

卫生部通告(卫通(2006)18号) - - 发布《后装 源治疗的患者防护与质量控制检测规范》强制性行业标准，《医用磁共振成像(M R I)设备影像质量检测与评价规范》推荐性行业标准 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/315/2021_2022__E5_8D_AB_E7_94_9F_E9_83_A8_E9_c80_315499.htm 卫生部通告（卫通〔2006〕18号）现发布《后装 源治疗的患者防护与质量控制检测规范》为强制性行业标准，《医用磁共振成像（M R I）设备影像质量检测与评价规范》为推荐性行业标准，其编号和名称如下：强制性行业标准：W S 262 - 2006 后装源治疗的患者防护与质量控制检测规范 推荐性行业标准：W S / T 263 - 2006 医用磁共振成像（M R I）设备影像质量检测与评价规范 以上标准于2007年4月1日起实施。100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问

www.100test.com