

核技术利用建设项目
益阳市人民医院核技术利用扩建项目
环境影响报告表
(公示版)

益阳市人民医院

2017年1月

环境保护部监制

核技术利用建设项目

益阳市人民医院核技术利用扩建项目

环境影响报告表

建设单位名称： 益 阳 市 人 民 医 院

建设单位法人代表（签名或签章）： _____

通讯地址： 益阳市资阳区五一西路 232 号

邮政编码： 413000 联系人： 熊 XX

电子邮箱： 23xxxxxx52@qq.com 联系电话： 131xxxxxx77

目 录

表 1	项目基本情况.....	1
表 2	放射源.....	7
表 3	非密封放射性物质.....	7
表 4	射线装置.....	8
表 5	废弃物（重点是放射性废弃物）.....	9
表 6	评价依据.....	10
表 7	保护目标与评价标准.....	12
表 8	环境质量和辐射现状.....	16
表 9	项目工程分析与源项.....	19
表 10	辐射安全与防护.....	23
表 11	环境影响分析.....	27
表 12	辐射安全管理.....	39
表 13	结论与建议.....	51
表 14	审批.....	55

附录

附图

- 附图一 项目现场照片
- 附图二 项目所在地理位置图
- 附图三 医院总平面布置图
- 附图四 项目周边关系图
- 附图五 门急诊大楼二楼平面布置图
- 附图六 介入中心平面布置图

附件

- 附件一 环境影响评价委托书
- 附件二 质量保证单
- 附件三 《长沙市鹏悦环保工程有限公司检测报告》鹏辐（检）[2016]176号
- 附件四 辐射安全许可证正副本（编号：湘环辐证[H0001]）
- 附件五 成立《辐射安全防护管理小组》的通知
- 附件六 医院辐射工作人员培训证书
- 附件七 辐射工作人员个人剂量检测报告
- 附件八 辐射工作人员健康体检报告
- 附件九 辐射防护相关管理制度
- 附件十 益阳市环保局关于环评登记表的批复（益环辐审表[2016]002号）

附表

- 附表一 建设项目环境影响评价审批登记表

表 1 项目基本情况

建设项目名称		益阳市人民医院核技术利用扩建项目				
建设单位		益阳市人民医院				
法人代表	邢 XX	联系人	熊瑞文	联系电话	131xxxxxx77	
注册地址		益阳市资阳区五一西路 232 号				
项目建设地点		益阳市人民医院门急诊大楼二楼介入中心				
立项审批部门		/		批准文号	/	
建设项目总投资 (万元)	XXXX	项目环保 投资(万元)	XXX	投资比例(环保 投资/总投资)	12%	
项目性质		<input type="checkbox"/> 新建 <input type="checkbox"/> 改建 <input checked="" type="checkbox"/> 扩建 <input type="checkbox"/> 其它			占地面积(m ²)	/
应用 类 型	放射源	<input type="checkbox"/> 销售	<input type="checkbox"/> I 类 <input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类 <input type="checkbox"/> IV 类 <input type="checkbox"/> V 类			
		<input type="checkbox"/> 使用	<input type="checkbox"/> I 类 (医疗使用 <input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类 <input type="checkbox"/> IV 类 <input type="checkbox"/> V 类			
	非密封放 射性物质	<input type="checkbox"/> 生产	<input type="checkbox"/> 制备 PET 用放射性药物			
		<input type="checkbox"/> 销售	/			
		<input type="checkbox"/> 使用	<input type="checkbox"/> 乙 <input type="checkbox"/> 丙			
	射线装置	<input type="checkbox"/> 生产	<input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类			
		<input type="checkbox"/> 销售	<input type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类			
		<input checked="" type="checkbox"/> 使用	<input checked="" type="checkbox"/> II 类 <input type="checkbox"/> III 类			
	其它	/				
	项目概述					
1.1 核技术应用的目的是任务:						
<p>当今，X 射线影像诊断技术已经广泛应用于医学临床诊断工作。放射诊断是根据病人的病情需要对病人的身体某些部位或全身进行显像，拍出 X 光片或者保存数字影像以供医学临床诊断。有时，医生需要 X 射线影像的指引下进行骨科复位、体内取异物等工作。本项目主要利用医用 X 射线装置进行放射诊断和介入手术。</p>						
1.2 建设单位概述						
<p>益阳市人民医院创建于 1963 年，位于益阳市资阳区五一西路 232 号，是湘中地区一所较大的具有现代化管理水平的综合性医院，并被评为国家“二级甲等医院”、</p>						

续表 1 项目基本情况

“爱婴医院”和“中南大学湘雅医学院及南华大学教学基地”。医院占地面积 4.2 万平方米，医疗用房 2.1 万平方米，在职职工 530 人，退休 114 人，其中卫技人员 426 人，高级职称 50 人，中级职称 142 人；床位 358 张，年门诊量约 20 万人次；分设 14 个职能科室，18 个临床科室，5 个医技科室；拥有美国双排螺旋 CT 机、磁共振、800mA 放射机、彩色 B 超、脑电地形图、遥控心电监护仪、经颅多普勒、心血管功能检测仪、进口麻醉机、血透机、碎石机、高压氧仓等医疗设备。

1.3 项目由来

近年来，随着医疗服务对象的扩大及人民群众对医疗服务质量要求的提高，益阳市人民医院投资 1000 万元在门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室新增 1 台医用血管造影 X 射线系统（II 类射线装置，以下简称 DSA）。为保护环境，保障周围公众健康，根据《中华人民共和国环境保护法》、《建设项目环境保护管理条例》（国务院令第 253 号）以及《中华人民共和国环境影响评价法》，本项目应进行环境影响评价。根据《建设项目环境影响评价分类管理名录》（环境保护部第 33 号令），本项目环境影响评价报告文件形式为编制环境影响报告表。因此，益阳市人民医院委托重庆宏伟环保工程有限公司对拟开展的放射诊疗核技术利用扩建项目进行环境影响评价。

根据现场踏勘实际情况，本项目位于医院门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室，射线装置机房使用预留机房，机房已建成。该项目拟新增 1 台医用血管造影 X 射线系统（DSA），属于 II 类射线装置，设备已装机。我公司人员在现场踏勘、收集有关资料的基础上，按照国家对伴有辐射建设项目环境影响评价技术规范的要求，编制了本项目的辐射环境影响报告表。

1.4 项目概况

（1）项目名称：益阳市人民医院核技术利用扩建项目

（2）建设地点：益阳市资阳区五一西路 232 号益阳市人民医院门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室

（3）建设性质：扩建

（4）建设单位：益阳市人民医院

（5）投资：核技术总投资 xxxx 万元，其中环保投资 xxx 万元

续表 1 项目基本情况

(6) 建设规模:

新增 1 台医用血管造影 X 射线系统 (DSA), 属于 II 类射线装置, 位于医院门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室。基本设备情况详见表 1-1。

表 1-1 本项目射线装置情况一览表

装置名称	型号	类别	数量(台)	额定参数	位置	用途	备注
医用血管造影 X 射线系统 (DSA)	ALLura Xper FD20	II 类	1	125kV; 1000mA	门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室	介入治疗	新增
合计			1	1 台 II 类射线装置			

1.5 劳动定员

医院现有放射工作人员 24 名, 其中本项目介入中心配置 6 名辐射工作人员。

1.6 项目组成情况

根据项目特点, 本项目主要由主体工程、公用工程、环保工程三部分组成, 建设前后的项目组成及其与益阳市人民医院的依托情况见下表 1-2:

表 1-2 本项目组成及现有工程依托关系

序号	项目	组成	新建/依托	备注
一	主体工程			
1	介入中心	II 类射线装置用房 (1 台 DSA)	新建	门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室
二	公用工程			
1	给水	院内供水管网	依托	/
2	排水	实行雨污分流; 医疗废水排放系统, 雨水排放系统。	依托	/
3	供配电	院内供配电系统	依托	/
4	通风	新建机械通风装置, 机房均设置有通风预留口	新建	/
三	环保工程			
1	废气	射线装置机房设置机械动力通风设施	新建	/
2	废水	实行雨污分流, 项目废水直接排入医院污水处理设施	依托	/

续表 1 项目基本情况

3	固废	已制定固废处理措施，医疗垃圾暂存间以及生活垃圾暂存间	依托	/
四	人员情况			
1	辐射工作人员	医院现有 24 名辐射工作人员，其中本项目介入中心配置 6 名辐射工作人员。	依托	/

1.7 保护目标和评价因子

1.7.1 周围环境概况

益阳市人民医院位于益阳市资阳区五一西路 232 号。本次核技术利用项目位于益阳市人民医院医院门急诊大楼二楼介入中心。本项目在介入中心安装 1 台 DSA。

门急诊大楼东侧约 5m 处为停车场，约 25m 处为老 CT 室，南侧约 12m 处为停车场，西侧约 25m 处为居民楼，西北侧约 10m 处为 2 层空置楼，北侧约 32m 处为新住院大楼。

医院现场照片见附图一，项目所在地理位置见附图二，医院总平面布置图见附图三，项目周边关系见附图四，门急诊大楼二楼平面布置图见附图五，介入中心平面布置图见附图六。

1.7.2 环境保护目标

根据本项目周围环境敏感点分布情况，确定本项目环境保护对象为该医院从事放射诊疗的工作人员、机房周围活动的公众成员。

1.7.3 评价因子

根据本次评价的项目特点及项目实际情况，本项目主要影响为 X 射线、臭氧、氮氧化物。本项目评价因子主要为 X 射线。

1.8 医院现有核技术利用项目情况

1.8.1 现有射线装置使用情况

益阳市人民医院现有 8 台 III 类射线装置。医院按照相关要求进行了环境影响评价工作，取得了环评批复（益环辐审表[2016]002 号，详见附件十）。在认真落实各项污染防治措施后，取得了益阳市环境保护局发放的辐射安全许可证（编号：湘环辐证[H0001]），允许种类和范围为：使用 III 类射线装置。截至目前为止，医院各射线装置运行至今，情况良好，无辐射安全事故发生。

续表 1 项目基本情况

医院现有射线装置已办证的使用情况见表 1-3。

表 1-3 益阳市人民医院现有射线装置使用情况表

序号	所在位置	使用科室	装置名称	型号	类型	数量	环评情况	办证情况	备注
1	门急诊大楼一楼	放射科	全身 X 射线计算机断层扫描系统 (CT)	Ingenuity core128	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	/
2			全身 X 射线计算机断层扫描系统 (CT)	Prospeed II	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	/
3			数字化医用 X 射线摄影系统 (DR)	Digital dignost	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	/
4			数字化 X 射线摄影机 (DR)	DR-ID300CL	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	/
5			数字化 X 射线胃肠透视摄影机	DT570	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	/
6			X 线诊断机	HQ-XR50	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	
7	外科大楼	十三楼手术室	移动式 C 型臂 X 光机	JZ06-01	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	/
8		十二楼 ICU 室	床旁 X 线诊断机	PLX101C	Ⅲ类	1 台	已环评	已办证	/
合计		8 台Ⅲ类射线装置							

1.8.2 现有辐射工作人员情况

益阳市人民医院现有辐射工作人员 24 名，其中本项目介入中心配置 6 名辐射工作人员，其他为放射科从事放射诊断工作人员。医院现有放射工作人员做到持证上岗，医院已安排放射工作人员培训。同时组织放射工作人员进行职业健康体检，每个放射工作人员配备个人剂量计并进行个人剂量监测，按照规定对每一个放射工作人员建立个人剂量档案，保存职业照射记录。

1.8.3 辐射防护情况

根据益阳市人民医院提供的资料和现场踏勘可知，在门急诊大楼一楼放射科有 2 台全身 X 射线计算机断层扫描系统 (CT)，1 台数字化医用 X 射线摄影系统 (DR)，1 台数字化 X 射线摄影机 (DR)，1 台数字化 X 射线胃肠透视摄影机，1 台 X 线诊

续表 1 项目基本情况

断机；在外科大楼十三楼手术室有 1 台移动式 C 型臂 X 光机；在外科大楼十二楼 ICU 室有 1 台床旁 X 线诊断机，均属于Ⅲ类射线装置。

医院上述射线装置实践活动场所均采取了切实有效的辐射防护措施，机房等辐射防护效能良好，未发现突出的环境问题。

1.8.4 放射性废物排放情况

废气：医院目前产生的废气，主要是射线装置机房工作曝光过程中，电离产生的少量氮氧化物及臭氧。射线装置机房均设置有机械通风装置，由 X 射线电离产生的氮氧化物和臭氧经过机械通风装置排出室外，对环境影响小。

