核技术利用建设项目 本部和东区新增使用 5 台II类射线装置项目 环境影响报告表

首都医科大学附属北京朝阳医院 2023年04月

生态环境部监制

核技术利用建设项目 本部和东区新增使用 5 台II类射线装置项目 环境影响报告表

建设单位: 首都医科大学附属北京朝阳医院

建设单位法人代表(签名或签章):

通讯地址:北京朝阳区工人体育场南路8号

邮政编码: 100020 联系人: 邹郁松

电子邮箱: 418450457@qq.com 联系电话: 85231210-803

目 录

表 1	项目基本情况	1
表 2	放射源	11
表3	非密封放射性物质	12
表 4	射线装置	13
表 5	废弃物(重点是放射性废弃物)	14
表 6	评价依据	15
表 7	保护目标与评价标准	17
表8	环境质量和辐射现状	23
表9	项目工程分析与源项	28
表 10	辐射安全与防护	31
表 11	环境影响分析	43
表 12	辐射安全管理	67
表 13	结论与建议	73
表 14	审 批	76
表 14	甲 沘	••••••

表 1 项目基本情况

建证	没项目名称	本部和东	本部和东区新增使用 5 台II类射线装置项目					
Ž	建设单位	首都医科	首都医科大学附属北京朝阳医院					
Ý	去人代表	张金保	联系人	联系人			231210-804	
¥.	主册地址	北京市朝	阳区工人体育均	汤南路8号				
项目	目建设地点		阳区工人体育均层;北京朝阳[
立其	页审批部门		无	批准文号		无		
	建设项目 :资(万元)	2000	项目环保 投资(万元)	150	投资比例(对 投资/总投资		7.5%	
Ţ	页目性质	☑新廷	建 □改建 □扩建	□改建 □扩建 □其它 占地面积 (m²) 200			200	
	放射源	□销售		□I类 □II类 □IV类 □V类				
		□使用	□I类(□I类(医疗使用) □II类 □III类 □IV类 □V类				
		□生产		□制备 PI	ET用放射性药物	勿		
应	非密封放射 性物质	□销售		/				
用类		□使用		□乙 □丙				
型		□生产		Π	I类 □III类			
	射线 装置	□销售		οI	I类 □III类			
		☑使用		<u> </u>	II类 □III类			
	其他							

1.1 单位概况

首都医科大学附属北京朝阳医院(以下简称"北京朝阳医院"或者"医院")建于 1958年,是北京市政府举办的集医疗、教学、科研、预防于一体的三级甲等综合医院,;是首都医科大学第三临床医学院,北京市呼吸疾病研究所所在医院,也是北京市基本医疗保险 A 类定点医疗机构。医院现有北京朝阳医院(本部)、石景山院区(西区)和常营院区(东区)三个院区。其中,北京朝阳医院和石景山院区总占地面积 10.28 万平米、建

筑面积 21 万平米;常营院区正在建设当中,占地面积 7.22 万平米,建筑面积 19.8 万平米,计划于 2023 年开业。床位 1880 张(本部 1380 张;西区 500 张)。职工 4700 余人。年门急诊量约 390 万余人次,年收治住院病人 8.6 万余人次,手术约 3.4 万余例次。医院拥有先进的大型医用设备,包括 1.5T 和 3.0T 磁共振成像系统、PET-CT、双源 CT、全数字直线加速器、数字减影血管造影 X 线机、数字化彩色超声波诊断仪、平板数字胃肠造影机等国际一流的医疗设备。拥有全自动生化流水线等国际一流检验检测设备 50余台。

该医院为已取得《辐射安全许可证》单位。

1.2 核技术利用及辐射安全管理现状

1.2.1 核技术利用现状情况

北京朝阳医院已取得了北京市生态环境局颁发的《辐射安全许可证》(京环辐证 [E0149]),有效期至 2023 年 8 月 16 日,见附件 1),许可的种类和范围是:使用 V 类放射源,使用 II 类、III类射线装置,乙级、丙级非密封放射性物质工作场所。

北京朝阳医院已许可的射线装置情况见表 1-1。

表 1-1 北京朝阳医院已许可的射线装置情况

序号	名称	类别 (类)	数量 (台)	备注
1	医用电子直线加速器	II	2	
2	其他非医用射线装置(实验小动物)	III	2	
3	移动式 C 型臂 X 射线机	III	13	
4	口腔(牙科)X 射线装置	III	5	
5	医用 X 线计算机断层扫描 (CT) 装置	III	16	
6	血管造影用 X 射线装置(DSA)	II	8	
7	放射治疗模拟定位装置	III	1	
8	医用诊断 X 射线装置	III	35	
9	移动床旁 X 射线机	III	4	

10	乳腺 X 射线机	III	1	
	合计		87	

北京朝阳医院已许可的非密封放射性同位素使用情况见表 1-2。

表 1-2 北京朝阳医院已许可非密封放射性同位素使用情况

工作场所名称	等级 (类别)	核素名称	日等效最大 操作量(Bq)	年最大用量 (Bq)	备注
		Tc-99m	2.22E+8	5.55E+12	使用
		Ra-223	7.4E+7	2.25E+8	使用
太 如坛匠 兴 利	乙级	P-32	1.85E+7	1.85E+9	使用
本部核医学科		I-131	7.4E+7	1.5E+10	使用
		F-18	2.3E+7	2.2E+12	使用
		T1-201	7.4E+6	1.5E+10	使用
本部病房手术室 (C楼)	乙级	I-125 粒子源	1.78E+8	1.33E+11	使用

北京朝阳医院已许可的放射源使用情况见表 1-3。

表 1-3 北京朝阳医院已许可的放射源使用情况

序号	核素	类别	活度(Bq)	(枚数)	备注
1	Ge-68	V类	5.55E+7	1	使用

1.2.2 近几年履行环保审批情况

北京朝阳医院近五年共有3个环评报告表项目,其中2个报告表项目正在建设中, 1个项目已办理了辐射安全许可证增项手续并完成自主环保验收。

具体落实情况见表 1-4。

表 1-4 建设项目环保审批及竣工验收落实情况

序号	环评批复文号 /备案号	项目名称	类别	项目竣工 验收文号	备注
1	京环审[2020]131 号	东院区新建核医学科项目	报告表	建设中	/
2	京环审[2020]156 号	东院区新增使用 DSA 项目	报告表	建设中	/
3	京环审[2022]66 号	本部和西院新增使用 DSA 项目	报告表	2022 年 12 月办 理自主验收	/

1.2.3 辐射安全管理情况

1.2.3.1 辐射管理机构基本情况

为了加强辐射安全和防护管理工作,促进射线装置与同位素合法的使用,北京朝阳 医院专门成立了辐射防护领导小组,由党委书记张金保担任组长,党委副书记徐建立担 任副组长,院办、放射科、核医学科、放疗科、医务处等各部门的相关人员担任组员, 并指定医务处人员专职负责辐射安全管理工作。本项目辐射防护领导小组成员名单见表 1-5。

表 1-5 北京朝阳医院辐射防护领导小组成员名单

职位	姓名	职务或职称	专业	工作部门	专/兼职
组长	张金保	党委书记、理 事长	管理	院办	兼职
副组长	徐建立	党委副书记	管理	院办	兼职
副组长	刘力戈	副院长	管理	院办	兼职
	杨旗	主任	放射科	放射科	兼职
	苏丕雄	主任	心内科	心脏中心	兼职
	杨敏福	主任	核医学	核医学科	兼职
	郝建宇	主任	消化内科 消化内科		兼职
	王左敏	主任	口腔科 口腔科		兼职
	张望德	主任	血管外科 血管外科		兼职
组员	海涌	主任	骨科	骨科	兼职
	张天	主任	放疗科	放疗科	兼职
	胡小鹏	主任	泌尿外科	泌尿外科	兼职
	汪阳	主任	神经外科	神经外科	兼职
	郑军	处长	管理	基建处	兼职
	王猛	副处长	管理	保卫处	兼职
	刘宇宏	主任	管理	物资科	兼职

施云建	处长	管理	总务处	兼职
马雪	主任	管理	医务处	兼职
邹郁松	干事	管理	医务处	专职
高凤莉	主任	护理	护理部	兼职
施焕中	主任	临床	呼吸科	兼职
连勇	主任	医学影像	心导管室	兼职
何巧娇	干事	管理	医务处	兼职
高帅	干事	医学影像	医务处	兼职

1.2.3.2 制定规章制度及落实情况

北京朝阳医院制定了多项辐射安全管理制度,包括放射(辐射)安全管理小组及其职责、放射性同位素与射线装置操作规程、辐射防护和安全保卫制度、辐射工作人员培训考核计划、辐射工作场所安全和防护管理制度、设备检修维护制度、辐射工作人员个人剂量监测制度、工作场所和环境辐射水平监测方案、台帐管理制度、放射性废物管理制度、辐射安全事故应急预案等,并严格按照规章制度执行。

1.2.3.3 工作人员考核情况

单位制定有辐射工作人员辐射安全与防护培训考核计划。目前, 医院从事辐射相关工作人员均参加了辐射安全和防护培训, 并通过了考核, 都取得了培训证书。

今后,医院将按照生态环境部 2019 年第 57 号公告、2021 年第 9 号公告要求,定期(五年一次)组织辐射工作人员进行辐射安全防护考核,考核通过后方可上岗。

1.2.3.4 个人剂量监测

北京朝阳医院(本部)现有辐射工作人员的个人剂量监测工作已委托浙江建安检测研究院有限公司承担,监测频度为每3个月检测一次。医院本部最近一年度(2022年)个人年度剂量检测报告表明,医院辐射工作人员该年度个人剂量最大值为0.95mSv,本部年度个人剂量最大值均未超过医院年剂量管理目标值(5mSv),满足辐射安全管理要求。

医院今后将继续加强个人受照剂量监测工作,如果某位辐射工作人员的单季度个人

剂量监测结果高于年剂量约束值的 1/4,将对其受照原因进行调查,结果由本人签字后存档;必要时将采取调离工作岗位或控制从事辐射工作时间等措施,保障辐射工作人员的健康。

1.2.3.5 工作场所及辐射环境监测

北京朝阳医院已制定辐射工作场所监测制度和自行监测记录档案,监测方案内容含有工作场所辐射水平监测和环境辐射水平监测,监测方案中包括实施部门、监测项目、点位及频次等,并妥善保存,接受生态环境行政主管部门的监督检查。监测记录记载监测数据、测量条件、测量方法和仪器、测量时间和测量人员等信息,监测记录随本单位辐射安全和防护年度评估报告一并提交北京市生态环境局。

- (1)工作场所辐射水平监测:医院每年委托有 CMA 资质的单位对医院已有的辐射场所防护和机器性能检测一次,且北京市卫生健康委员会每年都要对医院的《放射诊疗许可证》校验一次,校验时医院必须提供当年的检测合格报告,通过查验现有辐射工作场所的检测报告,都满足相关标准要求。
- (2)表面污染监测:每天工作结束后,对非密封放射性同位素工作场所的工作台台面、通风橱台面、注射车以及设备等进行表面污染监测,监测数据记录存档。工作人员离开可能受到放射性污染的工作场所时,监测其工作服、体表的表面污染水平。根据《北京市辐射工作场所辐射环境自行监测办法(试行)》要求,该项工作由核医学科工作人员自行完成。

医院现有的监测方案基本能够满足现有场所使用要求,待本部 DSA 项目建设完成后,将纳入医院辐射监测计划,一并按照现有的频度开展。医院已配备的辐射监测仪器,详细清单见表 1-6。

 序号	仪器名称	型号	 仪器状态	数量	使用科室			
1	α、β表面污染监测仪	PD-92	正常使用	1	本部核医学科1台			
2	碘表面污染监测仪	ST-8900	正常使用	1	本部核医学科1台			
3	污染检测仪	TBM-3S	正常使用	2	本部核医学科和手术室各 1 台			

表 1-6 医院现配有辐射监测仪器清单

4	射线报警仪	SB-1	正常使用	1	本部放疗科1台
5	电离室巡测仪	FLUKE 451B	正常使用	3	本部放射科、心导管室、 西院各1台
6	区域辐射剂量报警仪系 统	NE600	正常使用	1	本部放疗科1台
7	智能化巡测仪	JB4000A	正常使用	1	本部放疗科1台
8	个人防护剂量仪	FJ-3200	正常使用	3	本部放疗科 3 台
9	电离室巡测仪	FLUKE 451P	正常使用	1	本部放疗科1台
10	固定报警仪	SB-1	正常使用	1	本部放疗科 1 台
11	个人剂量报警仪	FJ2000	正常使用	2	本部放疗科 2 台

1.2.3.6 辐射事故应急管理

北京朝阳医院依据《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和防护条例》等法律法规的要求,制定了关于本单位辐射项目的《北京朝阳医院辐射事故(件)应急预案》,以保证本单位一旦发生辐射意外事件时,即能迅速采取必要和有效的应急响应行动,妥善处理放射事故,保护工作人员和公众的健康与安全,同时在预案中进一步明确规定医院有关意外放射事件处理的组织机构及其职责、事故报告、信息发布和应急处理程序等内容,能够满足医院实际辐射工作的需要。

发生辐射事故时,应当立即启动本单位的辐射事故应急方案,采取必要防范措施,并在 2 小时内填写《辐射事故初始报告表》,向当地生态环境部门报告。造成或可能造成人员超剂量照射的,还应同时向当地卫生行政部门报告。医院将每年至少组织一次应急演练。

1.2.3.7 其他情况

北京朝阳医院较圆满地完成了各项辐射安全防护工作,依据法律法规每年对本单位 放射性同位素与射线装置的安全和防护状况进行了年度评估,目前已编写并上报了 2022 年度评估报告。

1.3 项目建设规模、目的和任务的由来

1.3.1 本项目情况

根据朝阳医院就医情况和医院发展需要,拟在本部 C 楼 5 层 11#手术室(血管外科

使用)、本部 A 楼 4 层 A0434 呼吸内镜室(呼吸科使用)、东区医疗综合楼北楼 3 层新建洁净手术部 4#手术室(血管外科使用)、东区医疗综合楼北楼 2 层纤支镜室(呼吸科使用)和东区医疗综合楼北楼急诊区 4 层日间手术部 25#手术室(麻醉疼痛科使用)共新增 5 台移动式 C 型臂 X 射线机,由于该 C 型臂拟开展血管造影手术,按照《关于发布<射线装置分类>的公告》(环境保护部、国家卫生计生委公告第 66 号,2017 年 12 月 5 日),新增 5 台移动式 C 型臂 X 射线机将使用血管造影功能,本次按II类射线装置进行评价。具体情况如下:

- (1) 拟在医院本部 C 楼(住院楼,地上 11 层,地下 1 层) 5 层改建 1 间现有的病房手术室(11 手术室),并新增 1 台 OEC Elite CFDx 型移动式 C 型臂 X 射线机(血管造影机,由医生直接操作,不配技师,不设单独控制台),最大管电流 110kV,最大管电流 150mA。仅用于病房手术室外周血管介入手术,由血管外科统一协调管理。
- (2) 拟在医院本部 A 楼 (地上 10 层,地下 3 层) 4 层改建 1 间现有的 A0434 呼吸内镜室,淘汰目前正使用的 1 台 BV Libra 型 C 型臂 X 射线机(飞利浦,实际参数为105kV/20mA,Ⅲ类,该设备无血管造影功能),新增 1 台移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能,由医生直接操作,不配技师,不设单独控制台),型号待定,最大管电压不超过125kV,最大管电流不超过250mA。仅用于支气管镜介入手术,由呼吸科统一协调管理。
- (3) 拟在医院东区医疗综合楼北楼(地上 4 层,地下 3 层) 3 层新建洁净手术部 4#手术室并新增 1 台 OEC Elite CFDx 型移动式 C 型臂 X 射线机(血管造影机,由医生直接操作,不配技师,不设单独控制台),最大管电流 110kV,最大管电流 150mA。仅用于病房手术室外周血管介入手术,由血管外科统一协调管理。
- (4) 拟在医院东区医疗综合楼北楼(地上 4 层,地下 3 层) 2 层中部新建纤支镜室并新增 1 台 Cios Spin 型 移动式 C 型臂 X 射线机(血管造影机,由医生直接操作,不配技师,不设单独控制台),最大管电压 125kV,最大管电流 250mA。仅用于呼吸科血管组肺动脉造影手术,由呼吸科统一协调管理。
- (5) 拟在医院东区医疗综合楼北楼急诊区(地上 5 层,地下 3 层) 4 层新建日间手术部 25#手术室并新增 1 台 OEC Elite CFDx 型移动式 C 型臂 X 射线机(血管造影机,

