制台处操作人员误开机出束，发生事故性出束，对工作人员造成辐射伤害。

(3) 门灯联锁装置和闭门装置发生故障状况的情况下，人员误入正在运行的 X 射线装置机房受到外照射。

(4) 检查或维修状态下，维修人员违反操作规程或误操作，造成人员误照射。

#### 11.3.2 辐射事故防范措施

辐射安全必须依靠必要的体制和管理，良好的设施和完整的工作制度等。引起意外（或事故）的不安全因素有两大类：一类是物的不安全因素，另一类是人的不安全行为。责任事故主要由管理不善、领导失职、安全观念淡漠引起。医院应从加强管理和提高安全意识两方面促进辐射防护工作，通过宣传培训等手段，提高安全文化素质，增强辐射防护意识，使辐射工作人员自觉服从管理，主动采取防护措施，控制不安全行为，预防辐射意外（或事故）的发生。医院需完善以下辐射事故防范措施：

(1) 各级领导需把辐射防护工作放到重要议事日程，制定严格的管理制度，安排操作人员接受安全防护教育和培训。定期组织相关辐射防护知识培训学习，告知相关人员辐射危害。

(2) 应急处理领导小组应对本单位的应急组织人员、救护计划和方法、救护器材和设备以及联络方式进行明确布置和安排，并在统一部署下定期组织演练，一旦事故发生时可立即执行。

(3) 操作人员需持证上岗，确保岗位责任制度的落实，严肃查处违规作业。

(4) 必须严格按照操作规程，正确操作仪器，对违规和粗疏管理的行为必须及时纠正。

(5) 为有效地控制操作人员接受辐射的累积剂量，确保剂量不超过规定的剂量限值，操作人员在工作时必须佩带 2 枚个人剂量计。

(6) 加强职工安全和辐射防护知识的教育，并定期进行考核；对操作人员建立健康档案，定期进行体检，并对健康档案进行终身保存。

(7) 全院放射工作人员必须时刻保持高度警惕，定期培训，认真学习、掌握各项技能，做好随时应对重大事故的思想准备。

(8) 每日做好设备运行记录，认真填写设备维护记录表。任何人对设备部件进行更换、升级等操作时，都必须上报主管领导，得到回复后，方可进行，操作后详细填写故障处理联络单。

(9) 加强辐射安全管理，严格落实使用时需两人在场管理体制。

### 11.3.3 辐射事故应急处理

#### (1) 事故报告程序

一旦发生辐射事故，医院应立即采取措施防止事故继续发生和蔓延而扩大危害范围，并在第一时间向应急处理领导小组报告，同时启动应急指挥系统，具体程序如下：

#### 迅速报告

发生事故的科室必须立即将发生事故的性质、时间、地点、科室名称、联系人、电话等报告给的辐射事故应急处理领导小组，并立即组织本科工作人员营救受照人员。辐射事故应急处理领导小组必须在 2 小时内将有关信息报告区生态环境、公安、卫生健康等部门。

#### 现场控制

辐射事故应急处理领导小组接到事故发生报告后，立即赶赴现场，进行指挥，采取正确、有效的措施，保护现场，疏散无关人员，防止事故蔓延，避免更大伤害。

#### 启动应急系统

辐射事故应急处理领导小组接到现场报告后，立即赶赴现场，首先组织有关人员受照人员及可能受照人员尽快进行初期医学处理，对可能受放射损伤的人员，立即采取暂时隔离，并实施医学检查和救治。保护工作人员和公众的生命安全，保护环境不受污染，最大限度控制事态发展。

## 现场报告

根据现场情况，由本单位辐射事故应急处理领导小组将事故发生时间、地点、造成事故的及射线装置的名称、危害程度和范围等主要情况报告生态环境局、卫健委、公安局等相关部门以及上级行政主管部门。协助上级有关部门迅速开展检测，确定现场的辐射强度、影响范围，切断一切可能扩大污染范围的环节。污染现场尚未达到安全水平以前，不得解除封锁。

