通州院区新增 1 台 DSA 项目 竣工环境保护验收监测报告表

建设单位: 首都医科大学附属北京友谊医院

编制单位:北京辐环科技有限公司

2025年11月

代表: 考验是人: 考验是人: 对英英 (签字) 建设单位法人代表: 编制单位法人代表: (签字) (签字) 项目负责人: (签字) 填

建设单位:首都医科大学附属北京友谊 编制单位:北京辐环科技有限公司

医院(盖章)

话: 010-80838484 电

传 真: /

编: 100050

(盖章)

话: 010-57851588 电

真: / 传

邮

编: 100142

址:北京市海淀区西四环北路 注册地址:北京市西城区永安路 95 号 地 160 号玲珑天地 A 座 331 室

目 录

表1	项目基本情况1
表 2	项目建设情况5
表3	辐射安全与防护设施及措施13
表4	环境影响报告表主要结论及审批部门审批决定23
表 5	验收监测质量保证及质量控制25
表6	验收监测内容
表7	验收监测
表8	验收监测结论
附图 1	医院地理位置示意图34
附图 2	医院(通州院区)总平面布局示意图35
附图 3	本项目改造前的相关场所平面布局示意图36
附图 4	本项目医保1室建成后平面布局示意图(改造后)37
附图 5	干保医技综合楼南段 4 层(局部)平面布局示意图(改造后)38
附图 6	干保医技综合楼南段设备层(局部)平面布局示意图(医保1室上方)39
附图 7	干保医技综合楼南段3层(局部)平面布局示意图(医保1室下方)40
附件 1	辐射安全许可证(部分略)
附件 2	环评批复
附件 3	个人剂量检测报告(略)
附件 4	本项目 DSA 介入辐射工作人员信息表(略)
附件 5	辐射工作场所验收检测报告(略)
附件6	规章制度文件(略)

表 1 项目基本情况

建设项目4	 名称	通		A 项目		
建设单位名	 名称	首都医科大学附属北京友谊医院				
项目性质	 叐	√新建 □改建 □扩建				
建设地,		北京市通州区潞苑东路 101 号院通州院区干保医技综合 楼南段 4 层中部西侧				
		放	/			
源项		非密封定	女射性物质	/ + III	1 / 4	55 V4 E1
		射纟	送装置		1 台血 ⁱ L(DSA	
建设项目3 批复时间		2025.04.21	开工建设时间	2	025.04.	22
取得辐射5 许可证时		2025.08.27	项目投入 运行时间	2	025.08.	28
辐射安全与 设施投入运行		2025.08.28	验收现场 监测时间	2	025.10.	19
环评报告表审	批部门	北京市生态环 境局	环评报告 编制单位	北京辐环科技有限 公司		技有限
辐射安全与 设施设计 ¹		/	辐射安全与防护 设施施工单位			
投资总概算 (万元)	1000		与防护设施 算(万元)	100	比例	10%
实际总概算 (万元)	1000	辐射安全	与防护设施 算(万元)	100	比例	10%
()4)2/	11环		*************************************	旧连		
	1.1 %)	56 M 17 10 M 10 M 10 M	F、 1公/处/甲/处 /平 师	4) X		
	(1) 《	中华人民共和国环	下境保护法》(中华)	人民共	和国主	席令第
	九十	号,2015年1月1	1日起施行)。			
验	(2) 《『	中华人民共和国环	境影响评价法》(2	018年	12月2	29 日修
收	订	并施行)。				
<i>₽</i> :	(3) 《	中华人民共和国总	文射性污染防治法》	(中华	人民共	和国主
依	席~	令第六号,2003 ^年	F10月1日起施行》)。		
据	(4) 《建设项目环境保护管理条例》(国务院令 第 682 号, 2017					
	年	年10月1日修订并施行)。				
	(5) 《注	放射性同位素与射	线装置安全和防护	条例》	(国务院	完令 第
	709	9号,2019年3月	2 日修订并施行)。			

- (6) 《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》(生态环境部令第20号),2021年1月4日起实施)。
- (7) 《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》(环境保护部第 18 号令, 2011 年 5 月 1 日起施行)。
- (8) 《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)。
- (9) 《北京市环境保护局办公室关于做好辐射类建设项目竣工 环境保护验收工作的通知》(京环办[2018]24号,2018年1月 25日)。
- (10)《关于核技术利用辐射安全与防护培训和考核有关事项的公告》(生态环境部公告2019年第57号,2019年12月24日)。
- (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, 2021年3月11日)。
- (12)《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)。

1.2 验收技术规范及其它标准

- (1) 《建设项目竣工环境保护设施验收技术规范 核技术利用》 (生态环境部 公告 2023 年第 40 号, 2024 年 2 月 1 日实施)。
- (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) 《环境γ辐射剂量率测量技术规范》(HJ1157-2021);
- (5) 《辐射环境监测技术规范》(HJ61-2021)。

1.3 环境影响报告表及其审批部门审批决定

- (1) 首都医科大学附属北京友谊医院《通州院区新增 1 台 DSA 项目环境影响报告表》(项目编号:京辐 0150202500034)。
- (2) 北京市生态环境局关于《通州院区新增 1 台 DSA 项目环境 影响报告表的批复》(京环审〔2025〕28 号), 2025.04.21。

验收执行标准

1.4 其他相关文件

- (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) 医院提供的与建设项目相关的其他技术资料,2025年10月。

1.5 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 1-1。

表 1-1 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, 且任何一年有效剂量 50mSv	年有效剂量 1mSv; 但连续五年 平均值不超过 1mSv 时,某一单 一年可为 5mSv
眼晶体的当量剂量 150mSv/a 四肢或皮肤的当量剂量 500mSv/a	眼晶体的当量剂量 15mSv/a 皮肤的当量剂量 50mSv/a

1.6 剂量约束值

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。

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。

1.7 剂量率控制水平

根据 GBZ130-2020,医保 1 室外 30cm 处周围剂量当量率应不大于 $2.5\mu Sv/h$ 。

1.8 射线装置机房屏蔽防护基本要求

参照 GBZ130-2020 第 6.2 表 3,本项目医保 1 室属于 C 形臂 X 射线设备机房,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 1-2 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 形臂 X 射线 设备机房	2.0	2.0

1.9 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 1-3 的要求。

表 1-3 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)
双管头或多管头 X 射线设备 a (含 C 形臂)	20	3.5
カル 上云口 pa, リンダン	L == 61700 B	

| 备注: 本项目 DSA 为单管头 X 射线设备。

表 2 项目建设情况

2.1 项目建设内容

2.1.1 建设单位情况

首都医科大学附属北京友谊医院(以下简称"北京友谊医院"或"医院")始建于 1952年,原名为北京苏联红十字医院,是新中国成立后,由党和政府建立的第一所大型综合性医院。1970年,周总理亲自命名为"北京友谊医院"。

经过 70 余年的发展,首都医科大学附属北京友谊医院已发展为集医疗、教学、科研、预防为一体的北京市属三级甲等综合医院,是国家消化系统疾病临床医学研究中心和消化健康全国重点实验室依托单位,国家中西医结合"旗舰"医院试点单位,首都医科大学第二临床医学院。进入新时代,医院顺应首都发展变化,立足北京"四个中心"功能定位,落实北京城市总体规划,服务非首都功能疏解,形成了通州院区、通州院区、顺义院区和城市副中心行政办公区门诊部"三区一部"新发展格局,为医院高质量发展奠定基础。2023 年 12 月,通州院区二期项目开诊运行。2024 年 4 月 26 日,顺义院区开诊,成为顺义区首家三甲综合医院。

医院现有职工 6200 余人,其中中国工程院院士 1 人,北京学者 3 人,研究生导师 261 人,高级专业技术人员 848 人,国家级和北京市级专业委员会主委、副主委及核心期刊主编、副主编 95 人。目前三院区编制床位 3306 张。2024 年年门诊总量 413.7 万人次,出院患者 12.7 万人次。医院是北京市首批基本医疗保险 A 类定点医疗机构,已实现门诊、住院异地医保持卡结算服务,也是全国最早承担干部保健及外宾医疗任务的医院之一。

近年来,医院的医学科技创新能力显著提升,学科架构日臻完善,支撑平台不断强化,综合优势进一步凸显。拥有北京热带医学研究所、北京市临床医学研究所、北京市临床药学研究所、北京市中西医结合研究所、北京市卫生健康委员会泌尿外科研究所等 5 个研究机构,拥有国家临床重点专科 12 个,博士点 27个,硕士点 33 个,国家住院医师规范化培训专业基地 17 个,国家专科医师规范化培训试点基地 4 个,全国重点实验室 1 个,北京市重点实验室 6 个,北京市临床质控中心 5 个,省部级转化平台 3 个,还拥有北京市首批示范研究型病房、北京临床研究质促中心、ISO9001 认证生物样本库、多中心互认医学伦理平台等。医院成立王振常院士精准与智慧影像实验室,聚焦医学影像的智能感知、精准解

析与融合应用,在多模态数据集建设、AI模型研发、分子影像探索和影像质控方面取得了重要成果。医院与海外及国内优秀医学院校长期保持学术交流合作,接待国内外专家学者和留学生短期交流及来院参观见习。