由医生直接操作,不配技师,不设单独控制台),最大管电流110kV,最大管电流150mA。 仅用于1#手术室外周血管介入手术(疼痛介入手术),由麻醉疼痛科统一协调管理。

本项目射线装置情况见表 1-7。

表 1-7 本项目射线装置情况表

序号	工作场所	型号及名称	生产厂家	管电压 (kV)	输出电流 (mA)	类别	使用 科室	备注
1	本部C楼(住 院楼)5层病 房手术室11手 术室	OEC EliteCFDx型 移动式C型臂X射 线机(血管造影)	北京通用电气 华伦医疗设备 有限公司	110	150	II类	血管外科	新增
2	本部A楼4层 A0434呼吸内 镜室	待定	待定	125	250	Ⅱ类	呼吸科	新增
3	东区医疗综合 楼北楼3层洁 净手术部4#手 术室	OEC EliteCFDx型 移动式C型臂X射 线机(血管造影)	北京通用电气 华伦医疗设备 有限公司	110	150	II类	血管外科	新增
4	东区医疗综合 楼北楼2层中 部纤支镜室	Cios Spin型移动式 C型臂X射线机 (血管造影)	西门子	125	250	II类	呼吸科	新增
5	东区医疗综合 楼北楼4层日 间手术部25# 手术室	OEC EliteCFDx型 移动式C型臂X射 线机(血管造影)	北京通用电气 华伦医疗设备 有限公司	110	150	II类	麻醉疼痛科	新增

1.3.2 目的和任务的由来

根据《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》和《建设项目环境影响评价分类管理名录》等相关规定,本项目应当进行环境影响评价,编制环境影响报告表,报生态环境主管部门审批。

根据生态环境部《建设项目环境影响报告书(表)编制监督管理办法》(2019年生态环境部令第9号)最新要求,北京辐环科技有限公司符合第九条第一款规定,无该条第三款所列情形,不属于该条第二款所列单位。公司有专职环评工程师,有能力开展环境影响评价工作。受医院的委托,评价机构环评人员在现场踏勘、收集资料的基础上,对该项目建设和运行对环境的辐射影响进行了分析评价,并编制了环境影响报告表。评价主要考虑移动式 C型臂 X射线机在使用过程中,对周围环境的辐射影响,对职业人员和公众的辐射影响。

1.3.3 项目建设正当性和必要性

介入放射学是基于影像学而融影像诊断与介入性治疗为一体的学科,是现代影像学的重要组成部分。由于介入诊断直观有效,为临床上许多问题开拓了新的解决途径,使 介入诊断成为许多病患诊断的黄金标准。介入治疗具有创伤小、疗效迅速、恢复快等特点,是目前部分疾病的首选治疗方法。而先进的血管造影设备则是介入诊疗一个非常重要的手段及平台。

北京朝阳医院本次申请使用的移动式 C 型臂 X 射线机为很成熟的医用 X 射线设备,是血管疾病检查治疗的必需设备,被广泛地应用在血管介入治疗中,对血管疾病的检查治疗具有高度特异性,尽管 X 射线对人体有少许危害,但是借助上述设备可以辅助医学诊断治疗,所获利益远大于其危害,故上述设备的使用具有正当性。

1.3.4 开展新项目的技术能力

(1) 人员配备

北京朝阳医院血管外科、呼吸科和疼痛麻醉科目前无血管造影机使用,本项目实施后血管外科拟配 12 名辐射工作人员(每年共完成 1800 例手术),其中 8 名医师,4 名护士,每台手术由 2 名医师和 1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 450 例/年。呼吸科拟配 9 名辐射工作人员(每年共完成 1050 例手术),其中 6 名医师,3 名护士,每台手术由 2 名医师和 1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 350 例/年。疼痛麻醉科拟配 4 名辐射工作人员,其中 2 名医师,2 名护士,每台手术由 2 名医师和 1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 200 例/年。本项目保守按每名医师全年手术量 500 例进行剂量估算。

(2) 检测仪器配备

北京朝阳医院本部拟新增1台便携式辐射监测仪,东区拟利用介入中心现有的1台 便携式辐射监测仪,用于本部和东区新增辐射工作场所开展自行监测。

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
无								

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
无										

注: 日等效最大操作量和操作方式见国家标准《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
无										

(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	移动式C型臂X射线 机(血管造影)	II类	1	OEC Elite CFDx	110	150	血管造影	本部C楼(住院楼)5层病房 手术室11手术室	新增
2	移动式C型臂X射线 机(血管造影)	II类	1	待定	125	250	血管造影	本部A楼4层A0434呼吸内镜 室	新增
3	移动式C型臂X射线 机(血管造影)	II类	1	OEC Elite CFDx	110	150	血管造影	东区医疗综合楼北楼3层洁 净手术部4#手术室	新增
4	移动式C型臂X射线 机(血管造影)	II类	1	Cios Spin	125	250	血管造影	东区医疗综合楼北楼2层中 部纤支镜室	新增
5	移动式C型臂X射线 机(血管造影)	II类	1	OEC Elite CFDx	110	150	血管造影	东区医疗综合楼北楼急诊区 4层日间手术部25#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	名称	类	数	型号	最大管电压	最大靶电流	中子强度	用途	工作场所	氚靶情况		备注	
号	- 400	别	量	坐す	(kV)	(μΑ)	(n/s)	用返	用途 工作场所	活度(Bq)	贮存方式	数量	一番 往
无													

表 5 废弃物 (重点是放射性废弃物)

	•	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		_,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			
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
	状态	_{- 体大} 核素	_{- 体大} 核素 - _{- K + F}	ル 大 核素	44-大 核素 54-6 F-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11	₩★ 核素	

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^3 ;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 $(Bq/L ext{ g } Bq/kg ext{ g } Bq/m^3)$ 和活度 (Bq) 。

表 6 评价依据

- (1)《中华人民共和国环境保护法》,2015年1月1日。
- (2) 《中华人民共和国环境影响评价法》,2018年12月29日。
- (3)《中华人民共和国放射性污染防治法》,2003年10月1日。
- (4)《建设项目环境保护管理条例》,2017年10月1日。
- (5)《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》,2019年3月2日。
- (6)《建设项目环境影响评价分类管理名录》,2021年1月1日。
- (7) 《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》,2021年1月4日。
- (8) 《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。

法规 文件

- (9)《关于发布<射线装置分类>的公告》,环境保护部、国家卫生计生委公告第66号,2017年12月5日。
- (10)《关于发布<建设项目竣工环境保护验收暂行办法>的公告》, 国环规环评[2017]4号,2017年11月20日。
- (11) 《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。
- (12)《北京市城乡规划条例》, 京人常[2021]61号, 2021年9月24日。
- (13) 《北京市辐射工作场所辐射环境自行监测办法(试行)》,原北京市环境保护局文件,京环发(2011)347号。
- (14)《辐射安全与防护监督检查技术程序》,生态环境部,2020年2月。
- (15) 《北京市生态环境局办公室关于做好辐射类建设项目竣工环境保护验收工作通知》,京环办[2018]24号,2018年1月25日。

技术 标准

- (1)《辐射环境保护管理导则一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),环境保护部。
- (2)《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)。

(3) 《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)。 (4) 《职业性外照射个人监测规范》(GBZ128-2019)。 (5) 《环境γ辐射剂量率测量技术规范》(HJ1157-2021)。 (6) 《辐射环境监测技术规范》(HJ61-2021)。 (1) NCRP Report No.147: Structural Shielding Design and Evaluation for Medical X-Ray imaging Facilities, 2004. (2) 《医用 X 射线诊断设备质量控制检测规范》(WS76-2020)。 (3)《医用辐射危害控制与评价》,中国原子能出版社,2017年11月。 (4) 医院提供的建筑结构设计图以及与建设项目相关的其他技术资料, 2023年03月。 其他

表 7 保护目标与评价标准

7.1 评价范围

7.1.1 评价内容

本项目评价内容为在医院本部 C 楼 (住院楼) 5 层病房手术室 11 手术室、本部 A 楼 4 层 A0434 呼吸内镜室、东区医疗综合楼北楼 3 层洁净手术部 4#手术室、东区医疗综合楼北楼 2 层中部纤支镜室、东区医疗综合楼北楼 4 层日间手术部 25#手术室分别新增 1 台移动式 C 型臂 X 射线机 (II类,用于外周血管介入手术)。

7.1.2 关注问题

- (1) 机房屏蔽是否满足国家相关标准的要求。
- (2) 辐射安全管理情况及污染防治措施是否满足新增使用射线装置的要求。

7.1.3 评价因子

主要为X射线。

7.1.4 评价范围

按照《辐射环境保护管理导则一核技术利用建设项目 环境影响评价文件的内容和格式》(HJ10.1-2016)的规定,并结合该项目辐射为能量流污染的特征,根据能量流的传播与距离相关的特性,确定本项目评价范围为本部 C 楼(住院楼)5 层病房手术室 11 手术室外周围 50m 区域、本部 A 楼 4 层 A0434 呼吸内镜室外周围 50m 区域、东区医疗综合楼北楼 3 层洁净手术部 4#手术室外周围 50m 区域、东区医疗综合楼北楼 4 层日间手术部 25#手术室外周围 50m 区域。

7.2 环境保护目标

朝阳医院本部 C 楼(住院楼) 东侧为 B 楼(住院楼); 南侧隔院内道路为锅炉房; 西侧隔院内道路为高压氧科; 北侧为医技楼,之外为 D 楼(住院楼)。5 层病房手术室 11 手术室位于 C 楼西北角,其东侧紧邻 10#手术室,南、西和北侧为走廊,楼上为办公室,楼下为病房。

朝阳医院本部 A 楼东侧楼前广场,南侧和北侧为院内道路,西侧为 B 楼为 B 楼 (住院楼)。4 层 A0434 呼吸内镜室位于 A 楼东南角,其东侧为卫生间,南侧

为走廊,西侧为心肺运动试验室,北侧为外墙,楼上为医生办公室、更衣室、病房、休息室,楼下为 VIP 超声检查室、医生办公室、肌电室。本部 A 楼 4 层呼吸内镜室东南侧 42m 处为院外农丰里小区 3 号楼。

朝阳医院东区东临东十里铺路,南临常营南路,西邻双桥东路,北邻常营中街。北楼3层洁净手术部4#手术室东临污物走廊,南侧为敷料室,西侧为洁净走廊,北侧为3#手术室,楼上为净化机房,楼下为无菌品存放区、蒸汽灭菌器、检查包装区。北楼2层纤支镜室东侧为楼外,南侧为内镜清洗室,西侧为走廊,北侧为医护走廊,楼上为手术室、走廊,楼下为DR室、走廊。北楼4层日间手术部25#手术室东侧为药品间,南侧为洁净走廊,西侧为24#手术室,北侧为污物通道,楼上为实验室,楼下为手术室、走廊、更衣室。

根据项目特点及周围毗邻关系,本项目主要环境保护目标为该单位从事本项目射线装置操作的辐射工作人员、机房周围其他公众成员。本项目场所周围 50m 范围内主要保护目标详见表 7-1。

表 7-1 本项目场所周围 50m 范围内主要保护目标

次/1 不次自物////A固 50m 18固 / 1工文化》自初										
项目	保护 目标	最近距离 (m)	常居留 人数 (人)	方位	周围 50m 范围内 主要场所					
	公众	0~25	10	东侧	C 楼内病房手术室					
	公众	25~50	100	东侧	B楼					
	公众	0~24	10	南侧	C 楼内病房手术室					
★ 対 C +¥	公众	37	2	南侧	锅炉房					
本部 C 楼 5 层 11 手 术室	公众	22	2	西侧	高压氧舱					
小里	公众	19~50	200	北侧	医技楼					
	公众	47~50	50	北侧	D楼					
	公众	紧邻	2	楼上	办公室					
	公众	紧邻	4	楼下	病房					
本部 A 楼 4 层	工作人 员	0~7	2	南侧	准备间、更衣室、洗消、苏醒室					

_					
A0434 呼 吸内镜室	公众	42~50	100	西南侧	农丰里小区 3 号楼
	公众	0~50	50	西侧	A 楼内呼吸科诊室
	公众	0~50	100	北侧	A 楼内妇产科诊室
	公众	紧邻	6	楼上	办公室、更衣室、休息室、病房
	公众	紧邻	6	楼下	VIP 超声检查室、医生办公室、 肌电室
	公众	0~50	50	东侧	洁净手术部手术室、辅助用房、 电梯厅
	公众	0~26	20	南侧	洁净手术部手术室、辅助用房等
东区医疗综合楼北楼3层洁净手术部4#手术室	公众	0~50	50	西侧	洁净手术部手术室、外科 SICU 病床区、血库、电梯间
	公众	0~12	20	北侧	洁净手术部手术室、辅助用房
	公众	紧邻	/	楼上	净化机房
	公众	紧邻	/	楼下	无菌品存放区、蒸汽灭菌器、检 查包装区
	公众	7~50	100	东侧	内镜中心、皮肤科诊室
	公众	0~27	10	南侧	内镜中心手术室、电梯厅、辅助 用房
东区医疗 综合楼北	公众	0~50	20	西侧	内镜中心手术室、电梯厅、中心 供应区
楼 2 层中 部纤支镜 室	公众	0~12	2	北侧	电梯厅、内镜中心辅助用房
土	公众	紧邻	2	楼上	手术室、走廊
	公众	紧邻	/	楼下	DR 室、走廊
	公众	0~30	20	东侧	日间手术部手术室、辅助用房等
东区医疗	公众	0~10	2	南侧	日间手术部辅助用房等
综合楼北楼4层日	公众	0~50	60	西侧	日间手术部手术室、外科日间病 房区、电梯间
间手术部 25#手术	公众	0~29	50	北侧	日间手术部手术室、净化机房
室	公众	紧邻		楼上	实验室
	公众	紧邻	2	楼下	手术室、走廊、更衣室

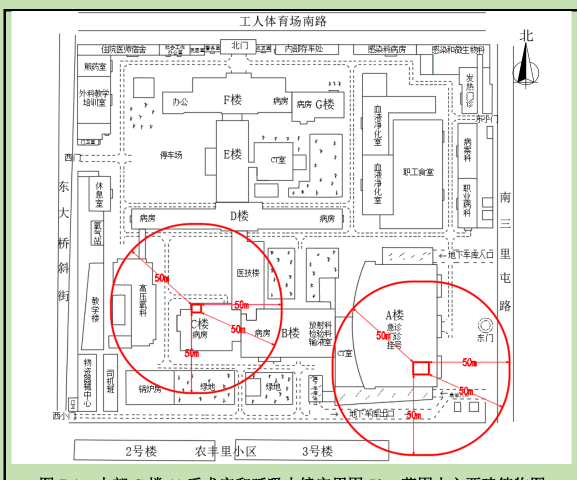


图 7-1 本部 C 楼 11 手术室和呼吸内镜室周围 50m 范围内主要建筑物图

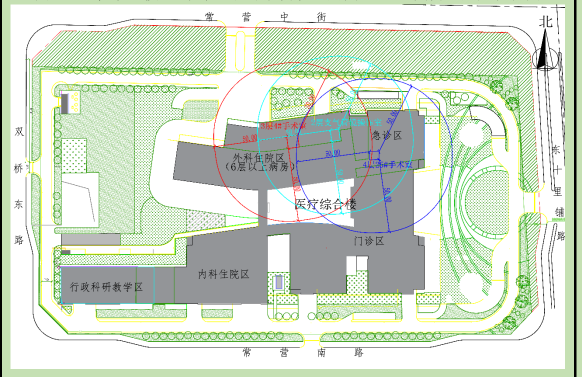


图 7-2 东区 4#手术室、纤支镜室、25#手术室 50m 范围内主要建筑物图

7.3 评价标准

7.3.1 剂量限值及剂量约束值

7.3.1.1 基本剂量限值

根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)规定的剂量 限值列于表 7-2。

表 7-2 个人剂量限值(GB18871-2002)