1.9 医院原有核技术环评回顾

医院严格遵守《中华人民共和国放射性污染防治法》和《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》等相关辐射防护法律、法规，配合各级环保部门监督和指导，辐射防护设施运行、维护、检测工作良好，在辐射安全和防护制度的建立、落实以及档案管理等方面运行良好。

1、医院已制定各设备操作规章制度，辐射防护和安全保卫制度、设备检修维护制度以及辐射事故应急预案等，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，医院已成立辐射安全与环境保护管理机构，明确辐射安全防护责任，并加强了对射线装置的监督和管理。

3、医院从事辐射工作人员定期参加了环保部门组织的上岗培训，接受辐射防护安全知识和法律法规教育，提高守法和自我防护意识。辐射工作期间，辐射工作人员佩戴个人剂量计，接受剂量监测，建立剂量健康档案并存档。

4、医院放射性场所设置有电离辐射警示牌、报警装置和工作状态指示灯。

综上所述，医院现有辐射防护措施能够满足当前进行的核技术利用项目辐射防护要求。

本项目建成以后，益阳市人民医院共有 1 台Ⅱ类射线装置，8 台Ⅲ类射线装置。

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	使用场地	贮存方式与地点
无										

注：日等效最大操作量和操作方式见《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB 18871-2002）。

表 4 射线装置

(一) 加速器：包括医用、工农业、科研、教学等用途的各种类型加速器

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	医用血管造 影 X 射线系 统 (DSA)	II 类	1	ALLura Xper FD20	125	1000	介入治疗	门急诊大楼二 楼介入中心介 入手术一室	新增	
合计			1	1 台 II 类射线装置						

(三) 中子发生器，包括中子管，但不包括放射性中子源

序 号	名称	类 别	数 量	型号	最大管电 压 (kV)	最大靶电 流 (μA)	中子强 度 (n/s)	用途	工作场 所	氚靶情况			备注
										活度 (Bq)	贮存方式	数量	
无													

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
无								

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

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

表 6 评价依据

法规 文件	<p>6.1 相关法律法规、部门规章及规范性文件</p> <p>(1) 《中华人民共和国环境保护法》1989 年颁布，2014 年 4 月 24 日修订，2015 年 1 月 1 日执行；</p> <p>(2) 《中华人民共和国环境影响评价法》2002 年颁布；2016 年 7 月 2 日修订，2016 年 9 月 1 日执行；</p> <p>(3) 《中华人民共和国放射性污染防治法》2003 年 10 月；</p> <p>(4) 《建设项目环境保护管理条例》国务院第 253 号令，1998 年；</p> <p>(5) 《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》 2005 年颁布，国务院第 449 号令，（2014 年 7 月 29 日修订）；</p> <p>(6) 《建设项目环境影响评价分类管理名录》（原环境保护部令第 2 号）（2015 年 3 月修订），2015 年 6 月 1 日；</p> <p>(7) 《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法（2008 修订）》国家环境保护部令第 3 号，2008 年 11 月 21 日；</p> <p>(8) 《放射性同位素与射线装置安全和防护管理办法》环境保护部令第 18 号，2011 年 5 月 1 日；</p> <p>(9) 《关于发布射线装置分类办法的公告》国家环境保护总局公告，2006 年第 26 号；</p> <p>(10) 《建立放射性同位素与射线装置辐射事故分级处理和报告制度》环发 145 号，2006 年；</p> <p>(11) 《湖南省建设项目环境保护管理办法》湖南省人民政府令第 215 号，2007 年。</p>
----------	--

续表 6 评价依据

<p>技术标准</p>	<p>6.2 评价技术规范</p> <p>(1) 《环境影响评价技术导则 总纲》(HJ2.1-2011)；</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)。</p> <p>6.3 评价技术标准</p> <p>(1) 《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》(GB18871-2002)；</p> <p>(2) 《医用 X 射线诊断放射防护要求》(GBZ130-2013)；</p> <p>(3) 《医用 X 射线诊断受检者放射卫生防护标准》(GBZ16348-2010)；</p> <p>(4) 《工作场所有害因素职业接触限值 第一步部分 化学因素》(GBZ2.1—2007)；</p> <p>(5) 《放射工作人员的健康标准》(GBZ98-2002)。</p>
<p>其他</p>	<p>6.4 其他</p> <p>(1) 本项目电离辐射检测报告：鹏辐(检)[2016]210号(附件三)；</p> <p>(2) 辐射环境影响评价委托函(附件一)；</p> <p>(3) 《辐射防护》第11卷第2期—湖南省环境天然贯穿辐射水平调查研究(湖南省环境监测中心站) 1991年3月。</p>

表 7 保护目标与评价标准

7.1 评价范围

根据本项目辐射源为能量流污染及其能量流的传播与距离相关的特性，结合《辐射环境保护管理导则-核技术利用建设项目环境影响评价文件的内容和格式》（HJ 10.1—2016）的相关规定，并结合项目辐射装置射线传播与距离相关的特性，确定以射线装置机房为边界外 50m 区域作为辐射环境的评价范围。

7.2 环境保护目标

7.2.1 环境保护敏感点

(1) 本项目选址及周围外环境敏感点

益阳市人民医院位于益阳市资阳区五一西路 232 号。

门急诊大楼东侧约 5m 处为停车场，约 25m 处为老 CT 室，南侧约 12m 处为停车场，西侧约 25m 处为居民楼，西北侧约 10m 处为 2 层空置楼，北侧约 32m 处为新住院大楼。

该项目建筑周围环境保护目标情况见表 7-1。

表 7-1 本项目建筑周围环境保护目标一览表

建筑名称	机房位置	方位	距离	敏感点名称	敏感人数	环境特征	备注
门急诊大楼	DSA 位于二楼层介入中心	东	约 5m	停车场	约 100 人	为公众人员	电离辐射
			约 25m	老 CT 室	约 100 人	为公众人员	电离辐射
		南	约 12m	停车场	约 100 人	为公众人员	电离辐射
		西	约 25m	居民楼	约 200 人	为公众人员	电离辐射
		北	约 32m	新住院大楼	约 200 人	12F, 均为病人及医护人员	电离辐射
		楼上	约 3m	B 超室	约 10 人	为公众人员	电离辐射
		楼下	约 3m	CT 机房	约 10 人	为放射工作人员及公众人员	电离辐射

医院现场照片见附图一，项目所在地理位置见附图二，医院总平面布置图见附图三，项目周边关系见附图四，门急诊大楼二楼平面布置图见附图五，介入中心平面布置图见附图六。

(2) 本项目机房周围环境概况

本次核技术利用项目位于益阳市人民医院医院门急诊大楼二楼介入中心。本项目在介入中心安装 1 台 DSA。射线装置机房拟安装地南面为控制室，西面为过道，北面为清洁通道，东面为过道，楼上为 B 超室，楼下为 CT 机房。

续表 7 保护目标与评价标准

7.2.2 环境保护对象

根据本项目周围环境敏感点分布情况，确定本项目环境保护对象为该医院从事放射诊疗的工作人员、机房周围公众成员。

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)

本标准适用于实践和干预中人员所受电离辐射照射的防护和实践中源的安全。

① 剂量限值

第 4.3.2.1 款，应对个人受到的正常照射加以限值，以保证本标准 7.2.2 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：由审管部门决定的连续 5 年的年平均有效剂量（但不可作任何追溯性平均），20mSv 作为职业照射剂量限值。

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超过下述限值：年有效剂量，1mSv。

(2) 《医用 X 射线诊断受检者放射卫生防护标准》(GB16348-2010)

第 4.1 款医疗卫生机构应制定执业医师与医技人员、辐射防护负责人等培训计划，使其受到相应的辐射防护知识培训并取得放射工作人员证。医技人员还应取得相应的专业技能资质并承担制定的任务。

第 5.5 款应特别加强对育龄妇女和孕妇、婴幼儿 X 射线检查的正当性判断。

第 6.2 款应避免受检者同一部位重复 X 射线检查，以减少受检者受照剂量。

第 7.1.2 款应为不同年龄儿童的不同检查配备有保护相应组织和器官的防护用品，其防护性能不小于 0.5mm 铅当量。

(3) 《医用 X 射线诊断放射防护要求》(GBZ130-2013)

本标准适用于医用诊断放射学、牙科放射学和介入放射学实践。

续表 7 保护目标与评价标准

第 5.1 款 X 射线设备机房（照射室）应充分考虑邻室（含楼上和楼下）及周围场所的人员防护于安全。

第 5.2 款 每台 X 射线机（不含移动式和携带式床旁摄影机与车载 X 射线机）应设有单独的机房，机房应满足使用设备的空间要求。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 7-2 的要求。

表 7-2 X 射线设备机房（照射室）使用面积及单边长度

设备类型	机房内最小有效使用面积 (m ²)	机房内最小单边长度 (m)
双管头或多管头 X 射线机	30	4.5
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。		

第 5.3 款 X 射线设备机房屏蔽防护应满足如下要求：

- a) 不同类型 X 射线设备机房的屏蔽防护应不小于表 7-3 要求。
- b) 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 D。

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
介入 X 射线设备机房	2	2

c) 应合理设置机房的门、窗和管线口位置，机房的门和窗应有其所在墙壁相同的防护厚度。设于多层建筑中的机房（不含顶层）顶棚、地板（不含下方无建筑物的）应满足相应照射方向的屏蔽厚度要求。

第 5.4 款在距机房屏蔽体外表面 0.3m 处，机房的辐射屏蔽防护，应满足下列要求：

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

(4) 《放射工作人员的健康标准》（GBZ98-2002）

1、范围

本标准适用于所有从事内、外照射（包括在医疗机构、核电厂，含放射性的厂矿等工作）的人员，以及应用放射源的工作部门或单位及其授权的医疗机构和医师。

3、放射工作人员的健康标准

每一放射工作人员必须进行就业前或者操作前的医学检查，和就业后工作过程中的定期医学检查。未经就业前医学检查者，不得从事放射工作。

续表 7 保护目标与评价标准

.....			
(5) 《工作场所有害因素职业接触限值 第一部分 化学因素》(GBZ2.1-2007) 室内臭氧浓度限值: 0.3mg/m ³ , 氮氧化物浓度限值: 5mg/m ³ 。			
(6) 结论			
本环评根据项目情况及周围环境, DSA 机房外表面 30cm 处周围剂量当量率水平控制值为 2.5μSv/h。			
DSA 属于 X 射线诊断装置, 是介入手术辅助设备, 手术过程中同时需要配置其他配套设备, 因此机房应充分满足手术要求, 参照 GBZ130-2013 中双管头的机房面积要求执行, 以不小于 30m ² 进行控制。			
综合上述标准以及医院自身实际情况, 医用血管造影 X 射线系统 (DSA) 介入操作辐射工作人员年剂量目标管理限值≤4mSv/a, 其他辐射工作人员的年剂量目标管理限值≤2mSv/a; 公众取公众照射的十分之一, 即 0.1mSv/a 作为所有射线装置公众成员年剂量目标管理限值。			
根据上述标准, 结合本项目拟使用医用辐射装置的实际情况, 确定本项目的年剂量目标管理值要求以及污染物排放指标如下:			
表 7-4 本项目年剂量目标管理值及污染物排放指标表			
一、年剂量管理目标值			
项目	年平均有效剂量限值 (mSv/a)	执行对象	本评价年剂量管理目标值 (mSv/a)
辐射工作人员	20	辐射工作人员	介入手术医生: ≤4; 其他辐射工作人员: ≤2
公众人员	1	公众人员	≤0.1
二、机房防护体表面控制值			
X 射线装置机房外辐射工作人员活动及公众人员活动场所	机房防护体表面 30cm 处周围剂量当量率≤2.5μSv/h		
三、机房面积要求			
设备名称	机房面积 (m ²)	机房内最小单边长度 (m)	
DSA	≥30m ² (参考)	/	
四、工作场所有害因素职业接触限值 (第一部分化学有害因素)			
机房内气体浓度	臭氧限值: 0.3mg/m ³ ; 氮氧化物限值: 5mg/m ³ 。		