## 查找事故原因

积极协助卫生行政部门、公安部门及生态环境部门进行事故调查、处理等各方面的相关事宜。

## 应急响应终止

辐射事故应急处置工作结束后，各部门要积极组织后续救治、医院秩序的恢复重建工作。对于重点部位和特殊区域，要认真分析研究，提出解决建议和意见。

### (2) 辐射事故应急措施

当发生误照射事故时，应采取以下措施：

立即消除事故源，防止事故继续蔓延和扩大，即第一时间断开电源，停止 X 射线的产生。

启动应急预案。当事人应即刻报告辐射事故应急处理小组组长，组长随即通知辐射事故应急处理小组有关成员，采取应急相应救助措施。

确定现场的辐射强度及影响范围，划出禁入控制范围，防止外照射的危害。

及时检查、估算受照人员的受照剂量，如果受照剂量较高，应及时安置受照人员就医检查。

及时处理，出现事故后，应尽快集中人力、物力，有组织、有计划的进行处理，可缩小事故影响，减少事故损失。

事故处理后应整理资料，及时总结报告。医院对于辐射事故进行记录：包括事故发生的时间和地点，所有涉及的事故责任人和受害者名单；对任何可能受到照射的人员所做的辐射剂量估算结果；所做的任何医学检查及结果；采取的任何纠正措施；事故的可能原因；为防止类似事件再次发生所采取的措施。

### (3) 辐射事故应急预案要求

制定有针对性的辐射事故应急预案，需满足《放射性同位素与射线装置安全和防护

条例》（第 449 号令）中对辐射事故应急预案的要求；

辐射事故应急救援预案应当包括以下内容：应急机构和职责分工；应急人员的组织、培训以及应急和救助的装备、资金、物资准备；辐射事故分级应急响应措施；辐射事故调查、报告和处理程序；

定期组织相关会议，总结辐射工作经验，深化事故分析，提高辐射事故处理能力；

定期组织演练，提高应对辐射事故的软实力；

根据国家有关部门出台的制度及时更新辐射事故应急预案，及时明确项目所在地生态环境部门、公安部门、卫生部门联系方式。

仅限用于项目环境影响评价审批公示

## 表 12 辐射安全管理

### 12.1 辐射安全与环境保护管理机构的设置

#### 12.1.1 放射防护质量安全管理小组

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》第十六条第一款：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。

玉林市第二人民医院成立了成立辐射安全与环境保护管理小组的通知，负责全院放射诊疗管理、辐射安全防护工作，并明确了相关成员名单及小组职责（详见附件5）。

##### 一、辐射安全与防护管理领导小组

组长：\*\*\* 副院长

副组长：\*\*\* 放射科主任

组员：\*\*\* 医务部主任                      \*\*\* 设备科副科长

\*\*\* 核医学科副主任                      \*\*\* 医务部副主任

\*\*\* 预防保健科副科长                      \*\*\* 放射科副主任医师

##### 二、辐射安全与防护管理领导小组职责

- 1.负责本单位放射卫生防护的日常管理工作；
- 2.具体负责放射性新建、改建、扩建项目的评价报告审核、竣工验收的申报工作；
- 3.《放射诊疗许可证》的新办、校验工作；
- 4.放射工作人员的职业健康检查、放射卫生法律法规与防护知识培训、个人剂量监测组织工作和《放射工作人员证》的办理工作；
- 5.各类放射卫生管理制度的建立健全工作；
- 6.放射防护设施与个人防护用品的配备、使用与维护管理工作；
- 7.放射性危害告知工作（包括警示标识和工作指示灯的设置和正常使用管理与维护工作）；
- 8.放射诊疗设备性能检测与工作场所的防护检测工作；
- 9.放射卫生综合档案和放射工作人员个人健康监护档案的建立与管理工作；

