

RAYSTATION v2025 SP2

使用説明



v2025

Traceback information:
Workspace Main version a1058
Checked in 2025-12-18
Skribenta version 5.6.020.1

合格聲明



遵循醫療器材法規 (MDR) 2017/745。可視需要索取對應之合格聲明。

安全通知

使用文件中的警告與注意通知，提供安全使用本產品及必須遵守的相關資訊。



預防

警告通知為與風險及身體受傷甚至死亡有關的資訊。在多數情況下，風險會與患者的治療錯誤有關。



警告

注意通知則是與設備、軟體或資料損壞有關的資訊。

註： 備註則提供額外的實用資訊、提示或提醒。

版權

本文件含受著作權保護的專利資訊。未於事前徵得 RaySearch Laboratories AB (publ) 書面同意，嚴禁影印、重製本文件之任何部分，亦不得將本文件之內容翻譯成其他語言。

保留所有權利。© 2025、RaySearch Laboratories AB (publ)。

影印資料

可應要求提供使用說明和版本須知相關文件的紙本。

商標

RayAdaptive、RayAnalytics、RayBiology、RayCare、RayCloud、RayCommand、RayData、RayIntelligence、RayLaboratories、RayStation、RayStore、RayTreat、RayWorld 和 RaySearch Laboratories 標誌均為 RaySearch Laboratories AB (publ)* 的商標。

本文引用之第三方商標為其各自所有者之財產，各所有者與 RaySearch Laboratories AB (publ) 皆不具有合作關係。

RaySearch Laboratories AB (publ) 及其子公司下稱 RaySearch。

*須在某些市場註冊。



目錄

| | | |
|----------|----------------------------|-----------|
| 1 | 簡介 | 9 |
| 1.1 | 關於本手冊 | 10 |
| 1.2 | RayStation 系統主要應用程式 | 11 |
| 1.3 | RayStation 文件 | 11 |
| 1.3.1 | RayStation 系統文件 | 11 |
| 1.3.2 | 其他相關文件 | 13 |
| 2 | 產品資訊 | 15 |
| 2.1 | 預期用途 | 16 |
| 2.2 | 預期使用者 | 16 |
| 2.3 | 預期患者群體和醫療條件 | 16 |
| 2.4 | 禁忌症 | 16 |
| 2.5 | 硬體與作業系統 | 16 |
| 2.6 | 製造商聯絡資訊 | 17 |
| 2.7 | 系統作業發生事件與錯誤之通報 | 17 |
| 2.8 | 法務代表 | 17 |
| 2.9 | 產品標籤 | 20 |
| 2.10 | 使用期限 | 21 |
| 2.11 | 監管資訊 | 21 |
| 2.12 | 機器學習的監管資訊 | 22 |
| 2.13 | 劑量計算之準確度 | 22 |
| 2.13.1 | 光子劑量引擎之準確度 | 22 |
| 2.13.2 | 電子劑量引擎之準確度 | 26 |
| 2.13.3 | 近距離治療 TG43 劑量引擎的精確度 | 27 |
| 2.13.4 | 近距離放射治療蒙地卡羅劑量引擎的精確度 | 27 |
| 2.13.5 | 均勻掃描/雙散射/擾動質子筆尖型射束劑量引擎的準確度 | 28 |
| 2.13.6 | 質子筆尖型射束劑量引擎之筆尖型射束掃描準確度 | 28 |
| 2.13.7 | 蒙地卡羅質子劑量引擎之筆尖型射束掃描準確度 | 28 |
| 2.13.8 | 質子線性能量轉移計算的準確性 | 29 |
| 2.13.9 | 筆形射束掃描之碳與氦筆形射束劑量引擎的精確度 | 29 |
| 2.13.10 | 碳和氦線性能量轉移計算的準確性 | 29 |
| 2.13.11 | BNCT RBE 加權劑量計算的精確度 | 30 |
| 3 | 安全操作須知 | 31 |
| 3.1 | 安全防範措施 | 32 |
| 3.1.1 | 關於使用者責任的警告 | 34 |
| 3.1.2 | 關於安裝的警告 | 40 |
| 3.1.3 | 關於一般系統使用方式的警告 | 41 |
| 3.1.4 | 關於 DICOM 匯入的警告 | 42 |
| 3.1.5 | 關於 DICOM 匯出的警告 | 44 |
| 3.1.6 | 關於 CBCT 影像轉換的警告 | 46 |