表 8 环境质量和辐射现状

8.1 辐射环境质量现状

1、项目环境辐射监测

受益阳市人民医院的委托，长沙市鹏悦环保工程有限公司于 2016 年 11 月 14 日对益阳市人民医院（E：112°19'28"，N：28°35'38"）的安装辐射医疗装置的机房周围辐射环境进行了监测。监测结果和监测布点见附件三，鹏辐（检）[2016]176 号。

2、监测方案及质量保证

(1) 监测目的

该环境辐射现状检测的目的主要是为了了解项目地点屏蔽防护情况，为辐射工作场所建成运行后对环境的影响提供依据。

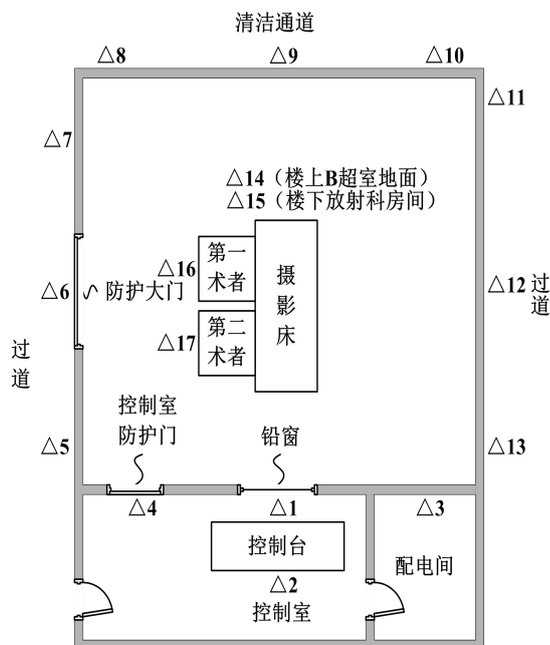
(2) 监测依据

《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》GB18871-2002；

《医用 X 射线诊断放射防护要求》（GBZ130—2013）。

(3) 监测布点及质量保证

监测点位主要考虑机房建成后人员停留较多，和能到达的区域。主要有：机房内、机房控制室及辅助机房、机房四周过道及人员能够达到的位置、机房楼上以及楼下的相关区域等位置。



备注：△为检测点位。

图 8-1 门急诊大楼二楼介入中心拟安装地监测布点示意图

续表8 环境质量和辐射现状

该项目测量所用的仪器性能参数均符合国家标准方法的要求，均有有效的国家计量部门检定的合格证书，并有良好的日常质量控制程序。监测人员均经具有相应资质的部门培训，考核合格持证上岗。数据分析及处理采用国家标准中相关的数据处理方法，按国家标准和监测技术规范有关要求进行处理和填报，并按有关规定和要求进行三级审核。本次监测所使用的仪器情况见表 8-1。

表 8-1 监测仪器及检定

监测仪器	仪器型号	仪器编号	监测因子	监测方法	计量鉴定证书	有效日期
环境监测 X、 γ 剂量率仪	JB4010	09031	地表γ辐射剂量率	仪器法	校准字第 201603001143 号	2017.3.2

3、监测结果及评价

监测数据详见下表及检测报告（附件三）。

表 8-2 项目射线装置所在机房监测结果

点位编号	检测点描述	周围剂量当量率 (μSv/h)	
		摄影	透视
△1	铅窗表面	0.11	0.11
△2	工作人员操作位	0.10	0.10
△3	墙表面 30cm	0.12	0.11
△4-1	控制室防护门上门缝表面 30cm	0.11	0.10
△4-2	控制室防护门左侧表面 30cm	0.10	0.11
△4-3	控制室防护门中间表面 30cm	0.11	0.12
△4-4	控制室防护门右侧表面 30cm	0.12	0.11
△4-5	控制室防护门下门缝表面 30cm	0.09	0.11
△5	墙表面 30cm	0.10	0.11
△6-1	防护大门上门缝表面 30cm	0.10	0.12
△6-2	防护大门左侧表面 30cm	0.12	0.12
△6-3	防护大门中间表面 30cm	0.11	0.11
△6-4	防护大门右侧表面 30cm	0.12	0.12
△6-5	防护大门下门缝表面 30cm	0.11	0.09
△7	墙表面 30cm	0.10	0.10
△8	墙表面 30cm	0.12	0.09
△9	墙表面 30cm	0.10	0.11
△10	墙表面 30cm	0.11	0.12
△11	墙表面 30cm	0.12	0.10

续表8 环境质量和辐射现状

△12	墙表面 30cm	0.12	0.12
△13	墙表面 30cm	0.12	0.11
△14	楼上 B 超室地面	0.10	0.09
△15	楼下放射科房间	0.11	0.10
△16-1	第一术者操作位头部	—	10.40
△16-2	第一术者操作位胸部	—	8.46
△16-3	第一术者操作位腹部	—	6.35
△16-4	第一术者操作位腿部	—	2.01
△16-5	第一术者操作位足部	—	1.22
△17-1	第二术者操作位头部	—	2.48
△17-2	第二术者操作位胸部	—	2.76
△17-3	第二术者操作位腹部	—	1.39
△17-4	第二术者操作位腿部	—	1.87
△17-5	第二术者操作位足部	—	1.84

在现有检测条件下，根据以上检测数据可知：益阳市人民医院ALLura Xper FD20型医用血管造影X射线系统在透视条件下检测时，机房外的周围剂量当量率均低于《医用X射线诊断放射防护要求》（GBZ130—2013）中2.5μSv/h的限值要求，在摄影条件下，机房的其它辐射防护设施均能满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）和《医用X射线诊断放射防护要求》（GBZ130—2013）的要求。

表9 项目工程分析与源项

9.1 施工期污染工序及污染物产生情况

本次益阳市人民医院核技术利用扩建项目主要位于益阳市人民医院门急诊大楼二楼。本项目机房已建成，因此，本项目无施工期环境影响。

9.2 DSA 营运期污染工序及污染物产生情况

医院拟在门急诊大楼二楼介入中心新增 1 台医用血管造影 X 射线系统（DSA）。

1、工作原理

医用血管造影 X 射线系统（DSA）是采用 X 射线进行摄影的技术设备。该设备中产生 X 射线的装置主要由 X 射线管和高压电源组成，见图 9-1。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。成像装置是用来采集透过人体的 X 线信号的，由于人体各部组织、器官密度不同，对 X 线的衰减程度各不一样，成像装置根据接收到的不同信号，利用平板探测器将透过人体后已衰减的未造影图像的 X 线信号增强，再用高分辨率的摄像机对增强后的图像作一系列扫描。扫描本身就是把整个图像按一定的矩阵分成许多小方块，即像素。所得到的各种不同的信息经模 / 数(A / D)转换成不同值的数字信号，然后存储起来。再把造影图像的数字信息与未造影图像的数字信息相减，所获得的不同数值的差值信号，经数 / 模(D / A)转制成各种不同的灰度等级，在监视器上构成图像。由此，骨骼和软组织的影像被消除，仅留下含有造影剂的血管影像，从而大大提高血管的分辨率。



图 9-1 医用血管造影 X 射线系统 (DSA)

2、系统组成及工作流程

(1) 系统组成

医用血管造影 X 射线系统组成：Gantry，俗称“机架”或“C 型臂”，由“L”臂、PIVOT、“C”臂组成，同时还包括了数字平板探测器、球管、束光器等部件；专业手术床；Atlas 机柜，该机柜由 DL、RTAC、JEDI 构成；球管和数字平板探测器分别通过各自的水冷机控制温度；图像处理系统。

该项目设备采用平板探测器（FD）技术成像：FD 技术可以即时采集到患者图像，对图像进行后期处理，轻松保存和传送图像。

DSA 技术是常规血管造影术和计算机处理技术相结合的产物，其基本原理和技术为：X 线穿过人体各解剖结构形成荧光影像，经影像增强器增强后为电视摄像管采集而形成视频影像。再经对数增幅和模/数转换形成数字影像。这些数字信息输入计算机处理后，再经减影、对比度增强和数/模转换，产生数字减影图像。

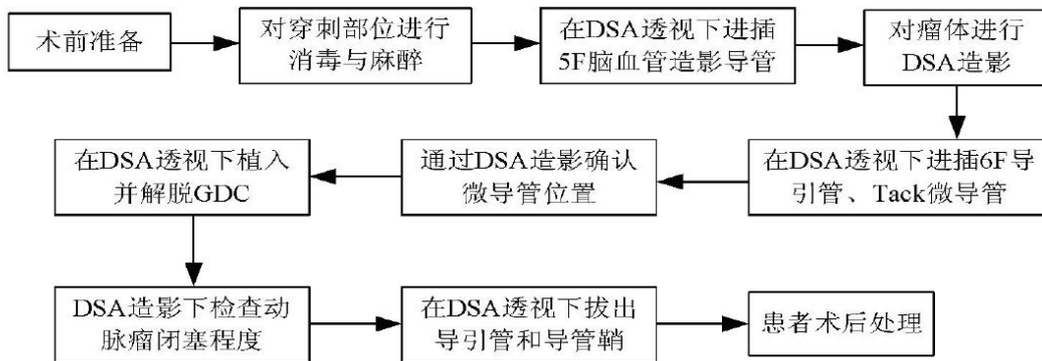
(2) 操作流程

介入手术辅助治疗操作流程（DSA 血管造影）

医院拟开展的介入手术有：动脉介入治疗、静脉介入治疗、门脉系统介入治疗、心脏介入治疗、冠脉介入治疗、脑和脊髓血管介入治疗。

以脑动脉瘤患者微弹簧圈栓塞治疗为例，DSA 的减影大致程序见下图所示：

续表 9 项目工程分析与源项



介入手术时，患者仰卧并进行无菌消毒，局部麻醉后，经皮穿刺动脉，送入引导钢丝及扩张管与外鞘，退出钢丝及扩张管将外鞘保留于动脉内，经鞘插入导管，推送导管，在 X 线透视下将导管送达病变部位，进行介入诊断，留 X 线片记录，探查结束，撤出导管，穿刺部位止血包扎。在手术过程中，操作人员必须在床旁并在 X 线导视进行。

3、工作负荷

根据益阳市人民医院提供的资料，本次核技术利用扩建项目 1 台 DSA 投入使用后的工作负荷见表 9-1。

表 9-1 DSA 工作负荷情况

射线装置名称	工作负荷	平均每人每次有效曝光时间		年最大有效曝光时间
		透视	摄影	
DSA	300 人次/年	透视	30min	150h
		摄影	≤1s	5min

根据检查项目，DSA 使用工作高压 30kV~120kV、工作电流 5mA~1000 mA 不等。DSA 工作主要方式体现为透视和摄影，具体表现为：

- (1) DSA 摄影时，瞬时曝光，一般每次曝光时间短于 1s；
- (2) DSA 透视时，平均每台介入手术透视曝光的时间约 30min，其他情况下的透视时间平均为 20s。

4、产污分析

(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，该院使用的 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发出 X 射线。由于射线能量较低，不必考虑感生放射性问题。

续表 9 项目工程分析与源项

(2) X 射线与空气作用，产生少量的臭氧和氮氧化物废气。少量的有害气体直接与大气接触、不累积，自然逸散，对环境影响可忽略不计。

(3) 医用 X 射线装置属清洁的物理诊断装置，在使用过程中自身不产生液态、固态等放射性废物，不存在放射性三废对环境的污染。

因此，在开机期间，X 射线是污染环境的主要因子。

根据以上分析，本项目介入治疗及放射诊断项目污染因子见表 9-2。

表 9-2 项目主要污染因子情况表

污染物	使用场所		主要污染因子
辐射	门急诊大楼二楼	介入中心	X 射线
废气			O ₃ 、NO _x

表 10 辐射安全与防护

10.1 项目安全设施

根据现场踏勘实际情况，益阳市人民医院门急诊大楼二楼介入中心已建成。该项目新增 1 台医用血管造影 X 射线系统（DSA），属于 II 类射线装置，设备已安装。本项目射线装置机房辐射保护及安全措施情况如下：

10.1.1 辐射工作场所分区

按照《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）中规定，将辐射场所分为控制区和监督区，以便辐射安全管理和职业照射控制，该院放射性工作场所分区如下：