10.放射诊疗场所的安全与保洁工作；

11.放射突发事件的报告工作；

12.协助单位领导督促辐射安全与环境保护管理小组做好本单位年度的各项辐射安全与环境保护管理。

### 12.1.2 辐射工作人员

依据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》中第十六条第二款的要求，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。依据《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》中第二十八条的要求，生产、销售、使用放射性同位素和射线装置的单位，应当对直接从事生产、销售、使用活动的工作人员进行安全和防护知识教育培训，并进行考核；考核不合格的，不得上岗。根据生态环境部《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》（2019年，第57号）的相关要求，自2020年1月1日起，新从事辐射活动的人员，以及原持有的辐射安全培训合格证书到期的人员，应当通过生态环境部培训平台报名并参加考核。2020年1月1日前已取得的原培训合格证书在有效期内继续有效。

本项目规划调配12名辐射工作人员。该12名医护人员均已参加国家核技术利用辐射安全与防护培训且考核合格，后续人员变更均需在生态环境部辐射安全与防护培训平台参加培训，考核合格后方可上岗（考核成绩合格有效期五年）。辐射安全和防护培训考核合格证见附件9。

表 12-1 本项目辐射工作人员

序号	姓名	工作岗位	辐射安全培训合格证	有效期
1	***	医生	FS25GX0101***	2025年10月14日至2030年10月14日
2	***	医生	FS25GX0101***	2025年10月14日至2030年10月14日
3	***	医生	FS24GX0101***	2024年12月05日至2029年12月05日
4	***	医生	FS24GX0101***	2024年12月05日至2029年12月05日
5	***	医生	FS23GX0100***	2023年03月19日至2028年03月19日
6	***	医生	FS23GX0100***	2023年03月19日至2028年03月19日
7	***	护士	FS24GX0101***	2024年12月05日至2029年12月05日
8	***	护士	FS24GX0101***	2024年12月05日至2029年12月05日
9	***	护士	FS21GX0100***	2021年04月09日至2026年04月09日
10	***	技师	FS24GX0101***	2024年12月05日至2029年12月05日

11	***	技师	FS23GX0100***	2023年03月19日至2028年03月19日
12	***	技师	FS24GX0101***	2024年12月05日至2029年12月05日

## 12.2 辐射安全管理规章制度

根据《关于修改〈放射性同位素与射线装置安全管理办法〉的决定》（环境保护部 2008 第 3 号令），使用放射性同位素、射线装置的单位应有健全的操作规程、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、监测方案等。

医院已开展放射诊疗工作多年，制定了相应的管理制度主要包括：

- （1）《辐射安全与环境保护管理小组》；
- （2）《辐射事故应急处理预案》；
- （3）《放射诊疗安全防护管理制度》；
- （4）《放射诊疗质量保证方案》；
- （5）《放射工作人员职业健康监护管理制度》；
- （6）《辐射环境与个人剂量监测方案》；
- （7）《放射科主任、技师、护士岗位职责》；
- （8）《辐射安全和防护专业知识及相关法律法规培训计划》；
- （9）《DSA 操作规程》；
- （10）《设备检修维护制度》等。

医院已制定的各项管理制度具有较好的可行性，从放射诊疗安全防护管理制度、辐射安全和防护培训计划等方面分别做了明确要求和规定，同时制定了较为符合实际情况的、切实可行的辐射事故应急处理预案，保障了从事辐射工作的人员和公众的健康与安全。

本次项目为射线装置新建项目，针对本项目，医院只要在日常工作中严格落实，即能够满足核技术利用项目的管理。针对辐射活动规模扩大的变化情况，提出如下要求：

- 1、本项目运行前，各项规章制度、操作规程必须张贴上墙，防护用品必须配备齐全，所有辐射工作场所均必须有电离辐射警示标志；
- 2、环评批复后，需及时向相关部门申请重新办理辐射安全许可证。

