

# 中华人民共和国卫生部令

第 46 号

《放射诊疗管理规定》已于 2005 年 6 月 2 日经卫生部部务会议讨论通过，现予以发布，自 2006 年 3 月 1 日起施行。

部长



二〇〇六年一月二十四日

# 放射诊疗管理规定

## 第一章 总 则

**第一条** 为加强放射诊疗工作的管理,保证医疗质量和医疗安全,保障放射诊疗工作人员、患者和公众的健康权益,依据《中华人民共和国职业病防治法》、《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》和《医疗机构管理条例》等法律、行政法规的规定,制定本规定。

**第二条** 本规定适用于开展放射诊疗工作的医疗机构。

本规定所称放射诊疗工作,是指使用放射性同位素、射线装置进行临床医学诊断、治疗和健康检查的活动。

**第三条** 卫生部负责全国放射诊疗工作的监督管理。

县级以上地方人民政府卫生行政部门负责本行政区域内放射诊疗工作的监督管理。

**第四条** 放射诊疗工作按照诊疗风险和技术难易程度分为四类管理:

- (一)放射治疗;
- (二)核医学;
- (三)介入放射学;
- (四)X射线影像诊断。

医疗机构开展放射诊疗工作,应当具备与其开展的放射诊疗工作相适应的条件,经所在地县级以上地方卫生行政部门的放射

诊疗技术和医用辐射机构许可(以下简称放射诊疗许可)。

**第五条** 医疗机构应当采取有效措施,保证放射防护、安全与放射诊疗质量符合有关规定、标准和规范的要求。

## 第二章 执业条件

**第六条** 医疗机构开展放射诊疗工作,应当具备以下基本条件:

- (一)具有经核准登记的医学影像科诊疗科目;
- (二)具有符合国家相关标准和规定的放射诊疗场所和配套设施;
- (三)具有质量控制与安全防护专(兼)职管理人员和管理制度,并配备必要的防护用品和监测仪器;
- (四)产生放射性废气、废液、固体废物的,具有确保放射性废气、废物、固体废物达标排放的处理能力或者可行的处理方案;
- (五)具有放射事件应急处理预案。

**第七条** 医疗机构开展不同类别放射诊疗工作,应当分别具有下列人员:

- (一)开展放射治疗工作的,应当具有:
  - 1、中级以上专业技术职务任职资格的放射肿瘤医师;
  - 2、病理学、医学影像学专业技术人员;
  - 3、大学本科以上学历或中级以上专业技术职务任职资格的医学物理人员;

4、放射治疗技师和维修人员。

(二)开展核医学工作的,应当具有:

1、中级以上专业技术职务任职资格的核医学医师;

2、病理学、医学影像学专业技术人员;

3、大学本科以上学历或中级以上专业技术职务任职资格的技术人员或核医学技师。

(三)开展介入放射学工作的,应当具有:

1、大学本科以上学历或中级以上专业技术职务任职资格的放射影像医师;

2、放射影像技师;

3、相关内、外科的专业技术人员。

(四)开展 X 射线影像诊断工作的,应当具有专业的放射影像医师。

**第八条** 医疗机构开展不同类别放射诊疗工作,应当分别具有下列设备:

(一)开展放射治疗工作的,至少有一台远距离放射治疗装置,并具有模拟定位设备和相应的治疗计划系统等设备;

(二)开展核医学工作的,具有核医学设备及其他相关设备;

(三)开展介入放射学工作的,具有带影像增强器的医用诊断 X 射线机、数字减影装置等设备;

(四)开展 X 射线影像诊断工作的,有医用诊断 X 射线机或 CT 机等设备。

**第九条** 医疗机构应当按照下列要求配备并使用安全防护装置、辐射检测仪器和个人防护用品：

(一) 放射治疗场所应当按照相应标准设置多重安全联锁系统、剂量监测系统、影像监控、对讲装置和固定式剂量监测报警装置；配备放疗剂量仪、剂量扫描装置和个人剂量报警仪；