辐射工作人员	公众关键人群组成员		
连续五年平均有效剂量 20mSv,且任何	年有效剂量 1mSv; 但连续五年平均值不超过		
一年有效剂量 50mSv	1mSv 时,某一单一年可为 5mSv		
眼晶体的当量剂量 150mSv/a	眼晶体的当量剂量 15mSv/a		
四肢或皮肤的当量剂量 500mSv/a	皮肤的当量剂量 50mSv/a		

GB18871-2002 还规定了年剂量约束值,按辐射防护最优化原则设计的年剂量控制值应小于或等于该剂量约束值。剂量约束值是剂量限值的一个分数,公众剂量约束值通常应在 0.1~0.3mSv/a 范围内。

7.3.1.2 剂量约束值

该项目职业照射剂量和公众约束值分别执行 5mSv/a 和 0.1mSv/a。对于辐射工作人员年受照剂量异常情况,单位应该进行调查并报生态环境部门备案。

7.3.1.3 剂量率控制水平

根据 GBZ130-2020, 机房外 30cm 处周围剂量当量率应不大于 2.5uSv/h。

7.3.1.4 射线装置机房屏蔽防护基本要求

参照 GBZ130-2020 第 6.2 表 3,该项目 X 射线设备机房的屏蔽防护铅当量厚度要求如下。

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

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

7.3.1.5 X 射线设备机房的面积要求

《放射诊断放射防护要求》(GBZ130-2020)第 6.1 条款指出: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;对新建、改

建和扩建的 X 射线机房, 其最小有效使用面积、最小单边长度应不小于表 7-4 的要求。

表 7-4 X 射线设备机房使用面积及单边长度

设备类型	机房内最小有效使用面积 (m²)	机房内最小单边长度 (m)
单管头 X 射线设备 (含 C 型臂、乳腺 CBCT)	20	3.5

表 8 环境质量和辐射现状

8.1 地理位置和场所位置

8.1.1 地理位置

北京朝阳医院(本部)位于北京市朝阳区工人体育场南路8号,其东侧紧邻南三里屯路,南侧为农丰里小区,西侧紧邻东大桥斜街,北侧紧邻工人体育场南路。

北京朝阳医院(东区)位于北京市朝阳区定福庄,其东邻东十里铺路,南 邻常营南路,西邻双桥东路,北邻常营中街。

8.1.2 场所位置

本项目共涉及 5 个辐射工作场所使用移动 5 台移动式 C 型臂 X 射线机。 本部 C 楼 5 层病房手术室 11 手术室位于 C 楼西北角,其东侧紧邻 10#手术室,南、西和北侧为走廊,楼上为办公室,楼下为病房。本部 A 楼 4 层 A0434 呼吸内镜室位于 A 楼东南角,其东侧为卫生间,南侧为走廊,西侧为心肺运动试验室,北侧为外墙,楼上为医生办公室、更衣室、病房、休息室,楼下为 VIP 超声检查室、医生办公室、肌电室。东区北楼 3 层洁净手术部 4#手术室东临污物走廊,南侧为敷料室,西侧为洁净走廊,北侧为 3#手术室,楼上为净化机房,楼下为无菌品存放区、蒸汽灭菌器、检查包装区。北楼 2 层纤支镜室东侧为楼外,南侧为内镜清洗室,西侧为走廊,北侧为医护走廊,楼上为手术室、走廊,楼下为 DR 室、走廊。北楼 4 层目间手术部 25#手术室东侧为药品间,南侧为洁净走廊,西侧为 24#手术室,北侧为污物通道,楼上为实验室,楼下为手术室、走廊、两夜室。

8.2 辐射环境现状监测

2023 年 4 月 3 日,由深圳市瑞达检测技术有限公司(证书编号: 201719120948)对本次新增的辐射工作场所进行了本底监测并出具了检测报告(报告编号为 SZRD2023FH1015)。监测项目为环境γ辐射剂量率,监测仪表为环境剂量率仪,型号为 GH-102A,编号为 20170404,检定/校准证书 DLjl2023-01431,检定/校准日期 2023-02-09。环境γ辐射剂量率的监测数据见表 8-1,

检测点位见图 8-1~8-5。

表 8-1 拟建场所及周围辐射环境水平监测结果

(2) H			以	
编号		Ĺ	平均值	标准差
1		中央	0.10	0.01
2		东侧	0.10	0.01
3		南侧	0.11	0.01
4	本部 C 楼 5 层 11 手 术室	西侧	0.11	0.01
5	1, 1	北侧	0.09	0.01
6		上方	0.10	0.01
7		下方	0.08	0.01
8		中央	0.11	0.01
9		东侧	0.10	0.01
10	本部 A 楼 4 层	南侧	0.09	0.01
11	A0434 呼吸内镜室	西侧	0.08	0.01
12		上方	0.12	0.01
13		下方	0.11	0.01
14		中央	0.10	0.01
15		东侧	0.11	0.01
16	东区医疗综合楼北	南侧	0.08	0.01
17	楼 3 层洁净手术部 4#	西侧	0.09	0.02
18	手术室	北侧	0.10	0.01
19		上方	0.10	0.02
20		下方	0.11	0.02
21		中央	0.10	0.01
22		东侧	0.12	0.01
23	大区区之地人 图 1	南侧	0.10	0.02
24	东区医疗综合楼北 楼 2 层中部纤支镜室	西侧	0.11	0.01
25	1女4/女工时灯又说至。	北侧	0.10	0.01
26		上方	0.09	0.02
27		下方	0.11	0.01
28		中央	0.11	0.01

29	东区医疗综合楼北 楼急诊区 4 层日间手 术部 25#手术室	东侧	0.10	0.01			
30		南侧	0.11	0.01			
31		西侧	0.10	0.01			
32		北侧	0.11	0.01			
33		上方	0.09	0.01			
34		下方	0.10	0.01			
分型处理个字中的处理应信 [] 短射之人毛皿 2011 11							

注:检测结果含宇宙射线响应值; [1]:辐射安全手册,2011.11。

根据《北京市环境天然贯穿辐射水平调查研究》(北京市环境保护科学研 究所) 2015 版资料,北京市原野γ辐射剂量率范围为 29.2~88.9nGy/h,室内 为 42.3~151.6nGy/h。由表 8-2 中检测结果可知,拟建辐射工作场所及周围的 X-γ辐射剂量率为80~120nGy/h,在北京市的天然本底范围之内,未发现有异 常高值。

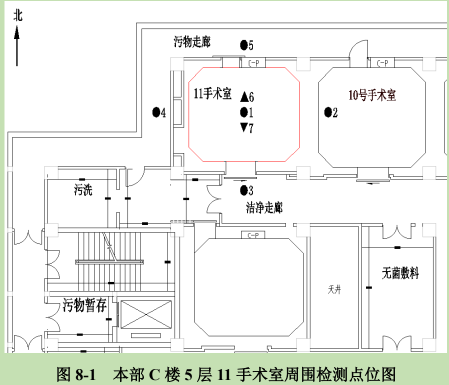






表 9 项目工程分析与源项

9.1 工程设备和工艺分析

9.1.1 工作原理

本项目使用的移动式 C 型臂 X 射线机均具有血管造影功能。为采用 X 射线进行成像的技术设备,主要由 X 射线管、高压电源和数字平板探测器等组成,是利用人体不同的组织或者组织与造影剂密度的差别,对 X 射线吸收能力不同的特点,透射人体的 X 线使数字平板探测器显影,来间接观察内脏形态的变化、器官活动情况等,辅助临床诊断。目前主要有两种诊断方法:即透视和摄影。

数字血管造影(DSA)是计算机与常规血管造影相结合的一种检查方法,是 集电视技术、数字平板探测器、数字电子学、计算机技术、图像处理技术多种科 技手段于一体的系统。DSA 主要采用时间减影法,即将造影剂未达到欲检部位 前摄取的蒙片与造影剂注入后摄取的造影片在计算机中进行数字相减处理,仅显 示有造影剂充盈的结构,具有高精密度和灵敏度。

DSA 适用于心脏大血管的检查。对心内解剖结构异常、主动脉夹层、主动脉瘤、主动脉缩窄和分支狭窄以及主动脉发育异常等显示清楚。对冠状动脉也是最好的显示方法。显示颈段和颅内动脉清楚,用于诊断颈段动脉狭窄或闭塞、颅内动脉瘤、动脉闭塞和血管发育异常,以及颅内肿瘤供血动脉的观察等。

其典型移动式 C型臂 X射线机设备如图 9-1 所示。



图 9-1 同类移动式 C 型臂 X 射线机(血管造影机)典型设备图

9.1.2 操作流程

- (1) 诊断性造影检查
- ①医生根据患者预约安排诊断性造影检查;
- ②病人由专职人员通过受检者防护门接入检查室,由护理人员进行摆位,并做局部消毒处理;
- ③医生根据病人情况在透视条件下进行股动脉穿刺、脑脊髓等外周血管超选造影检查:
- ④病人术后穿刺点压迫,通过受检者防护门自行离开,在休息区进行术后常 规观察。

(2) 血管病变介入治疗

诊疗时,血管病变介入治疗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上腔静脉,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。

- ①医生根据患者预约安排手术;
- ②病人由专职人员通过受检者防护门接入检查室,由护理人员进行摆位,并做局部消毒处理;
- ③医生根据手术性质在透视条件下进行手术,按照手术性质和医生手术水平 不同,每台手术累计曝光时间多为几十分钟;
 - ④介入治疗病人在手术完成后由专职人员负责送回病房。

工作量预计:本部 C 楼 11 手术室预计年手术量 800 例,本部 A 楼 A0434 呼吸内镜室预计年手术量 750 例,东区 3 层洁净手术部 4#手术室预计年手术量 1000 例,东区 2 层纤支镜室预计年手术量 300 例,东区 4 层日间手术部 25#手术室预计年手术量 200 例。其中本部 C 楼 11 手术室和东区 3 层洁净手术部 4#手术室由血管外科统一管理,血管外科拟配 12 名辐射工作人员(每年共完成 1800 例手术),其中 8 名医师,4 名护士,每台手术由 2 名医师和 1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 450 例/年。其中 A 楼 A0434 呼吸内镜室和东区 2 层中部纤支

镜室由呼吸科统一管理,呼吸科拟配 9 名辐射工作人员(每年共完成 1050 例手术),其中 6 名医师,3 名护士,每台手术由2 名医师和1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 350 例/年。东区 4 层日间手术部 25#手术室由疼痛麻醉科管理,拟配 4 名辐射工作人员,其中2 名医师,2 名护士,每台手术由2 名医师和1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 200 例/年。本项目保守按每名医师全年手术量 500 例进行剂量估算。

9.2 污染源描述

9.2.1 主要放射性污染物

- (1)由X射线装置的工作原理可知,X射线是随机器的开、关而产生和消失。因此,本项目使用的X射线装置在非诊断状态下不产生射线,只有在开机并处于出线状态时才会放射X射线。因此,在开机期间,X射线成为污染环境的主要因子。射线装置在运行时无其它放射性废气、废水和固体废弃物产生。
 - (2) 主要放射性污染因子: X 射线贯穿辐射。

9.2.2 污染途径

(1) 正常工况时的污染途径

X 射线装置主要的放射性污染是 X 射线, 污染途径是 X 射线外照射。 X 射线装置只有在开机并处于出束状态时才会发出 X 射线。在开机出束时,有用束和漏射、散射的 X 射线对周围环境造成辐射污染。在 X 射线装置使用过程中, X 射线贯穿机房的屏蔽设施进入外环境中,将对操作人员及机房周围人员造成辐射影响。此外, X 射线与空气作用产生极少量的臭氧、氮氧化物等有害气体,但由于该项目血管造影机工作时的管电压、管电流较小,因此产生的臭氧和氮氧化物也较少。

- (2) 事故工况的污染途径
- ①射线装置发生控制系统或电器系统故障或人员疏忽,造成管电流、管电压 设置错误,使得受检者或工作人员受到超剂量照射。
 - ②人员误入机房受到辐射照射。

表 10 辐射安全与防护

10.1 项目安全设施

10.1.1 项目建设内容

(1) 本部病房 11 手术室

拟在北京朝阳医院本部 C 楼 (住院楼) 5 层改建 1 间现有的病房手术室 (11 手术室),并新增 1 台 OEC Elite CFDx 型移动式 C 型臂 X 射线机。手术室南侧设置患者门 M1,北侧设置污物门 M2,患者门和污物门均设有同等铅放量防护的观察窗。手术室内检查床拟呈东西向居中放置,头部拟朝东,床旁拟设置铅防护帘,床上方拟设置悬挂铅玻璃防护屏,该设备出束情况类似于常规 DSA,只有在11 手术室内手术床上、患者需要血管造影的区域移动出束,术后移动式 C 型臂 X 射线机设备一般移到手术室角上存放;工作人员拟采取同室近台操作设备,手术前工作人员穿戴防护用品并刷手后经患者门 M1 进入 11 手术室,患者亦从患者门 M1 进入。

(2) 本部呼吸内镜室

拟在医院本部 A 楼 4 层改建 1 间现有的 A0434 呼吸内镜室,淘汰目前正使用的 1 台 BV Libra 型 C 型臂 X 射线机 (飞利浦,III类,原设备无血管造影功能),新增 1 台移动式 C 型臂 X 射线机。对场所目前北侧玻璃采光窗进行改建,采用轻钢龙骨+2mm 铅防护。呼吸内镜室南侧设置患者门 M2-1,防护门上设有同等铅放量防护的观察窗。呼吸内镜室内检查床拟呈东西向居中放置,头部拟朝东,床旁拟设置铅防护帘,床上方拟设置悬挂铅玻璃防护屏,该设备出束情况类似于常规 DSA,只有在呼吸内镜室内手术床上、患者需要血管造影的区域移动出束,术后移动式 C 型臂 X 射线机设备一般移到手术室角上存放;工作人员拟采取同室近台操作设备,手术前工作人员穿戴防护用品并刷手后经患者门 M2-1 进入呼吸内镜室,患者亦从患者门 M2-1 进入。

(3) 东区洁净手术部 4#手术室

拟在医院东区医疗综合楼北楼 3 层新建洁净手术部 4#手术室并新增 1 台 OEC Elite CFDx 型移动式 C 型臂 X 射线机。4#手术室东侧设置患者门 M3-1,西侧设置污物门 M3-2,患者门和污物门均设有同等铅放量防护的观察窗。手术室内检查

床拟呈南北向居中放置,头部拟朝南,床旁拟设置铅防护帘,床上方拟设置悬挂铅玻璃防护屏,该设备出束情况类似于常规 DSA,只有在 4#手术室内手术床上、患者需要血管造影的区域移动出束,术后移动式 C型臂 X射线机设备一般移到手术室角上存放;工作人员拟采取同室近台操作设备,手术前工作人员穿戴防护用品并刷手后经患者门 M3-1 进入 4#手术室,患者亦从患者门 M3-1 进入。