## 12.3 辐射监测

根据国家相关法律法规要求，开展辐射工作的单位应当对其设备性能、工作场所防护以及放射工作人员职业受照情况定期开展自主或者委托监测，以保障辐射工作的正常开展以及人员的健康和安全。医院需根据要求制定以下辐射监测计划。

### 12.3.1 个人剂量监测

医院应委托有资质的单位定期对辐射工作人员个人剂量计进行监测（监测周期最长不应超过 3 个月），并按照《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》和《职业性外照射个人监测规范》的要求建立个人剂量记录及监测档案管理制度，并对职业照射个人监测档案终生保存。

### 12.3.2 辐射环境监测

#### (1) 常规监测

医院应委托有资质的机构定期（每年常规监测一次）对项目工作场所及周围环境进行辐射监测，并建立监测技术档案。监测方案要求如下：

①监测范围：DSA 机房周围墙体、防护门、观察窗等人员可达区域，以及机房周围 50m 范围内环境关注点。

②监测项目：X- $\gamma$ 周围当量剂量率；

③监测频次：每年至少一次；

④监测仪器：使用的仪器应与本项目源项特征相适应（由监测机构负责）；

⑤监测报告所包含信息应清晰、准确、完整，并纳入档案进行保存。

医院拟配备辐射监测仪定期对射线装置机房四周环境进行自主监测，发现问题及时整改。所有监测记录，存档备查，并编制年度辐射安全防护评估报告上报发证机关。

#### (2) 防护性能监测

在设备初次投入使用或大修及更换关键组件时，医院需要委托有资质的单位进行设备防护性能检测，以保证符合有关标准的要求。在使用过程中，需要委托有资质的单位进行状态检测，检测频度为每年不少一次。

表 12-2 监测计划要求一览表

监测对象	具体内容	监测频率		监测因子
辐射工作人员	个人剂量监测	3 个月为一周期，连续监测。		外照射个人剂量当量
工作场所和周围环境	屏蔽墙或自屏蔽体外 30 cm 处（包括机房四周、楼上、楼下、防护门外、观察窗外），以及 DSA 设备透视防护区测试平面。	运行前、运行中各监测 1 次，每年 1-2 次。		X- $\gamma$ 辐射剂量率
		院内自主监测	常规监测，委托有资质的机构进行（每年至少一次）	X- $\gamma$ 辐射剂量率
设备	放射性设备性能的稳定性和质量控制检测	每年一次；设备初次投入使用、大修及更换关键组件时。		质量控制性能及防护检测

### 12.3.3 放射工作人员健康管理

按照《放射工作人员健康标准》的相关规定，医院应为放射工作人员建立个人健康档案，对新上岗工作人员，做好上岗前的健康体检报告，合格者才能上岗；对从事放射工作的工作人员建立职业健康监护档案，档案要终生保存，工作人员调动工作单位时，个人剂量、个人健康档案应随其转给调入单位。职业健康检查周期为1~2年，但不得超过2年，必要时可适当增加检查次数。

医院应委托有资质的单位定期对放射工作人员个人剂量计进行监测（监测周期一般为1个月，最长不应超过3个月），并按照《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》和《职业性外照射个人监测规范》的要求建立个人剂量记录及监测档案管理制度，并对职业照射个人监测档案终生保存。

本项目12名放射工作人员为本院内部调配，根据报告表1.7.1节原有核技术利用项目许可情况，医院已开展过同种类型核技术利用项目，根据报告表表11-10本项目放射工作人员累计年有效剂量统计结果可知，本项目的12名放射工作人员最近一年的受照剂量均未超过职业人员年剂量管理约束值（5mSv），符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）中对放射工作人员要求的剂量限值。

## 12.4 辐射事故应急

### 12.4.1 医院放辐射事故应急处理预案

本项目使用的射线装置属II类射线装置，根据《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》（国务院令 第449号）第四十条、《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）第四十三条等有关规定，医院应制定辐射事故应急预案。

