



中华人民共和国医药行业标准

YY/T 1708.4—2021

医用诊断 X 射线影像设备连通性符合性 基本要求 第 4 部分：数字减影血管造影 X 射线机

Basic requirements of communication and conformance for medical X-ray image
equipment—Part 4: Digital subtraction angiography equipment

2021-09-06 发布

2022-09-01 实施

国家药品监督管理局 发布

目 次

前言	Ⅲ
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	1
4 要求	3
4.1 兼容性	3
4.2 可靠性	7
4.3 网络安全	7
4.4 维护性	8
4.5 可移植性	8
5 试验方法	8
5.1 兼容性	8
5.2 可靠性	8
5.3 网络安全	8
5.4 维护性	9
5.5 可移植性	9
附录 A (资料性附录) 数字减影血管造影 X 射线机(DSA)DICOM 符合性声明模板	10

前 言

YY/T 1708《医用诊断 X 射线影像设备连通性符合性基本要求》分为以下 6 个部分：

- 第 1 部分：通用要求；
- 第 2 部分：X 射线计算机体层摄影设备；
- 第 3 部分：数字化摄影 X 射线机；
- 第 4 部分：数字减影血管造影 X 射线机；
- 第 5 部分：乳腺 X 射线机；
- 第 6 部分：口腔 X 射线机。

本部分为 YY/T 1708 的第 4 部分。

本部分按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本部分由国家药品监督管理局提出。

本部分由全国医用电器标准化技术委员会医用 X 射线设备及用具分技术委员会(SAC/TC 10/SC 1)归口。

本部分起草单位：佳能医疗系统(中国)有限公司、国家药品监督管理局医疗器械技术审评中心、乐普(北京)医疗装备有限公司、西门子(深圳)磁共振有限公司、辽宁省医疗器械检验检测院。

本部分主要起草人：李巍、张宇晶、周秀成、康杰、肖亚辉、赵佳洋。

医用诊断 X 射线影像设备连通性符合性 基本要求 第 4 部分:数字减影血管造影 X 射线机

1 范围

YY/T 1708 的本部分在第 1 部分的基础上规定了数字减影血管造影 X 射线机(简称 DSA)及其相关的软件组件的连通性符合性的术语定义、要求和试验方法。

本部分适用于具有可通过数字介质存储或通过网络传输健康数据且具有数字减影功能的医用血管造影 X 射线机设备及其相关组件。

本部分不适用于不具备数字介质存储和网络传输健康数据功能或不具备数字减影功能的医用血管造影 X 射线机设备及其相关组件。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 2312—1980 信息交换用汉字编码字符集 基本集

GB/T 10149 医用 X 射线设备术语和符号

GB 18030 信息技术 中文编码字符集

YY/T 1708.1—2020 医用诊断 X 射线影像设备连通性符合性基本要求 第 1 部分:通用要求

ISO/IEC 10646 信息技术 通用编码字符集(UCS) [Information technology—Universal Coded Character Set(UCS)]

DICOM 3.0 医学数字成像及通信(Digital Imaging and Communications in Medicine PS3)

GBK 汉字内码扩展规范

3 术语和定义

GB/T 10149 界定的以及下列术语和定义适用于本文件。

3.1

数字减影血管造影 X 射线机 **digital subtraction angiography; DSA**

具有数字减影功能的医用血管造影 X 射线机。

注: DICOM 标准规范中,习惯上使用“XA”表示。

3.2

应用实体 **application entity; AE**

应用进程内的活动元素,内含与开放系统互连(OSI)有关,且为应用层定义的一组能力,对应于特定的应用实体类型(不包括正在使用的多余能力)。

[GB/T 9387.1—1998, 定义 7.1.1.1]