| | | |
|------------|---|------------|
| 3.1.7 | 關於劑量計算的警告 | 48 |
| 3.1.8 | 關於患者模組的警告 | 75 |
| 3.1.9 | 關於治療計畫的警告 | 78 |
| 3.1.10 | 關於質子及輕離子計畫的警告 | 80 |
| 3.1.11 | 關於 TomoHelical 和 TomoDirect 計畫的警告 | 82 |
| 3.1.12 | 關於 CyberKnife 治療計畫的警告 | 84 |
| 3.1.13 | 關於 BNCT 治療計畫的警告 | 84 |
| 3.1.14 | 關於近距離治療計畫的警告 | 85 |
| 3.1.15 | 關於可靠最佳化的警告 | 88 |
| 3.1.16 | 關於劑量評估的警告 | 89 |
| 3.1.17 | 關於生物最佳化與評估的警告 | 90 |
| 3.1.18 | 關於自動計畫的警告 | 91 |
| 3.1.19 | 關於射束試運轉的警告 | 93 |
| 3.1.20 | 關於指令碼的警告 | 97 |
| 3.1.21 | 關於品質保證的警告 | 100 |
| 3.1.22 | 有關 EPID QA 功能的警告 | 100 |
| 3.1.23 | 關於 RayStation 儲存工具的警告 | 101 |
| 3.1.24 | 有關機器學習的警告 | 102 |
| 3.1.25 | 有關腫瘤內科學的警告 | 103 |
| 3.1.26 | 以 MapRT 進行間隙檢查的相關警告 | 104 |
| 3.1.27 | 關於碰撞檢查的警告 | 105 |
| 3.2 | 患者資料匯入 | 107 |
| 3.3 | 輸入資料 | 107 |
| 3.4 | 指令碼 | 107 |
| 3.5 | 顯示格式 | 107 |
| 4 | 安裝說明 | 109 |
| 4.1 | 安裝手冊 | 110 |
| 4.2 | 系統環境驗收測試 | 110 |
| 4.3 | 硬體診斷檢查 | 110 |
| 4.4 | 遠端環境設定 | 110 |
| 4.5 | 數據通訊環境 | 110 |
| 5 | 座標、動作和比例的顯示 | 111 |
| 5.1 | 患者座標系統 | 112 |
| 5.2 | DICOM 匯出中的患者座標系統 | 113 |
| 5.3 | 治療機座標系統 | 114 |
| 5.3.1 | 機器座標系統概觀 | 114 |
| 5.3.2 | 機架座標系統 | 115 |
| 5.3.3 | 限束裝置座標系統 | 115 |
| 5.3.4 | 楔形濾光座標系統 | 119 |
| 5.3.5 | 患者支撐座標系統 | 120 |
| 5.3.6 | 平台離心座標系統 | 121 |
| 5.3.7 | 平台座標系統 | 121 |
| 5.3.8 | CyberKnife 放射源座標系 | 122 |