医院设置有辐射事故应急处理预案（详见附件6），设立了以院长为组长的应急领导小组，成员由放射科、核医学科、医务部、设备科等各部门主要负责人组成。

一、应急处理领导小组职责：

- 1.发生人员受超剂量照射事故，应启动本预案；
- 2.定期组织对辐射诊疗场所、设备和人员进行辐射防护情况进行自查和监测，发现事故隐患及时上报至院办并落实整改措施；
- 3.事故发生后立即组织有关部门和人员进行放射性事故应急处理；
- 4.负责向卫生行政部门及时报告事故情况；

5.负责辐射安全事故应急处理具体方案的研究确定和组织实施工作；

6.辐射安全事故中人员受照时，要通过个人剂量计或其它工具、方法迅速估算受限人员的受照剂量；

7.负责迅速安置受照人员就医，组织控制区内人员的撤离工作，并及时控制事故影响，防止事故的扩大蔓延；

8.定期组织人员参加辐射应急人员应急演练。

## 二、辐射安全事故应急救援应遵循的原则

1、迅速报告原则；

2、主动抢救原则；

3、生命第一的原则；

4、科学施救，控制危险源，防止事故扩大的原则；

5、保护现场，收集证据的原则。

## 三、辐射事故分级根据

《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》第四十条和《射线装置分类办法》规定，结合我院使用的射线装置情况，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。

特别重大辐射事故，是指Ⅰ类、Ⅱ类放射源丢失、被盗、失控造成大范围严重辐射污染后果，或者放射性同位素和射线装置失控导致3人以上(含3人)急性死亡。

重大辐射事故，是指Ⅰ类、Ⅱ类放射源丢失、被盗、失控，或者放射性同位素和射线装置失控导致2人以下(含2人)急性死亡或者10人以上(含10人)急性重度放射病、局部器官残疾。

较大辐射事故，是指Ⅲ类放射源丢失、被盗、失控，或者放射性同位素和射线装置失控导致9人以上(含9人)急性重度放射病、局部器官残疾。

一般辐射事故，是指Ⅵ类、Ⅴ类放射源丢失、被盗、失控，或者放射性同位素和射线装置失控导致人员受到超过年剂量限值的照射。

## 四、辐射安全事故应急处理程序

1.事故发生后，当事人应立即通知同工作场所的工作人员离开，并及时上报卫生行政部门。

2.应急处理领导小组召集专业人员，根据具体情况迅速制定事故处理方案。

3.事故处理必须在单位负责人的领导下，在有经验的工作人员和卫生防护人员的参与下进行，未取得防护检测人员的允许不得进入事故区。

4.事故处理以后，必须组织有关人员进行讨论，分析事故发生原因，从中吸取经验教训，采取措施防止类似事故重复发生。

#### 五、辐射事故的报告

发生或发现辐射事故的科室或个人，必须立即向院办公室报告。院办公室应立即向主管领导汇报，采取应急措施，并在两小时内填写初始报告及时收集整理相关处理情况向当地人民政府环境保护主管部门报告，同时向当地人民政府、公安部门和卫生主管部门报告。

#### 六、应急预防措施

1、健全放射防护管理体制和规章制度，定期检查，督促、指导放射性同位素与射线装置的安全使用，组织辐射事故的处理工作。

2、放射工作人员上岗前，必须参加生态环境部门和卫生行政部门的培训，考核合格后，方能上岗。

3、定期对辐射工作场所、设备、人员的辐射防护情况进行自查，发现事故隐患及时整改。

4、配备必要的救援器材和防护用品，并定期进行检查和维护保养，确保完好。

5、组织辐射人员按本预案的要求，模拟辐射事故进行应急救援演练。

6、每年底应对全院辐射安全工作进行总结，并提出下一年度的工作计划。

医院辐射事故应急处理领导小组每年至少组织一次辐射事故应急处理演练，训练辐射工作人员高效应对可能发生的辐射事故。对演练过程中发现应急工作存在的问题进行总结并整改，进一步完善应急预案。