北京友谊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[B0353]),有效期至2027年9月14日),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。详见附件1。

2.1.2 项目建设内容及规模

本项目位于通州区潞苑东路 101 号院,将医院通州院区干保医技综合楼南段 4 层中部西侧原手术室及配套场所改造为医保 1 室(环评及批复中的机房名称为 DSA 机房)及相关辅助场所,并新增使用 1 台 Allia IGS 7 型血管造影机(II类,125kV/1000mA),主要用于开展心血管、脑血管、外周介入手术等。

2.1.3 项目建设地点、总平面布置和周围环境敏感目标

(1) 项目建设地点、总平面布置

医院通州院区位于通州区潞苑东路 101 号院,通州院区东侧为潞苑东路,西侧为潞通新路,南侧为潞苑五街,北侧为潞苑四街。医院通州院区地理位置示意图见附图 1。

本次医保1室及相关场所位于通州院区干保医技综合楼南段4层中部西侧, 干保医疗综合楼南段的楼外东侧为门诊楼、综合楼(国际医疗楼)(均不在本项目50m范围内);南侧为停车位(不在本项目50m范围内);西侧为潞通新路; 北侧为干保医疗综合楼北段(医疗保健中心)。

建成后的医保1室东侧紧邻为控制室、耗材间,之外为护士站、临时血库等 其它场所;南侧紧邻为洁净走廊(兼前室),之外为OR2~OR3等其它场所;西侧 紧邻为缓冲1,之外为卫生间、缓冲间等其它场所;北侧紧邻为设备间、耗材间, 之外为洁净走廊等其它场所;楼上为设备层;楼下为镜房(内镜器械室)、医护 走道、水处理隔间、洗镜室。

通州院区总平面布局见附图 2,本项目改造前的相关场所平面布局见附图 3, 医保1室建成后平面布局见附图 4,通州院区干保医技综合楼南段 4层平面布局 (改造后)见附图 5,医保1室楼上、楼下平面布局见附图 6、附图 7。 根据现场勘察,本项目医保1室的场所位置、布局、毗邻关系均与环评方案 一致。

(2) 环境敏感目标分布情况

根据项目特点及周围毗邻关系,确定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,详见表 2-1。

本项目医保 1 室距周围环境敏感点较远,50m 范围内除了西侧 19m 处为潞 通新路之外,其它方向50m 评价范围内均为医院内部,无学校、居民楼、养老院等敏感目标,无商场等人员密集场所。

本项目周围 50m 范围内敏感目标分布示意情况见图 2-1。

表 2-1 本项目场所周围 50m 范围内主要保护目标

	次2-1						
项目	保护目标	距离范围 (m)	常居留人数 (人)	方位	周围 50m 范围内 主要场所		
	工作人员	0~4	2		控制室、耗材间		
	公众	4~50	6	医保1室东侧	护士站、临时血库等其 它场所		
	公众	0~3	0	医保1室南侧	洁净走廊 (兼前室)		
	公众	3~50	4	医休工至荆侧	OR2~3 等其它场所		
	公众	0~2	0	医保1室西侧	缓冲 1		
医保1	公众	2~7	1		卫生间、缓冲间等其它 场所		
室所在	公众	9~19	0		院内道路		
的干保 医疗综	1 公众 1	19~50	0	干保医疗综合楼南 段(楼外)西侧	潞通新路		
合楼南	公众	0~4	0	医保1室北侧	设备间、耗材间		
段楼	公众	4~11	2	医体工至礼例	洁净走廊等其它场所		
内、楼外	公众	11~50	>20	干保医疗综合楼南 段(楼外)北侧	干保医疗综合楼(医疗 保健中心)		
	公众	0~3	0	医保1室楼上	设备层		
	/	>3	0	区体 1 至铵上	楼顶上空		
	公众	0~4.5	0	医保1室楼下	镜房(内镜器械室)、 医护走道、水处理隔 间、洗镜室		
	公众	4.5~32	>20		医院其它场所		
	/	>32	0		地下土层		



图 2-1 医保 1 室周围 50m 范围内敏感目标示意图

2.1.4 环评及批复建设内容与实际建设内容对照情况

本项目环评及批复的建设内容与实际建设内容对照见表 2-2 所示。

表 2-2 环评及批复的建设内容与实际建设内容对照一览表

序号	环评及审批决定建设内容	实际建设内容
1	拟建项目位于通州区潞苑东路 101 号院,将通州院区干保医技综合楼 4 层中部西侧原手术室及配套场所改造为 DSA 机房,新增使用 1 台 Allia IGS 7 型 DSA (II 类,125kV/1000mA)。项目总投资 1000 万元,主要环境问题是辐射安全和防护。	项目位于通州区潞苑东路 101 号院通州院区干保医技综合楼南段 4 层中部西侧, 已将原有手术室及配套场所改造成医保 1 室(环评及批复中的机房名称为 DSA 机房)及相关场所,并新增 1台 Allia IGS 7型血管造影机(II类射线装置,125kV/1000mA),主要用于开展心血管、脑血管、外周介入手术等。项目总投资 1000 万元。本项目已建成,已落实辐射安全和防护内容,并已重新申领了辐射安全许可证。

经现场勘察,本项目实际建设地点、建设内容与环评方案一致。

2.2 源项情况

本项目为新增 1 台 Allia IGS 7 型医用血管造影机(DSA),设备技术参数见表 2-3 所示。

表 2-3 本项目射线装置情况表

	工作场所	设备名称	设备型号	序列号	生产 厂家	类别	管电压 (kV)	管电流 (mA)	管头 个数	备注
	医保1室	医用血管造影	Allia IGS	D4-25-	GE	II类	125	1000	1	新增
医休 1 至	机 (DSA)	7	009	GL	115	123	1000	1	加州之日	

经现场勘察,本项目使用的II类射线装置类别、参数、工作方式等与环评方案一致。

2.3 工程设备与工艺分析

2.3.1 工作原理

血管造影机为采用 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 适用于心血管、神经系统及全身血管造影和外周介入治疗等。本项目 DSA 机房的 DSA 设备主要用于开展心血管、脑血管、外周介入手术等。本项目 设备如图 2-2 所示。



图 2-2 本项目血管造影机(DSA)设备图

2.3.2 操作流程

血管造影机 (DSA) 诊疗时患者仰卧并进行经皮静脉穿刺,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检查治疗部位施行探查、治疗,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,并在手术前告知患者在手术过程中可能 受到一定的辐射照射。
- (2)病人由专职人员通过受检者防护门接入检查室,在医生指导下进行摆位,在确认手术室内没有无关人员滞留后,关闭防护门。
- (3) 对患者进行无菌消毒、麻醉后, 经穿刺静脉, 送入引导钢丝及扩张管与外鞘, 经鞘插入导管。医生利用脚踏板开关启动 X 射线系统进行透视。进行过程中医生穿戴铅衣、铅围脖、佩带铅眼镜等个人防护用品进行防护。

出東时间与手术性质(如心血管、脑血管、外周介入手术等)和医生手术水平有关,每台手术累计透视时间多为十几分钟。

- (4)导管到位后,对患者注射造影剂,开启设备,脉冲摄影采集图像。进行过程中,根据诊疗需要,医生或在控制室进行隔室摄影,或在床旁进行摄影。每台介入手术的摄影时间为 1~2 分钟。
 - (5)介入手术完成后,拔管按压穿刺部位后包扎,关闭射线装置。 血管造影机(DSA)操作流程及产污环节如下图所示。

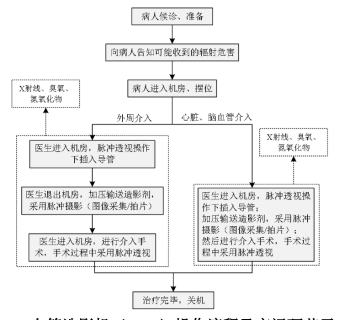


图 2-3 血管造影机(DSA)操作流程及产污环节示意图

2.3.3 设备使用规划

根据环评资料,本项目 DSA 机房的 DSA 设备主要用于开展心血管、脑血管、外周介入手术等,本次通州院区医保 1 室预计年手术量约 500 例,但考虑到 DSA 设备发生故障及将来手术量增加等情况,本项目年手术量保守按 1000 例 (平均每天 4 例)评价,平均每组医师(2 名)年手术量最大约 500 例,故本项目保守按每名医师全年手术量 500 例进行剂量估算。

根据单位提供资料及经验数据, DSA 典型手术类型、工作量、曝光时间见表 2-4。

		• •	•	, , , , ,		*****	
手术类型	年手术量 (例)	单台透视 时间(min)	单台摄影 时间(min)	透视时医生 近台操作时间 (min)	摄影时医生 近台操作时间 (min)	透视时护(技)近 台操作时间 (min)	摄影时护(技)近 台操作时间 (min)
冠状动脉 造影+放 置支架	295	12	1	12	1	3 (0)	0.25 (0)
心脏射频 消融、心 内起搏器 植入	100	5	0.5	5	0.5	1.3 (0)	0.13 (0)
先心病介 入治疗	50	5	1	5	1	1.3 (0)	0.13 (0)
脑血管介 入	20	10	1	10	1	2.5 (0)	0.25 (0)
外周血管 造影	20	10	2	10	2	2.5 (0)	0.5 (0)
其它	15	8	1	8	1	2 (0)	0.25 (0)