| | | |
|---------------|---------------------------------------|------------|
| 5.3.9 | 環架座標系統 | 125 |
| 5.3.10 | RayPhysics 之劑量曲線座標系統 RayPhysics | 128 |
| 5.3.11 | 設定成像儀座標系統 | 128 |
| 5.4 | 光欄和 MLC 標記標準 | 130 |
| 5.4.1 | IEC 61217 光欄標記標準 | 130 |
| 5.4.2 | IEC 601 光欄標記標準 | 131 |
| 6 | 系統完整性和安全性 | 133 |
| 6.1 | 網路安全注意事項 | 134 |
| 6.1.1 | 裝置安裝與更新不當相關注意事項 | 134 |
| 6.1.2 | 裝置安全設定不當相關注意事項 | 134 |
| 6.1.3 | 監控與安全事件應變注意事項 | 136 |
| 6.1.4 | 終止支援裝置的使用相關注意事項 | 137 |
| 6.2 | 防止未經授權之使用 | 137 |
| 6.3 | 備份事務和資料庫維護 | 138 |
| 6.4 | 資料庫存取權限 | 139 |
| 6.5 | ECC RAM | 139 |
| 6.6 | 系統停用 | 139 |
| 附錄 A - | 定義 | 141 |

1 簡介

關於 *RayStation*

RayStation 將 RaySearch 的所有高級治療計畫解決方案全數整合於一套靈活的治療計畫系統。該多功能系統支援光子、電子、質子、碳離子、氦離子、BNCT 和近距離治療的各種治療技術計畫。它結合了多準則最佳化等功能，完全支援 4D 自適應輻射放療。RayStation 還包括機器學習功能以及 SMLC、DMLC、VMAT、3D-CRT、TomoHelical、TomoDirect、CyberKnife、PBS 和 HDR 近距離治療的最佳化演算法。

此章節

此章節包含以下段落

| | | |
|-----|---------------------|-------|
| 1.1 | 關於本手冊 | p. 10 |
| 1.2 | RayStation 系統主要應用程式 | p. 11 |
| 1.3 | RayStation 文件 | p. 11 |

1.1 關於本手冊

本手冊包含一般產品資訊、安全相關資訊、安裝說明、座標系統與治療機器度量的相關資訊，以及系統整體安全相關資訊。請先詳讀本手冊再使用 RayStation v2025 系統。除非確實有遵守本手冊中的說明，否則不保證裝置能夠正常運作。請詳閱 *RSL-D-RS-v2025-RN*, *RayStation v2025 SP2 Release Notes*，這些注意事項提供關於 RayStation v2025 系統使用方式的最終說明。

本手冊內容說明的部分模組並不屬於 RayStation v2025 的標準配置，可能需另外獲得許可。

1.2 RAYSTATION 系統主要應用程式

RayStation 系統內含下列主要應用程式：



RayStation – 主應用程式，用於執行所有治療計畫相關活動。

RayStation 應用程式的說明請參閱 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual*。



RayPhysics – 可執行射束模型調試、近距離放射治療設備調試與CT調試等活動的調試應用程式。

RayPhysics 應用程式的說明請參閱 *RSL-D-RS-v2025-RPHY, RayStation v2025 RayPhysics Manual*。



RayMachine - 包含管理用於劑量預測與分割之機器學習模型的Model Administration 模組。

RayMachine 應用程式的說明請參閱 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual*。



RayBiology – 負責管理放射生物學評估與最佳化模型，以及相對生物效應 (RBE) 的管理程式。

RayBiology 應用程式的說明請參閱 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual*。



RayStation Physics mode- 有可能使用未投入使用的治療機計算劑量的應用，以允許比Beam commissioning 模塊中RayPhysics 更多的機器建模和測試活動。

RayStation Physics mode 應用程式說明請參閱 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual*。



Clinic Settings – 臨床設定管理工具。

Clinic Settings 應用程式的說明請參閱 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual*。



RayStation Storage Tool – 資料庫管理工具。

RayStation Storage Tool 應用程式的說明請參閱 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual*。

