

环保措施落实情况报告

根据《中华人民共和国行政许可法》、《上海市实施〈中华人民共和国环境影响评价法〉办法》（市政府第24号）、《建设项目竣工环境保护验收管理办法》（第13号）、《环境信息公开办法（试行）》、《企事业单位环境信息公开办法》、《上海市环境保护局关于过渡期建设项目中后期环保审批改革的意见》（沪环保评[2016]189号）。建设单位在项目建成后应当向审批该项目环境影响评价文件的环保行政主管部门申请竣工环境保护验收。

建设单位在申请竣工环境保护验收时必须提交环保措施落实情况报告并主动向社会公开信息，环保措施落实情况报告要求如实反映项目的建设情况和环保设施的实施情况，主要内容如下：

一、项目概况

1、项目名称和性质

- 项目名称：医科达（上海）医疗器械有限公司医用直线加速器、后装治疗机及模拟定位机的销售和使用
- 项目地址：浦东新区世纪大道1528号陆家嘴基金大楼5楼
- 建设单位名称：医科达（上海）医疗器械有限公司
- 性质：独资
- 建设项目性质：新建
- 占地面积300平方米
- 建筑面积350平方米

2、环评文件审批

2013年3月由上海核工程研究设计院编制环境影响评价文件，上海市环保局批复文号为：沪环保许辐[2013](141)号

3、施工期环保措施落实情况：无

4、项目主要内容

医科达（上海）医疗器械有限公司已于 2013 年 3 月取得辐射安全许可证，允许其进行含有 I、III 类放射源的医疗设备的安装、调试及维修，批准其使用的放射源为 I 类 Co-60，总活度为 $2.44E+14Bq$ 。因业务需要，医科达（上海）医疗器械有限公司拟新增医用直线加速器的销售、安装、调试及维修，含有 III 类 Ir-192 放射源的后装治疗机的销售、安装、调试、维修及换源（不含放射源销售），医用 X 射线模拟定位机的销售、安装、调试及维修。

医科达（上海）医疗器械有限公司销售的医用直线加速器一共分为 7 个型号，销售的后装治疗机共分为 2 个型号（不含放射源销售），销售的医用 X 射线模拟定位机分为 2 个型号。

医科达（上海）医疗器械有限公司还负责销售的医用直线加速器、后装治疗机及医用 X 射线模拟定位机的安装、调试及维修服务，同时还包括后装治疗机中 Ir-192 放射源的换源作业。

医科达（上海）医疗器械有限公司不销售 Ir-192 放射源，只销售不含源的后装治疗机，放射源由客户医院与供源方直接签署购买协议，并由供源方负责放射源的运输，医科达（上海）医疗器械有限公司协助委托协议的签订，并负责放射源倒源、后装治疗机的安装、调试作业。

5、生产计划

二、环境保护设施概况

环境保护设施概况应反映环保设施名称、类型、处理工艺、设计

处理能力、设备安装调试情况，具体包括以下几个方面：

- 废水：无
- 废气：无
- 噪声：无
- 固体废物：无
- 环境保护管理和监测机构：见附件

三、信息公开情况：见附件

四、存在问题和整改措施。

无