表 2-4 DSA 手术类型、手术曝光时间预计

备注: ①该项目 DSA 摄影曝光时,医师除存在临床不可接受的情况外均回到操作间进行操作,DSA 透视曝光时,医师在手术间内近台操作; ②护士为辅助人员,透视时偶然会在机房内,透视居留因子取 1/4,摄影(采集)时都在操作间; ③技师都在操作间(控制室)操作,不在医保1室内。④本项目护士的机房内透视按医师近台透视的工作时间进行估算; ⑤护士、技师机房外的透视和摄影工作按每年最大手术量 1000 例修正后的时间进行估算。

根据美国 NCRP147 报告,心脏血管造影比外周血管造影的工作负荷、泄漏辐射与侧向散射的空气比释动能都大,因此本项目透视以心脏血管造影模式和摄影以外周介入治疗的最大工况进行估算,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,本项目医师 500 例手术透视和摄影工作状态的累积出束时间分别为 100h 和 16.7h,总计 116.7h;本项目护士的机房内工作时间均按医师 500 例手术透视工作状态的累积出束时间按 100h 进行估算;护士、技师机房外的透视和摄影工作按每年最大手术量 1000 例修正后,护士、技师机房外透视和摄影时间保守取 200h 和 33.4h 进行估算。

2.3.4 人员配置情况

本项目已配备 6 名工作人员(其中 4 名医师利用现有储备人员,新增 1 名技师、1 名护士)到岗工作,均取得相关考核证,且尚在有效期内,并已安排个人剂量计监测。本项目 DSA 按照每组 2 名医师、1 名技师、1 名护士配备,则本项目 DSA 可配两组医师(4 名)、1 名技师和 1 名护士,能够满足使用要求。项目实际建设情况与环评及批复要求一致。

2.3.5 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。

表 3 辐射安全与防护设施及措施

本项目环境保护设施主要为环境影响报告表及环评批复中提出的确保II类射线装置(血管造影机)安全使用的各项辐射安全防护设施,如屏蔽设施、警示标识、工作状态指示灯、安全联锁、辐射监测仪器等。

3.1 工作场所布局及辐射分区

本项目医保 1 室及相关场所位于医院通州院区干保医技综合楼南段 4 层中部西侧,医保 1 室距周围环境敏感点较远,50m 范围内除了西侧 19m 处为潞通新路之外,其它方向 50m 评价范围内均为医院内部,无学校、居民楼、养老院等敏感目标,无商场等人员密集场所。

本项目已划分控制区和监督区进行管理。机房出入口内的所有区域为控制区,机房出入口内的所有区域为控制区,机房东侧控制室、耗材间;南侧洁净走廊(兼前室);西侧缓冲1;北侧设备间、耗材间为监督区。两区分区合理,符合辐射防护要求。

由项目所在楼层及医保 1 室平面布局可见,与射线装置相关的各辅助用房紧密布置于射线装置机房周围,整体布局紧凑,且患者通道、医护人员通道相对独立,路线合理,有利于辐射防护。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。

经现场勘察,项目平面布局和管理分区与环评及批复要求一致。 分区管理划分见图 3-1。

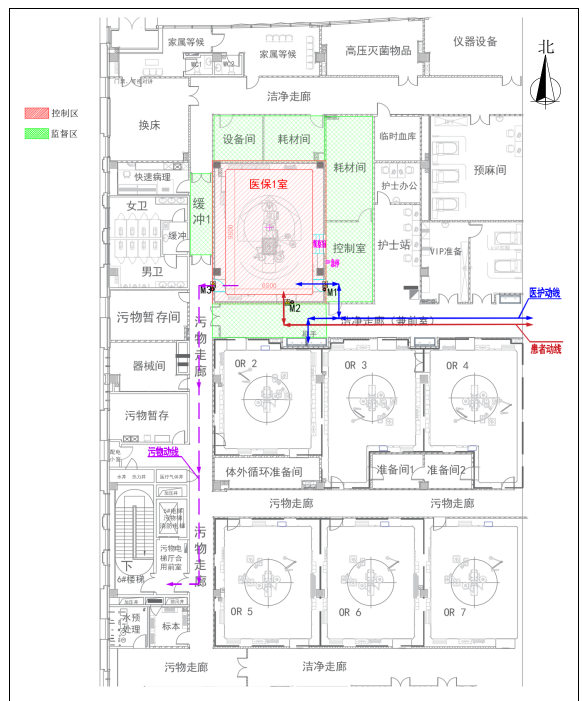


图 3-1 本项目辐射工作场所分区示意图

3.2 屏蔽设施建设情况

本项目机房的屏蔽厚度情况见表 3-1。医院已在原计划场所位置完成设备安装及相应的辐射安全防护设施配套建设。屏蔽措施及厚度满足环评的要求。

表 3-1	医保1	室屏蔽材料及厚度对比情况表
1C J-1	$\triangle M I$	主所限的行及开及的记用见 权

机房名称	屏蔽墙体方向	环评屏蔽材料及厚度	实际建设情况	是否符 合要求
	东、南、西、北 四周墙体	3.5mm 铅板	3.5mm 铅板	是
	控制室门 M1 (门上设观察窗)	3mmPb 防护门 (3mmPb 铅当量的铅玻 璃)	3mmPb 防护门 (3mmPb 铅当量的铅 玻璃)	是
医保1室 (机房有	受检者门 M2 (门上设观察窗)	3mmPb 防护门 (3mmPb 铅当量的铅玻 璃)	3mmPb 防护门 (3mmPb 铅当量的铅 玻璃)	是
效面积为 66.64 m² (9.8m× 6.8m)	污物门 M3 (门上设观察窗)	3mmPb 防护门 (3mmPb 铅当量的铅玻 璃)	3mmPb 防护门 (3mmPb 铅当量的铅 玻璃)	是
0.81117	观察窗 (控制室墙上)	3mmPb 铅当量的铅玻璃	3mmPb 铅当量的铅玻璃	是
	顶棚	120mm 混凝土楼板 +45mm 厚硫酸钡水泥	120mm 混凝土楼板 +45mm 厚硫酸钡水泥	是
	地板	120mm 混凝土楼板 +45mm 厚硫酸钡水泥	120mm 混凝土楼板 +45mm 厚硫酸钡水泥	是

注: 混凝土的密度不低于 2.35g/cm³; 铅密度不低于 11.34g/cm³, 硫酸钡水泥的密度不低于 2.8g/cm³。

3.3 辐射安全与防护措施

本项目环境保护设施主要为环境影响报告表及环评批复中提出的确保射线 装置安全使用的各项辐射安全防护设施,如屏蔽机房、警示标识、工作状态指示 灯、辐射监测仪器等。具体如下:

表 3-2 辐射安全措施与环评报告表或批复对比情况

序号	环评报告表要求	环评批复要求	落实情况	是否 符合
1	机房采取实体屏蔽措施,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。	与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)和环评报告表预测,该项目实施已,依如中心的,他们的,他们的,他们的,他们的,他们的,他们的,他们的,他们的,他们的,他们	已采取不低于报告表中的铅板,顶棚、地板混凝土、加硫酸钡水泥等实体屏蔽防护措施。根据验收检测结果可知,,医保1室外周围各检测点 X 射线外照射剂量率均相当于本底值,最大剂量率为 0.11 μSv/h,不大于 GBZ130-2020 中 2.5 μSv/h 的剂量约束值要求。同时根据验收监测结果,按照该项目预计手术量及工作时间,估算出通州院区医保1室工作人员在该台 DSA设备上操作时可能接受的年有效剂量低于 0.47mSv、公众受到的年剂量约为13.35 μSv,均满足本项目环评批复中规定的5mSv/a(职业人员)和 0.1 mSv/a(公众)剂量约束值要求。	
2	辐射工作场所实行控制区和监督区分区管理,设置醒目的标志(如分区导流警示标志)。机房出入口内的所有区域为控制区,	行分区管理,在 DSA	区管理。机房出入口内的所有区域为控	是