(4) 东区纤支镜室

拟在医院东区医疗综合楼北楼 2 层中部新建纤支镜室并新增 1 台 Cios Spin型 移动式 C 型臂 X 射线机。纤支镜室西侧设置患者门 M4-1,南侧设置污物门 M4-2,患者门和污物门上设有同等铅放量防护的观察窗,东墙上设有同等铅当量防护的采光窗。手术室内检查床拟呈南北向居中放置,头部拟朝南,床旁拟设置铅防护帘,床上方拟设置悬挂铅玻璃防护屏,该设备出束情况类似于常规 DSA,只有在纤支镜室内手术床上、患者需要血管造影的区域移动出束,术后移动式 C 型臂 X 射线机设备一般移到手术室角上存放;工作人员拟采取同室近台操作设备,手术前工作人员穿戴防护用品并刷手后经患者门 M4-1 进入纤支镜室,患者亦从患者门 M4-1 进入。

(5) 东区日间手术部 25#手术室

拟在医院东区医疗综合楼北楼急诊区 4 层新建日间手术部 25#手术室并新增 1 台 OEC Elite CFDx 型移动式 C 型臂 X 射线机。25#手术室南侧设置患者门 M5-1,北侧设置污物门 M5-2,患者门和污物门均设有同等铅放量防护的观察窗。手术室内检查床拟呈东西向居中放置,头部拟朝东,床旁拟设置铅防护帘,床上方拟设置悬挂铅玻璃防护屏,该设备出束情况类似于常规 DSA,只有在 25#手术室内手术床上、患者需要血管造影的区域移动出束,术后移动式 C 型臂 X 射线机设备一般移到手术室角上存放;工作人员拟采取同室近台操作设备,手术前工作人员穿戴防护用品并刷手后经患者门 M5-1 进入 25#手术室,患者亦从患者门 M5-1 进入。

工作人员采取同室近台操作设备,移动式 C 型臂 X 射线机医生透视时均为同室操作,摄影时采用线控到手术室外或铅屏风后面进行操作,护士通常不在手术间内。机房采用空调通风。

机房拟采取的屏蔽防护设施见下表。

表 10-1 机房屏蔽材料及厚度情况一览表

序号	场所名称	机房有效面积	屏蔽墙体方向	原有建筑材料及厚度	改建后建筑材料 及厚度
1	本部 C 楼 11 手术室	20m ² (4.9m×4.1m)	东墙	轻钢龙骨+2mmPb	不改造
			南墙	轻钢龙骨+2mmPb	
			西墙	轻钢龙骨+2mmPb	
			北墙	轻钢龙骨+2mmPb	
			患者门 M1(带 观察窗)	2mmPb	
			污物门 M2(带 观察窗)	2mmPb	
			顶棚	150mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水泥	
			地板	150mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水泥	
2	本部 A 楼 A0434 呼吸 内镜室	66.6 m ² (9.8m×6.8m)	东、南墙	2mmPb	2mmPb
			北墙	玻璃采光窗	2mmPb
			西墙	4mmPb	4mmPb
			患者门 M2-1 (带观察窗)	4mmPb	4mmPb
			顶棚	120mm 混凝土 +2mmPb	120mm 混凝土 +2mmPb
			地板	200mm 混凝土	200mm 混凝土
3	东区 3 层 4# 手术室	50m ² (7.8m×6.6m)	四面墙	/	轻钢龙骨 +2mmPb
			患者门 M3-1 (带观察窗)	/	2mmPb
			污物门 M3-2 (带观察窗)	/	2mmPb
			顶棚	/	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水 泥
			地板	/	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水 泥
4	东区 2 层纤 支镜室	40.8m ² (7.5m×4.9m)	四面墙	/	轻钢龙骨 +2mmPb(东墙 3 个采光窗采用 2mmPb 当量玻 璃)
			患者门 M4-1 (带观察窗)	/	2mmPb

_					
			汚物门 M4-2 (带观察窗)	/	2mmPb
			顶棚	/	200mm 混凝土
			地板	/	250mm 混凝土
			四面墙	/	轻钢龙骨 +2mmPb
	东区4层	区 4 层 41.3m ²	患者门 M5-1 (带观察窗)	/	2mmPb
			污物门 M5-2 (带观察窗)	/	2mmPb
5	25#手术室	(7.5m×5.5m)	顶棚	/	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水 泥
			地板	/	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水 泥

10.1.2 工作场所安全防护设施管理

工作场所安全与防护设施设计要求见表 10-2

表 10-2 辐射安全与防护设施设计表

序号	;		是否拟设置	备注
1*		单独机房	√	每个场所均为单独机房
2*		操作部位局部 屏蔽防护设施	V	每个场所配备铅悬挂防护屏、床侧防护帘、移动式铅屏风等
3*	A 场所 设施	医护人员的个 人防护	√	本部 C 楼 11 手术室(血管外科): 拟利旧铅衣、铅围裙、铅帽和铅围脖各 8 件,铅眼镜 6 件。 本部 A 楼 A0434 呼吸内镜室(呼吸科): 拟利旧铅衣、铅围裙、铅围脖各 8 件,铅帽 1 件,铅眼镜 1 件,拟新配铅帽和铅眼镜各 3 件。东区 3 层 4#手术室(血管外科):拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 8 件,铅眼镜 6 件。东区 2 层纤支镜室(呼吸科):拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 4 件,铅眼镜 2 件。东区 4 层 25#手术室(疼痛麻醉科):拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 3 件,铅眼镜 2 件。
4*		患者防护	V	本部 C 楼 11 手术室(血管外科)和本部 A 楼 A0434 呼吸内镜室(呼吸科)利旧铅围裙、铅帽、铅围脖各 1 件;东区 3 层 4#手术室(血管外科)、东区 2 层纤支镜室(呼吸科)和东区 4 层 25#手术室(疼痛麻醉科)拟新配备铅围裙、铅帽、铅围脖各 1 件。
5*		机房门窗防护	$\sqrt{}$	铅防护门、铅玻璃观察窗
6*		闭门装置	V	所有平开门(M3-2、M4-2、M5-2)配备自动闭门装置
7*		入口处电离辐	$\sqrt{}$	所有防护门上粘贴电离辐射警示标志。

	射警告标志		
	入口处机器工	ما	所有患者门 (M1、M2-1、M3-1、M4-1、M5-1)
	作状态显示	V	以及污物门 M2 拟安装工作状态指示灯。
	15 河15 鬼	ما	本部拟新增 1 台便携式辐射监测仪、东区拟利
В	血侧仪箱	V	用介入中心现有1台便携式辐射监测仪
	个人剂量计	$\sqrt{}$	所有工作人员配备 TLD 个人剂量计
以田	腕部剂量计	×	/
	B 监测 设备	入口处机器工作状态显示 B 监测仪器 监测设备 个人剂量计	入口处机器工作状态显示 √ B 监测仪器 √ 企备 个人剂量计 √

注:加*的项目是重点项,有"设计建造"的划√,没有的划×,不适用的划/。

10.1.3 机房辐射防护措施

- (1) 机房采取实体屏蔽措施,辐射工作场所机房设计的防护能力和评价依据 对照情况见表 10-3,满足 GBZ130-2020 标准相关要求,保证工作人员和公众的受 照剂量满足环评文件提出的剂量约束要求。
- (2)辐射工作场所实行控制区和监督区分区管理,机房出入口内的所有区域 为控制区,相邻区域(东区2层纤支镜室的内镜清洗室)为监督区,手术室周围 的走廊为公共走廊,未设为监督区。
- (3)本项目 5 个场所所有患者门(M1、M2-1、M3-1、M4-1和 M5-1)均为带观察窗的电动推拉门,污物门 M2 为带观察窗的手动推拉门,污物门 M3-2、M4-2和 M5-2 为手动平开门。所有患者门设有自动延时关闭和防夹保护功能,所有手动平开门设有闭门器。为防止 X 射线机在运行过程中其他人员误入机房而受到不必要的照射,拟在该项目所有防护门外醒目位置设置电离辐射警告标志,并拟在所有患者门(M1、M2-1、M3-1、M4-1和 M5-1)和污物门 M2 外上方安装工作状态指示灯,指示灯标志牌上拟设警示语"射线有害,灯亮勿入"。工作状态指示灯拟与相应患者门关联,指示灯拟由设备专用配电箱供电,指示灯电源拟与设备低压供电线路连接,当设备开启且患者门关闭时,门外指示灯亮起。
 - (4) 每台移动式 C 型臂 X 射线机设备控制台设置紧急停机装置。
 - (5)辐射工作人员均佩带个人剂量计。
- (6)操作部位局部拟采取下列屏蔽防护设施:每间机房均拟配备手术床的床上悬挂可移动 0.5mm 铅当量的铅悬挂防护屏、床侧悬挂含 0.5mm 铅当量的床侧防护帘及 2mm 铅当量的移动式铅防护屏风各 1 个,用于阻挡散、漏射线对辐射工作人员的照射。

(7) 医院拟配备符合防护要求的辅助防护用品:本部 C 楼 11 手术室(血管外科)拟利旧铅衣、铅围裙、铅帽和铅围脖各 8 件,铅眼镜 6 件 (0.5mm 铅当量);本部 A 楼 A0434 呼吸内镜室(呼吸科)拟利旧铅衣、铅围裙、铅围脖各 8 件,铅帽 1 件,铅眼镜 1 件,拟新配铅帽和铅眼镜各 3 件 (0.5mm 铅当量);东区 3 层 4#手术室(血管外科):拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 8 件,铅眼镜 6 件 (0.5mm 铅当量);东区 2 层纤支镜室(呼吸科):拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 8 件,铅眼镜 6 件 (0.5mm 铅当量);东区 4 层 25#手术室(疼痛麻醉科):拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 3 件,铅眼镜 2 件 (0.5mm 铅当量)。本部 C 楼 11 手术室(血管外科)和本部 A 楼 A0434 呼吸内镜室(呼吸科)利旧铅围裙、铅帽、铅围脖各 1 件;东区 3 层 4#手术室(血管外科)、东区 2 层纤支镜室(呼吸科)和东区 4 层 25#手术室(疼痛麻醉科)拟新配备铅围裙、铅帽、铅围脖各 1 件。

每个机房个人防护用品和辅助防护设施配置情况见表 10-4,满足 GBZ130-2020 标准相关要求。

- (8)项目本部、东区分别新增2台和3台便携式辐射巡测仪,用于新增导管室开展自行监测。
- (9) 所有机房采用空调对 X 线机房进行机械通风换气,防止机房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累积。
- (10) 拟在家属等候区设置辐射防护注意事项告知牌和宣传栏;制定事故应 急预案,尽可能地降低事故情况下对环境的污染。
 - (11) 机房配备火灾报警系统,配有灭火用品。

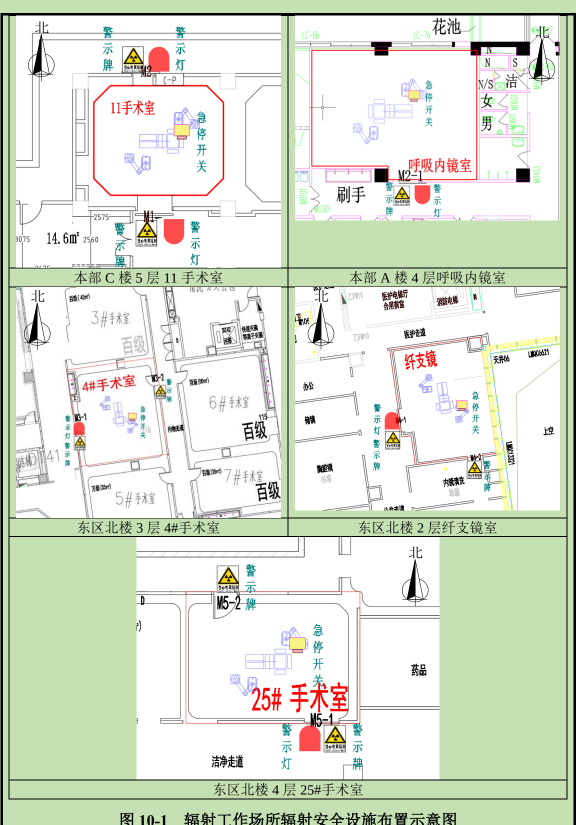


图 10-1 辐射工作场所辐射安全设施布置示意图

表 10-3 机房的防护能力和评价依据对照情况

场所 名称	屏蔽墙体方向	屏蔽材料及厚度	等效铅当量	标准要求	是否符合 标准要求
本部	东墙	轻钢龙骨+2mmPb	2mm	2mm	是

C楼 11 手	南墙	轻钢龙骨+2mmPb	2mm	2mm	是
	西墙	轻钢龙骨+2mmPb	2mm	2mm	是
	北墙	轻钢龙骨+2mmPb	2mm	2mm	是
	患者门 M1 (带 观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
	污物门 M2 (带 观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
	顶棚	20mm 硫酸钡水泥 +150mm 混凝土	4.1mm	2mm	是
	地板	20mm 硫酸钡水泥 +150mm 混凝土	4.1mm	2mm	是
	机房有效尺寸: 4.9m×4.1m, 有效面积 20m²(标准要求: 最小有效使用面积不小于 20m²; 机房内最小单边长度不小于 3.5m)。				是
	东、南墙	2mmPb	2mm	2mm	是
	北墙	2mmPb	2mm	2mm	是
本部 A 楼	西墙	4mmPb	4mm	2mm	是
A0434 呼吸	患者门 M2-1 (带观察窗)	4mmPb	4mm	2mm	是
内镜	顶棚	120mm 混凝土+2mmPb	3.5mm	2mm	是
室	地板	200mm 混凝土	2.5mm	2mm	是
	机房有效尺寸: 效使用面积不少	是			
	四面墙	轻钢龙骨+2mmPb	2mm	2mm	是
	患者门 M3-1 (带观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
东区 3 层 4#	汚物门 M3-2 (帯观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
手术室	顶棚	120mm 混凝土+20mm 硫酸钡水泥	3.7mm	2mm	是
	地板	120mm 混凝土+20mm 硫酸钡水泥	3.7mm	2mm	是
		7.8m×6.6m,有效面积 5 卜于 20m ² ;机房内最小单			是
	四面墙	轻钢龙骨+2mmPb(东墙3个采光窗采用2mmPb 当量玻璃)	2mm	2mm	是
东区 2	患者门 M4-1 (带观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
层纤 支镜	污物门 M4-2 (带观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
室	顶棚	200mm 混凝土	2.5mm	2mm	是
	地板	250mm 混凝土	3.1mm	2mm	是
		7.5m×4.9m,有效面积 40 卜于 20m²;机房内最小单			是

		四面墙	轻钢龙骨+2mmPb	2mm	2mm	是
		患者门 M5-1 (带观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
	东区 4 层 25#	污物门 M5-2 (带观察窗)	2mmPb	2mm	2mm	是
手术室		顶棚	120mm 混凝土+20mm 硫酸钡水泥	3.7mm	2mm	是
		地板	120mm 混凝土+20mm 硫酸钡水泥	3.7mm	2mm	是
			7.5m×5.5m, 有效面积 4 小于 20m ² ; 机房内最小单			是
L	O harden		,」ZUIII; 机房内取小牛			

注: ①混凝土密度不低于 2.35g/cm³, 铅密度不低于 11.34g/cm³, 硫酸钡水泥的密度不低于 3.2g/cm³。②参照 GBZ130 表 C: 对于 DSA: 100kV (90°有用线束) 情况下 70mm 混凝土相当于 1mmPb、又参照《医用辐射危害控制与评价》表 5-4, 对于 DSA: 100kV 情况下 80mm 混凝土相当于 1mmPb、9mm 钡水泥相当于 1mmPb、统上, 本项目保守取 80mm 混凝土相当于 1mmPb、9mm 钡水泥相当于 1mmPb、进行评价。