(二) 开展核医学工作的，设有专门的放射性同位素分装、注射、储存场所，放射性废物屏蔽设备和存放场所；配备活度计、放射性表面污染监测仪；

(三) 介入放射学与其他 X 射线影像诊断工作场所应当配备工作人员防护用品和受检者个人防护用品。

**第十条** 医疗机构应当对下列设备和场所设置醒目的警示标志：

(一) 装有放射性同位素和放射性废物的设备、容器，设有电离辐射标志；

(二) 放射性同位素和放射性废物储存场所，设有电离辐射警告标志及必要的文字说明；

(三) 放射诊疗工作场所的入口处，设有电离辐射警告标志；

(四) 放射诊疗工作场所应当按照有关标准的要求分为控制区、监督区，在控制区进出口及其他适当位置，设有电离辐射警告标志和工作指示灯。

### 第三章 放射诊疗的设置与批准

**第十一条** 医疗机构设置放射诊疗项目,应当按照其开展的放射诊疗工作的类别,分别向相应的卫生行政部门提出建设项目卫生审查、竣工验收和设置放射诊疗项目申请:

(一)开展放射治疗、核医学工作的,向省级卫生行政部门申请办理;

(二)开展介入放射学工作的,向设区的市级卫生行政部门申请办理;

(三)开展X射线影像诊断工作的,向县级卫生行政部门申请办理。

同时开展不同类别放射诊疗工作的,向具有高类别审批权的卫生行政部门申请办理。

**第十二条** 新建、扩建、改建放射诊疗建设项目,医疗机构应当在建设项目施工前向相应的卫生行政部门提交职业病危害放射防护预评价报告,申请进行建设项目卫生审查。立体定向放射治疗、质子治疗、重离子治疗、带回旋加速器的正电子发射断层扫描诊断等放射诊疗建设项目,还应当提交卫生部指定的放射卫生技术机构出具的预评价报告技术审查意见。

卫生行政部门应当自收到预评价报告之日起三十日内,作出审核决定。经审核符合国家相关卫生标准和要求的,方可施工。

**第十三条** 医疗机构在放射诊疗建设项目竣工验收前,应当进行职业病危害控制效果评价;并向相应的卫生行政部门提交下列资料,申请进行卫生验收:

- (一)建设项目竣工卫生验收申请;
- (二)建设项目卫生审查资料;
- (三)职业病危害控制效果放射防护评价报告;
- (四)放射诊疗建设项目验收报告。

立体定向放射治疗、质子治疗、重离子治疗、带回旋加速器的正电子发射断层扫描诊断等放射诊疗建设项目,应当提交卫生部指定的放射卫生技术机构出具的职业病危害控制效果评价报告技术审查意见和设备性能检测报告。

**第十四条** 医疗机构在开展放射诊疗工作前,应当提交下列资料,向相应的卫生行政部门提出放射诊疗许可申请:

- (一)放射诊疗许可申请表;
- (二)《医疗机构执业许可证》或《设置医疗机构批准书》(复印件);
- (三)放射诊疗专业技术人员的任职资格证书(复印件);
- (四)放射诊疗设备清单;
- (五)放射诊疗建设项目竣工验收合格证明文件。

**第十五条** 卫生行政部门对符合受理条件的申请应当即时受理;不符合要求的,应当在五日内一次性告知申请人需要补正的资料或者不予受理的理由。

卫生行政部门应当自受理之日起二十日内作出审查决定,对合格的予以批准,发给《放射诊疗许可证》;不予批准的,应当书面说明理由。

《放射诊疗许可证》的格式由卫生部统一规定(见附件)。

**第十六条** 医疗机构取得《放射诊疗许可证》后,到核发《医疗机构执业许可证》的卫生行政执业登记部门办理相应诊疗科目登记手续。执业登记部门应根据许可情况,将医学影像科核准到二级诊疗科目。

未取得《放射诊疗许可证》或未进行诊疗科目登记的,不得开展放射诊疗工作。

**第十七条** 《放射诊疗许可证》与《医疗机构执业许可证》同时校验,申请校验时应当提交本周期有关放射诊疗设备性能与辐射工作场所的检测报告、放射诊疗工作人员健康监护资料和工作开展情况报告。

医疗机构变更放射诊疗项目的,应当向放射诊疗许可批准机关提出许可变更申请,并提交变更许可项目名称、放射防护评价报告等资料;同时向卫生行政执业登记部门提出诊疗科目变更申请,提交变更登记项目及变更理由等资料。