#### 12.4.2 医院现有核技术利用项目应急预案执行情况

医院制定了《辐射事故应急预案》并成立辐射事故应急处理领导小组职责，且严格按照应急预案中明确的组织指挥体系开展放射安全事故应急处置工作。医院定期委托有资质单位对辐射工作场所及周围环境辐射水平进行年度监测，各场所辐射安全和防护设施运行无异常；根据 2025 年度辐射安全和防护状况年度评估报告，医院每年定期开展应急演练，并形成演练总结报告。目前医院运行中尚未发生过辐射安全事件。

## 12.5 建设单位从事辐射活动的技术能力评价

结合《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》第十六条使用放射性同位素、射线装置的单位申请领取许可证所要求的申请条件，医院在各方面的执行情况见表 12-2。

表 12-2 使用射线装置单位申请领取许可证条件评价表

标准要求	单位执行情况	符合情况
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。	医院已成立辐射安全与防护管理领导小组，成员满足相应学历，机构成员由院领导、放射科、医务部、设备科、核医学科、预防保健科等相关科室负责人组成，详见附件5。	符合
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。	本项目拟配备的12名辐射工作人员由本院内部调配，均已参加国家核技术利用辐射安全与防护培训并考核合格。详见附件9。	符合
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、监测方案等。	医院制定了一系列辐射防护管理制度包括《放射诊疗安全防护管理制度》、《放射工作人员职业健康监护管理制度》、《放射科主任、技师、护士岗位职责》、《辐射安全和防护专业知识及相关法律法规培训计划》、《辐射环境与个人剂量监测方案》、《DSA操作规程》、《设备检修维护制度》等，详见附件7。	符合
有完善的辐射事故应急措施。	医院已制定《辐射事故应急处理预案》，成立应急处理领导小组，明确辐射安全事故应急处理程序及辐射事故的报告，详见附件6。	符合
放射性同位素与射线装置使用场所防止工作人员和公众受到意外照射的安全措施。	本项目拟建屏蔽墙体、防护门、铅玻璃窗，机房门口拟设置电离辐射警告标志及工作指示灯，能有效防止工作人员和公众受到意外照射的安全措施。	符合
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。	医院配备有个人剂量报警仪，并为每个辐射工作人员配备个人剂量计；医院配备有辐射测量仪定期对射线装置机房周围环境进行自主监测；定期委托专业机构对DSA机房周围环境开展辐射监测。	符合

由表 12-2 可知，在各项措施落实完成后医院具备从事辐射活动的能力和条件。

## 12.6 环保投资及辐射环境保护“三同时”验收要求

本项目环保投资估算及辐射环境保护“三同时”验收要求见下表 12-3。

表 12-3 本项目环保投资和辐射环境保护“三同时”验收要求一览表

序号	措施	本项目验收内容	验收标准	预计投资(万元)
----	----	---------	------	----------

1	剂量控制	辐射工作人员年有效剂量<5mSv; 周围的公众成员年有效剂量 <0.1mSv	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 值要求以及本项目的剂量 约束值要求。	/
2	辐射安全和 防护措施	<p><b>屏蔽措施:</b> 本项目 DSA 机房东北墙、东南墙、西北墙为依托原有墙体。东北墙和东南墙采用 24cm 厚实心砖+涂 2mmPb 硫酸钡涂料,西北墙采用 20cm 厚空心砖+涂 3mmPb 硫酸钡涂料,西南墙体采用钢骨架隔墙+两层 15mm 无铅 X、γ射线辐射防护/防火板,天棚为 12cm 混凝土+18mm 无铅 X、γ射线辐射防护/防火板,地板为 18cm 混凝土+涂 2mmPb 硫酸钡涂料,出入 DSA 机房的 3 个房门均为内衬 4mmPb 铅板外包不锈钢的防护门,控制室与 DSA 机房之间建 4mmPb 铅玻璃观察窗。</p> <p><b>安全措施:</b> ①DSA 机房病人进出防护门设置门灯连锁系统,防护门外上方拟设置醒目的工作状态指示灯,灯箱上设置如“射线有害、灯亮勿入”的可视警示语句,在防护门关闭时,指示灯亮,警示无关人员远离该区域。 ②DSA 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,同时在家属等候区入口设置放射防护注意事项告知栏。 ③制度上墙(DSA 操作规程、科室岗位职责等)。 ④机房设置动力通风系统,保持良好通风,机房内不得堆放无关杂物。 ⑤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。</p>	满足《放射诊断放射防护 要求》(GBZ 130-2020) 相关要求	35
3	监测仪器	1 台个人剂量报警仪、1 台 X-γ辐射 测量仪	满足《放射性同位素与 射线装置安全许可管理办 法》有关要求。	依托原有
4	防护用品	按表 10-5 执行,具体为:铅橡胶围 裙 8 件、铅橡胶颈套 8 件、铅防护 眼镜 8 副、铅橡胶帽子 8 顶、介入 防护手套 8 副、铅悬挂防护屏、床	满足《放射诊断放射防护 要求》(GBZ 130-2020) 相关要求	3