控制区： DSA 机房以墙体和防护门为界的治疗和诊断室。在诊断和治疗设备的调试和日常诊疗过程中，当处于诊疗状态时，区内无关人员不得滞留。以辐射安全联锁和警示装置控制及严格的管理制度保障此区的辐射安全。

监督区：包括 DSA 机房的各辅助用房及其周围临近区域，在该区内需要对职业照射条件进行监督和评价。

10.1.2 DSA 机房辐射防护与安全措施

10.1.2.1 机房的防护

（1）根据医院现有建设情况可知，本次核技术利用项目在门急诊大楼二楼介入中心有 DSA 机房 1 间，用房独立。根据医院提供的设计资料可知，机房四面墙体防护屏蔽为 380mm 实心砖，顶棚及地面为 200mm 砼+30mmBaSO₄，大小防护门均设计厚度为 5mmPb，防护窗设计厚度为 5mmPb。详见表 11-2。

（2）机房机房内建设的穿越防护墙的导线、导管等采用“U”型和“Z”型，不影响墙体的屏蔽防护效果。

（3）机房门外均设置工作指示灯和电离辐射警告标志。

（4）X 射线机房应充分考虑邻室（含楼上和楼下）及周围场所的人员防护安全。机房内布局要合理，应避免有用线束直接照射门、窗和管线口位置，不得堆放与诊断装置无关的杂物，机房应设置动力排风装置，并保持良好的通风。

10.1.2.2 安全操作及管理措施

（1）X 射线设备应有能调节有用线束照射的装置，并应提供可标志照射野的灯光指示装置。

续表 10 辐射安全与防护

(2) X 射线管组件上应有清晰的焦点位置标志。

(3) 介入 X 射线设备应配备能阻止使用焦皮距小于 20cm 的装置。

(4) 医院拟配置设备到位调试合格后，应委托有资质的单位对机房外的周围剂量当量率进行监测，保证机房的屏蔽能力满足要求。

(5) 所有辐射工作人员均佩戴个人剂量计，并定期进行测读，建立个人剂量档案。

(6) 制定规章制度、操作规程、应急处理措施，并张贴上墙。

(7) 放射科工作人员应熟练掌握业务技术，接受放射防护的有关法律知识培训，满足放射工作人员岗位要求。

(8) X 射线机曝光时，应保证门灯联锁、门机联锁有效。

(9) 介入放射用 X 射线设备应具有可准确记录受检者照射剂量的装置，并尽可能将每次诊疗后患者受照射剂量记录在病历中。

(10) X 射线设备机房放射防护安全设施在项目竣工时应进行验收监测，在使用过程中，应按规定进行定期监测。

(11) 应用 X 射线检查应经过正当性判断。执业医师应掌握好适应证，优先选用非 X 射线的检查方法。

(12) 加强对育龄妇女、孕妇和婴幼儿 X 射线检查正当性判断；严格控制使用剂量较大、风险较高的放射技术、除非有明确的疾病风险指征，否则不宜使用 CT 进行健康体检。对不符合正当性原则的，不应进行 X 射线检查。

(13) X 射线设备根据工作内容，现场应配备工作人员、患者和受检者防护用品与辅助防护设施，其数量应满足开展工作的需要，对陪检者应至少配备铅防护衣；防护用品和辅助防护设施（铅橡胶，铅围裙、铅橡胶颈套、铅橡胶帽子）的铅当量应不低于 0.25mmPb；应为不同年龄儿童的不同检查，配备有保护相应组织和器官的防护用品，防护用品和辅助防护设施的铅当量应不低于 0.5mmPb。

10.1.4 受检者放射卫生防护

医院对受检者的防护与安全负责，应为受检者提供有效、安全的诊断检查。医院已制定了以下防护措施：

1、医师应根据患者的病史、体格检查、临床化验等判断是否需要采用 X 射线检查，掌握好适应度。应考虑优先选用非 X 射线的检查方法，根据临床指征确认 X 射线检查

续表 10 辐射安全与防护

是最合适的检查方法时方可申请 X 射线检查。

2、应特别加强对育龄妇女和孕妇、婴幼儿 X 射线检查的正当性判断。针对儿童、孕妇和育龄妇女应做检查时的特殊防护要求的做好防护措施。针对孕妇照射检查，要确保射线剂量在有效的范围内尽量降低。

3、应避免受检者同一部位重复 X 射线检查，以减少受检者受照剂量。

4、应选择合适的 X 射线检查方法，制定最佳的检查程序和投照条件，力求在能够获得满意的诊断信息的同时，又使受检者所受照射减少至最低限度。在不影响获得诊断信息的前提下，一般应以“高电压、低电流、厚过滤”为原则进行工作。

10.1.3 防护用品

(1) 射线装置辐射防护防护设施要求见表 10-1。

表 10-1 个人防护用品和辅助防护设施配置要求

放射检查类型	工作人员		患者和受检者	
	个人防护用品	辅助防护设施	个人防护用品	辅助防护设施
介入放射学操作	铅橡胶围裙、铅橡胶颈套、铅橡胶帽子、铅防护眼镜 选配：铅橡胶手套	铅悬挂防护屏、铅防护帘、床侧防护帘、床侧防护屏 选配：移动铅防护屏风	铅橡胶性腺防护围裙（方形）或方巾、铅橡胶颈套、铅橡胶帽子、阴影屏蔽器具	—

注：“—”表示不要求。

(2) 由医院提供的资料可知，医院现有部分辐射防护用品，拟根据本次环评实际情况，建议建设单位增加相关防护用品。现有辐射防护用品及拟需新增辐射防护措施详见下表 10-2。

表 10-2 医院现有及新增防护用品清单一览表

说明	场所	防护用品名称	单位	数量
现有防护用品	放射科、手术室	铅围裙	件	10
		铅帽子	顶	6
		铅眼镜	副	6
		铅背心	件	10
		铅围脖	件	10

续表 10 辐射安全与防护

		铅手套	双	4
		铅屏风	件	4
		个人剂量计	个	24
		患者铅橡胶性腺防护围裙（方形）或方巾、铅橡胶颈套、铅橡胶帽子、病人上身防护屏	套	10
需新增防护用品	放射科、介入中心	个人剂量报警仪	台	1
		铅帽子	顶	2
		铅眼镜	副	2
		铅屏风	个	1

10.2 三废治理

（1）废水治理措施

本项目不产生放射性废水，医院废水采用雨污分流，废水排水管采取防腐蚀措施。医护人员、患者生活盥洗废水经过管网收集后，进入医院污水管网，最终进入医院污水处理站处理达标排放。

（2）废气治理措施

本项目 DSA 机房设置有机机械通风系统，保证机房内电离产生的臭氧和氮氧化物迅速稀释扩散。本次环评要求通风管网布置从非限制区到监督区到控制区，即从低浓度到高浓度收集废气然后排出。

（3）固废治理措施

①严格区分医疗固废及一般固废，不可混同处理。应力求控制和减少医疗废物产生量。

②对医疗固废进行分类收集。按照医疗废物的管理要求，实行联单管理制度，跟踪固废的处理方式和最终去向，做好产生、数量等相关的记录台账。

③供收集的专用污物桶应具有标志。污物桶放置点应避开工作人员作业和经常走动的地方。

表 11 环境影响分析

11.1 施工期环境影响分析

根据前节工程分析介绍，本项目已经建成，不存在施工期的环境影响。

11.2 射线装置运营期环境影响分析

11.2.1 机房使用面积分析

本项目所涉及主要机房设计使用面积汇总如表 11-1 所示。

表 11-1 机房设计使用面积一览表

位置	房间功能	长×宽×高 (m)	单个机房设计面积 (m ²)	面积标准要求 (m ²)	单边长度标准要求 (m)	是否满足要求
门急诊大楼二楼放射科	DSA 机房	8.0×8.0×3.2	64.0	≥30	≥4.5	是

由表 11-1 可知，DSA 机房使用面积均满足相应标准的要求。

11.2.2 射线装置辐射环境影响分析

11.2.2.1 射线装置机房屏蔽参数

本项目所涉及射线装置机房屏蔽参数如表 11-2 所示。

表 11-2 本项目射线装置机房屏蔽参数

机房(m)	DSA 机房
位置	门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室
长×宽×高	8.0×8.0×3.2
净面积	64.0m ²
四面墙体	380mm 砖
顶棚	200mm 砼+50mmBaSO ₄
地面	200mm 砼+50mmBaSO ₄
防护门	5mmPb
防护窗	5mmPb

上述机房墙体采用密度不小于 1.65g/cm³ 的实心砖、2.35 g/cm³ 的砼和含钡量不小于 96%的硫酸钡砂浆作为屏蔽材料；防护门采用铅板、防护窗采用铅玻璃作为屏蔽材料。

续表 11 环境影响分析

11.2.2.2 DSA 辐射环境影响分析

1、机房设计情况

益阳市人民医院门急诊大楼二楼介入中心新增 1 台 DSA，属于 II 类射线装置。DSA 机房内空尺寸为 8.0m×8.0m×3.2m，面积 64.0m²。机房四面墙体为 380mm 实心砖，顶棚和地面为 200mm 砼+50mmBaSO₄，大小防护门均为 5mmPb，防护窗为 5mmPb。

2、屏蔽防护效能核实

(1) 核实建筑物屏蔽效能采用的主要公式

机房辐射场由三种射线组成：主射线、散射线、漏射线。

①主射线：

$$\dot{H} = \frac{H \times q \times U}{K \times R^2} \quad (11-1)$$

$$H = 8.73 \times 10^{-3} \times \dot{G} \times I \times 60$$

$$\dot{G} = 1.222 - 5.664 \times 10^{-2} \times kV + 1.227 \times 10^{-3} \times kV^2 - 3.136 \times 10^{-6} \times kV^3$$

式中：K——减弱倍数。

H——额定工作条件下，X 线的输出率 (Gy/h)

I——额定电流 (mA)

\dot{G} ——发射率 (R/mA.min)，血管造影系统发射率，本次环评选取透视模式下，最高输出功率时 X 射线管电流与 X 射线管电压的组合情况进行核算，发射率取值见表 11-5。

\dot{H} ——屏蔽体外 30cm 处瞬时剂量率 (Sv/h)

R ——参考点距离(m)

q——居留因子 (取 1)

U——定向因子 (取 1)

②散射线

$$\dot{H} = \frac{H \times \alpha \times s}{K \times R^2 \times r^2} \quad (11-2)$$

式中： α ——人体散射系数，0.0016/400cm²。

续表 11 环境影响分析

s ——散射面积, 400m^2 。

R ——参考点距离(m)

r ——源皮距, 1m 。

③漏射线

$$\dot{H} = \frac{H_1}{K \times R^2} \quad (11-3)$$

式中: H_1 ——X 漏射剂量率 ($<1\text{mGy/h}$) ;

④厚度

$$d = TVL \log K \quad (11-4)$$

式中: TVL ——十值层厚度;

d ——屏蔽材料厚度

$$\textcircled{5} \quad E_{\gamma'} = \frac{E_0}{1 + \frac{E_0}{m_0 c^2} (1 - \cos \theta)} \quad (11-5)$$

式中: $E_{\gamma'}$ ——散射光子的能量 (MeV) ;

E_0 ——入射光子的能量 (MeV) ;

$m_0 c^2$ ——电子静止能量 (MeV) ;

θ ——散射角 ($^\circ$) 。

(2) 核实建筑屏蔽效能采用的有关参数

由于 X 射线装置在实际应用中并不会满负荷运行, 在考虑正当性及最优化原则的基础上, 结合以往验收监测经验, 选取最高输出功率时 X 射线管电流与 X 射线管电压的组合情况进行核算。工作模式为透视模式时管电压取值为 125kV , 管电流取值为 30mA ; 工作模式为摄影模式最大恒定输出功率时, 管电压取值为 100kV , 电流为 1000mA 。采用两种情况对 DSA 机房的屏蔽防护进行估算。

本评价按照国家标准和地方环保部门要求, 确定机房墙体、门和观察窗外表面 0.3m 及楼上 1m 和楼下 1.7m 处空气比周围剂量当量率均按 $2.5\mu\text{Sv/h}$ 进行控制。