表 10-4 介入放射学操作个人防护用品和辅助防护设施配置情况

,	工作人员		患者和受检者	Í
/	个人防护用品	辅助防护设施	个人防护用品	辅助防 护设施
标准要求	铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、防护手套、铅防护眼镜,选配: 铅橡胶帽子	= ,	铅橡胶性腺防护围裙(方形)或方巾、铅橡胶颈套、铅橡胶 帽子 选配:阴影屏蔽器具	_
机房配备情况	本部 C 楼 11 手术室(血管外科): 拟利旧铅衣、铅围裙、铅帽和铅围脖各 8 件,铅眼镜 6 件。 本部 A 楼 A0434 呼吸内镜室(呼吸科): 拟利旧铅衣、铅围裙、铅围脖各 8 件,铅帽 1 件,铅眼镜 1 件,拟新配铅帽和铅眼镜各 3 件。 东区 3 层 4#手术室(血管外科): 拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 8 件,铅眼镜 6 件。 东区 2 层纤支镜室(呼吸科): 拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 4 件,铅眼镜 2 件。 东区 4 层 25#手术室(疼痛麻醉科): 拟新配铅衣、铅帽和铅围脖各 3 件,铅眼镜 2 件。	所有设备均配备铅 悬挂防护屏、床侧 防护帘、移动铅屏 风各 1 个。	所有场所均为受检 者配备铅围裙、铅 帽、铅围脖各1件。	_
是否符 合要求	是	是	是	_

10.1.4 法规符合情况

依据《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》规定,现对医院从事本项目辐射活动能力评价列于表 10-5 和表 10-6。

10.1.4.1 对照《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》要求的满足情况

表 10-5 汇总列出了本项目对照《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》对使用放射性同位素和射线装置单位承诺的对应检查情况。

表 10-5 项目执行《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》要求对照表

序号	要求	本单位落实情况	是否符 合要求
1	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。	已成立辐射防护领导小组,并在 该机构设有专职管理人员。	符合
2	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。	本项目启用后,血管外科拟配 12 名、呼吸科拟配 9 名、疼痛麻醉 科拟配 4 名辐射工作人员,所有 辐射工作人员到岗前需完成辐射 安全与防护知识考核。	近期 符合
3	使用放射性同位素的单位应当有满 足辐射防护和实体防卫要求的放射 源暂存库或设备。	本项目不涉及放射性同位素。	不涉及该 内容
4	放射性同位素与射线装置使用场所 有防止误操作、防止工作人员和公 众受到意外照射要求的安全措施。	拟制定相应的操作规程,人员出入口处拟设置电离辐射警告标志和工作状态指示灯等。	近期符合
5	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 剂量监测报警、辐射监测等仪器。	所有辐射工作人员拟配备个人剂量计,本部拟新增1台便携式辐射监测仪,东区拟利用介入中心现有1台便携式辐射监测仪开展自行监测。	近期 符合
6	有健全的操作规程、岗位职责、辐射 防护和安全保卫制度、设备检修维 护制度、放射性同位素使用登记制 度、人员培训计划、监测方案等。	拟完善已制定的规章制度、操作 规程、岗位职责及辐射防护和安 全保卫制度、设备检修维护制度、 人员考核计划、监测方案等。	近期 符合
7	有完善的辐射事故应急措施。	拟完善已制定辐射事故应急措施。	近期 符合
8	产生放射性废气、废液、固体废物的,还应具有确保放射性废气、废液、固体废物达标排放的处理能力或者可行的处理方案。	本项目不涉及。	不涉及

10.1.4.2 对《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》要求的满足情况

《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》对拟使用射线装置和放射性同位素的单位提出了具体条件,本项目具备的条件与《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》要求的对照检查如表 10-6 所示。

表 10-6 项目执行《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》要求对照表

序号	安全和防护管理办法要求	本单位落实情况	是否符
1	第五条 生产、销售、使用、贮存放射性同位素与射线装置的场所,应当按照国家有关规定设置明显的放射性标志,其出口处应当按照国家有关安全和防护标准的要求,设置安全和防护设施以及必要的防护安全联锁、报警装置或者工作信号。	每间机房拟设置醒目的电离辐射警告标志及配有"当心电离辐射"的中文警示说明。机房拟安装门-灯联锁安全装置及工作警示灯。	近期符合
2	第七条 放射性同位素和被放射性污染的物品应当单独 存放,不得与易燃、易爆、腐蚀性物品等一起存 放,并指定专人负责保管。	本项目不涉及放射性 同位素。	不涉及该内容
3	第九条 生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位,应当按照国家环境监测规范,对相关场所进行辐射监测,并对监测数据的真实性、可靠性负责;不具备自行监测能力的,可以委托经省级人民政府环境保护主管部门认定的环境监测机构进行监测。	拟委托有辐射水平监测资质单位每年对辐射工作场所及其周围环境进行1次监测。	近期 符合
4	第十二条 生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位,应当对本单位的放射性同位素与射线装置的安全和防护状况进行年度评估,并于每年1月31日前向发证机关提交上一年度的评估报告。	承诺每年1月31日前向 生态环境部门提交年 度评估报告。	近期 符合
5	第十七条 生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位,应当按照环境保护部审定的辐射安全培训和考试大纲,对直接从事生产、销售、使用活动的操作人员以及辐射防护负责人进行辐射安全培训,并进行考核;考核不合格的,不得上岗。	本项目启用后,血管外科拟配12名、呼吸科拟配9名、疼痛麻醉科拟配4名辐射工作人员,所有辐射工作人员到岗前需完成辐射安全与防护知识考核。	近期符合
6	第二十三条 生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位,应当按照法律、行政法规以及国家环境保护和职业卫生标准,对本单位的辐射工作人员进行个人剂量监测;发现个人剂量监测结果异常的,应当立即核实和调查,并将有关情况及时报告辐射安全许可证发证机关。	拟为所从事放射性工作的人员配备个人剂量计,并委托有资质单位进行个人剂量监测(每季度1次)。	近期 符合
7	第二十四条 生产、销售、使用放射性同位素与射线装置的单位,不具备个人剂量监测能力的,应当委托具备 条件的机构进行个人剂量监测。	拟委托有资质单位对 辐射工作人员进行个 人剂量监测。	近期 符合

10.2 三废的治理
本项目中主要开展使用射线装置,项目运行过程中不产生放射性废物。

11.1 建设期环境影响

该项目施工活动对环境的影响主要是机房建设中产生的噪声、粉尘以及振动等,为了不影响周围环境,在施工过程中,将采取一些降噪、防尘措施。如在施工现场设置隔离带、设立声障,这样既可有效的减少扬尘的污染,又可降低噪声;合理安排施工时间,对振动较大的施工,尽量安排在下班或节假日进行。本项目是对已有房间进行局部改造,工程量小,且施工基本上都在医院内进行,并且项目所在地区的地面已经过硬化,无裸露地面,因此产生的扬尘相对较小,因此基本不影响单位和周围其他单位的正常工作。

11.2 血管造影机运行(使用)后对环境影响

11.2.1 机房所在位置及平面布局合理性分析

本项目涉及朝阳医院本部和东区。朝阳医院本部 C 楼(住院楼)东侧为 B 楼(住院楼);南侧隔院内道路为锅炉房;西侧隔院内道路为高压氧科;北侧为医技楼,之外为 D 楼(住院楼)。5 层病房手术室 11 手术室位于本部 C 楼西北角,其东侧紧邻10#手术室,南、西和北侧为走廊,楼上为办公室,楼下为病房。

朝阳医院本部 A 楼东侧楼前广场,南侧和北侧为院内道路,西侧为 B 楼为 B 楼 (住院楼)。4 层 A0434 呼吸内镜室位于 A 楼东南角,其东侧为卫生间,南侧为走廊,西侧为心肺运动试验室,北侧为外墙,楼上为医生办公室、更衣室、病房、休息室,楼下为 VIP 超声检查室、医生办公室、肌电室。

朝阳医院东区东临东十里铺路,南临常营南路,西邻双桥东路,北邻常营中街。 北楼 3 层洁净手术部 4#手术室东临污物走廊,南侧为敷料室,西侧为洁净走廊,北 侧为 3#手术室,楼上为净化机房,楼下为无菌品存放区、蒸汽灭菌器、检查包装区。 北楼 2 层纤支镜室东侧为楼外,南侧为内镜清洗室,西侧为走廊,北侧为医护走廊, 楼上为手术室、走廊,楼下为 DR 室、走廊。北楼 4 层日间手术部 25#手术室东侧为 药品间,南侧为洁净走廊,西侧为 24#手术室,北侧为污物通道,楼上为实验室,楼 下为手术室、走廊、更衣室。

本项目移动式 C 型臂 X 射线机使用时推到固定工作区域使用,不使用时存放在

机房角落,均不设控制室,医生透视时均为同室操作,摄影时采用线控到手术室外或铅屏风后面进行操作。各辐射工作场所施行控制区和监督区分区管理,机房出入口内的所有区域为控制区,相邻功能房设为监督区。机房墙体、防护门、观察窗、楼板的屏蔽防护材料和厚度充分考虑了防护效果,能够有效降低电离辐射对工作人员和周围公众的辐射影响。

综合分析,本项目两区划分明确,平面布局既满足介入诊疗工作要求,又有利于辐射防护,评价认为本项目平面布局合理。

本次拟建的 5 个辐射工作场所分区平面布局图见图 11-1~11-5。

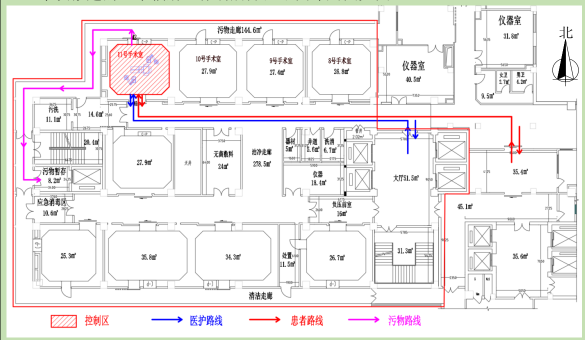
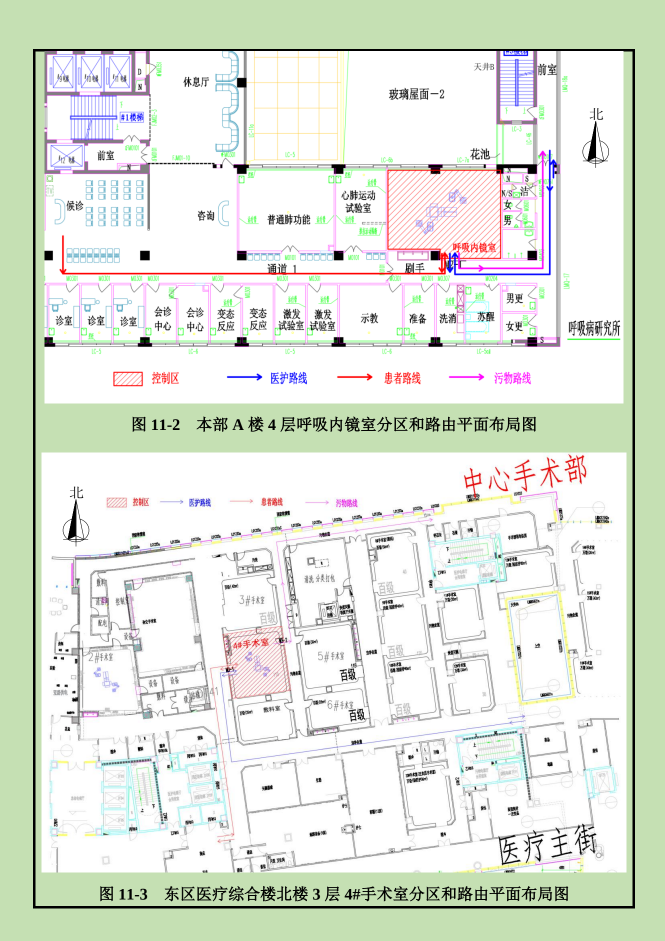


图 11-1 本部 C 楼 5 层 11 手术室分区和路由平面布局图



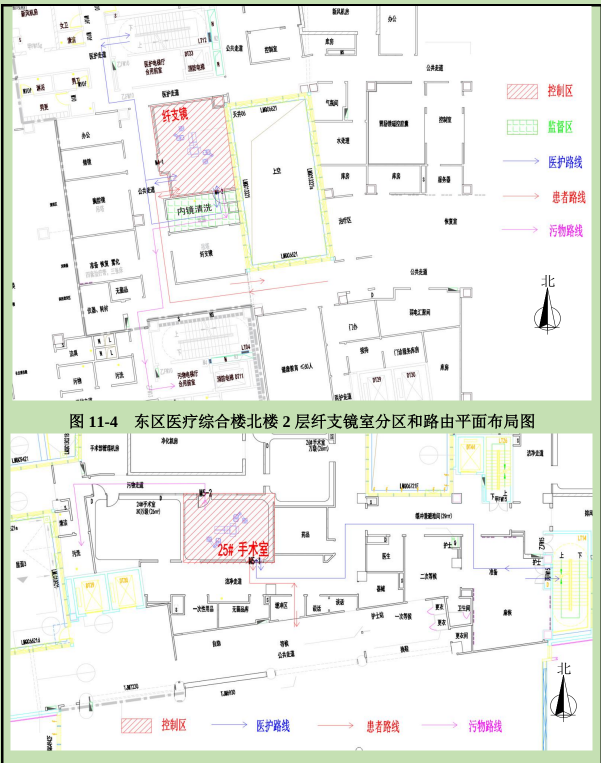


图 11-5 东区医疗综合楼北楼 4 层 25#手术室分区和路由平面布局图

11.2.2 设备参数和使用规划

(1) 设备技术参数

本部 C 楼 5 层 11 手术室、东区医疗综合楼北楼 3 层 4#手术室、东区医疗综合楼 北楼急诊区 4 层 25#手术室各新配 1 台 OEC Elite CFDx 型移动式 C 型臂 X 射线机

(含血管造影功能),最大管电流 110kV,最大管电流 150mA。本部 A 楼 4 层 A0434 呼吸内镜室拟新配 1 台移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能),型号待定,最大管电压不超过 125kV,最大管电流不超过 250mA。东区医疗综合楼北楼 2 层中部新建纤支镜室新增 1 台 Cios Spin 型 移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能),最大管电流 125kV,最大管电流 250mA。

(2) 使用规划

根据医院提供的资料,本部 C 楼 5 层 11 手术室和东区北楼 3 层 4#手术室的两台移动式 C 型臂 X 射线机由血管外科统一管理,主要开展外周血管介入手术,本部 C 楼 11 手术室预计年手术量 800 例,东区 3 层洁净手术部 4#手术室预计年手术量 1000 例,血管外科拟配 12 名辐射工作人员(每年共完成 1800 例手术),其中 8 名医师,4 名护士,每台手术由2 名医师和1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 450 例/年。本部 A 楼 4 层 A0434 呼吸内镜室和东区北楼 2 层纤支镜室两台移动式 C 型臂 X 射线机由血管外科统一管理,主要开展支气管镜介入手术,本部 A 楼呼吸内镜室预计年手术量 750 例,东区北楼 2 层纤支镜室预计年手术量 300 例,呼吸科拟配 9 名辐射工作人员(每年共完成 1050 例手术),其中 6 名医师,3 名护士,每台手术由2 名医师和1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 350 例/年。东区北楼急诊区 4 层 25#手术室的移动式 C 型臂 X 射线机由疼痛麻醉科管理,主要开展外周血管介入手术(疼痛介入手术),预计年手术量 200 例,疼痛麻醉科拟配 4 名辐射工作人员,其中 2 名医师,2 名护士,每台手术由2 名医师和1 名护士完成,则平均每位医生手术量为 200 例/年。本项目保守按每名医师全年手术量 500 例进行剂量估算。