		侧防护帘各 1 块。		
5	人员配备	<p>辐射工作人员按规范佩戴个人剂量计，并定期送检（每 3 个月监测一次），建立个人剂量档案。</p> <p>辐射工作人员均参加辐射安全与防护学习及培训，考核合格后上岗。</p> <p>辐射工作人员定期进行职业健康体检（不少于 1 次/2 年），并建立辐射工作人员职业健康档案。</p>	满足《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》要求。	4
6	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、辐射人员培训计划、辐射环境与个人剂量监测方案制度等。	《关于修改〈放射性同位素与射线装置安全管理办法〉的决定》（环境保护部 2008 第 3 号令）	/
7	环保文件	环评报告、环评批复、验收监测报告等齐全	/	8
环保投资合计				50

仅限用于项目环境影响评价审批公示

## 表 13 结论与建议

### 13.1 结论

#### 13.1.1 项目概况

玉林市第二人民医院拟在西院医技住院楼 1 楼介入室 3 建设 1 间介入手术室及配套辅助用房，安装使用 1 台 DSA（II 射线装置），为单球管设备，用于开展介入治疗。

#### 13.1.2 项目可行性分析结论

##### （1）实践的正当性分析

本项目建成后社会效益与经济效益显著，可满足患者医疗保障需求，提升医院医疗服务水平，促进玉林市医疗卫生事业发展。在落实本次环评提出的各项污染防治措施后其获得的利益远大于辐射所造成的损害，因此，本项目符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准（GB18871-2002）》中辐射防护“实践正当性”的要求。

##### （2）产业政策符合性

本项目属于《产业结构调整指导目录（2024 年本）》“鼓励类”中第十三项“医药”中第 4 款“新型医用诊断设备，高性能医学影像设备”，属于国家鼓励类产业，符合国家产业政策。

##### （3）选址合理性分析

本项目用地为医院建设用地，评价范围 50m 内无自然保护区、文物保护区、风景名胜保护区、森林公园、饮用水水源保护区等环境敏感点和生态敏感点制约因素。按照《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）关于“源的选址与定位”规定，国家只对“具有大量放射性物质和可能造成这些放射性物质大量释放的源”应考虑场址特征的规定，对其它源的选址未作明文规定。因此，本项目选址合理。

#### 13.1.3 环境影响分析结论

##### （1）辐射环境影响现状评价：

根据监测报告，玉林市第二人民医院新建医用血管造影 X 射线机应用项目机房场址周围环境辐射水平未见异常。

##### （2）辐射环境影响分析：

根据表 11 环境影响分析可知，本项目在正常运行期间，摄影模式下 DSA 机房外各关注点处 X-γ 辐射剂量率满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中规定的“短