表 11-3 利用因子 U

有用线束固定照射方向	U=1
有用线束朝向的墙壁	U=1/4
顶棚	U=1/4

续表 11 环境影响分析

表 11-4 居留因子 q

全部居留 q=1	工作室、办公室、候诊室、居住区等常有人居留的地方
部分居留 q=1/4	公共走廊、人操纵的电梯、无人看管的停车场等有时有人居留的地方
偶然居留 q=1/16	公共浴室、厕所、少量行人车辆通过的地方

(3) 建筑物屏蔽墙厚的确定原则

由于项目放射设备均带有影像增强系统，不会发生有用线束对四周墙体、顶棚、观察窗等进行直接照射的情况，而主要是散射线、漏射线产生的照射，因此本评价采用式 11-2~式 11-5 对放射设备机房的辐射防护进行估算。

在计算散射和泄漏辐射所需的屏蔽厚度时，如果两者的厚度相差大于一个十分之一值厚度，则其中较厚的一个厚度，即可作为次级防护屏障的厚度。如若两者的厚度相差不到一个十分之一值厚度，那么在其中较厚的一个厚度上再添加一个半值厚度，作为总的次级防护屏障厚度。

(4) 计算参数

该项目 DSA 机房用房独立，本次环评假设 X 射线出线口设置在机房中线交点处，DSA 工作模式为透视模式时，主射线能量约 125kV，电流为 30mA；工作模式为拍片模式时，主射线能量约为 100kV，电流为 1000mA。人体散射系数：0.0016/400cm²；散射面积 s=400cm²；源皮距，1m。机房建筑屏蔽材料常用材料为混凝土、砖、铅等，其密度分别为：实心砖密度 1.65g/cm³，混凝土密度 2.35g/cm³，铅密度 11.34g/cm³。计算参数见表 11-5。

表 11-5 计算参数

工作模式	额定电压 (kV)	电流 (mA)	能量 (kV)		十值层	发射率 (mGy /mA·min)
透视	125	30	主射线	125	铅：0.90mm 混凝土：6.4cm 页岩砖：9.12cm 钡水泥：4.30cm	7.19
			漏射线			
拍片	100	1000	主射线	100	铅：0.84mm 混凝土：5.5cm 页岩砖：7.83cm 钡水泥：3.69cm	4.69
			漏射线			

续表 11 环境影响分析

			散射线	84	铅: 0.63mm 混凝土: 4.2cm 页岩砖: 5.92cm 钡水泥: 2.79cm	3.26
--	--	--	-----	----	---	------

(5) 核算结果

根据计算公式和相关参数, DSA 机房的屏蔽能力核算结果见表 11-6。

表 11-6 DSA 机房屏蔽核算结果

墙体名称	参考点距离 (m)		计算厚度		实际厚度	实际厚度下 瞬时剂量率 ($\mu\text{Sv/h}$)	是否满 足标准 要求	
南墙(控制室) 散漏射	4.68	透视	187mm 实心砖	240mm 实心砖	380mm 砖	0.011	是	
		拍片	222mm 实心砖			0.006	是	
西墙(过道) 散漏射	4.68	透视	187mm 实心砖	240mm 实心砖		0.011	是	
		拍片	222mm 实心砖			0.006	是	
北墙(清洁通道) 散漏射	4.68	透视	187mm 实心砖	240mm 实心砖		0.011	是	
		拍片	222mm 实心砖			0.006	是	
东墙(过道) 散漏射	4.68	透视	187mm 实心砖	240mm 实心砖		0.011	是	
		拍片	222mm 实心砖			0.006	是	
顶棚 (B 超室) 散漏射	3.15	透视	152mm 砼	200mm 砼		200mm 砼 +50mmBaSO ₄	0.018	是
		拍片	173mm 砼			(约 275 砼)	0.009	是
地面 (CT 机房) 散漏射	2.75	透视	158mm 砼	200mm 砼	200mm 砼 +50mmBaSO ₄	0.028	是	
		拍片	182mm 砼		(约 275 砼)	0.015	是	
大防护门(过道) 散漏射	4.3	透视	2.1mmPb	2.5mmPb	5mmPb	≈ 0	是	
		拍片	2.4 mmPb			≈ 0	是	
小防护门(控制 室) 散漏射	4.3	透视	2.1mmPb	2.5mmPb	5mmPb	≈ 0	是	
		拍片	2.4 mmPb			≈ 0	是	
观察窗 (DSA 控制室) 散漏射	4.3	透视	2.1mmPb	2.5mmPb	5mmPb	≈ 0	是	
		拍片	2.4 mmPb			≈ 0	是	

注: ①楼上计算位点为离三楼地板 1m 处, 即 $R=3.2-1.3+0.2+0.05+1=3.15\text{m}$ 。

②楼下计算位点为离一楼地板 1.7m 处, 即 $R=3.2-1.7+0.2+0.05+1.3=2.75\text{m}$ 。

续表 11 环境影响分析

(6) 机房屏蔽效能评估

由表 11-6 计算可知，DSA 机房的四周墙体、天棚及地面设计厚度能够满足要求，核算墙体外的瞬时剂量小于 $2.5\mu\text{Sv/h}$ ，介入中心的屏蔽可以满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）的要求。在评价范围内的敏感点受 X 射线装置运行时的影响很小，环境可接受。

3、机房内通风

DSA 运行时会产生少量的臭氧和氮氧化物，因此 DSA 机房需要良好的通风，以降低臭氧浓度。根据医院实际情况，DSA 机房设置有机机械通风系统，机房内通风良好。在此基础上，排放至室外的有害气体经空气稀释，将很快恢复到原来的空气浓度水平， O_3 的分解时间不到 10 分钟，能满足环境空气质量标准。

11.2.3 职业照射人员与公众附加年有效剂量

X- γ 射线产生的外照射人均年有效当量剂量按下列公式计算：

$$H_{E,r}=H^*(10)\times T\times t\times 10^{-3}(\text{mSv}) \quad (11-6)$$

其中： $H_{E,r}$ ——X 或 γ 射线外照射人均年有效当量剂量，mSv；

$H^*(10)$ ——X 或 γ 射线周围剂量当量率， $\mu\text{Sv/h}$ ；

T——居留因子；

t——X 或 γ 射线照射时间，h。

按医院提供资料，益阳市人民医院本次新增 1 台 DSA。医院现有放射工作人员 24 名，其中本项目介入中心配置 6 名辐射工作人员。

工作场所为门急诊大楼二楼介入中心，医院年进行手术台数总约 300 台次/年。

(1) 手术室医护人员

根据医院提供资料，医院 DSA 的辐射工作人员拟配置为专职辐射工作人员，不从事其他 X 射线装置的操作。因此，DSA 辐射工作人员的个人受照剂量仅来自于操作 DSA 所受剂量。

介入治疗工作人员受到的辐射主要来自在机房内床旁操作时受到的照射，受到的剂量相对较大。本环评通过委托长沙市鹏悦环保工程有限公司于 2016 年 11 月 14 日对益阳市人民医院的 DSA 机房辐射环境现场监测数据对本项目 DSA 介入治疗操作人员进行剂量

续表 11 环境影响分析

估算：

表11-7 本项目DSA设备情况

设备信息	单位	益阳市人民医院
生产厂家/设备型号		ALLura Xper FD20 飞利浦（中国）投资有限公司
最大管电压/最大管电流		120kV/1250mA
手术类型		以心血管手术为主
手术工况		透视：64kV，3.1mA（自动条件）。

本次估算主要引用在介入手术（透视）治疗过程中，位于手术操作位处的操作医生瞬时周围剂量当量率最大值。该值主要与检测工况（即开机检测条件）、手术类型相关，因此，该组估算数据可行。

监测仪器采用 X、 γ 辐射空气吸收剂量率仪，型号：RM2030，出厂编号：2338，证书编号：hnjln2016004-05；监测报告编号为：鹏辐（检）[2016]176 号。监测布点情况见图 8-1，监测结果见表 8-2。

由表中数据可知，介入医生在介入手术过程中受到的最大周围剂量当量率为 $10.4\mu\text{Sv/h}$ （第一术者操作位头部），每台介入手术的时间约为 30min，每台手术中介入医生受到的剂量值为 $5.2\mu\text{Sv/台}$ 。根据医院提供资料，医院年进行介入手术台数总约 300 台次/年，床侧曝光时，操作人员位置人均年有效剂量估算值为 1.56mSv 。另外 DSA 设备自带有不小于 0.5mm 铅当量的悬吊铅玻璃以及床侧铅橡胶挂帘，同时医生穿戴铅防护衣在床旁操作，医生实际所受的剂量要小一个数量级，因此介入治疗工作人员年有效剂量不超过 1.56mSv ，低于 4mSv 的剂量管理目标值。

为进一步减少介入医生的受照时间，医务工作人员在进行介入手术时，应尽可能采用小视野，穿戴防护用品（铅衣服、铅背心、铅手套、铅帽、铅眼镜），并充分利用专用的移动式屏蔽物（悬挂式铅玻璃、铅帘等），利用医院配置的防护设施（悬挂式铅玻璃、铅帘等）做好自身的防护，同时，医院应对介入医生采取轮岗方式的管理措施，根据医院实际需求，相应增加介入医生的岗位人数，控制个人的受照剂量满足项目年剂量目标管理限值的要求。

同时，医院应做好介入治疗手术医生的工作量登记及统计工作，合理安排工作时间及强度；辐射工作人员应正确佩戴个人剂量计，定期做个人剂量监测，保证其受照剂量

续表 11 环境影响分析

低于 4mSv/a，满足本评价的辐射工作人员年剂量目标管理限值及《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）剂量限值要求。

因此按照医院现有年介入治疗台次和从事介入治疗医生数量的情况，医院介入治疗医生的年受照剂量不超过评价年剂量目标管理限值要求。届时，根据医院发展情况，如需增加手术台数，则应根据实际情况，增加相应的介入治疗医生，以满足相关标准要求。

（2）控制室辐射工作人员

根据医院提供资料，益阳市人民医院使用 DSA 进行介入手术治疗的工作负荷约 6 人次/周，年工作为 50 周，平均每次进行手术时 DSA 有效开机时间平均约为 30min，年有效开机时间约为 150h。控制室操作人员位于控制室内。根据前节计算，透视时在控制室的瞬时剂量估算值为 0.011 μ Sv/h，可计算出控制室内工作人员年附加有效剂量最大约为 0.001mSv/a，低于评价标准 2mSv 年剂量目标管理限值要求。

（3）公众人员剂量估算

本项目 DSA 机房周围公众人员主要位于 DSA 机房楼上 B 超室及楼下 CT 室，根据前节计算结果可知，透视时最大的瞬时剂量估算值为楼下 0.028 μ Sv/h，居留因子为 1，医院有 1 台 DSA，工作时间按 150h 来计算，则非辐射工作人员最大年附加有效剂量为 0.004mSv/a，小于本评价年剂量目标管理限值 0.1mSv/a，满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）的要求。

11.2.4 对敏感点的影响分析

根据上述分析，机房屏蔽体外 30cm 处的周围剂量当量率低于 2.5 μ Sv/h，满足评价标准要求。根据核算结果可知，各射线装置机房的辐射工作人员年附加有效剂量低于评价标准 2mSv 年剂量目标管理限值要求，从剂量估算结果来看，机房外活动的公众成员年附加有效剂量低于 0.1mSv/a，满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）的要求。废气的浓度远远低于国家标准要求，对机房外环境影响很小，因此对医院内其他区域的影响也很小。

本项目的主要环境敏感点为射线装置机房所在的门急诊大楼周边约 30m~50m 处的院区建筑、居民楼，射线装置运行时对其产生的辐射影响很小，对更远的敏感点产生的影响将更小，环境敏感点可接受。

11.2.5 选址合理性及平面布局合理性分析

11.2.5.1 选址合理性分析

续表 11 环境影响分析

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，国家有关标准和文件对拟建项目的择址未加明确限值。

（1）根据医院提供的资料和评价单位现场踏勘，射线装置机房场地内未发现滑坡、坍塌、地裂等不良地质灾害现象，场地现状稳定性好，水文地质条件简单。

（2）根据现状监测结果，场址的辐射环境质量状况良好，有利于项目的建设。

（3）本项目位于医院门急诊大楼二楼，拟配设备和现有设备位置集中使用，方便病人就诊。

（4）本项目机房均远离医院内及周围环境敏感点，有利于辐射防护。项目营运期产生的电离辐射、废水、废气、固体废物等均得到有效治理，达标排放对环境的影响小。

从环境保护角度分析，本项目选址可行。

11.2.5.2 布局合理性分析

本项目辐射工作场所包括门急诊大楼二楼介入中心。根据现场踏勘情况，介入中心位于门急诊大楼二楼东南侧，相对远离周围环境敏感点。设备设置了机房和控制室，总体用房与其他科室用房分开，放射诊疗区和非放射诊疗区分开，方便病人诊疗和医生办公，且放射诊疗区置于人流不密集角落里，能更好的保护病人及医院工作人员的安全，有利于采取相应的辐射防护措施。