综上,根据经验数据,血管造影手术类型、工作量、曝光时间见表 11-1。

表 11-1 血管造影手术类型、手术曝光时间预计

手术类型	透视时间(min)	摄影时间(min)
冠状动脉造影+放置支架	12	1
脑血管介入治疗	10	1
外周介入治疗	10	2

根据美国NCRP147报告,因此本项目以外周介入治疗的工况进行估算,其单台手

术透视和摄影工作状态的累积出束时间分别为12min和2min,500例手术透视和摄影工作状态的累积出束时间分别100h和16.7h,总计116.7h。

11.2.2 辐射环境影响评价

11.2.2.1 机房外剂量率估算

手术中DSA设备运行分透视和摄影(采集)两种模式。设备具有自动调强功能,能根据患者条件等差异,自动调节曝光参数和X射线辐射剂量。即如果受检者体型偏瘦,管电压、电流(功率)自动降低。反之管电压、电流(功率)自动增大。

本项目设备的额定功率一般不大于30kW。为了防止球管烧毁并延长其使用寿命,设备管电压和管电流都留有较大余量,实际使用时管电压通常在100kV以下,透视管电流通常为几mA~几十mA,摄影功率较大,管电流通常为一百多mA,相差可达50倍,因此在估算DSA机房外剂量率时需使用摄影工况。另外,NCRP147报告4.1.6章节指出,DSA屏蔽估算时不需要考虑主束照射,只需考虑散漏射线的影响,机房外人员受到的贯穿辐射来自于X射线管球的泄漏辐射与介入患者的散射辐射。对于机房外四周关注点,考虑泄漏辐射和患者的侧向散射,对于机房楼上和楼下关注点则考虑泄漏辐射和患者的前/背向散射。因此在估算机房外关注点剂量率时需首先确定机房内患者1m处未屏蔽次级散漏辐射水平。

本项目移动式C型臂X射线机设备透视和摄影均采用脉冲模式,本项目使用的移动式C型臂X射线机均带有血管造影功能,计算机房外剂量率水平时保守按100kV、250mA、15帧/s、10ms/帧的摄影工况考虑,可得每名患者工作负荷为250mA×15帧/s×0.01s/帧×2min+10mA×12min=195mA·min(保守取透视平均电流为10mA),远大于NCRP147报告中外周血管造影给出的最大64mA·min/患者的要求,因此本项目的估算条件是保守的。

(1) 散射辐射+泄漏辐射

$$H = \frac{H_0}{R^2} \times B \times \frac{F \times \alpha}{400 \times R_0^2}$$
 (11-1)

式中:H 为预测点位的散射辐射剂量率, uGy /h;

 H_0 为距设备靶点 1m 处的剂量率,μGy/h;

R 为散射面中心点到关注点的距离, m;

B 为已知屏蔽墙厚度的衰减因子;

 R_0 为辐射源点(靶点)至散射体的距离,m;

F 为 R_0 处的辐射野面积, m^2 (取 400cm²);

 α 为散射因子,定义为入射辐射被面积为 400cm^2 水模体散射至 1 m 处的相对份额,依据《辐射防护手册》(第一分册)表 10.1,取 100 kV X 线 90 ° 方向 400cm^2 的散射因子 1.3×10^{-3} 。

根据 NCRP147 报告 100kV 设备有用线束距焦点1m 处输出量约为4.692mGy/mA·min,则设备在上述摄影工况时有用束的剂量率为4.692mGy/mA·min×250mA×60min/h×15帧/s×0.01s/帧=10.6Gy/h(不考虑DSA附加的Cu和Al过滤材料的自吸收),设备靶点至接收器最小距离多为90cm,距离手术床的距离最小为60cm,则摄影工况下,1m处侧向散射辐射剂量率为38.2mGy/h。泄漏辐射取有用束输出量的0.1%,为10.6mGy/h,则机房内辐射源1m处泄漏辐射和侧向散射辐射总的剂量率为48.8mGy/h。

故本项目在估算机房周围附加剂量率水平时,以 1m 处剂量率 48.8mGy/h 作为源项,保守估算 DSA 机房周围的附加剂量率水平。

(2) 场所周围的附加剂量率水平

机房外关注点的剂量率可按下式计算:

$$H = H_0 \times B/R^2 \tag{11-2}$$

$$B = \left[\left(1 + \frac{\beta}{\alpha} \right) e^{\alpha \gamma x} - \frac{\beta}{\alpha} \right]^{-\frac{1}{\gamma}}$$
 (11-3)

式中: H_0 —距散射体(患者) 1m 处的泄漏和散射辐射剂量率, $\mu Gy/h$;

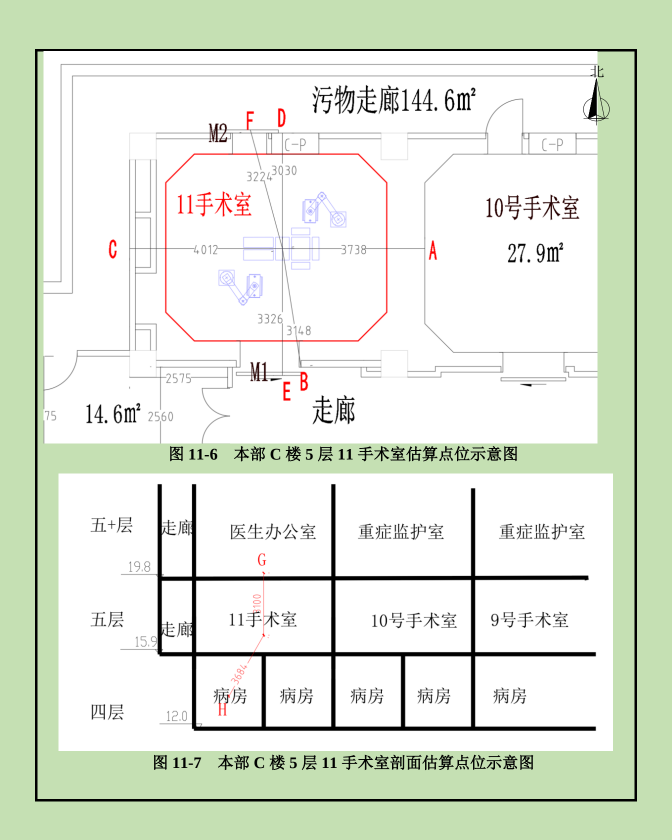
R—散射面中心点到关注点的距离, m;

B-屏蔽体衰减因子;

γ—某种屏蔽材料的厚度;

α、β、γ—与不同屏蔽材料有关的三个拟合参数,由于GBZ130-2020没有针对血管造影机的拟合参数值,故本项目拟合参数取NCRP147报告外周血管造影模式下的相关参数(混凝土: 0.04219、0.1559、0.4472, 铅: 2.661、19.54、0.5094)。

根据上述估算方法得出摄影工况下辐射工作场所周围的剂量率估算结果如表 11-2 所示,估算点位见图 11-6~图 11-15。



— 50 **—**







图 11-12 东区医疗综合楼北楼 2 层纤支镜室估算点位示意图

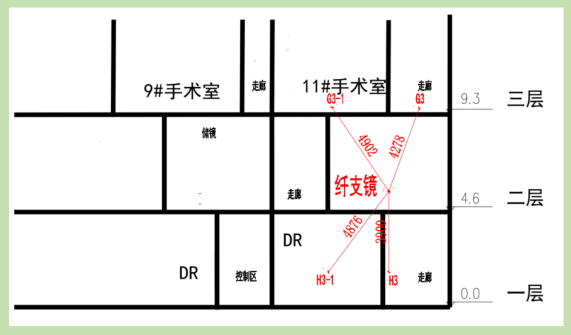
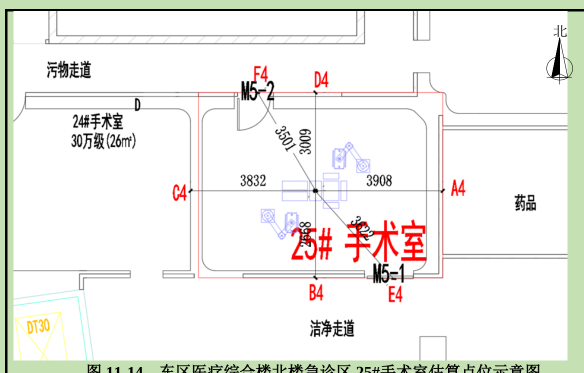


图 11-13 东区医疗综合楼北楼 2 层纤支镜室剖面估算点位示意图



东区医疗综合楼北楼急诊区 25#手术室估算点位示意图 图 11-14

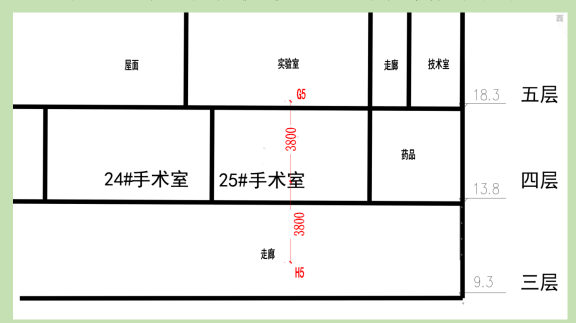


图 11-15 东区医疗综合楼北楼急诊区 25#手术室剖面估算点位示意图

表 11-2 摄影工况下辐射工作场所周围辐射剂量水平估算结果

场所 名称	位置	屏蔽厚度	衰减因子 (K ⁻¹)	射线束	距离 /m	屏蔽后附加剂量率 μGy/h	备注
本部 C 楼	东墙外 A	轻钢龙骨+2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.0	2.60E-01	10 号手术 室
11 手术室	南墙外 B	轻钢龙骨+2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.4	3.60E-01	走廊

	西墙外C	轻钢龙骨+2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.3	2.25E-01	走廊
	北墙外 D	轻钢龙骨+2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.3	3.83E-01	走廊
	患者门 M1 外 E	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.6	3.22E-01	走廊
	污物门 M2 外 F	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.5	3.40E-01	走廊
	楼上G	20mm 硫酸钡水泥 +150mm 混凝土 (4.1mm 铅当量)	2.86E-07	泄漏+前/背向散射	3.1	1.45E-03	办公室
	楼下H	20mm 硫酸钡水泥 +150mm 混凝土 (4.1mm 铅当量)	2.86E-07	泄漏+前/背向散射	3.7	1.02E-03	病房
	东墙外 A1	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	5.7	1.28E-01	卫生间
	南墙外 B1	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.5	2.06E-01	走廊
	西墙外 C1	4mmPb	3.73E-07	泄漏+侧 向散射	5.1	7.00E-04	心肺运动 试验室
	北墙外 D1	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.4	2.15E-01	楼外
	患者门 M2- 1 外 E1	4mmPb	3.73E-07	泄漏+侧 向散射	4.7	8.25E-04	走廊
本部 A 楼 呼吸	楼上 G1	120mm 混凝土 +2mmPb(3.5mm 铅 当量)	1.42E-06	泄漏+前/背向散射	3.6	5.36E-03	医生办公室
内镜 室	楼上 G1-1	120mm 混凝土 +2mmPb(3.5mm 铅 当量)	1.42E-06	泄漏+前/背向散射	4.2	3.94E-03	休息室
	楼上 G1-2	120mm 混凝土 +2mmPb(3.5mm 铅 当量)	1.42E-06	泄漏+前/背向散射	5.9	1.99E-03	病房
	楼下 H1	200mm 混凝土 (2.5mm 铅当量)	2.13E-05	泄漏+前/背向散射	3.4	8.98E-02	VIP 超声 检查室
	楼下 H1-1	200mm 混凝土 (2.5mm 铅当量)	2.13E-05	泄漏+前/ 背向散射	4.2	5.89E-02	医生办公室
	院外农丰里 小区 3#楼	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	42	2.36E-03	居民楼
	东墙外 A2	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.0	2.60E-01	走廊
东区 3 层	南墙外 B2	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	5.2	1.54E-01	敷料室
4#手 术室	西墙外 C2	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.3	2.25E-01	走廊
	北墙外 D2	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	5.0	1.67E-01	3#手术室

	患者门 M3- 1 外 E2	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.1	2.48E-01	走廊
	污物门 M3- 2 外 F2	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.8	1.81E-01	走廊
	楼上 G2	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水泥 (3.7mm 铅当量)	8.33E-07	泄漏+前/背向散射	3.8	2.81E-03	净化机房
	楼下 H2	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水泥 (3.7mm 铅当量)	8.33E-07	泄漏+前/背向散射	4.0	2.54E-03	蒸汽灭菌器
	东墙外 A3	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.7	3.04E-01	室外
	南墙外 B3	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.4	2.15E-01	内镜清洗 室
	西墙外 C3	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.3	3.83E-01	走廊
	北墙外 D3	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.0	2.60E-01	走廊
东区2层	患者门 M1 外 E3	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.6	3.22E-01	走廊
纤支 镜室	污物门 M2 外 F3	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.8	1.81E-01	内镜清洗 室
	楼上 G3	200mm 混凝土 (2.5mm 铅当量)	2.13E-05	泄漏+前/背向散射	4.3	5.62E-02	走廊
	楼上 G3-1	200mm 混凝土 (2.5mm 铅当量)	2.13E-05	泄漏+前/背向散射	4.9	4.32E-02	手术室
	楼下H3	250mm 混凝土 (3.1mm 铅当量)	4.17E-06	泄漏+前/背向散射	3.9	1.34E-02	走廊
	楼下 H3-1	250mm 混凝土 (3.1mm 铅当量)	4.17E-06	泄漏+前/背向散射	4.9	8.48E-03	DR 室
	东墙外 A4	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.2	2.36E-01	药品库
	南墙外 B4	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.0	4.63E-01	走廊
	西墙外 C4	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	4.1	2.48E-01	手术室
东区 4 层	北墙外 D4	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.3	3.83E-01	走廊
25# 手术	患者门 M5- 1 外 E4	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.9	2.74E-01	走廊
室	污物门 M5- 2 外 F4	2mmPb	8.54E-05	泄漏+侧 向散射	3.8	2.89E-01	走廊
	楼上 G4	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水泥 (3.7mm 铅当量)	8.33E-07	泄漏+前/背向散射	3.8	2.81E-03	实验室
	楼下 H4	120mm 混凝土 +20mm 硫酸钡水泥 (3.7mm 铅当量)	8.33E-07	泄漏+前/背向散射	3.8	2.81E-03	走廊

备注: 泄漏和侧向散射与泄漏和前/背向散射 1m 处剂量率取 4.88E+04μGy/h。估算距离为距墙体、门和观察窗外 30cm 处。本部 A 楼 4 层呼吸内镜室对院外农丰里小区 3#楼的影响未考虑 A 楼建筑外墙的屏蔽衰减。

从上述估算结果可知,正常摄影工况下,本部 C 楼 11 手术室外周围附加剂量率最大值为 3.83E-01μGy/h (走廊);本部 A 楼呼吸内镜室外周围附加剂量率最大值为 2.15E-01μGy/h (楼外),其对 50m 范围内的居民点等附加剂量率最大为 2.36E-03μGy/h (农丰里小区 3#楼,未考虑 A 楼外墙屏蔽衰减);东区 3 层 4#手术室外周围附加剂量率最大值为 2.60E-01μGy/h (走廊);东区 2 层纤支镜室外周围附加剂量率最大值为 3.83E-01μGy/h (走廊);东区 4 层 25#手术室外周围附加剂量率最大值为 4.63E-01μGy/h (走廊),均满足本项目所设定的机房屏蔽体外 30cm 处 2.5μSv/h 的剂量率控制水平,根据剂量率与距离平方成反比以及评价范围内固有建筑物的屏蔽,则在本项目辐射工作场所周围 50m 评价范围内的办公区、其他诊疗场所等公众长居留场所的剂量率远小于 2.5μSv/h。上述剂量率的计算是基于保守假设进行的,实际工作中 X 射线机运行参数要小于 100kV/250mA,且患者身体对 X 射线会有部分的吸收,约衰减 1-2 个量级(NCRP147 号报告),预计实际运行时,机房周围的剂量率水平可以维持在正常本底水平。