		46 26 A1 M 1 = +	为于克(老型克) TMI 60元 4 11. 1807 1	
	DSA 机房东侧控制室、耗材间; 南侧洁净			
	走廊 (兼前室); 西侧缓冲 1; 北侧设备间、 耗材间为监督区。	警示说明和工作信号 指示,并配置门灯联		
	支極有门		· 交極有 门	
	上设置脚控开关,用于控制机房门的开启		外墙上设置脚控开关,红外感应防夹装	
	和关闭,防夹装置为红外感应。		置。污物门为手动平开门,设置自闭器。	
	控制室门、污物门均为手动平开门,拟设		控制室门、污物门均为手动平开门,设置	
	置自闭器。		自闭器。	
	为防止 X 射线机在运行过程中其他人员误		该项目 3 扇防护门外醒目位置均设置电	
	入机房而受到不必要的照射,拟在该项目		离辐射警告标志,且在防护门外上方安	
3	涉及的 3 扇防护门外醒目位置设置电离辐		装了工作状态指示灯,指示灯标志牌上	是
3	射警告标志,并拟在防护门外上方安装工		设有警示语"射线有害, 灯亮勿入"。	Æ
	作状态指示灯,指示灯标志牌上拟设警示		工作状态指示灯的供电线路均与 DSA 设	
	语"射线有害, 灯亮勿入"。		备供电线路的控制开关连接,指示灯的	
	工作状态指示灯的供电电源与X射线机低		控制开关与机房相连的所有防护门关	
	压供电线路连接,指示灯的控制开关与工		联,未设置独立控制开关。指示灯的工作	
	作人员门连接,不设独立控制开关。当 X		方式为: 当 DSA 设备通电时,指示灯具	
	射线机接通低压供电时,指示灯具备第一		备供电条件; 当同时关闭 2 个防护门时,	
	供电条件; 当工作人员门关闭时, 指示灯		指示灯均亮起; 当打开任意一个防护门	
	的第二供电条件满足,指示灯亮起。		时,指示灯同时熄灭。	
	DSA 机房拟采取下列屏蔽防护设施: DSA			
	机房拟新配备手术床的床上悬挂可移动		已配备手术床的床上悬挂可移动 0.5mm	
	0.5mm 铅当量的铅悬挂防护屏 1 个,床侧		铅当量的铅悬挂防护屏、铅防护吊帘各 1	
4	悬挂含 0.5mm 铅当量的床侧防护帘 1 个,		个,床侧悬挂含 0.5mm 铅当量的床侧防	是
-	同时拟新增 2mm 铅当量的移动式铅防护		护帘、床侧防护屏各1个,同时配备2mm	, ~
	屏风 1 个,用于阻挡散、漏射线对辐射工	DSA 机房采取铅悬挂	铅当量的移动式铅防护屏风1个。	
	作人员的照射。	防护屏、铅防护吊帘、	na 三里(70 / 70 / 70 / 70 / 70 / 70 / 70 / 70 /	
	TI 7 CONHAMINAT *	床侧防护帘、移动式	己配备工作人员防护用品: 0.5mm 铅当	
	医院拟新配工作人员防护用品,包括前	铅防护屏风和个人防	量的铅橡胶围裙、铅橡胶颈套各 4 件,	
	0.5mm 铅当量的铅橡胶围裙、铅橡胶颈套	护用 前 寺 的 护 宿 飑,	0.25mm 铅当量的铅眼镜 4 副, 0.025mm	
	各 4 件, 0.25mm 铅当量的铅眼镜 4 副,	防止工作人员和公众	铅当量的铅手套 4 副, 0.25mm 铅当量的	
5	0.025mm 铅当量的铅手套 4 副。	受到意外照射。	铅帽 4 顶。同时已配备受检者防护:	是
3	同时为受检者新配备防护用品,包括		0.5mm 铅当量的铅橡胶围裙、铅橡胶颈	Æ
	0.5mm 铅当量的铅橡胶围裙、铅橡胶颈套		套各 1 件, 0.25mm 铅当量的铅帽 1 顶。	
	各1件。		防护用品配备情况满足 GBZ130-2020 标	
			准、环评及批复中相关要求。	
	本项目建成后拟配备 6 名工作人员(其中	配备不少于 6 名(含		
	4 名医师利用现有储备人员,拟新增 1 名		本项目已配备6名工作人员(其中4名	
	技师、1 名护士) 到岗工作, 全院现有工作	工作人员,均须通过	医师利用现有储备人员,新增1名技师、	ы
6	人员均已参加辐射安全和防护专业知识考		1名护士)到岗工作,均已参加辐射安全	是
	核,并取得合格证。辐射工作人员均佩带		和防护专业知识考核,取得了合格证。所	
	个人剂量计。	测。	有辐射工作人员均配备个人剂量计。	
		须健全辐射安全管理		
		规章制度,包括新增		
		场所监测方案等。新增	压险无机压力表色组合吸引之中。人	
		1 台便携式辐射巡测	医院在制度中已落实机房监测方案(含	
7	本项目拟新增1台便携式辐射巡测仪,用	仪,严格落实监测方	上、下楼),已配备了1台便携式辐射巡	F
7	于 DSA 机房开展自行监测。	案,定期开展场所辐	测仪。2024 年年度评估报告已上报,往	是
		射水平监测,规范编	后按时编制年度评估报告并上报。	
		写、按时上报年度评		
		估报告, 落实安全责		
		任制。		
	DSA 设备诊疗床上的控制台面自带一个急			
8	停按钮,本项目同时拟在控制室西墙上设	/	已设置。	是
	置一个急停按钮。			
	机房内拟设有语音提示系统,并在 DSA 机		机房内设有语音提示系统,并在 DSA 机	
9	房机房东墙的控制室墙上及3扇防护门上	/	房机房东墙的控制室墙上及 3 扇防护门	是
	均设有观察窗。		上均设有观察窗。	
	50 以 70 见 分 区 6			
	DSA 机房拟采用中央空调进行通风,防止		医保 1 室已采用新风进行通风,防止机	
10		/	医保 I 至已米用新风进行迪风,防止机 房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累	是
10	DSA 机房拟采用中央空调进行通风,防止	/		是
	DSA 机房拟采用中央空调进行通风,防止机房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累积。	/	房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累	是
10	DSA 机房拟采用中央空调进行通风,防止 机房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累	/	房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累 积。	是
	DSA 机房拟采用中央空调进行通风,防止机房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累积。	/	房空气中臭氧和氮氧化物等有害气体累积。 家属等候区已设置放射防护知识宣传	是是

13	项目拟施工时机房空调通风管从顶上穿墙,线管在穿机房前使用 3mmPb 防护;电缆拟采用线槽方式穿墙,在机房内线槽盖板加 3mmPb 板进行防护。	/	本项目机房空调通风管从顶上穿墙,线管在穿机房前使用 3mmPb 防护; 电缆采用线槽方式穿墙, 在机房内线槽盖板加 3mmPb 板防护。	是
----	--	---	--	---

3.4 场所安全防护设施运行效果

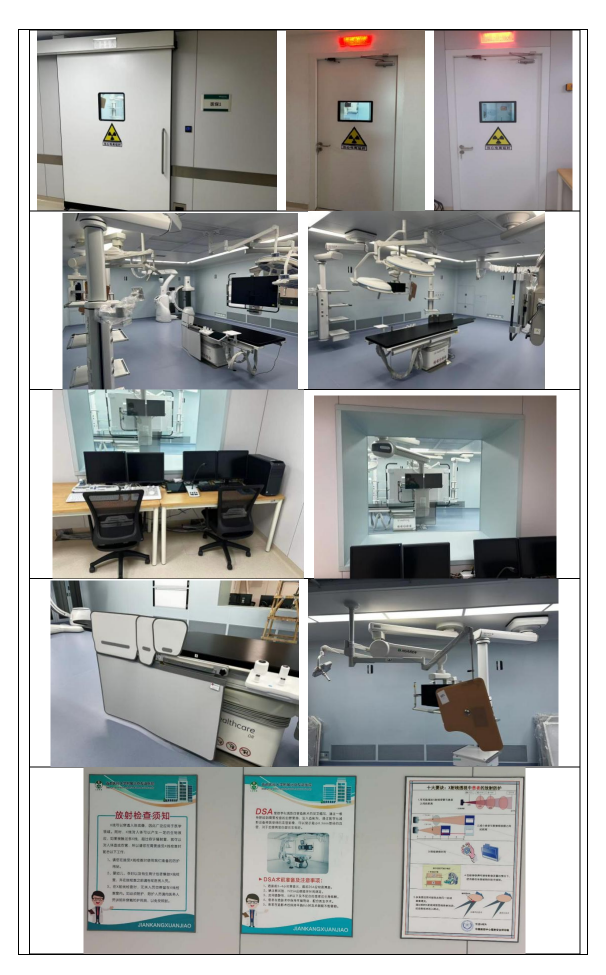
本次验收对医保 1 室的各项辐射安全防护设施进行了如实查验,辐射监测仪性能良好、运行正常,现场显示机房外指示灯功能正常,其它设施功能完好。通过与医保 1 室辐射安全防护设施与运行核查项目的比较(见表 3-3 所示),表明本项目安全防护设施能够避免人员受到意外照射。