卫生行政部门应当自收到变更申请之日起二十日内做出审查决定。未经批准不得变更。

**第十八条** 有下列情况之一的,由原批准部门注销放射诊疗许可,并登记存档,予以公告:

- (一)医疗机构申请注销的;
- (二)逾期不申请校验或者擅自变更放射诊疗科目的;
- (三)校验或者办理变更时不符合相关要求,且逾期不改进或

者改进后仍不符合要求的；

(四)歇业或者停止诊疗科目连续一年以上的；

(五)被卫生行政部门吊销《医疗机构执业许可证》的。

#### **第四章 安全防护与质量保证**

**第十九条** 医疗机构应当配备专(兼)职的管理人员，负责放射诊疗工作的质量保证和安全防护。其主要职责是：

(一)组织制定并落实放射诊疗和放射防护管理制度；

(二)定期组织对放射诊疗工作场所、设备和人员进行放射防护检测、监测和检查；

(三)组织本机构放射诊疗工作人员接受专业技术、放射防护知识及有关规定的培训和健康检查；

(四)制定放射事件应急预案并组织演练；

(五)记录本机构发生的放射事件并及时报告卫生行政部门。

**第二十条** 医疗机构的放射诊疗设备和检测仪表，应当符合下列要求：

(一)新安装、维修或更换重要部件后的设备，应当经省级以上卫生行政部门资质认证的检测机构对其进行检测，合格后方可启用；

(二)定期进行稳定性检测、校正和维护保养，由省级以上卫生行政部门资质认证的检测机构每年至少进行一次状态检测；

(三)按照国家有关规定检验或者校准用于放射防护和质量控

制的检测仪表；

(四)放射诊疗设备及其相关设备的技术指标和安全、防护性能，应当符合有关标准与要求。

不合格或国家有关部门规定淘汰的放射诊疗设备不得购置、使用、转让和出租。

**第二十一条** 医疗机构应当定期对放射诊疗工作场所、放射性同位素储存场所和防护设施进行放射防护检测，保证辐射水平符合有关规定或者标准。

放射性同位素不得与易燃、易爆、腐蚀性物品同库储存；储存场所应当采取有效的防泄漏等措施，并安装必要的报警装置。

放射性同位素储存场所应当有专人负责，有完善的存入、领取、归还登记和检查的制度，做到交接严格，检查及时，账目清楚，账物相符，记录资料完整。

**第二十二条** 放射诊疗工作人员应当按照有关规定配戴个人剂量计。

**第二十三条** 医疗机构应当按照有关规定和标准，对放射诊疗工作人员进行上岗前、在岗期间和离岗时的健康检查，定期进行专业及防护知识培训，并分别建立个人剂量、职业健康管理教育培训机构档案。

**第二十四条** 医疗机构应当制定与本单位从事的放射诊疗项目相适应的质量保证方案，遵守质量保证监测规范。

**第二十五条** 放射诊疗工作人员对患者和受检者进行医疗照

射时,应当遵守医疗照射正当化和放射防护最优化的原则,有明确的医疗目的,严格控制受照剂量;对邻近照射野的敏感器官和组织进行屏蔽防护,并事先告知患者和受检者辐射对健康的影响。

**第二十六条** 医疗机构在实施放射诊断检查前应当对不同检查方法进行利弊分析,在保证诊断效果的前提下,优先采用对人体健康影响较小的诊断技术。

实施检查应当遵守下列规定:

(一)严格执行检查资料的登记、保存、提取和借阅制度,不得因资料管理、受检者转诊等原因使受检者接受不必要的重复照射;

(二)不得将核素显像检查和 X 射线胸部检查列入对婴幼儿及少年儿童体检的常规检查项目;

(三)对育龄妇女腹部或骨盆进行核素显像检查或 X 射线检查前,应问明是否怀孕;非特殊需要,对受孕后八至十五周的育龄妇女,不得进行下腹部放射影像检查;

(四)应当尽量以胸部 X 射线摄影代替胸部荧光透视检查;