从环境保护角度分析，医院辐射工作场所布局可行。

11.2.6 实践正当性分析

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

本项目的建设对保障健康、拯救生命起着十分重要的作用。项目营运以后，将为病人提供一个优越的诊疗环境，具有明显的社会效益，同时将提高医院档次及服务水平，吸引更多的就诊人员，医院在保障病人健康的同时也为医院创造了更大的经济效益。此

续表 11 环境影响分析

外，通过核算，该项目屏蔽和防护措施符合要求，对环境的影响也在可接受范围内。

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“实践的正当性”的原则与要求。

11.2.7 产业政策符合性

项目投入使用为疾病诊断、寻找病灶部位、制订治疗方案及治疗疾病提供了科学依据和手段。项目在加强管理后均满足相关国家法律、法规和标准的要求，不会给所在区域带来环境压力，符合清洁生产和环境保护的总体要求。同时，本项目属于中华人民共和国国家发展和改革委员会令第9号《产业结构调整指导目录（2011年本）》（2013年修正）第一类——鼓励类中新型医用诊断医疗仪器设备、微创外科和介入治疗装备及器械、医疗急救及移动式医疗装备、康复工程技术装置、家用医疗器械、新型计划生育器具（第三代宫内节育器）、新型医用材料、人工器官及关键元器件的开发和生产，数字化医学影像产品及医疗信息技术的开发与应用。项目符合国家相关法律法规和政策的规定，符合国家产业政策。

11.3 事故影响分析

11.3.1 事故风险类型

医院拟使用医用 X 射线装置开展辐射诊疗工作，不同情况将会产生不同的事故。医院应按照各种规章制度的要求，严防各种事故的发生。当发生事故后，应按照应急预案的要求进行补救，加强应急响应准备和事故应急演练，减少辐射事故对周围环境和人员带来的伤害。根据《放射源同位素与射线装置安全和防护条例》(国务院令第 449 号)，辐射事故从重到轻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，见表 11-9。

表 11-9 国务院令第 449 号辐射事故等级分级一览表

事故等级	危害结果
特别重大辐射事故	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	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	射线装置失控导致 9 人以下（含 9 人）急性重度放射病、局部器官残疾。
一般辐射事故	射线装置失控导致人员受到超过年剂量限值的照射。

续表 11 环境影响分析

本项目射线装置可能发生的辐射事故等级见表 11-10。

表 11-10 本项目的环境风险因子、潜在危害及事故等级

装置名称	环境风险因子	可能发生辐射事故的意外条件	危害结果	事故等级
DSA- II 类射线装置	X 射线	①有人误入正在运行的射线装置机房；②有人未撤离机房外面人员启动设备；③检修、维护人员误操作造成误照射；④辐射工作人员未穿铅衣进行手术。	导致人员受照射剂量超过年有效剂量限值	一般辐射事故

本项目所有装置属 X 射线装置，对于 X 射线装置，当设备关机时不会产生 X 射线，不存在影响辐射环境质量事故，只有当设备开机时才会产生 X 射线等危害因素，最大可能的事故主要有以下几种：

- (1) 安全连锁装置或报警系统发生故障状况下，人员误入正在运行的射线装置辐照室；
- (2) 工作人员或病人家属还未全部撤离辐照室，外面人员启动设备，造成有关人员被误照；
- (3) 检修、维护人员误操作造成误照射；
- (4) 辐射工作人员未穿铅衣进行手术（介入手术）。

11.3.2 本项目辐射事故危害及对敏感点的影响

根据有关研究调查，人员受到照射在 0.25Gy 以下时，症状不明显，在 0.5Gy 以下，少数受照者出现头晕、乏力、失眠、食欲减退及口渴等。

本项目的机房是按照设备在额定工况下运行（DSA）和无屏蔽的情况下进行辐射防护屏蔽的，设备发生各种事故时其射线能量不会超过额定能量，因此，发生上述事故时均在机房内，事故发生后对机房外周围环境敏感点的影响与正常工况下相比，无其他附加影响。根据环境影响分析，项目各设备运行对周围环境敏感点的影响满足评价标准的要求，环境敏感点可以接受。

11.3.3 射线装置潜在危险及辐射事故预防处理措施

- (1) 门灯指示灯失效

门灯指示灯失效，X 射线机处于出线状态，人员误进入机房而受到误照射。

预防措施：按操作规程定期对各个联锁装置进行检查，发现故障及时清除，严禁在

续表 11 环境影响分析

警示灯失效的情况下违规操作。

(2) 人员留在机房内未作防护

工作人员进入机房后，未全部撤离，仍有人员滞留在机房内，且没有采取辐射防护措施，放射设备开始出线后，滞留人员受到不必要的照射。

预防措施：撤离机房时清点人数，必须按程序对机房进行全视角搜寻，对滞留机房内的无关人员强行劝离。有外来人员进入时，工作人员应根据情况，采取急停或相应措施，阻止外来人员受到误照射。

(3) 人员操作失误

由于工作人员缺乏防护知识，安全观念淡薄、无责任心；违反操作规程和有关规定，操作失误；管理不善、领导失察等，是人为造成辐射事故的最大原因。特别是对育龄妇女、孕妇、儿童等敏感人群照射前，没有按照规定告知、说明或者没有对敏感器官进行必要的屏蔽防护，造成辐射事故。

预防措施：辐射工作人员必须加强防护知识培训，提高防护技能，避免犯常识性错误；加强职业道德修养，增强责任感；严格遵守操作规程和规章制度；管理人员应强化管理，落实安全责任制，经常督促检查。

(4) 未进行质量控制监测

诊疗设备年久或更换部件和维、检修后，未进行质量控制监测，机器性能指标发生变化，有可能在诊疗过程中使患者可能受到较大剂量的照射。

预防措施：医院做好设备稳定性监测和状态监测，使设备始终保持在最佳状态下工作。

(5) 工作人员业务技能不高

工作人员业务技能差，经验不足，操作不熟练等，致使患者和医生受到超剂量照射。

预防措施：医院应定期组织辐射工作人员学习专业业务知识，不断提高业务水平。

(6) 公众成员受到超剂量照射

公众人员（非辐射工作人员）由于工作需要或误进入开机的机房内，长时间停留，造成超剂量照射。

预防措施：医院警示标志正确张贴，保证门灯联锁、门机联锁的有效性。

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 辐射安全管理机构

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法（2008 修订）》，环境保护部令第 3 号第十六条要求：使用 I 类、II 类、III 类放射源，使用 I 类、II 类射线装置的，应当设有专门的辐射安全与环境保护管理机构，或至少有 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。

医院已经指定了特定人员负责辐射安全工作，成立了辐射安全防护管理小组（附件五），负责整个医院的放射防护与安全管理工作，并明确了领导小组职责，该小组人员应认真个人职责工作，应有高度的责任心，熟悉和掌握有关放射性的基本知识和辐射防护的一系列法规，并严格遵守执行。

表 12-1 辐射安全与环境保护管理机构及专（兼）职管理人员表

机构名称	辐射安全防护管理小组					
管理人员	姓名	性别	学历	职务或职称	工作部门	专/兼职
组长	邢协望	男	本科	院长	行政科	专职
副组长	蒋跃先	男	本科	副院长	行政科	兼职
成员	徐丽芬	女	本科	科长	院感科	兼职
成员	邓景峰	男	大专	科长	设备科	兼职
成员	熊瑞文	男	大专	主任	放射科	兼职

根据表 12-1 可知，辐射安全防护管理小组设置了一个组长，一个副组长以及三个成员。其中专职人员邢协望为本科学历，其他人员均有一定的学历与管理的能力。本项目开展后，医院的辐射安全工作管理人员能满足配置要求。

医院现有环境保护管理机构基本满足项目运行需要，根据实际运行情况，还需增加：

- ①应急预案处理小组，并定期进行应急培训；
- ②成立安全和防护状况日常检查小组，发现隐患当立即整改；

12.1.2 辐射工作人员

为满足医院放射工作和安全的需要，医院根据要求配置相应的辐射工作人员，目前医院已有和拟新增的工作人员情况见下表 12-2。

续表 12 辐射安全管理

表 12-2 辐射工作人员登记表						
序号	姓名	性别	学历	专业技术职称	个人剂量计编号	放射工作人员证号
放射科工作人员情况						
1	熊瑞文	男	本科	主治医师	1007	20164060
2	杨明才	男	本科	放射医师	1008	20164061
3	郭文强	男	本科	主管技师	/	20164067
4	匡白羽	男	本科	主管技师	1010	20164070
5	赵凤丹	女	本科	放射医师	1011	20164063
6	张龙	男	本科	主管技师	/	20164064
7	徐继辉	男	本科	主管技师	1015	20164062
8	钟鸣	女	本科	主管技师	/	20164065
9	陈翔凤	女	本科	放射医师	/	20164069
10	刘芳	女	大专	放射医师	1019	20164073
11	杨明如	男	大专	放射医师	1016	20164076
12	罗志雄	男	大专	放射医师	/	20164072
13	刘平	女	大专	放射护师	1012	20164066
14	谢贵英	女	大专	放射护师	1013	20164068
15	刘爱莲	女	大专	主管护师	1020	20164077
16	谢文平	男	大专	放射医师	/	20164071
17	樊勇丰	男	大专	放射医师	/	20164074
18	李盛	男	本科	放射医师	/	20164084
介入中心工作人员情况						
1	郭蕾	女	大专	技师	/	20164083
2	熊正	男	大专	介入技师	/	20164080
3	吴资波	男	本科	介入医师	/	20164079
4	戴曼芝	女	本科	介入护师	/	20164075
5	李佳	女	本科	介入护师	/	20164081
6	蒋泽华	男	本科	介入医师	/	20164082

由上表可知，医院目前配置了医师、技师、护士等放射工作人员共 24 人，基本满足现有放射设备的运行要求。根据调查，部分人员已进行辐射安全与防护培训并取得合格证，部分人员还未进行辐射安全与防护培训。从人员配备上来看，已从事负责的放射工作人员具有一定的辐射安全防护基本知识和技能，为预防放射事故的发生有一定的防

续表 12 辐射安全管理

护意识和应急能力，基本能满足现有射线装置的操作要求。

本项目介入中心拟配置 6 名辐射工作人员。本次环评建议将从事介入治疗的人员纳入放射工作人员进行管理。

根据《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》（国家环境保护总局令 第 31 号）本次环评提出，建设单位应根据上述要求，介入中心至少需要配备 2~3 名辐射工作人员，III 类射线装置机房按照工作量的需求，每个机房至少配备 1~2 名辐射工作人员；且所有放射工作人员中应至少有 1 名医用物理人员负责质量保证与质量控制监测工作，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。

根据环境保护部令第 3 号第十五条的规定：从事辐射工作的人员必须通过辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训和考核。环境保护部令第 18 号第二十二条规定：取得辐射安全培训合格证书的人员，应当每四年接受一次再培训。辐射安全再培训包括新颁布的相关法律、法规和辐射安全与防护专业标准、技术规范，以及辐射事故案例分析与经验反馈等内容。

因此，本环评要求医院在本项目运营前，组织未进行培训的人员以及拟新增辐射工作人员进行辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训和考核，考核合格后方可上岗，做到所有从事辐射工作的人员均持证上岗。同时，取得培训合格证的人员，医院应每四年组织一次复训。且医院应将从事介入治疗的工作人员纳入放射工作人员进行管理，每季度对辐射工作人员进行个人剂量监测，每 1~2 年进行放射工作人员健康体检。

12.2 辐射安全管理规章制度

为保障射线装置正常运行时周围环境的安全，确保公众、操作人员避免遭受意外照射和潜在照射，医院在不断总结完善近年来核技术利用方面的经验，针对辐射设备情况和预期工作情况初步制定了以下管理制度（详见附件九），医院制定了一系列的规章制度，具体制度有：