表 3-3 医保 1 室辐射安全防护设施与运行核查情况

序号	项目	检查内容	环评及批复要求内容	现场核査情况	是否符 合要求
1*		单独机房	单独机房	单独机房	是
2*		操作部位局部屏蔽防护设施	拟新增铅悬挂防护屏、床 侧防护帘、移动铅防护屏 风各1个。	已配备铅悬挂防护屏、铅防护吊帘、床侧防护帘、床侧防护帘、床侧防护帘、床侧防护屏 1 个,移动铅防护屏风 1 个	是
3*	A	医护人员的个 人防护	拟新配铅橡胶围裙、铅橡胶颈套各4件,铅防护眼镜、铅手套各4副	已配备铅橡胶围裙、铅橡胶 颈套各4件,铅防护眼镜、 铅手套各4副,铅橡胶帽子 4顶	是
4*	场所 设施	患者防护 患者防护 套各1件		已配备铅围裙、铅橡胶颈套 各1件,铅橡胶帽子1顶	是
5*		机房门窗防护	铅防护门、铅玻璃观察窗	铅防护门、铅玻璃观察窗	是
6*		闭门装置	受检者门为电动推拉门; 控制室门、污物门为手动 平开门,拟配自闭器。	受检者门为电动推拉门;控制室门、污物门为手动平开门,已配自闭器。	是
7*		入口处电离辐 射警告标志	门上粘贴电离辐射警示 标志	门上已粘贴电离辐射警示 标志	是
8*		入口处机器工 作状态显示	门上拟安装工作状态指 示灯	门上已安装工作状态指示 灯	是
9*	В	监测仪器	新增 1 台便携式辐射巡 测仪	已新增 1 台便携式辐射巡 测仪	是
10*	监测 设备	个人剂量计	所有工作人员配备 TLD 个人剂量计	所有工作人员配备 TLD 个 人剂量计	是
11		腕部剂量计	/	/	是

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/。

DSA 配备的相关防护措施见图 3-2。





3.5 辐射安全管理情况

(1) 辐射安全管理制度

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。医院已将医保1室纳入辐射安全管理范围,相关科室负责人担任辐射安全与环境保护管理领导小组成员,负责医保1室的日常管理。

医院已更新并修订了《辐射安全管理制度》,其中包含辐射安全与防护管理 工作制度及岗位职责,辐射防护和安全保卫制度,操作规程,放射设备检修维护 制度,台账管理制度,放射工作人员管理制度,辐射工作场所监测制度,放射性 废物暂存、处置方案,辐射性突发事故(件)应急预案等,该制度明确了辐射安 全管理小组相应的职责。

(2) 辐射工作人员

本项目已配备 6 名工作人员(其中 4 名医师利用现有储备人员,新增 1 名技师、1 名护士)到岗工作,均取得相关考核证,且尚在有效期内,并已安排个人剂量计监测,满足本次 DSA 设备使用要求。目前,医院全院现有辐射工作人员、辐射防护负责人及专职管理人员都分批参加了辐射安全和防护培训,并通过了考核,且在有效期内。所有辐射工作人员均配备个人剂量计。

(3) 个人剂量监测

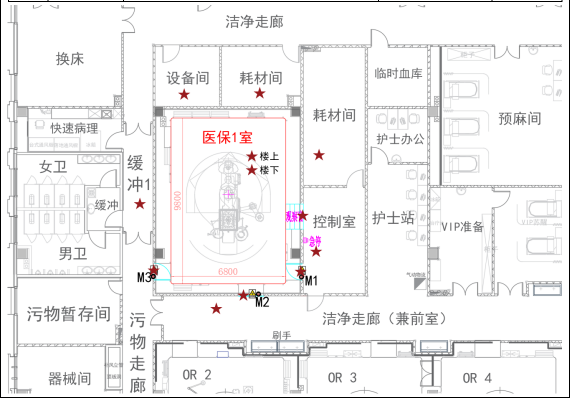
医院制订了辐射工作人员个人剂量监测的管理要求,并已将辐射工作人员个人剂量监测工作纳入全院辐射监测计划体系,要求全院辐射工作人员按要求接受个人剂量监测,并建立相应的个人剂量监测档案。

全院辐射工作人员的个人剂量监测工作目前已由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。

(4) 辐射场所监测

医院已更新辐射安全管理制度,包含了血管造影机(DSA)操作规程及本项目辐射场所监测方案。本项目实施后,利用新增的便携式辐射巡测仪,对辐射工作场所进行监测,监测计划见表 3-4,检测点位见图 3-3。

	表 3-4 本项目辐射工作场所监测方案						
场所	测点编号	测点位置	剂量率(μSv/h)	检测频次			
	1	东侧控制室		1 次/年			
	2	东侧耗材间		1 次/年			
	3	南侧洁净走廊 (兼前室)		1 次/年			
	4	西侧缓冲 1		1 次/年			
	5	北侧设备间		1 次/年			
	6	北侧耗材间		1 次/年			
	7	观察窗		1 次/年			
医保1室	8	控制室门(含门外、门下缝、左缝、右 缝等点位)		1 次/年			
	9	受检者门(含门外、门下缝、左缝、右 缝等点位)		1 次/年			
	10	污物门(含门外、门下缝、左缝、右缝 等点位)		1 次/年			
	11	楼上(设备层)		1 次/年			
	12~16	楼下(镜房(内镜器械室)、洗镜室、水 处理隔间、医护走道、内镜室)		1 次/年			
	洁净走廊						



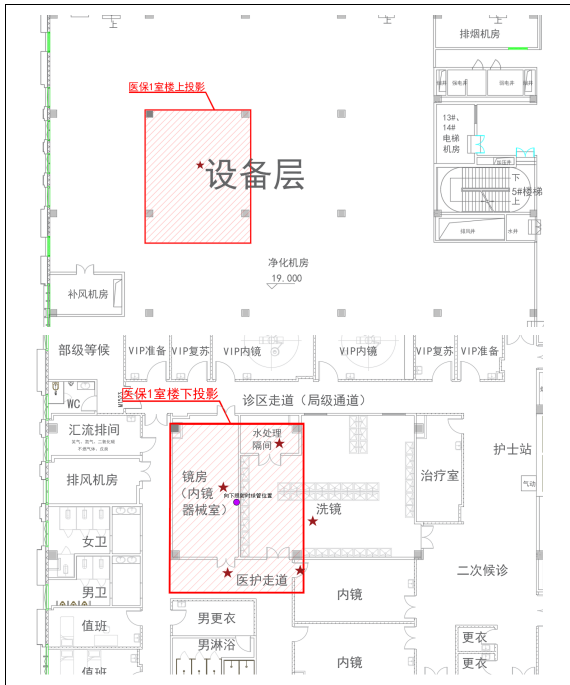


图 3-3 医保1室周围自行检测点位图(标注★为检测位置)

3.4 放射性三废处理设施情况

本项目主要内容为使用射线装置,项目运行过程中不产生放射性废物。

3.5 工程变动情况说明

经现场核实,本项目医保1室的实际建设内容与环评方案一致,新增设备的 类型、性能参数与环评审批参数一致,该项目的建设性质、建设地点、规模、工 艺以及辐射安全与防护措施均未发生重大变动。

表 4 环境影响报告表主要结论及审批部门审批决定

4.1 环境影响报告表主要结论与建议

- (1)根据现场监测和估算结果可知,DSA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,单位应该进行调查并报生态环境部门备案。
- (2) 本项目 DSA 设备正常运行(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。

综上所述,首都医科大学附属北京友谊医院通州院区新增 1 台 DSA 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。

4.2 主要审批决定

- (1) 拟建项目位于通州区潞苑东路 101 号院,内容为将你单位通州院区干保医技综合楼 4 层中部西侧原手术室及配套场所改造为 DSA 机房,新增使用 1 台 Allia IGS 7 型 DSA (II类,125kV/1000mA)。项目总投资 1000 万元,主要环境问题是辐射安全和防护。在全面落实环境影响报告表和本批复提出的各项污染防治措施后,对环境的影响是可以接受的。同意该环境影响报告表的总体结论。
- (2)根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)和环评报告表预测,该项目实施后,你单位公众和职业照射剂量约束值分别执行

- 0.1mSv/a 和 5mSv/a。采取铅板、混凝土、硫酸钡水泥等实体屏蔽措施,确保 DSA 机房墙体及门窗外辐射剂量率不大于 2.5uSv/h。
- (3)须对辐射工作场所实行分区管理,在 DSA 机房出入口设置明显的放射性标志、中文警示说明和工作信号指示,并配置门灯联锁、门控制开关、通风系统等安全措施。医保1室采取铅悬挂防护屏、铅防护吊帘、床侧防护帘、移动式铅防护屏风和个人防护用品等防护措施,防止工作人员和公众受到意外照射。
- (4)须健全辐射安全管理规章制度,包括新增场所监测方案等。配备不少于6名(含新增2名)DSA辐射工作人员,均须通过辐射安全与防护考核,进行个人剂量监测。新增1台便携式辐射巡测仪,严格落实监测方案,定期开展场所辐射水平监测,规范编写、按时上报年度评估报告,落实安全责任制。
- (5)项目实施须严格执行配套的放射防护设施与主体工程同时设计、同时施工、同时投入使用的环境保护"三同时"制度。
- (6)自环境影响报告表批复之日起五年内项目未能开工建设的,本批复自动失效。项目性质、规模、地点或环保措施发生重大变化,应重新报批建设项目环评文件。
- (7)根据《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》的有关规定,你单位须据此批复文件、满足相关条件办理辐射安全许可证后,相关场所、设备方可投入使用。项目竣工后须按照有关规定及时开展环保验收。

表 5 验收监测质量保证及质量控制

深圳市瑞达检测技术有限公司接受委托对本项目机房进行了验收监测。本次监测使用方法、仪器及人员均符合深圳市瑞达检测技术有限公司质量管理体系要求:

- (1)监测方法严格遵循深圳市瑞达检测技术有限公司制定的《电离辐射工作场所检测作业指导书》。
 - (2) 合理布设监测点位,保证各监测点位布设的科学性
 - (3) 监测使用设备均通过检定并在有效期内,满足监测要求。
 - (4) 监测人员已通过放射卫生检测与评价技术培训。
 - (5) 监测单位获得资质认证和放射卫生技术服务机构资质。

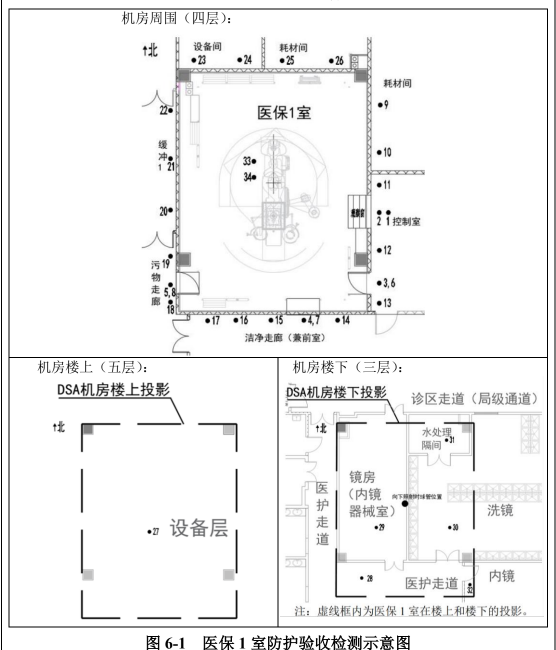
表 6 验收监测内容

6.1 监测项目

本项目已委托深圳市瑞达检测技术有限公司于 2025 年 10 月 19 日对本项目相关场所进行了验收监测,并出具了检测报告,详见附件 3。本项目验收监测内容主要为医保 1 室外毗邻场所和 DSA 操作位的 X 射线剂量水平。

6.2 监测点位

监测点位包括医保1室外毗邻场所和设备操作位。监测点位图如下:



6.3 监测仪器

本项目采用的监测仪器及性能指标相关信息见表 6-1 所示。

表 6-1 监测仪器及性能指标

仪器 名称	仪器 型号	仪器 编号	检定/校准 证书编号	检定有效期	技术参数
辐射检 测仪	AT1121	201712 20	, and the second	2025年2月26日	测量范围: 50nSv/h~10Sv/h; 能量范围: 60keV~3MeV; 相对响应之差: <±25%。

6.4 监测方法

本次监测测量频次、点位布设原则和要求、使用的仪器和方法、测量程序、数据处理方法依据《医用 X 射线诊断设备质量控制检测规范》(WS76-2020)等规范文件要求,仪器指标满足标准要求。采用即时测量方法,用仪器直接测量出点位上的辐射剂量率即时值。

表 7 验收监测

7.1 验收监测工况

本项目在进行验收监测时主体工程工况稳定,辐射安全与防护设施已建成,设备运行正常,监测时记录的实际工况见下表:

曝光模式 透视 朝上 有用线束方向 (1) 机房外辐射剂量水 曝光参数 79kV, 86.7mA, 15fps, SID: 90cm 平检测条件: 照射野 FOV: 40cm 散射模体 标准水模+1.5mm 铜板 曝光模式 透视 有用线束方向 朝上 (2) 术者位辐射剂量水 70kV, 1.8mA, 15fps, SID: 90cm 曝光参数 平检测条件 (透视): FOV: 40cm 照射野 散射模体 标准水模 曝光模式 摄影 朝上 有用线束方向 (3) 术者位辐射剂量水 曝光参数 67kV, 10.3mA, 15fps, SID: 90cm 平检测条件 (摄影): 照射野 FOV: 40cm 散射模体 标准水模

表 7-1 验收监测实际工况表

7.2 验收监测结果

7.2.1 验收监测结果

深圳市瑞达检测技术有限公司对本次验收的医保 1 室进行了场所的辐射监测,并出具了检测报告,详见附件。机房外及周围剂量当量率检测结果见表7-2,近台操作时术者位周围剂量当量率见表7-3。

(A)							
检测点位	检测点位置		检测结果				
序号			周围剂量当量率(μSv/h)	备注			
1	工作人员	操作位(隔室)	0.09	无			
	观察窗 1 (东墙)	上侧	0.09	无			
		下侧	0.10	无			
2		左侧	0.10	无			
		右侧	0.09	无			
		中部	0.10	无			

表 7-2 机房外周围剂量当量率检测结果

	观察窗 2	 左侧	0.10	
3	(控制室门)	右侧	0.10	
	观察窗 3	 左侧	0.10	
4	(机房门)	 右侧	0.10	
	观察窗 4	左侧	0.11	
5	(汚物门)	 右侧	0.11	
		 上侧	0.10	无
		下侧	0.10	无
6	控制室门	左侧	0.10	无
		右侧	0.10	无
		中部	0.10	无
		上侧	0.10	无
		下侧	0.11	无
7	机房门	左侧	0.10	无
		右侧	0.10	无
		中部	0.10	无
		上侧	0.11	无
		下侧	0.11	无
8	污物门	左侧	0.11	无
		右侧	0.11	无
		中部	0.11	无
9	东墙	耗材间	0.10	无
10	东墙	耗材间	0.10	无
11	东墙	控制室	0.09	无
12	东墙	控制室	0.09	无
13	东墙	控制室	0.10	无
14	南墙	洁净走廊	0.10	无
15	南墙	洁净走廊	0.10	无
16	南墙	洁净走廊	0.10	无
17	南墙	洁净走廊	0.10	无
18	西墙	污物走廊	0.11	无
19	西墙	污物走廊	0.10	无
20	西墙	缓冲区	0.10	无
21	西墙	缓冲区	0.10	无
22	西墙	缓冲区	0.10	无
23	北墙	设备间	0.10	无
24	北墙	设备间	0.10	无
25	北墙	耗材间	0.10	无
26	北墙	耗材间	0.10	

27	机房楼上	设备层	0.11	无
28	机房楼下	机房楼下 医护走道 0.10		无
29	机房楼下	内镜器械室	0.10	无
30	机房楼下	洗镜间	0.10	无
31	机房楼下	水处理隔间	0.10	无
32	机房楼下	内镜室	0.10	无

备注: ①检测结果未扣本底值,本底范围: 0.09~0.11μSv/h,本底平均值: 0.10μSv/h;

②除特别说明外,检测点位置距墙体、门、窗外表面 30cm,机房楼上距顶棚地面 100cm,机房楼下距楼下地面 170cm;

表 7-3 近台操作时术者位周围剂量当量率检测结果

检测点位	大 III 人	· 份要	检测结果		
序号	序号 检测点位置		周围剂量当量率(μSv/h)	备注	
2.2	工作人员操作位	第一术者位胸部	11.1	透视	
33	(同室)	另一个 有型侧即	48.7	摄影	
2.4	工作人员操作位	第二术者位胸部	35.7	透视	
34	(同室)	另一个有型胸部	196	摄影	

备注: ①检测结果未扣本底值,本底范围: 0.09~0.11μSv/h,本底平均值: 0.10μSv/h。

- ②机房透视防护检测时选取的程序: Cardiac and Vascular 程序, 自动透视 Level3 模式;
- ③术者位检测时选取的程序: 左冠状动脉程序, 自动透视 Level3 模式和自动摄影 Level3 模式。

由上述验收检测结果可知,通州院区医保 1 室外周围各检测点 X 射线外照射剂量率均相当于本底值,最大剂量率为 0.11μSv/h,不大于 GBZ130-2020中 2.5μSv/h 的剂量约束值要求,场所屏蔽效果达到环评报告表及批复要求。

7.2.2 运行期辐射环境影响分析

本项目主要环境问题是辐射安全和防护,血管造影机(DSA)产生的 X 射线经透射、漏射和散射,对工作场所及其周围人员产生辐射影响。

(1) 工作人员年附加有效剂量

根据环评提供资料:该项目 DSA 摄影曝光时,医师除存在临床不可接受的情况外均回到操作间进行操作,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 1/4,摄影(采集)时都在操作间;技师都在操作间(控制室)操作,不在 DSA 机房内。

本项目每台手术通常由 2 名医师、1 名技师、1 名护士组成,根据医院提供资料,每个医师在 DSA 设备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。

根据检测结果: 医生在透视工况下, 医保 1 室 DSA 设备工作人员操作位 (第一术者) 位置周围剂量当量率为 11.1µSv/h、工作人员操作位 (第二术者) 位置周围剂量当量率为 35.7µSv/h (见附件 3), 且医生全居留; 在摄影工况下, 医生所在位置的附加剂量率水平增加 10 倍 (保守按照环评报告要求取值)。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。

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(本项目保守按 0.05 估算)。

本项目工作人员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,本评价机房内工作人员保守按全居留情况下分析评价,居留因子取1(环评报告系列采集和透视时居留因子取1)。透视情况下的剂量率取摄影工况下剂量率的1/10。

附加年有效剂量计算公式: $E=H\times t\times T$

式中: E—年有效剂量, μSv;

H—关注点附加剂量率, μ Sv/h;

t—DSA 年出東时间,h/a:

T—居留因子。

职业人员附加年有效剂量估算结果见表 7-4。

剂量率 工作时间 居留 年附加有效剂量 估算对象 因子 $(\mu Gy/h) *$ (h/a)(µSv) 0.55 工作人员 透视 100 1 146.85 (第一术者) 摄影 5.5 16.7 1 医保 机房 1室 内 透视 100 工作人员 1.79 1 477.93 (第二术者) 摄影 17.9 16.7

表 7-4 运行时工作人员的年附加有效剂量

- 备注: ①* 第一术者位剂量率(透视): 11.1μSv/h×0.05≈0.55μSv/h; 第二术者位剂量率(透视): 35.7μSv/h×0.05≈1.79μSv/h。
 - ②本底范围: 0.09~0.11μSv/h, 本底平均值: 0.10μSv/h。
 - ③由于按照检测实测值估算的摄影工况年附加有效剂量小于按透视的 10 倍情况下估算的摄影工况年附加有效剂量,估本次验收摄影工况保守按照环评报告要求取值:在摄影工况下,医生所在位置的附加剂量率水平增加 10 倍。

根据以上估算结果可知,医保 1 室手术医生的年受照最大剂量约为 0.48mSv,满足环评及批复中的剂量约束值要求(5mSv/a)。

(2) 公众年附加有效剂量

根据环评报告,本项目技师和护士每组按 1000 例估算,年透视和摄影时间保守取 200h 和 33.4h,摄影工况下剂量率为透视情况下的剂量率取的 10 倍。由表 7-2 检测结果,周围主要位置公众的年附加剂量见表 7-5。

表 7-5 机房外公众的年附加有效剂量

估算对象		估算位置		剂量率*	年工作时间	居留	年附加有效剂量
		11.77	(μ(Gy/h)	(h/a)	因子	(μSv)
		东墙外(耗材	透视	0.1	200	1/16	3.34
		间)	摄影	1	33.4	1/16	3.34
		受检者外(洁净	透视	0.11	200	1/16	3.67
	公众	走廊兼前室)	摄影	1.1	33.4	1/16	3.07
医保		污物门外(污物	透视	0.11	200	1/16	3.67
1室		走廊)	摄影	1.1	33.4	1/16	5.07
1 至		楼下(镜房(内	透视	0.1	200	1/4	
		镜器械室)、洗 镜室、水处理隔 间、医护走道、 内镜室)	摄影	1	33.4	1/4	13.35

备注: ①本底范围: 0.09~0.11μSv/h, 本底平均值: 0.11μSv/h;

由上表可知,医保 1 室公众关注点年剂量最大值约为 13.35μSv (0.013mSv),各区域辐射剂量率均接近本底水平,且公众受照时间较短,因此,本项目公众的年受照有效剂量小于本项目的剂量评价目标值(0.1mSv/a)。

②* 表中各点位的剂量率均相当于本底值,故估算未扣除本底值。

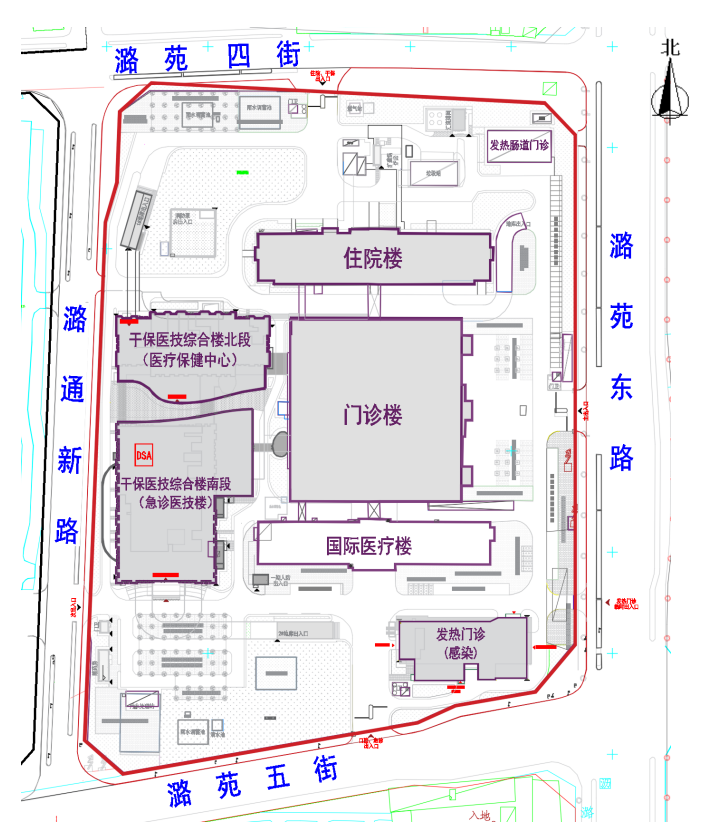
表 8 验收监测结论

根据深圳市瑞达检测技术有限公司对本项目辐射工作场所验收监测结果, 以及对本项目各项安全防护设施的如实查验,认为:

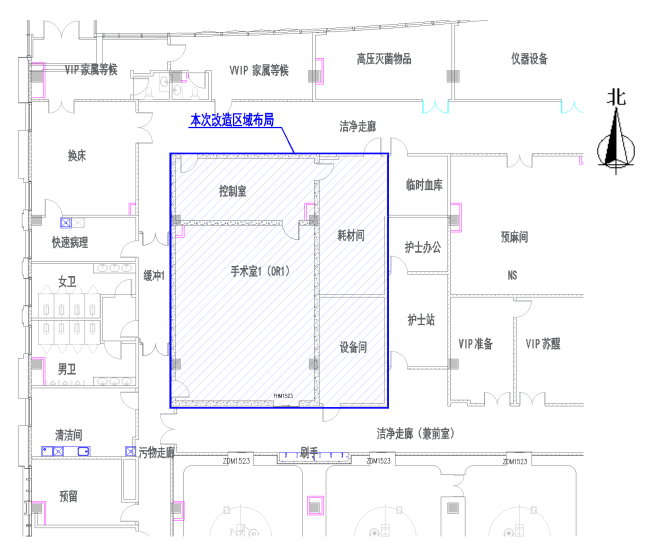
- (1) 该建设项目的建设性质、建设地点、规模、工艺以及辐射安全与防护措施均未发生重大变动。
- (2) 本项目已按环境影响报告表及其批复要求落实各项辐射安全与防护设施/措施,并有效运行。
- (3) 根据验收检测结果可知,通州院区医保 1 室外周围各检测点 X 射线外照射剂量率均相当于本底值,最大剂量率为 0.11μSv/h,不大于 GBZ130-2020 中 2.5μSv/h 的剂量约束值要求,场所屏蔽效果达到环评报告表及批复要求。
- (4) 根据验收监测结果,按照该项目预计手术量及工作时间,估算出通 州院区医保 1 室工作人员在该台 DSA 设备上操作时可能接受的年有效剂量低于 0.48mSv、公众受到的年剂量约为 13.35μSv(0.013mSv),均满足本项目环 评批复中规定的 5mSv/a(职业人员)和 0.1mSv/a(公众)剂量约束值要求。
- (5) 医院已按照环境影响报告表及其批复要求已更新并修订了《辐射安全管理制度》,其中包含辐射安全与防护管理工作制度及岗位职责,辐射防护和安全保卫制度,操作规程,放射设备检修维护制度,台账管理制度,放射工作人员管理制度,辐射工作场所监测制度,放射性废物暂存、处置方案,辐射性突发事故(件)应急预案等,该制度明确了辐射安全管理小组相应的职责。并且医院已重新申领了辐射安全许可证。