(五)实施放射性药物给药和 X 射线照射操作时,应当禁止非受检者进入操作现场;因患者病情需要其他人员陪检时,应当对陪检者采取防护措施。

**第二十七条** 医疗机构使用放射影像技术进行健康普查的,应当经过充分论证,制定周密的普查方案,采取严格的质量控制措施。

使用便携式 X 射线机进行群体透视检查,应当报县级卫生行

政部门批准。

在省、自治区、直辖市范围内进行放射影像健康普查，应当报省级卫生行政部门批准。

跨省、自治区、直辖市或者在全国范围内进行放射影像健康普查，应当报卫生部批准。

**第二十八条** 开展放射治疗的医疗机构，在对患者实施放射治疗前，应当进行影像学、病理学及其他相关检查，严格掌握放射治疗的适应证。对确需进行放射治疗的，应当制定科学的治疗计划，并按照下列要求实施：

(一) 对体外远距离放射治疗，放射诊疗工作人员在进入治疗室前，应首先检查操作控制台的源位显示，确认放射线束或放射源处于关闭位时，方可进入；

(二) 对近距离放射治疗，放射诊疗工作人员应当使用专用工具拿取放射源，不得徒手操作；对接受敷贴治疗的患者采取安全护理，防止放射源被患者带走或丢失；

(三) 在实施永久性籽粒插植治疗时，放射诊疗工作人员应随时清点所使用的放射性籽粒，防止在操作过程中遗失；放射性籽粒植入后，必须进行医学影像学检查，确认植入部位和放射性籽粒的数量；

(四) 治疗过程中，治疗现场至少应有 2 名放射诊疗工作人员，并密切注视治疗装置的显示及病人情况，及时解决治疗中出现的问题；严禁其他无关人员进入治疗场所；

(五)放射诊疗工作人员应当严格按照放射治疗操作规范、规程实施照射;不得擅自修改治疗计划;

(六)放射诊疗工作人员应当验证治疗计划的执行情况,发现偏离计划现象时,应当及时采取补救措施并向本科室负责人或者本机构负责医疗质量控制的部门报告。

**第二十九条** 开展核医学诊疗的医疗机构,应当遵守相应的操作规范、规程,防止放射性同位素污染人体、设备、工作场所和环境;按照有关标准的规定对接受体内放射性药物诊治的患者进行控制,避免其他患者和公众受到超过允许水平的照射。

**第三十条** 核医学诊疗产生的放射性固体废物、废液及患者的放射性排出物应当单独收集,与其他废物、废液分开存放,按照国家有关规定处理。

**第三十一条** 医疗机构应当制定防范和处置放射事件的应急预案;发生放射事件后应当立即采取有效应急救援和控制措施,防止事件的扩大和蔓延。

**第三十二条** 医疗机构发生下列放射事件情形之一的,应当及时进行调查处理,如实记录,并按照有关规定及时报告卫生行政部门和有关部门:

(一)诊断放射性药物实际用量偏离处方剂量 50%以上的;

(二)放射治疗实际照射剂量偏离处方剂量 25%以上的;

(三)人员误照或误用放射性药物的;

(四)放射性同位素丢失、被盗和污染的;

(五)设备故障或人为失误引起的其他放射事件。

## 第五章 监督管理

**第三十三条** 医疗机构应当加强对本机构放射诊疗工作的管理,定期检查放射诊疗管理法律、法规、规章等制度的落实情况,保证放射诊疗的医疗质量和医疗安全。

**第三十四条** 县级以上地方人民政府卫生行政部门应当定期对本行政区域内开展放射诊疗活动的医疗机构进行监督检查。检查内容包括:

- (一)执行法律、法规、规章、标准和规范等情况;
- (二)放射诊疗规章制度和工作人员岗位责任制等制度的落实情况;
- (三)健康监护制度和防护措施的落实情况;
- (四)放射事件调查处理和报告情况。

**第三十五条** 卫生行政部门的执法人员依法进行监督检查时,应当出示证件;被检查的单位应当予以配合,如实反映情况,提供必要的资料,不得拒绝、阻碍、隐瞒。

**第三十六条** 卫生行政部门的执法人员或者卫生行政部门授权实施检查、检测的机构及其工作人员依法检查时,应当保守被检查单位的技术秘密和业务秘密。

**第三十七条** 卫生行政部门应当加强监督执法队伍建设,提高执法人员的业务素质和执法水平,建立健全对执法人员的监督

管理制度。

## 第六章 法律责任

**第三十八条** 医疗机构有下列情形之一的,由县级以上卫生行政部门给予警告、责令限期改正,并可以根据情节处以3000元以下的罚款;情节严重的,吊销其《医疗机构执业许可证》。

- (一)未取得放射诊疗许可从事放射诊疗工作的;
- (二)未办理诊疗科目登记或者未按照规定进行校验的;
- (三)未经批准擅自变更放射诊疗项目或者超出批准范围从事放射诊疗工作的。