- (1) 《医院放射防护管理人员职责》
- (2) 《医院放射防护安全责任制度》
- (3) 《医院放射安全操作规章制度》

续表 12 辐射安全管理

- (4) 《医院放射诊疗工作场所辐射防护安全管理制度》
- (5) 《医院放射装置定期检查与维护规章制度》
- (6) 《放射安全防护管理制度》
- (7) 《放射事故管理制度》
- (8) 《医院放射事故预防措施与应急预案》

上述管理制度的操作规程只能满足医院目前的辐射工作，须按照国务院令 449 号（2005）《放射性同位素与射线装置安全与防护条例》、国家环境保护部令 3 号（2008）《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》等现行要求修改，全面完善和健全各项规章制度，补充以下规章制度：

- (1) 《辐射工作人员个人计量管理制度》
- (2) 《介入中心工作制度》
- (3) 《血管造影机操作规程》
- (4) 《介入中心受检者防护制度》

医院应在今后工作中，不断总结经验，根据实际情况，加以完善和补充，并确保各项制度的落实。应根据环境保护管理部门对辐射环境管理的要求对相关内容进行补充和修改。

12.3 辐射环境管理要求

按照《电离辐射防护与辐射安全基本标准》关于“营运管理”的要求，为确保放射防护可靠性，维护放射工作人员和周围公众的权益，履行放射防护职责，尽可能的避免事故的发生，医院必须培植和保持良好的安全文化素养，减少因人为因素导致人员意外照射事故的发生。为此，提出如下辐射环境管理要求：

(1) 依据《中华人民共和国放射性污染防治法》第二十八条和《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》之规定，该医院必须向环保部门申请办理安全许可证等相关环保手续。

(2) 明确放射安全防护管理小组的职责：设立兼职或专职的安全负责人，负责整个医院的放射防护与安全工作。建立放射防护安全防护管理制度，履行放射防护职责，确保放射防护可靠性，维护放射工作人员和周围公众成员的权益，尽可能避免事故的发生。

续表 12 辐射安全管理

(3) 医院辐射工作人员必须定期经过辐射工作安全防护培训，培训合格并取得辐射工作安全防护培训合格证方可上岗；操作人员必须遵守各项操作规程，检查仪器安全并做好当班记录，严格执行交接班制度，发现异常及时处理。

(4) 各项规章制度、操作规程必须齐全，并张贴上墙；所有的放射工作场所（包含移动 X 射线装置工作场所）均必须有电离辐射警示标志，各机房门屏蔽门上方还必须要在工作指示灯。警告标志的张贴必须规范。

(5) 每年应至少进行一次辐射环境监测，建立监测技术档案，医院工作人员应持证上岗，定期进行辐射防护知识和法规知识的培训 and 安全教育，检查和评估工作人员的个人剂量，建立个人剂量档案。对个人剂量超过或接近管理目标的辐射工作人员应暂离岗位，并在今后的工作中增加监测频率。对辐射工作人员每两年进行健康体检并形成制度。进入机房的工作人员佩戴个人剂量报警仪，记录个人所受的射线剂量。

(6) 制定事故状态下的应急处理计划，其内容包括事故的报告，事故区域的封闭，事故的调查和处理，及工作人员的受照剂量估算和医学处理等。

(7) 应当加强对本单位与射线装置安全和防护状况的日常检查，定期检查机房的报警装置系统、防护仪表和 X 射线输出剂量误差，发现问题及时解决；发现安全隐患的，应当立即整改；安全隐患有可能威胁到人员安全或者有可能造成环境污染的，应当立即停止辐射作业并报告发放辐射安全许可证的环境保护主管部门（以下简称“发证机关”），经发证机关检查核实安全隐患消除后，方可恢复正常作业。

(8) 对医院辐射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。

(9) 按照《建设项目环境保护管理条例》（国务院第 253 号令）第十二条规定，建设项目的规模发生变化，或者建设项目环境影响报告书自批准之日起满 5 年，建设项目方开工建设的，其环境影响报告文件应重新编制，报批。

(10) 安装、维修或者更换与辐射源有关部件的设备，应当向有关部门申请，进行防护监测验收，确定合格后方可启用，以杜绝放射事故的发生。

(11) 建设项目竣工环境保护验收涉及的辐射监测，由使用射线装置的单位委托经环境保护主管部门批准的有相应资质的辐射环境监测机构进行。

(12) 医院在依法被撤销、依法解散、依法破产或者因其他原因终止前，应当确保环境辐

续表 12 辐射安全管理

射安全，妥善实施辐射工作场所或者设备的退役，并承担退役完成前所有的安全责任。

12.4 辐射监测

根据《放射性同位素与射线装置放射安全和防护条例》（国务院第 449 号令）等相关法规和标准，必须对射线类装置使用单位进行个人剂量检测、工作场所监测、场所外的环境监测，开展常规的防护监测工作。

医院必须配备相应的监测仪器，或委托有资质的单位定期对医院使用的各射线装置机房周围环境进行监测，按规定要求自主开展各项目监测，做好监测记录，存档备查。辐射监测内容包括个人剂量与工作场所内外环境的监测。

12.4.1 辐射工作人员的健康监护及个人剂量监测

对已经从事放射工作的职业人员进行的经常性医学检查，按照《辐射工作人员健康标准》的规定执行，医院应为辐射工作人员建立个人健康档案，档案中纤细记录历次医学检查的结构及其评价处理意见，并妥善长期保存。

对辐射工作人员进行个人照射累积剂量监测。要求辐射工作人员在工作时必须佩戴个人剂量计，并将个人剂量结果存入档案。个人剂量监测应由具有个人剂量监测资质的单位进行。个人照射累积剂量每 3 个月为一监测周期，如发现异常可加密监测频率。

根据环境保护部令第 3 号、环境保护部令第 18 号中对工作人员个人剂量的要求，医院应为每名工作人员配置个人剂量计，定期组织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。医院还应安排专人负责个人剂量监测管理，建立了辐射工作人员个人剂量档案。包括个人基本信息、工作岗位、剂量监测结果等材料。个人剂量档案应当永久保存。

12.4.2 工作场所内外环境监测

根据国家规定每 1~2 年接受辐射防护管理部门对工作场所周围环境进行常规监测，发现问题及时整改。监测资料存档。

① 验收监测

设备安装到位后，应委托有资质的单位进行验收监测。若发现问题，及时整改，直到合格为止。

② 日常监测（自主检测或委托有资质的单位）

监测频率：每年一次；

续表 12 辐射安全管理

监测因子：工作场所周围区域剂量当量率。

监测范围：机房防护门及缝隙处，电缆及管道的出入口，控制室，操作台等；以及机房屏蔽墙四周。

监测数据作为医院的管理依据。

医院应自行配备 X- γ 剂量率测量仪（定期进行计量检定），对射线装置与应用密封源的机房内及机房四周环境进行监测。发现问题及时整改。监测数据每年年底向市环境保护局和省环境保护厅上报备案。医院自行的日常监测要求如下表 12-3 所示。

表 12-3 医院常规监测内容一览表

监测项目	监测因子（内容）	监测频率	限值要求
个人剂量	外照射剂量	每个季度	根据评价要求
工作场所	周围剂量当量率	一年一次	参照湖南省环境地表 γ 辐射剂量率
射线装置机房四周及顶棚墙体、防护门外 30cm 处	周围剂量当量率	一年一次	2.5 μ Sv/h
DSA 装置机房	门机联锁、工作指示灯、警示标识	每月自检	标准要求
射线装置	设备技术性能	每年委托检测 1 次，自检 1~2 次	标准要求

12.4.3 医院辐射环境现状监测

（1）工作场所内外环境监测

根据国家规定每 1~2 年接受辐射防护管理部门对工作场所周围环境进行常规监测，发现问题及时整改。监测资料存档。

根据医院提供资料，医院年度内总体情况良好，没有发生辐射事故，也没有辐射事故的投诉和举报。

（2）个人健康监护及个人剂量监测

医院组织从事放射工作的职业人员进行了健康医学检查，并按照《辐射工作人员健康标准》的规定执行，为辐射工作人员建立了个人健康档案。个人健康体检报告结论见附件八。由附件八可以看出，医院实检人数 26 人，其中 11 人检查结果正常，可以继续从事放射性工作。本次环评要求建设单位尽快组织需要复查、补查的人数进行复查，对症治疗，若复查结果无异常，可继续从事放射性工作，若复查结果不符合要求，应尽快将其调离至其他岗位。

续表 12 辐射安全管理

医院为辐射工作人员配置了个人剂量计，根据医院提供资料，目前其建立了以一个季度（90 天）为测度周期的个人剂量检验报告，并保存好检验报告，发现有工作人员超出本评价提出的年剂量约束限制，立即停止辐射工作。由附件七可以看出，益阳市人民医院于 2016 年 10 月 8 日委托湖南省职业病防治院对辐射工作人员共计 19 名进行了个人剂量计的检测。根据个人剂量检测报告数据可知医院辐射工作人员检查结果正常，可继续从事辐射工作。同时，本次环评建议放射科管理人员做好工作人员日常管理，定期对辐射工作者个人剂量进行检测，发现异常，及时处理。

另外，本环评建议医院对长期从事辐射工作的人员实施轮岗，特别是年龄已超过 45 岁的辐射工作人员，尽量降低由于长时间接触职业危害因素而造成的对员工的身体伤害。

12.4.4 医院辐射防护符合项分析

根据环境保护部令第 3 号、环境保护部令第 18 号对使用 II 类射线装置要求及医院目前实际筹备计划，做出如下符合项评价，见表 12-4。

表 12-4 医院从事辐射活动能力评价表

应具备条件	落实情况	还需落实的工作
从事辐射工作的人员必须通过辐射安全和防护专业知识及相关法律法规的培训和考核	现有 24 名辐射工作人员，均已参加培训	所有辐射工作人员，需要参加培训并取得合格证后方可上岗
射线装置使用场所有防止误操作、防止工作人员和公众受到意外照射的安全措施	按照要求进行 DSA 机房的装修	要求 DSA 机房按要求装修，要求设置门灯联动装置，机房外醒目处设置电离辐射警示标志以及工作状态指示灯
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，包括个人剂量计	现有辐射工作人员配有个人剂量计	上岗前，所有辐射工作人员应配备个人剂量计
有健全的操作规程、岗位职责、辐射防护和安全保卫制度、设备检修维护制度、射线装置使用登记制度、人员培训计划、监测方案等	已经制定了放射防护管理、设备操作制度、放射科管理制度、应急预案等	应进一步制定岗位操作制度、场所监测计划、应急演练制度等
有完善的辐射事故应急措施	已制定	定期开展应急演练工作

12.5 辐射事故应急预案

12.5.1 事故应急培训演习计划

续表 12 辐射安全管理

1、事故应急演练：完善的预案、周到的准备和准确的事事故处理必须依靠定期的应急演练来加以巩固和提高，从而真正发生时能够做到沉着应对、科学处置。组织应急演练应注意以下几个方面。

(1) 制定周密的演练方案，明确演练内容、目的、时间、地点、参演人员等。

(2) 进行合理的人员分工。成立演练领导组、工作组、保障组等机构，进行角色分工，明确人员职责。

(3) 做好充分的演练准备，维护仪器设备，配齐物资器材，找好演练场地。

(4) 开展认真的实战演练，按照事先预定的方案和程序，有条不紊的进行，演练过程中除非发生特殊情况，否则尽量不要随意中断。若出现问题，演练完毕后再进行总结。

(5) 做好完整的总结归纳，演练完毕要及时进行归纳总结，对于演练过程中出现的问题要认真分析，并加以改正，成功的经验要继续保持。

2、应急响应准备：包括建立辐射事故应急值班制度、开展人员培训、配备必要的应急物资和器材。

(1) 辐射事故应急办公室应建立完善的辐射事故应急预案机制，及时收集、分析辐射事故相关信息，协调下设小组人员开展辐射事故应急准备工作，定期开展事故应急演练，提高应急处置能力。