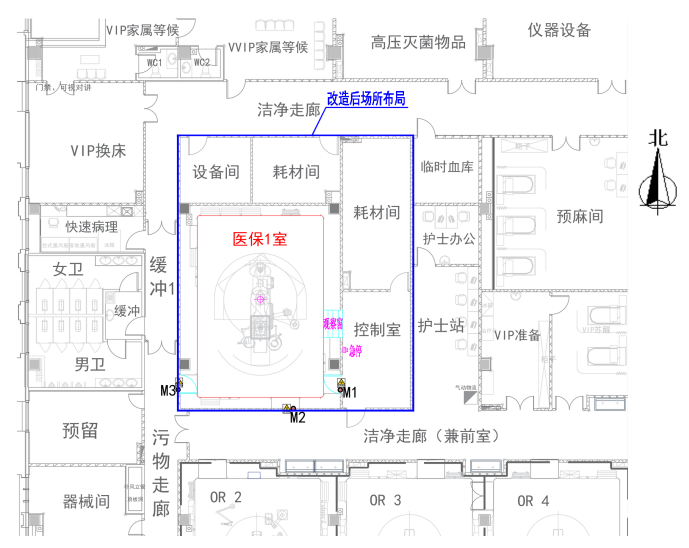
附图 1 医院地理位置示意图



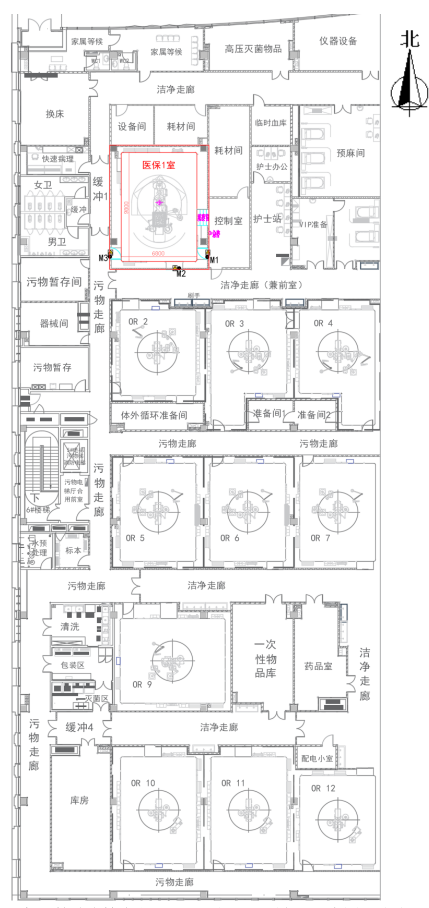
附图 2 医院 (通州院区) 总平面布局示意图



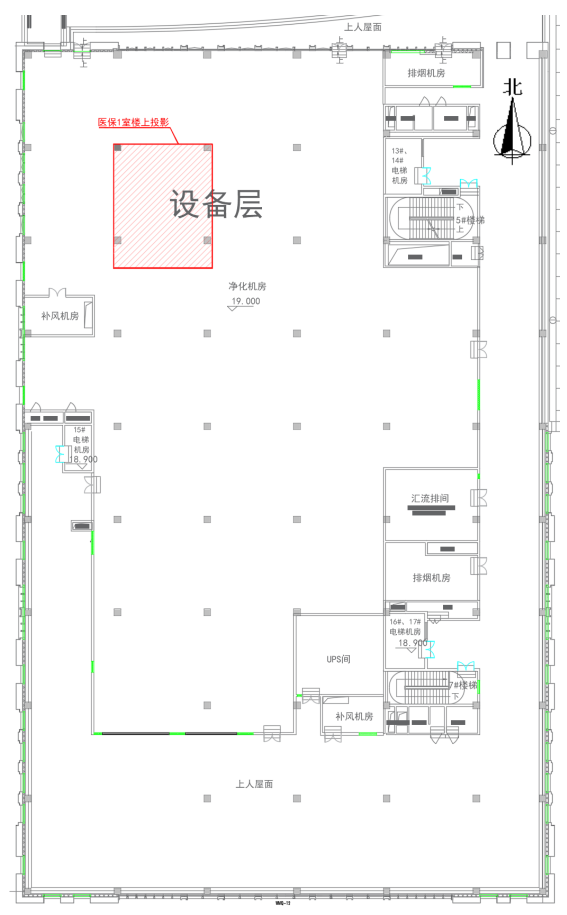
附图 3 本项目改造前的相关场所平面布局示意图



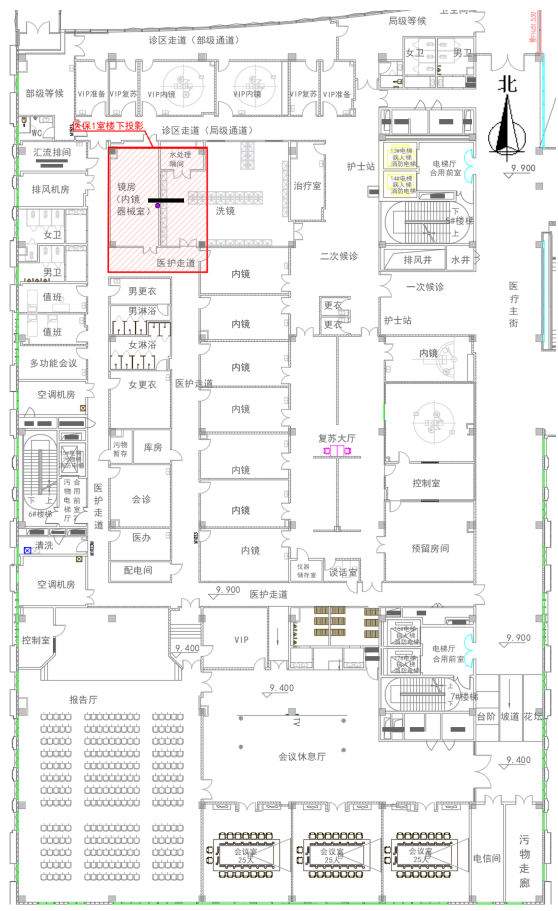
附图 4 本项目医保1室建成后平面布局示意图(改造后)



附图 5 干保医技综合楼南段 4 层(局部)平面布局示意图(改造后)



附图 6 干保医技综合楼南段设备层(局部)平面布局示意图(医保1室上方)



附图 7 干保医技综合楼南段 3 层(局部)平面布局示意图(医保1室下方)

附件1 辐射安全许可证

形									证书编号: 京	环辐证[B0353]	
	活动种类和范围					使用台账					备注	
序号	辐射活动场所名称	装置分类名称		活动种类	数量/台 (套)	装置名称	规格型号	产品序列号	技术参数 (最大)	生产厂家	申请 单位	监管部门
	2277 17 13	置	Á	7	il Juni	100 AUG 19	Service Control	763	Art de FF 140	飞利浦医疗		
90	72-順义院 区模拟定 位 CT 室	放射治疗模拟定位装置	III 类	使用	1	模拟定位 CT 机	Philips CT Big Bore	766143	管电压 140 kV 管电流 655 mA	(苏州)有限公司		
91	73-西城院 区医疗保 健中心骨 密度室	医用诊斯 X射线装置	皿类	使用	1	骨密度仪	Prodigy	302810	管电压 150 kV 管电流 5 mA	HologiC		
92	密及至 74-西城院 区骨科 (医技 楼)	医用诊断 X 射线装置	III 类	使用	1	移动式 C 形臂 X 射线机	OEC One CFD	BB8SS24000 09HL	管电压 100 kV 管电流 20 mA	北京通用电气华伦医疗设备有限公司	*	项目
93	75-通州院 区(干保	血管造影用 X 射线装置	11125	使用	1	血管造影机 (DSA)	Allia IGS	D4-25-009	管电压 125 kV 管电流 1000 mA	GE		
94	76-通州院 区 (门诊 医技楼)		III 类	使用	L	医用 X 射线 CT 机	Revolutio n Apex Expert	CBFCG250 OO22HM	管电压 140 kV 管电流 1300 mA	進用电		

北京市生态环境局

京环审[2025]28号

北京市生态环境局关于通州院区新增 1台DSA项目环境影响报告表的批复

首都医科大学附属北京友谊医院:

你单位报送的通州院区新增1台DSA项目环境影响报告表(项目编号:京辐0150202500034)及有关材料收悉。经审查,批复如下:

- 一、拟建项目位于通州区潞苑东路101号院,内容为将你单位通州院区干保医技综合楼4层中部西侧原手术室及配套场所改造为DSA机房,新增使用1台A11ia IGS 7型DSA(II 类,125kV/1000mA)。项目总投资1000万元,主要环境问题是辐射安全和防护。在全面落实环境影响报告表和本批复提出的各项污染防治措施后,对环境的影响是可以接受的。同意该环境影响报告表的总体结论。
 - 二、项目实施及运行中应重点做好以下工作:

- 1 -

- 1. 根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》 (GB18871-2002)和环评报告表预测,该项目实施后,你单位公 众和职业照射剂量约束值分别执行0.1mSv/a和5mSv/a。采取铅板、 混凝土、硫酸钡水泥等实体屏蔽措施,确保DSA机房墙体及门窗外 辐射剂量率不大于2.5μSv/h。
- 2. 你单位须对辐射工作场所实行分区管理,在DSA机房出入口设置明显的放射性标志、中文警示说明和工作信号指示,并配置门灯联锁、门控制开关、通风系统等安全措施。DSA手术室采取铅悬挂防护屏、铅防护吊帘、床侧防护帘、移动式铅防护屏风和个人防护用品等防护措施,防止工作人员和公众受到意外照射。
- 3. 你单位须健全辐射安全管理规章制度,包括新增场所监测方案等。配备不少于6名(含新增2名)DSA辐射工作人员,均须通过辐射安全与防护考核,进行个人剂量监测。新增1台便携式辐射巡测仪,严格落实监测方案,定期开展场所辐射水平监测,规范编写、按时上报年度评估报告,落实安全责任制。
- 三、项目实施须严格执行配套的放射防护设施与主体工程同时设计、同时施工、同时投入使用的环境保护"三同时"制度。
- 四、自环境影响报告表批复之日起五年内项目未能开工建设的,本批复自动失效。项目性质、规模、地点或环保措施发生重大变化,应重新报批建设项目环评文件。
- 五、根据《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》的有 关规定,你单位须据此批复文件、满足相关条件重新办理辐射安 全许可证后,相关场所、设施与装置方可投入使用。项目竣工后

须按照有关规定及时开展环保验收。





抄送: 通州区生态环境局, 北京辐环科技有限公司。

北京市生态环境局办公室

2025年4月21日印发

- 4 **-**