**第三十九条** 医疗机构使用不具备相应资质的人员从事放射诊疗工作的,由县级以上卫生行政部门责令限期改正,并可以处以5000元以下的罚款;情节严重的,吊销其《医疗机构执业许可证》。

**第四十条** 医疗机构违反建设项目卫生审查、竣工验收有关规定的,按照《中华人民共和国职业病防治法》的规定进行处罚。

**第四十一条** 医疗机构违反本规定,有下列行为之一的,由县级以上卫生行政部门给予警告,责令限期改正;并可处一万元以下的罚款:

- (一)购置、使用不合格或国家有关部门规定淘汰的放射诊疗设备的;
- (二)未按照规定使用安全防护装置和个人防护用品的;
- (三)未按照规定对放射诊疗设备、工作场所及防护设施进行

检测和检查的；

（四）未按照规定对放射诊疗工作人员进行个人剂量监测、健康检查、建立个人剂量和健康档案的；

（五）发生放射事件并造成人员健康严重损害的；

（六）发生放射事件未立即采取应急救援和控制措施或者未按照规定及时报告的；

（七）违反本规定的其他情形。

**第四十二条** 卫生行政部门及其工作人员违反本规定，对不符合条件的医疗机构发放《放射诊疗许可证》的，或者不履行法定职责，造成放射事故的，对直接负责的主管人员和其他直接责任人员，依法给予行政处分；情节严重，构成犯罪的，依法追究刑事责任。

## 第七章 附 则

**第四十三条** 本规定中下列用语的含义：

**放射治疗：**是指利用电离辐射的生物效应治疗肿瘤等疾病的  
技术。

**核医学：**是指利用放射性同位素诊断或治疗疾病或进行医学  
研究的技术。

**介入放射学：**是指在医学影像系统监视引导下，经皮针穿刺或  
引入导管做抽吸注射、引流或对管腔、血管等做成型、灌注、栓塞  
等，以诊断与治疗疾病的技术。

**X 射线影像诊断:**是指利用 X 射线的穿透等性质取得人体内器官与组织的影像信息以诊断疾病的技术。

**第四十四条** 已开展放射诊疗项目的医疗机构应当于 2006 年 9 月 1 日前按照本办法规定,向卫生行政部门申请放射诊疗技术和医用辐射机构许可,并重新核定医学影像科诊疗科目。

**第四十五条** 本规定由卫生部负责解释。

**第四十六条** 本规定自 2006 年 3 月 1 日起施行。2001 年 10 月 23 日发布的《放射工作卫生防护管理办法》同时废止。

附件:1. 放射诊疗许可证正本及副本

2. 放射诊疗许可申请表

附件 1

# 放射诊疗许可证

(地区简称) 卫放证字( )第 号

医疗机构名称:

负 责 人:

地 址:

许 可 项 目 :

校 验 记 录 :



发证机关(盖章)

(许可范围见副本)

年 月 日

### 许可证正本制作要求

序号	文字内容及其它	尺寸 (mm)	纸张	颜色	字体字号间距	说明
1	放射诊疗许可证	成品尺寸: 385×270	157 克铜版纸	白色字体烫金	黑体, 60P, 10P	距上花边 24mm
2	卫放证字( )第 号				黑体, 18P	距右花边 25mm
3	医疗机构名称、负责人、地址、 许可项目、校验记录				黑体, 21P	行间距 10mm, 两端对齐 距左花边 30mm
4	□				Times New Roman, 加粗, 120P	距“校验记录” 15mm
5	发证机关(盖章), 年月日				黑体, 24P	行间距 10mm 距右花边 25mm
6	(许可范围见副本)				黑体, 21P	距下花边 8mm
7	中华人民共和国卫生部制				宋体, 加粗, 18P	
8	“边框尺寸: 上、下部页边距”	20				
9	“边框尺寸: 左、右部页边距”	18				
10	“边框花边尺寸: 花边宽度”	12				
11	“花边内边框尺寸”	325×206				
12	“许可证内边框内背景颜色”			浅黄色		