11.2.2.2 年附加剂量估算

(1) 同室操作位剂量水平

依相关标准要求,工作人员在同室操作时,应合理穿戴个人防护用品、使用相关 防护设施,并在满足诊疗要求的前提下尽量缩短曝光时间,对术者位剂量率的取值如 下:

①透视模式

参照《医用 X 射线诊断设备质量控制检测规范》(WS76-2020)表 B.1 和图 I.3 规定:透视防护区检测平面上周围剂量当量应不大于 400μSv/h。除存在临床不可接受的情况外,摄影工况图像采集时工作人员应尽量不在机房内停留。

本评价取标准要求的上限值保守考虑,医生手术位置的附加剂量率水平为400μSv/h,居留因子为1(全部居留)。

②采集模式

采集模式时,采用脉冲模式,剂量率与帧数成正比。参考帧数较高的心脏模式条件: 15 帧/s、10ms/帧,采集时电流与透视时电流之比取 25(250mA/10mA),假设采集与透视时 kV 相同(按 90kV 考虑),则采集产生的剂量率与透视产生的剂量率之比为 3.75((250mA×15 帧/s×0.01s/帧)/(10mA×1s)),故本评价采用标准要求的透视时术者位剂量率上限值保守考虑,即处于同室状态的工作人员在采集时(摄影模式)术者位剂量率为 1500μSv/h。

只有在临床不可接受的情况下,医护人员在摄影时才在机房内停留。做介入手术时,医生会在摄影图像采集时在机房内停留,开展其它手术时医生在摄影图像采集时均会离开机房(采用线控到门外曝光),故居留因子保守取 1/4。

(2) 年附加剂量估算公式

①同室操作

依照 GBZ128-2019《职业性外照射个人监测规范》评价术者的受照剂量评价模式,考虑裸漏部位和屏蔽部位受照的综合剂量。据 GBZ128-2019 中第 6.2.4 条,外照射致有效剂量计算公式为:

$$E_{\exists \exists} = \alpha H_u + \beta H_0 \tag{11-3}$$

式中:

 E_{ps} —同室操作外照射致年有效剂量,单位为 mSv, 单位为 mSv;

α——系数,取 0.79 同室(有甲状腺屏蔽):

 H_u ——铅防护用品内佩戴的个人剂量计测得的 $H_p(10)$,单位为 mSv;

β——系数, 取 0.051 (有甲状腺屏蔽);

 H_0 ——铅防护用品外锁骨对应的衣领位置佩戴的个人剂量计测得的 $H_p(10)$,单位为 mSv。

根据 GBZ130-2020,工作人员采取铅衣(0.5mm 铅当量)屏蔽措施,在透视和摄影时,衰减系数约为 0.025,H。和 Hu本次均采用剂量率乘以年受照时长计算,其中H。对应剂量率为术者位剂量率上限值(400 μ Sv/h),Hu对应剂量率为经过个人防护用品屏蔽后的(0.5mmPb 铅衣、铅颈套等)术者位剂量率估算值,即计算 H。时,透视模式和采集模式对应剂量率为 400 μ Sv/h 和 1500 μ Sv/h,计算 Hu时,透视模式和采

集模式对应剂量率为 10μSv/h 和 37.5μSv/h。

②隔室操作

附加年有效剂量计算公式: $E=D\times t\times T\times K$

式中: E—年有效剂量, µSv;

D—计算点附加剂量率,μGy/h;

t—年出東时间, h/a;

K—有效剂量与吸收剂量换算系数,Sv/Gv,本项目取1.0;

T—居留因子,参考《辐射防护手册第三分册辐射安全》(李德平编)P80,居留因子T按三种情况取值: (1)全居留因子T=1, (2)部分居留T=1/4, (3)偶然居留T=1/16。

(3) 工作人员年附加有效剂量

该项目移动式 C 型臂 X 射线机摄影曝光时,医师除存在临床不可接受的情况外均到机房外进行操作,DSA 透视曝光时,医师在手术间内近台操作;护士为辅助人员,透视时偶然会在机房内,透视居留因子取 1/16。

本项目每台手术通常由 2 名医师、1 名护士组成,根据医院提供资料,每个医师在移动式 C 型臂 X 射线机上的年工作量最多不超过 500 台相关手术,年累积透视时间 100h,摄影时间为 16.7h。

职业人员附加年有效剂量估算结果见表 11-3。可见,介入工作人员的年受照剂量低于本项目设定的 5mSv 的年剂量约束值。

	农11-5 工作人员的干制加有从的重								
	佗		剂量率 (μGy/h)	工作时间 (h/a)*	居留因子	年附加有 效剂量 (μSv)			
			透视(铅衣内)	10	100	1			
	l> -t-4	D #4	11 克 2 11 克	机房内	透视(铅衣外)	400	100	1	
	术者 (医生)	(医生)	摄影(铅衣内)	37.5	16.7	1/4	3279		
本部C楼			摄影(铅衣外)	1500					
11 手术室		机房外	摄影	3.22E-01	16.7	1			
	1.1.1.4.4		透视(铅衣内)	10	100	1/16			
	補助人员 机房内		透视(铅衣外)	400	100	1/16	194		
	(4) L)	机房外	透视	3.22E-02	200	1			

表 11-3 工作人员的年附加有效剂量

_		1						
			摄影	3.22E-01	33.4	1		
			透视(铅衣内)	10	100	1		
	_b, +y	机房内	透视(铅衣外)	400	100	1		
	术者 (医生)	1) L)/J (1)	摄影(铅衣内)	37.5	16.7	1/4	3273	
本部 A 楼	(ZL)	机房外	摄影(铅衣外)	1500	10.7	1/4		
呼吸内镜			摄影	8.25E-04	16.7	1		
室		和良品	透视(铅衣内)	10	100	1/16		
	辅助人员	机房内	透视 (铅衣外)	100	100	1/16	177	
	(护士)	和良月	透视	8.25E-05	200	1	177	
		机房外	摄影	8.25E-04	33.4	1		
			透视(铅衣内)	10	100	1		
		ᄺᅌᅶ	透视(铅衣外)	400	100	1	3277	
	术者 (医生)	机房内	摄影(铅衣内)	37.5	4.5	4.44		
	(医生)		摄影(铅衣外)	1500	16.7	1/4		
东区3层 4#手术室		机房外	摄影	2.48E-01	16.7	1		
4#于小至	辅助人员 (护士)			透视(铅衣内)	10	100	4 (4 5	
		机房内	透视(铅衣外)	400	100	1/16	190	
		(护士) 机房外	透视	2.48E-02	200	1		
			摄影	2.48E-01	33.4	1		
			透视(铅衣内)	10	100	1	3279	
			透视(铅衣外)	400	100			
	术者 (医生)	机房内	摄影(铅衣内)	37.5	4	1 /4		
	(医生)		摄影(铅衣外)	1500	16.7	1/4		
东区2层 纤支镜室		机房外	摄影	3.22E-01	16.7	1		
月又祝王			透视(铅衣内)	10	100	1/16		
	辅助人员	机房内	透视(铅衣外)	400	100	1/16	101	
	(护士)	Le ch Al	透视	3.22E-02	200	1	194	
		机房外	摄影	3.22E-01	33.4	1		
			透视(铅衣内)	10	100			
			透视(铅衣外)	400	100	1		
	术者 (医生)	机房内	摄影(铅衣内)	37.5	165	1.4	3278	
东区 4 层 25#手术	(医生)		摄影(铅衣外)	1500	16.7	1/4		
		机房外	摄影	2.74E-01	16.7	1		
室		Let De la	透视(铅衣内)	10	162	4 (2 -		
	辅助人员	机房内	透视(铅衣外)	400	100	1/16		
	(护士)	Let the state of t	透视	2.74E-02	200	1	192	
		机房外	摄影	2.74E-01	33.4	1		
			<u> </u>					

注: *机房外的工作时间按每年最大手术量 1000 例修正, 护士机房外透视和摄影时间保守取 200h 和 33.4h。机房外剂量率以患者门外(E、E1、E2、E3、E4)的附加剂量保守估算,其中机房外透视情况下的剂量率取摄影工况下剂量率的 1/10。

本项目护士在射线出東时都是位于机房外隔室防护,年附加有效剂量不大于194µSv,医师的年附加有效剂量不大于3.28mSv。根据医院提供的资料,目前血管外科、呼吸科和疼痛麻醉科分别使用1台移动式C型臂X射线机(无血管造影功能,III类),本项目运行后,呼吸科本院区现有1台移动式C型臂X射线机将报废处理,因此不会对呼吸科人员剂量进行累加,仅考虑血管外科和疼痛麻醉科人员剂量累加情况。根据2022年度个人剂量报告,血管外科最大剂量为李春民0.76mSv,累加本项目后最大剂量为4.04 mSv;疼痛麻醉科最大剂量为王云0.4mSv,累加本项目后最大剂量为3.68mSv,即累加后也小于单位所设定的工作人员剂量管理目标值5mSv/a要求。

上述估算是依照"透视防护区检测平面上周围剂量当量应不大于 400μSv/h 的限值"进行估算的,实际上,操作位的剂量率水平通常低于 200μSv/h, 预计介入人员的实际年受照剂量可以低于 2mSv/a。

(2) 公众年附加有效剂量

根据表 11-2 辐射工作场所外主要关注点辐射剂量率水平,同时考虑每个工作场所外公众居留情况估算出公众的年附加剂量见表 11-4,其中透视情况下的剂量率取摄影工况下剂量率的 1/10。

表 11-4 公众的年附加有效剂量 附加剂量率 年工作时间

估算对象		估算位置		剂量率 Gy/h)	年工作时间 (h/a)*	居留 因子	年附加有效剂量 (μSv)	
		东墙外 A(手术	透视	2.60E-02	200	1	1.39E+01	
		室)	摄影	2.60E-01	33.4	1	1.39E+01	
		南墙外 B(走廊)	透视	3.60E-02	200	1/16	1.20E+00	
本部 C 楼 11	公	用地介口(定為)	摄影	3.60E-01	33.4	1/16	1.202 + 00	
手术室	众	西墙外 C (走廊)	透视	2.25E-02	200	1/16	7.51E-01	
		四地介色(足跡)	摄影	2.25E-01	33.4	1/16	7.51E-01	
		北墙外 D(走	啬外 D (走 透视	3.83E-02	200	1/16	1 28E+00	
		廊)	摄影	3.83E-01	33.4	1/16	- 1.28E+00	

_										
		楼上G	透视	1.45E-04	200	1	7.74E-02			
		(办公室)	摄影	1.45E-03	33.4	1	7.74E-02			
		楼下H	透视	1.02E-04	200	1	5.45E-02			
		(病房)	摄影	1.02E-03	33.4	1	3.43E-02			
		东墙外 A1(卫生	透视	1.28E-02	200	1/16	4 27F 01			
		间)	摄影	1.28E-01	33.4	1/16	4.27E-01			
		南墙外 B1(走	透视	2.06E-02	200	1/16	6.88E-01			
		廊)	摄影	2.06E-01	33.4	1/16	0.88E-01			
		西墙外 C	透视	7.00E-05	200	1	2.74E.02			
				(心肺运动试验 室)	摄影	7.00E-04	33.4	1	3.74E-02	
		楼上 G1 (办公 室) 楼上 G1-1	透视	5.36E-04	200	1	2.86E-01			
			摄影	5.36E-03	33.4	1	2.80E-01			
本部 A 楼呼吸	公		透视	3.94E-04	200	1	2.10E-01			
内镜室	众	众	众	(休息室)	摄影	3.94E-03	33.4	1	2.10E-01	
		楼上 G1-2	透视	1.99E-04	200	1	1.06E-01			
		(病房)	摄影	1.99E-03	33.4	1	1.0012-01			
		楼下 H1(VIP 超	透视	8.98E-03	200	1	4.80E+00			
		声检查室)	摄影	8.98E-02	33.4	1	4.80E±00			
		楼下 H1-1(医生	透视	5.89E-03	200	1	3.15E+00			
		办公室)	摄影	5.89E-02	33.4	1	3.13E±00			
		院外农丰里小区 3	透视	2.36E-04	200	1	1.26E-01			
		号楼	摄影	2.36E-03	33.4	1	1.2012-01			
东区 3 层 4#	公	东墙外 A2(走	透视	2.60E-02	200	1/16	8.68E-01			
手术室	众	廊)	摄影	2.60E-01	33.4	1/16	6.06E-01			

		南墙外 B2(手术	透视	1.54E-02	200	1	8.22E+00	
		室)	摄影	1.54E-01	33.4	1	8.22E±00	
		西墙外 C2(走	透视	2.25E-02	200	1/16	7.51E 01	
		廊)	摄影	2.25E-01	33.4	1/16	7.51E-01	
		北墙外 D2(手术	透视	1.67E-02	200	1	8 02E+00	
		室)	摄影	1.67E-01	33.4	1	8.92E+00	
		楼上 G2 (净化机	透视	2.81E-04	200	1/16	0.29E.02	
		房)	摄影	2.81E-03	33.4	1/16	9.38E-03	
		楼下 H2(灭菌	透视	2.54E-04	200	1/16	9.495.02	
		<u>X</u>)	摄影	2.54E-03	33.4	1/16	8.48E-03	
		西墙外 C3(走	透视	3.83E-02	200	1/16	1.28E+00	
		廊)	摄影	3.83E-01	33.4	1/16	1.201.100	
		北墙外 D3(走	透视	2.60E-02	200	1/16	8.68E-01	
		廊)	摄影	2.60E-01	33.4	1/16	8.08E-01	
		楼上 G3(走廊)	透视	5.62E-03	200	1/16	1.88E-01	
东区 2 层纤支		按上 U3(足廊)	摄影	5.62E-02	33.4	1/16	1.88E-01	
6室		楼上 G3-1(手术	透视	4.32E-03	200	1	2.31E+00	
		室)	摄影	4.32E-02	33.4	1	2.31E+00	
		楼下 H3(走廊)	透视	1.34E-03	200	1/16	4.47E-02	
		14 113 (VE)MP)	摄影	1.34E-02	33.4	1/16	7.7715-02	
		楼下 H3-1(DR	透视	8.48E-04	200	1	4.53E-01	
		室)	摄影	8.48E-03	33.4	1	1.551.01	
东区 4 层 25#	公	南墙外 B4(走	透视	4.63E-02	200	1/16	1.55E+00	
手术室	众	廊)	摄影	4.63E-01	33.4	1/16	1.5011.00	

西墙外 C4(手术	透视	2.48E-02	200	1	1 225 01
室)	摄影	2.48E-01	33.4	1	1.32E+01
北墙外 D4(走	透视	3.83E-02	200	1/16	1 200 100
廊)	摄影	3.83E-01	33.4	1/16	1.28E+00
楼上 G4(实验	透视	2.81E-04	200	1	1.50E.01
室)	摄影	2.81E-03	33.4	1	1.50E-01
** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **	透视	2.81E-04	200	1/16	0.285.02
楼下 H4(走廊)	摄影	2.81E-03	33.4	1/16	9.38E-03

备注: *机房外的工作时间按每年最大手术量 1000 例修正。

根据上述估算结果,本部 C 楼 11 手术室外主要公众关注点年附加剂量最大值为 13.90 μSv,本部 A 楼呼吸内镜室外主要公众关注点年附加剂量最大值为 4.80 μSv,东区 3 层 4#手术室外主要公众关注点年附加剂量最大值为 8.92 μSv,东区 2 层纤支镜室外主要公众关注点年附加剂量最大值为 2.31 μSv,东区 4 层 25#手术室主要公众关注点年附加剂量最大值为 13.2 μSv,能满足本评价剂量约束目标值 0.1 mSv 的要求。根据剂量与距离平方成反比以及评价范围内固有建筑物的屏蔽,预计本项目辐射工作场所周围其它诊疗场所的公众长居留场所的年附加剂量将远小于 13.90 μSv。