时、高剂量率曝光的摄影程序”下屏蔽体外表面 30cm 处剂量率不大于 25 $\mu$ Sv/h 的要求；透视及 CBCT 模式下 DSA 机房外各关注点处 X- $\gamma$ 辐射剂量率满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ 130-2020）中规定的透视模式下屏蔽体外表面 30cm 处剂量率不大于 2.5 $\mu$ Sv/h 的要求。

预计采取辐射防护措施后，辐射工作人员和公众年受照剂量满足《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，同时满足本项目提出的剂量约束值要求：职业照射的剂量约束值不超过 5mSv/a，公众照射剂量约束值不超过 0.1mSv/a。

#### 13.1.4 辐射安全与防护分析结论

本项目充分考虑邻室（含楼上和楼下）场所的人员防护与安全，对 DSA 机房的四面墙体、天面、地面、防护门以及观察窗采取相应辐射屏蔽措施，屏蔽厚度符合标准要求；按照分区管理的原则，划分为控制区和监督区，设置防护门的门灯连锁装置以及设置电离辐射警示标志等进行控制管理，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）相关屏蔽措施的技术要求；本项目 DSA 机房设置动力排风系统，满足《放射诊断放射防护要求》（GBZ130-2020）中关于“机房应设置动力通风装置，并保持良好的通风”的要求。

#### 13.1.5 辐射安全管理分析结论

（1）管理机构：医院为了加强医院环境保护工作领导，规范医院射线装置辐射安全及管理，成立了辐射安全与防护管理领导小组和应急处理领导小组，明确了成员组成及各自的职责要求。

（2）规章制度：医院建立了相应的管理制度（包括放射科主任、技师、护士岗位责任制、放射工作人员职业健康监护管理制度、辐射环境与个人剂量监测方案等）和辐射事故应急处理预案。医院应根据本单位核技术利用项目开展的情况，不断对各项管理制度进行调整、补充和完善，并在以后的实际工作中落实执行。

（3）培训与个人剂量监测：医院按要求安排本项目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参加培训（对已取得培训合格证的人员，医院应每 5 年组织一次复训），培训考核合格方能上岗；医院委托有资质机构按照规范要求对辐射工作人员开展个人剂量监测，每两年进行一次健康体检，并做好档案管理。

综上所述，医院管理机构、规章制度及辐射工作人员的管理均可满足本项目对辐射

安全管理的要求。

### 13.1.6 综合性结论

综上所述,玉林市第二人民医院新建医用血管造影 X 射线机应用项目符合实践的正当性、符合产业政策的要求,在落实项目实施方案和本报告中提出的污染防治措施和辐射环境管理完善建议的前提下,项目正常运行对周围环境产生的辐射影响,在国家允许的标准范围内,符合环境保护的要求。因此,从辐射环境保护的角度分析认为本项目可行。

## 13.2 建议与承诺

### 13.2.1 建议

- (1) 按照辐射安全许可证的许可内容从事辐射工作。
- (2) 不断完善辐射安全管理体系,加强辐射安全教育培训,提高辐射工作人员对辐射防护的理解和执行辐射防护措施的自觉性,杜绝放射性事故的发生。
- (3) 继续做好辐射防护工作档案管理,对辐射工作人员的辐射防护培训、个人剂量监测、职业健康检查等资料分类保管并长期保存。
- (4) 落实辐射防护设施定期检查制度,如检查 DSA 机房工作警示灯、辐射警示标记等。

### 13.2.2 承诺

- (1) 本项目在运行前向生态环境行政主管部门变更辐射安全许可证;项目建成后,按要求及时组织竣工环境保护验收工作。
- (2) 按《放射性同位素与射线装置安全与防护管理办法》要求开展个人剂量监测、工作场所监测以及对本单位射线装置的安全和防护状态进行年度评估,并于每年 1 月 31 日前向发证机关及当地生态环境部门提交上一年度的评估报告。
- (3) 完善规章制度并保证各种规章制度和操作规程的有效执行。
- (4) 接受生态环境部门的监督检查并及时整改检查中发现的问题。