### 许可证副本制作要求

序号	文字内容	尺寸 (mm)	纸张	颜色	字体字号	说明
1	放射诊疗许可证	成品尺寸: 205×145	157 克铜版纸	浅黄色	黑体 30P	副本封面
2	副本				宋体, 三号加粗	副本封面
3	中华人民共和国卫生部制				宋体, 三号加粗	副本封面
4	“副本正文”		85 克		仿宋四号	

# 放射诊疗许可证

## 副 本

中华人民共和国卫生部制

## 填 写 说 明

- 一、本证由发证机关填写。
- 二、正本及副本第3页由发证机关盖章。
- 三、正本及副本第3页登录的“负责人”，法人单位是指法定代表人姓名；非法人的单位，则填写主要负责人姓名。
- 四、正本及副本第3页登录的“许可项目”是指开展的放射诊疗项目：放射治疗、核医学、介入放射学和X射线影像诊断。
- 五、副本第4、5页是在许可的放射诊疗项目内确定项目明细，在“有或无”一栏中填写“有”或“无”。
- 六、副本第6页和第8页登录的“最大等效日操作量”、“最大等效年操作量”应当按照有关标准计算得出。
- 七、副本第7页“主要参数”是指X射线机的电流(mA)和电压(kV)、加速器线束能量等主要性能参数。

第1页

---

## 使 用 说 明

- 一、本证未经发证机关盖章无效。
- 二、本证禁止伪造、涂改、转让及出租。
- 三、正本公开悬挂，副本存放备查。
- 四、本证定期校验，过期不申请校验者无效。
- 五、持证单位变更许可项目与范围的，应向原发证机关提出申请。
- 六、本证应妥善保管，防止丢失、损坏。因故丢失、损坏的，应当及时在所在地省级报刊上刊登遗失公告，持遗失公告到原发证机关报失并申请补发。

第2页

# 放射诊疗许可证

卫放证字( )第 号

医疗机构名称:

负责人:

地址:

许可项目:

校验记录:



发证机关 (盖章)

年 月 日

第 3 页

## 放射诊疗许可范围

诊疗项目	项目明细	有或无	校验日期			
			第一次	第二次	第三次	第四次
放射治疗	立体定向 ( $\gamma$ 刀、X 刀) 治疗					
	医用加速器治疗					
	质子等重粒子治疗					
	钴-60 机治疗					
	后装治疗					
	深部 X 射线机治疗					
	敷贴治疗					
	其他放射治疗项目					
核医学	PET 影像诊断					
	SPECT 影像诊断					
	$\gamma$ 相机影像诊断					

第 4 页

## 放射诊疗许可范围 (续表)

诊疗项目	项目明细	有或无	校验日期			
			第一次	第二次	第三次	第四次
核医学	骨密度测量					
	籽粒插植治疗					
	放射性药物治疗					
	其他核医学诊疗项目					
介入放射学	DSA 介入放射诊疗					
	其他影像设备介入放射诊疗					
X 射线影 像诊断	X 射线 CT 影像诊断					
	CR、DR 影像诊断					
	牙科 X 射线影像诊断					
	乳腺 X 射线影像诊断					
	普通 X 射线机影像诊断					
	其它 X 射线影像诊断					

第 5 页

## 医用射线装置、放射性同位素概况

射 线 装 置	类别		总台数	
非密封型 放射性同位素	最大等效日操作量		Bq	
	最大等效年操作量		Bq	
	工作场所级别个数 甲级_____ 乙级_____ 丙级_____			
密 封 型 放 射 性 同 位 素	密 封 源	核素	总数(个)	总活度(Bq)
	含密 封源 装置	装置名称	台数	总活度(Bq)

第 6 页

## 射线装置明细

序号	装置名称	型号	生产厂家	设备编号	主要参数	所在场所	经办人及日期	变更情况	
								变更事项	经办人及日期

第 7 页

---

## 非密封型放射性同位素明细

核素	用途	物理状态	最大等效日操作量(Bq)	最大等效年操作量(Bq)	操作场所	经办人及日期	变更情况	
							变更事项	经办人及日期

第 8 页

## 密封型放射性同位素明细

核素	活度 (Bq)	活度 测量 日期	生产 厂家	所在 场所	经办人 及日期	变更情况	
						变更 事项	经办人 及日期

第 9 页

## 含密封源装置明细

编号	装置 名称	型 号	生产 厂家	放射源			所在 场所	经办 人及 日期	变更情况	
				核 素	活度 (Bq)	活度 测量 日期			变更 事项	经办 人及 日期