(2) 定期就辐射安全理论，辐射事故应急预案、程序和处置措施，以及应急监测技术等内容组织学习，必要时进行考核，以达到培训效果。

(3) 根据医院核技术利用情况，可能发生的事故级别，做好事故应急装备的准备工作。主要包括交通、通讯、污染控制盒安全防护等方面的物资和器材，具体见表 12-5。

表 12-5 辐射事故应急物资和器材

器材或物资类别	名称及数量	维护保养要求
监测仪器	个人剂量报警仪若干	定期开展维护保养和计量检定，保证仪器设备完好
通讯工具	手持对讲机或移动手机若干	定期充电、检查，保证完好
取证工具	数码照相机、摄像机、测距仪等	定期充电、检查，保证完好
警戒设备	电离辐射警告标志、警示灯等	保持干净、完好
人员防护设备	防辐射工作服、防护眼镜、手套(乳胶或纱棉)、 口罩	保持干净、完好

续表 12 辐射安全管理

12.5.2 事故应急处理措施

辐射事故一旦发生,应立即采取以下措施进行处理,并根据事故情况启动应急预案。主要应急处理措施如下:

①DSA 等 X 射线类装置射线无高压输入时即停止发射射线,因此处理此类事故的首要一条就是切断电源,切断电源可以停止照射;

②立即撤离有关工作人员,封锁现场,控制事故源,切断一切可能扩大事故范围的环节,防止事故扩大和蔓延;对可能受伤的人员,立即采取暂时隔离和应急救援措施,在采取有效个人防护措施的情况下组织人员控制事故现场,并根据需要实施医学检查和医学处理。

③如因射线装置输出量异常发生人员受到异常照射的事故,应及时检修射线装置,并进行输出量计量校准。保存控制器上的照射记录,不得随意更改,以便事后对受照人员进行受照剂量估算;

④若事故后经检查为机器出现故障,应通知厂家立即派专业技术人员到现场排除故障。医院不能擅自处理;

⑤发生辐射事故后,根据受照情况,应迅速安排事故受照人员的医学检查和医学监护。并在 2 小时内向医院领导及有关行政主管部门上报。并配合有关部门进行调查,查找事故原因,做好相关防范措施。

⑥医院应根据人员受照剂量,判定事故类型和级别,提出控制措施及救治方案,迅速安排受照人员接受医学检查、救治和医学监护。具体处理方法按《核与放射事故干预及医学处理原则》(GBZ113-2006)和《辐射损伤医学处理规范》(卫生部、国防科委文件卫法监发[2002]133 号)进行。

12.5.3 应急报告程序

一般报告程序为:发现者报告给医院辐射事故应急工作小组成员,由其向市公安局、市环保局,并同时向省环保厅报告,设备被损应同时向公安机关报告,造成人员受到超剂量照射应同时向卫生部门报告。各部门联系方式如下:

辐射安全管理办公室(医务科)电话: 0737-4324149

院防护管理领导小组电话: 13807379601

市卫生局电话: 0737-4222851

续表 12 辐射安全管理

市环保局电话：12369（24 小时）

省环境保护厅热线：0731-85698110

省卫生厅热线：12320 0731-84822021

益阳市人民医院制定的应急预案，内容详实，可操作性较强，能够满足在发生辐射安全事故时的应急处理的需要。同时，建设单位在日常加强事故演习，加强医院人员的安全文化素养培植，使树立较强的安全意识，减少人为因素导致的意外事故的发生率，确保放射防护可靠性，维护辐射工作人员和周围公众的权益。

综上所述，评价认为，益阳市人民医院辐射环境管理满足《电离辐射防护与辐射安全基本标准》（GB18871-2002）、《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法（2008 修订）》等相关标准的要求。

表 12-6 环境保护验收一览表

序号	验收内容	验收要求	要求	
1	环保文件	项目建设的环评影响评价文件、环评批复、有资质单位出具的验收检测报告	齐全	
2	环境管理制度、应急措施	成立专门的辐射领导机构,制定相应的规章制度和事故应急预案	制定并落实各项制度,有关制度上墙	
3	人员要求	培训合格,持证上岗,4年进行1次复训	环境保护部令第3号、环境保护部令第18号	
4	辐射安全防护措施	1、辐射防护监测设备和个人防护用品按表 10-2 要求进行配置 2、机房外醒目处张贴电离辐射警示标志以及工作状态指示灯;通道悬挂走向指示牌 3、要求设置门灯联动装置,门上设置有声、光报警;辐射机房在控制室与治疗室之前应设观察窗与对讲机 4、射线机房内设置通风装置,保持良好的通风,机房内不得堆放无关杂物 5、门与墙缝隙搭接满足要求,有效防止射线泄漏射 6、制度上墙	GBZ130-2013	
5	辐射监测	1、每1年接受辐射安全管理部门对工作场所周围环境进行常规监测,年度评估 2、医院应每季度对工作人员进行个人剂量监测,每2年进行放射人员健康体检,并将资料存档管理	齐全	
6	机房面积及最小单边长	DSA 机房: $\geq 30\text{m}^2$, 最小单边长 4.5m (参考)	GBZ130-2013	
7	电离辐射	剂量限制	1、DSA 介入医生年有效剂量 $\leq 4\text{mSv}$ 2、其他辐射工作人员年有效剂量 $\leq 2\text{mSv}$ 3、公众成员年有效剂量 $\leq 0.1\text{mSv}$	GB18871-2002、及环评批复
		墙体外剂量率控制	距离机房墙外 30cm 处的周围剂量当量率 $\leq 2.5\mu\text{Sv/h}$	GB18871-2002 GBZ130-2013
8	废气	射线机房内设置机械动力通风装置	GBZ130-2013	

表 13 结论与建议

13.1 结论

13.1.1 项目概况

益阳市人民医院位于益阳市资阳区五一西路 232 号。为提高医院对疾病诊疗能力和医院竞争力，益阳市人民医院拟投资 1000 万元进行益阳市人民医院核技术利用扩建项目建设，在门急诊大楼二楼介入中心介入手术一室新增 1 台医用血管造影 X 射线系统（DSA），属于 II 类射线装置。射线装置机房使用预留机房，机房已建成，设备已装机。

通过开展对本项目的分析、对周围环境质量现状的调查以及项目的主要污染物对环境的影响分析等工作，得出如下结论。

13.1.2 实践正当性分析

医院射线装置对受电离辐射照射的个人或社会所带来的利益足以弥补其可能引起的辐射危害(包括健康与非健康危害)，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“实践的正当性”的原则与要求。

13.1.3 产业政策符合性分析

项目投入使用的 DSA 为疾病诊断、寻找病灶部位、制订治疗方案及治疗疾病提供了科学依据和手段。项目在加强管理后均满足相关国家法律、法规和标准的要求，不会给所在区域带来环境压力。同时，本项目属于国家发展和改革委员会令 9 号《产业结构调整指导目录（2011 年本）》（2013 年修正）第一类——鼓励类中“新型医用诊断医疗仪器设备、微创外科和介入治疗装备及器械、医疗急救及移动式医疗装备、康复工程技术装置、家用医疗器械、新型计划生育器具（第三代宫内节育器）、新型医用材料、人工器官及关键元器件的开发和生产，数字化医学影像产品及医疗信息技术的开发与应用”。项目符合国家相关法律法规和政策的规定，符合国家产业政策。

13.1.4 选址可行性及布局合理性分析

1、选址可行性分析

根据现场监测结果，益阳市人民医院 ALLura Xper FD20 型医用血管造影 X 射线系统在透视条件下检测时，机房外的周围剂量当量率均低于《医用 X 射线诊断放射防护要求》（GBZ130—2013）中 2.5 μ Sv/h 的限值要求，在摄影条件下，机房的其它辐射防护设施均能满足《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）和《医用 X 射线诊断放射防护要求》（GBZ130—2013）的要求。机房选址均远离医院内及周围环

续表 13 结论与建议

境敏感点，有利于辐射防护。项目营运期产生的电离辐射、废水、废气、固体废物等均得到有效治理，达标排放对环境的影响小。从环境保护角度分析，项目选址可行。

2、布局合理性分析

本项目辐射工作场所包括门急诊大楼二楼。根据现场踏勘情况，介入中心位于门急诊大楼二楼东南侧，相对远离周围环境敏感点。设备设置了机房和控制室，总体用房与其他科室用房分开，放射诊疗区和非放射诊疗区分开，方便病人诊疗和医生办公，且放射诊疗区置于人流不密集角落里，能更好地保护病人及医院工作人员的安全，有利于采取相应的辐射防护措施。从环境保护角度分析，医院辐射工作场所布局可行。

13.1.5 环境影响分析结论

1、机房使用面积

本项目射线装置机房的使用面积满足标准要求。

2、墙体屏蔽的辐射防护

本项目医用 X 射线装置机房屏蔽设计情况按照本次环评建议值进行建设，通过预测结果，各机房的四周墙体、天棚、地板、防护门和观察窗的厚度能满足要求，能有效保证辐射工作场所的安全。

3、剂量估算

通过核算，从事本项目的辐射工作人员和公众人员的年附加有效剂量均满足本环评的剂量约束限值要求介入医生：4mSv/a，其他辐射工作人员：2mSv/a，公众人员：0.1mSv/a 符合《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871—2002）和《医用 X 射线诊断放射防护要求》（GBZ130-2013）相关标准的要求。

13.1.6 辐射防护与安全措施

①机房各墙体厚度按照环评的要求进行建设，保证施工质量。

②按照本评价提出的要求，设置相应的联锁装置、紧急停机、工作状态指示灯、电离辐射警示标志灯等。

③各机房的过墙电缆线、管线孔、通风管道等均采用 U 型走向，并保证机房内良好的通风。

④根据需要为医生、病人配置铅围裙、铅眼镜等防护用品。

⑤所有辐射工作人员均佩戴个人剂量计，并定期进行测读，建立个人剂量档案。

续表 13 结论与建议

13.1.7 辐射与环境保护管理

医院成立了辐射安全防护管理小组，各项规章制度、操作规程、应急处理措施基本健全、具有可操作性，但仍应加强日常应急响应的准备工作及应急演练。医院应严格执行各项规章制度执行，辐射工作人员在工作时必须佩戴个人剂量计，定期进行检查并安排健康体检。医院还应在今后的工作中，按相关标准要求不断完善相关管理制度，加强管理，杜绝辐射事故的发生。

综上所述，益阳市人民医院严格按照环评要求进行建设后，医院核技术利用扩建项目运行时对周围环境产生的辐射影响符合环境保护的要求；该项目的辐射防护安全措施可行；规章制度基本健全；该项目对环境的辐射影响是可接受的。益阳市人民医院在落实了本环评提出的各项环境保护及污染防治措施的前提下，从环境保护的角度来看，本环评认为该建设项目是可行的。

13.2 要求

- 1、根据《电离辐射防护与辐射源安全基本标准》（GB18871-2002）第 B1.1 款的相关规定，医院应每一季度定期对从事辐射诊疗的工作人员进行个人剂量监测。
- 2、医院拆除或更改环境保护设施，需得到环境保护部门批准后方可实施。
- 3、加强工作人员的辐射防护，工作人员必须配戴个人剂量计。
- 4、医院应加强内部管理，明确管理职责，杜绝各类辐射事故的发生。医院应细化、完善各项管理制度，并认真落实，严格按照各项规章制度、操作规程执行。

13.3 建议

- 1、医院按照《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》的要求，做好自主管理，制定工作场所和周围环境监测、防护性能监测等相关监测计划以及职业健康体检工作计划，并自购辐射监测设备，确保周围环境的辐射安全和职工健康。
- 2、在项目运行前，医院必须组织好放射工作人员岗位，并安排未参加辐射防护培训的工作人员及新增放射工作人员进行培训，培训合格者方可上岗。医院应安排人员参加环保行政主管部门或其他单位举办的辐射防护相关知识的培训学习，并进行 4 年一次复训。
- 3、医院在项目实施后，需要根据实际情况修改完善各项制度，并组织实施。
- 4、医院辐射防护标识应全面、清晰，不留死角。

续表 13 结论与建议

5、负责 DSA 介入手术的医护人员应按辐射工作人员进行管理，定期开展辐射防护知识培训、个人剂量检测和职业健康体检。

6、根据医院的实际情况和项目建设进展，医院应进行验收手续。

7、医院应按照《放射性同位素与射线装置安全许可管理办法》中的相关规定重新办理辐射安全许可证。

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:

公 章

经办人

年 月 日