因此,在本项目辐射工作场所周围 50m 评价范围内工作人员和公众的年剂量能满足本评价剂量约束目标值(5mSv,0.1mSv)的要求。由此可见,工作人员防护铅衣铅当量和机房屏蔽厚度达到要求情况下,在机房内部和周围的辐射工作人员及公众所接受剂量低于剂量约束值的要求。

11.3 异常事件分析与防范建议

(1) 事件(故)分析

医用射线装置发生大剂量照射事故的几率极小。射线装置在运行中,可能发生以下事件:

- ①人员误入机房受到不必要的照射:
- ②X射线装置工作状态下,没有关闭防护门,对附近经过或停留人员产生误照射。
 - (2) 事件(故) 防范措施

针对人员误入机房受到照射的防范措施是:机房防护门上设置电离辐射警示标志、中文警告说明。防护门上方设置工作状态指示灯,并且和防护门联锁。当防护门关闭准备出束时,警示灯自动点亮,以警示人员别误入机房。

针对没有关闭防护门出束的防范措施是:规范工作秩序,严格执行《操作规程》和《辐射防护和安全保卫制度》,此外,辐射防护领导小组每半年一次检查安全规章和制度落实情况,发现问题及时纠正。

当射线装置出束时防护门未关闭或突然被打开,假设联锁故障,防护门附近人员将受到一定量的散射和漏射X射线照射。由于设备出束持续时间短,散射线和漏射线能量有限,加之X射线能量的距离衰减作用,此种偶发情况下人员受照剂量很小,但是容易引发医疗纠纷。一旦出现该种情况,要耐心细致给予解释,防止事态扩大化。

如果出现上述事件,迅速启动应急处理预案,依照应急预案人员和职责、事故处理原则和处理程序等进行处理。

11.4 项目环保验收内容建议

根据项目建设和运行情况,评价单位建议本项目竣工环境保护验收的内容见表 11-5。

表11-5 项目环保验收内容建议表

XII 5 XI 1 KAKNILE KA						
验收内容	验收要求					
剂量限值	根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)和环评报告预测,公众、职业照射剂量约束值执行 0.1mSv/a 和 5mSv/a 要求。					
剂量当量率	机房外 30cm 处周围剂量当量率应不大于 2.5μSv/h。					
电离辐射标志和 中文警示	在辐射工作场所设有出東工作状态指示灯,防护门外贴有电离辐射警告标志。					
布局和屏蔽设计	辐射工作场所建设和布局与环评报告表描述内容一致。辐射工作场所墙和 防护门的屏蔽能力满足辐射防护的要求。					
辐射安全设施	机房设有工作状态指示灯、电离辐射警告标志以及铅衣等个人防护用品。					
监测仪器	配备检测仪器:本部拟新增1台便携式辐射监测仪,东区拟利用介入中心现有1台便携式辐射监测仪开展自行监测。辐射工作人员进行个人剂量监测,建立健康档案。					
规章制度	已经制定有各项安全管理制度、操作规程、工作人员考核计划等。辐射安全管理制度和操作规程得到宣贯和落实。					
人员培训	辐射工作人员通过辐射安全与防护考核。					

应急预案	辐射事故应急预案符合工作实际,应急预案明确了应急处理组织机构及职责、处理原则、信息传递、处理程序和处理技术方案等。配备必要的应急器材、设备。针对使用射线装置过程中可能存在的风险,建立应急预案,落实必要的应急装备。进行过辐射事故(件)应急演练。

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 辐射安全管理小组

医院已经设置了辐射安全与环境保护管理领导小组作为专门管理机构,并 指定了专人负责辐射安全与环境保护管理工作。辐射防护领导人员构成具体情 况见表 1-5 所示。本项目实施后,医院将各手术室纳入辐射安全管理范围,相 应科室(血管外科、呼吸科和疼痛麻醉科)负责相应手术室的日常管理。辐射 安全管理小组的职责包括:

- (1) 在医院辐射安全防护组组长、副组长的领导下,负责本医院辐射安全防护的管理工作。
- (2) 贯彻执行国家、北京市政府部门有关法律、法规、规章、相关标准 及有关规定。负责对本医院相关部门和人员进行法律、法规及相关标准的培训、 教育、指导和监督检查等工作。
 - (3)制定、修订本医院辐射安全防护管理制度及仪器设备操作规程。
- (4)制定、修订辐射事故应急预案,配备相应的事故处理物资仪器、工具,一旦发生辐射意外事故或情况,在辐射安全防护组组长的指挥下负责事故现场的应急处理工作。
 - (5) 负责办理辐射安全许可证的申请、登记、换证及年审等工作。
- (6)建立装置档案,组织医院有关部门和人员对使用的射线装置及剂量 监测仪器进行检查和维护保养,保证正常使用。
- (7)对医院从事辐射工作的人员进行条件和岗位能力的考核,组织参加专业体检、培训并取得相应资格证。
- (8)组织实施对从事辐射工作人员的剂量监测,做好个人剂量计定期检测工作,对数据进行汇总、登记、分析等工作。做好医院年度评估报告工作,认真总结、持续改进并上报有关部门。

12.1.2 辐射工作人员

目前朝阳医院血管外科、呼吸科和疼痛麻醉科目前无血管造影机使用,本

项目实施后血管外科拟配 12 名辐射工作人,其中 8 名医师,4 名护士;呼吸科拟配 9 名辐射工作人员,其中 6 名医师,3 名护士;疼痛麻醉科拟配 4 名辐射工作人员,其中 2 名医师,2 名护士。医院辐射防护负责人和所有从事辐射工作人员培训证到期前将在生态环境部培训平台报名参加并通过辐射安全和防护考核,考核合格后方可继续从事辐射工作,同时按照国家相关规定进行个人剂量监测和职业健康检查,建立个人剂量档案和职业健康监护档案,并为工作人员保存职业照射记录。

12.2 辐射安全管理规章制度

医院辐射安全管理严格遵循国家的各项相关规定,针对血管造影诊疗项目,将更新移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影)操作规程,完善辐射监测方案、辐射事故(件)应急预案等辐射安全管理制度,严格执行后能确保本项目的顺利实施。

12.3 辐射监测

12.3.1 个人剂量监测

医院制订了辐射工作人员个人剂量监测的管理要求,并已将辐射工作人员 个人剂量监测工作纳入全院辐射监测计划体系,要求全院辐射工作人员按要求 接受个人剂量监测,并建立相应的个人剂量监测档案。

本部现有辐射工作人员的个人剂量监测工作已委托浙江建安检测研究院有限公司承担,西院辐射工作人员的个人剂量监测工作已委托北京市疾病预防控制中心承担,监测频度为每1个季度检测一次。医院严格要求辐射工作人员按照规范佩戴个人剂量计,规定在个人剂量计佩戴时间届满一个监测周期时,由专人负责收集人员佩戴的剂量计送检更换,医院严格按照国家法规和相关标准进行个人剂量监测和相关的防护管理工作。

12.3.2 工作场所和辐射环境监测

北京朝阳医院本部拟新增1台便携式辐射监测仪,东区拟利用介入中心现有1台便携式辐射监测仪开展自行监测,可以满足医院辐射防护和环境保护的要求。

12.3.3 本项目工作场所自行监测方案

医院针对本项目,拟建立辐射环境自行监测方案,各科室工作人员使用辐射监测仪,对辐射工作场所进行监测,方案如下:

- (1) 监测项目: X 射线剂量率水平
- (2) 检测设备: 便携式辐射巡测仪
- (3) 检测频次:剂量率水平每年不少于1次。

本项目涉及工作场所的监测布点:监测点位如图 12-1,主要是机房的周边、楼上、楼下、特别是操作间和防护门处。测量结果连同测量条件、测量方法和仪器、测量时间等一同记录并妥善保存,并根据标准要求,每年进行一次设备状态检测。监测计划见表 12-1。

表 12-1 本项目辐射工作场所监测计划

场所	测点编号	测点位置	剂量率(μSv/h)	检测频次
	1	东墙外手术室		1 次/年
	2	南墙外走廊		1 次/年
	3	西墙外走廊		1 次/年
本部 C 楼	4	北墙外走廊		1 次/年
11 手术室	5	患者门外(含观察窗)		1 次/年
	6	五五门外(含观察窗)		1 次/年
	7	楼上		1 次/年
	8	楼下		1 次/年
	1	东墙外卫生间		1 次/年
	2	南墙外走廊		1 次/年
本部 A 楼 呼吸内镜	3	西墙外心肺运动试验室		1 次/年
室 室	4	患者门外(含观察窗)		1 次/年
	5	楼上		1 次/年
	6	楼下		1 次/年
	1	东墙外走廊		1 次/年
40.0	2	南墙外手术室		1 次/年
东区3层 4#手术室	3	西墙外走廊		1 次/年
	4	北墙外手术室		1 次/年
	5	患者门外(含观察窗)		1 次/年

	6	污物门外(含观	[察窗]		1 次/年
	7	楼上			1 次/年
	8	楼下			1 次/年
	1	南墙外内镜清	清洗室		1 次/年
	2	西墙外走	蓈		1 次/年
	3	北墙外走	蓈		1 次/年
东区2层 纤支镜室	4	患者门外(含观	[察窗]		1 次/年
八人优王	5	污物门外(含观	[察窗]		1 次/年
	6	楼上			1 次/年
	7	楼下			1 次/年
	1	东墙外药品	上库		1 次/年
	2	南墙外走	蓈		1 次/年
	3	西墙外手术	室		1 次/年
 	4	北墙外走	蓈		1 次/年
25#手术室	5	患者门外(含观	[察窗]		1 次/年
	6	污物门外(含观	[察窗]		1 次/年
	7	楼上			1 次/年
	8	楼下			1 次/年
3 2575- 5 14. 6m² 2560	11号手术室 機上 機下	8	心肺运动 试验室 對於機能	學 呼吸内包	N S N/S M S S S S S S S S S S S S S S S S S S
Z	▶部 C 楼 5 层	11 手术室		本部 A 楼 4 层呼吸	内镜室

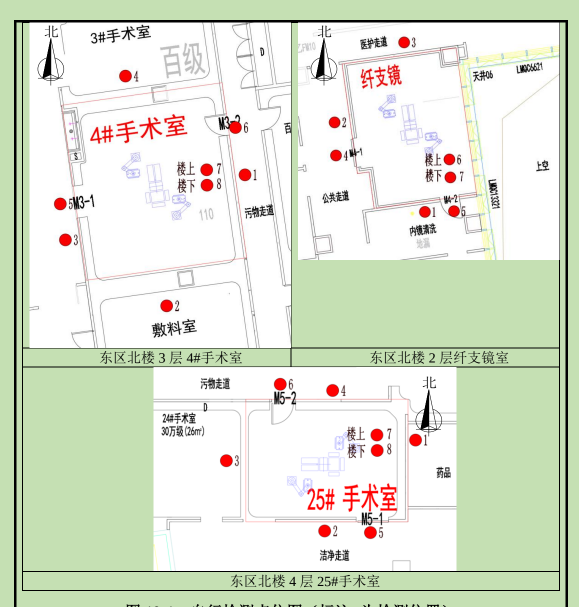


图 12-1 自行检测点位图 (标注●为检测位置)

12.4 辐射事故应急管理

医院将制定《辐射事故(件)应急预案》,包含对移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能)项目的辐射事故应急管理相关内容,依据《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和防护条例》等法律法规的要求,一旦发生辐射事故时,能迅速采取必要和有效的应急响应行动,妥善处理,保护工作人员和公众的健康与安全,同时在应急预案中进一步明确规定处理的组织机构及其职责分工、事故分级、应急措施、报告程序、联系方式等内容,能够满足医院实际辐射工作的需要。

发生辐射事故时,应当立即启动本单位的辐射事故应急方案,采取必要防

范措施,并在2小时内填写《辐射事故初始报告表》,向当地生态环境部门报
告。造成或可能造成人员超剂量照射的,还应同时向当地卫生健康部门报告。
医院将每年至少组织一次应急演练。

13.1 结论

13.1.1 实践正当性分析

医院持有北京市生态环境局颁发的《辐射安全许可证》(京环辐证[E0149])。 医院为了满足急诊患者的及时介入诊断和治疗需要,本次拟对北京朝阳医院本部 C 楼 5 层 11 手术室改建并新增 1 台移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能,II类),对本部 A 楼 4 层 A0434 呼吸内镜室进行改建,并新增 1 台移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能,II类),该场所原使用的 1 台移动式 C 型臂 X 射线机接。(III类)。在朝阳医院东区医疗综合楼北楼 3 层新建洁净手术部 4#手术室并新增 1 台移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能,II类),在东区医疗综合楼北楼 2 层新建纤支镜室并新增 1 台移动式 C 型臂 X 射线机(含血管造影功能,II类),在医疗综合楼北楼急诊区 4 层新建日间手术部 25#手术室并新增 1 台移动式 C 型臂 (X 射线机含血管造影功能,II类)。

血管造影机为很成熟的医用 X 射线设备,尽管 X 射线对人体有少许危害,但是借助血管造影设备可以辅助医学诊断治疗,所获利益远大于其危害,符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)中"实践正当性"的要求。

13.1.2 选址合理性分析

拟改建本部 C 楼 5 层 11 手术室位于本部 C 楼,50m 范围内均位于本部院内;拟改建本部 A 楼 4 层呼吸内镜室 50m 敏感点包括本部院内其他诊室、病房楼、院外农丰里小区 3 号楼;东区医疗综合楼北楼 3 层 4#手术室、2 层纤支镜室和急诊区 4 层 25#手术室的 50m 范围内均位于东区院内。选址充分考虑了患者诊疗的便利性以及周围场所的防护与安全,对公众影响较小。因而从辐射环境保护方面论证,该项目选址是可行的。

13.1.3 辐射防护屏蔽能力分析

通过对 5 个辐射工作场所的辐射屏蔽措施分析可知,机房外周围剂量当量率不超过 2.5μSv/h,并设置门-灯联锁、工作状态指示及电离辐射警示等措施,符合辐射安全防护的要求。

13.1.4 辐射环境评价

- (1)根据现场监测和估算结果可知,本项目设备运行后,预计工作人员和公众的年受照剂量均低于相应剂量约束限值(5mSv/a、0.1mSv/a),符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)中关于"剂量限值"的要求。对于辐射工作人员年受照剂量异常情况,单位应进行调查并报生态环境部门备案。
- (2)本项目移动式 C 型臂 X 射线机正常运行 (使用)情况下,不产生放射性废气、放射性废水和放射性固废。
- (3)辐射安全防护管理: 医院设有辐射安全与环境保护管理机构,负责全院的辐射安全管理和监督工作。医院拟完善现有操作规程、岗位职责、辐射防护和安全保卫制度、人员培训考核计划、健康体检制度、辐射事故应急预案和设备检修维护等制度。
- (4)与《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》的规定对照检查,满足要求。

13.1.5 结论

综上所述,首都医科大学附属北京朝阳医院本部和东区新增使用 5 台II类射线装置项目,相应的辐射安全和防护措施基本可行,在落实项目实施方案和本报告表提出的污染防治措施及建议前提下,其运行对周围环境产生的辐射影响,符合环境保护的要求。故从辐射环境保护角度论证,本项目的运行是可行的。

13.2 承诺

- (1)加强本单位的辐射安全管理,发现问题,及时整治,完善管理制度,落实管理责任。
 - (2) 严格按照工程设计施工,保证工程建设质量。
- (3)项目竣工许可后应按照环保相关法规要求及时自行办理竣工验收,并接受生态环境部门的监督检查。
- (4) 在辐射项目运行中决不容许违规操作和弄虚作假等现象发生,如若发现相关现象接受相关处理。对于辐射工作人员年受照剂量异常情况,单位进行调

查并报生态环境部门备案。		

表 14 审 批

下一级环保部门预审意见:	
	/\ *
	公章
经办人	年 月 日
审批意见:	
T 111120 7 11.	
	公章
经办人	年 月 日
>L/4 / C	1 /1 H