第 10 页

附件 2

申请编号

(地区简称)(年度)第 号

# 放射诊疗许可申请表

申请项目 \_\_\_\_\_

申请单位(盖章) \_\_\_\_\_

申请日期 \_\_\_\_\_

中华人民共和国卫生部制

## 填 写 说 明

- 一、申请单位应当在申请表封面加盖单位公章。
- 二、申请单位基本情况及申请许可内容由申请单位填写。
- 三、表中“负责人”，法人单位是指法定代表人姓名；非法人的单位，则填写主要负责人姓名。
- 四、凡文字后有□者，应当选择与申请内容相符的方框中打√。
- 五、射线装置的“主要参数”是指X射线机的电流(mA)和电压(kV)、加速器线束能量等主要性能参数。
- 六、非密封型放射性同位素工作场所级别按照有关标准确定，工作场所级别后括号内填写该级别工作场所个数。
- 七、“最大等效年操作量”、“最大等效日操作量”应当按照有关标准计算得出。

# 放射诊疗许可申请表

医疗机构名称				负责人		
地址				邮编		
联系人	电话	传真				
机构总人数				放射工作人员数		
申请 许可项目	放射治疗 <input type="checkbox"/> 立体定向（Y刀、X刀）治疗 <input type="checkbox"/> 医用加速器治疗 <input type="checkbox"/> 质子等重粒子治疗 <input type="checkbox"/> 钴-60机治疗 <input type="checkbox"/> 后装治疗 <input type="checkbox"/> 深部X射线机治疗 <input type="checkbox"/> 敷贴治疗 <input type="checkbox"/> 其他放射治疗项目 <input type="checkbox"/>					
	核医学 <input type="checkbox"/> PET影像诊断 <input type="checkbox"/> SPECT影像诊断 <input type="checkbox"/> Y相机影像诊断 <input type="checkbox"/> 骨密度测量 <input type="checkbox"/> 粒籽插植治疗 <input type="checkbox"/> 放射性药物治疗 <input type="checkbox"/> 其他核医学诊疗项目 <input type="checkbox"/>					
	介入放射学 <input type="checkbox"/> DSA介入放射诊疗 <input type="checkbox"/> 其他影像设备介入放射诊疗 <input type="checkbox"/>					
	X射线影像诊断 <input type="checkbox"/> X射线CT影像诊断 <input type="checkbox"/> CR、DR影像诊断 <input type="checkbox"/> 牙科X射线影像诊断 <input type="checkbox"/> 乳腺X射线影像诊断 <input type="checkbox"/> 普通X射线机影像诊断 <input type="checkbox"/> 其它X射线影像诊断 <input type="checkbox"/>					
	提交资料	《医疗机构执业许可证》或《设置医疗机构批准书》 <input type="checkbox"/> 放射诊疗专业技术人员一览表及其任职资格证书 <input type="checkbox"/> 放射诊疗设备、放射防护与质量控制设备清单 <input type="checkbox"/> 放射诊疗建设项目竣工验收合格证明文件 <input type="checkbox"/>				

	装置 名称	型号		生产 厂家	设备 编号	主要参 数		所在 场所
射线装置								
非密封型放射性同位素	核素 名称	用途		物理 状态	最大年操 作量(Bq)	最大日操 作量(Bq)	操作 场所	
密封型放射性同位素	工作场所 级别(个 数)		甲级 <input type="checkbox"/> ( )		乙级 <input type="checkbox"/> ( )		丙级 <input type="checkbox"/> ( )	
	核素 名称	活度 (Bq)		活度测 量日期		生产 厂家		所在 场所
含密封源装置	编 号	装置 名称		型号	生产 厂家	放射源		所在 场所
						核素 名称	活度 (Bq)	

	审核机关意见	
	经办人(签章)	审核机关(盖章) 年   月   日
卫生行政部门 审查意见		
	经办人(签章)	卫生行政部门(盖章) 年   月   日
发放许可证 日期及编号	日期:                  年   月   日 编号:                  证字(   )第       号	