1.3 RAYSTATION 文件

1.3.1 RayStation 系統文件

RayStation v2025 系統文件包含：

| 文件 | 說明 |
|--|--|
| <i>RSL-D-RS-v2025-IFU, RayStation v2025 SP2 Instructions for Use</i> | 本手冊內含關於 RayStation v2025 系統的法規資訊與安全資訊。 |

| 文件 | 說明 |
|--|--|
| <i>RSL-D-RS-v2025-OPPIFU, RayStation v2025 Ocular Proton Planning Instructions for Use</i> | 本手冊內含關於 RayStation v2025 系統用於眼部質子計畫的法規資訊與安全資訊。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-AGIFU, RayStation v2025 Ablation Guidance Instructions for Use</i> | 本手冊說明在消融治療過程中如何使用消融模組進行引導。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-EPIDUSM, RayStation v2025 EPID QA User Manual</i> | 本手冊說明 EPID QA 功能。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-RN, RayStation v2025 SP2 Release Notes</i> | 本文件提供一份摘要，內容列舉各項新功能、已知問題以及前一版 RayStation 至今所進行的變更。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual</i> | 本手冊介紹了 RayStation v2025 系統的功能，並逐步說明常用操作方式。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-RPHY, RayStation v2025 RayPhysics Manual</i> | 本手冊介紹了 RayPhysics v2025 應用程式。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual</i> | 本手冊包含演算法說明及物理參考資訊。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-MLREF, RayStation v2025 Machine Learning Reference Manual</i> | 本手冊是 RayStation v2025 中機器學習的參考手冊。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-DLPMDS, RayStation v2025 Deep Learning Planning Model Data Sheet</i> | 本手冊含用於在 RayStation v2025 中進行深度學習計畫之模型規格。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-DLSMDS, RayStation v2025 Deep Learning Segmentation Model Data Sheet</i> | 本手冊含用於在 RayStation v2025 中進行深度學習分段之模型規格。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-DLSAMDS, RayStation v2025 Deep Learning Segmentation Ablation Model Data Sheet</i> | 本手冊含 RayStation v2025 消融模組中用於深度學習分割的模型規格。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-OPPREF, RayStation v2025 Ocular Proton Planning Reference Manual</i> | 本手冊是 RayStation v2025 中用於眼部質子計畫的參考手冊。 |
| <i>RSL-D-RS-v2025-OPT, RayStation v2025 A Guide to Optimization in RayStation</i> | 本手冊內含在 RayStation v2025 中進行最佳化的詳細資訊。 |

1.3.2 其他相關文件

- *RSL-D-RS-v2025-SEAT, RayStation v2025 System Environment Acceptance Test Protocol*
- *RSL-D-RS-v2025-SG, RayStation v2025 Scripting Guidelines*
- *RSL-D-RS-v2025-BAMDS, RayStation v2025 Brachy Applicator Model Data Specification*
- *RSL-D-RS-v2025-BCDS, RayStation v2025 Beam Commissioning Data Specification*
- *RSL-D-RS-v2025-DCS, RayStation v2025 DICOM Conformance Statement*
- *RSL-D-RS-v2025-SEG, RayStation v2025 System Environment Guidelines*
- *RSL-D-RS-v2025-ATP, RayStation v2025 Product Acceptance Test Protocol*
- *RSL-D-RS-v2025-AGATP, RayStation v2025 Ablation Product Acceptance Test Protocol*
- *RSL-D-RS-v2025-SUO, RayStation v2025 System Upgrade Options*
- *RSL-D-RS-v2025-MLS, RayStation v2025 Machine Learning Settings*
- *RSL-D-RS-v2025-CIRSI, RayStation v2025 Customer Instruction for RayStation Installation*
- *RSL-D-RS-v2025-SBOM, RayStation v2025 Software Bill of Materials*
- *RSL-P-RS-CSG, RayStation Cyber Security Guidelines*
- *RSL-P-RS-RGI, RayStation RayGateway Installation Instructions*
- *RSL-D-RC-v2025-VTIUSM, RayCare v2025 Varian TrueBeam Interoperability User Manual* 中，提供附錄說明線上調整作業流程

註: 服務包中僅會更新受影響的手冊。如需服務包中更新之手冊的完整清單，請參閱指定服務包的版本通知（分別於*RayStation*版本通知與*RayCommand*使用說明中提供）。

2 產品資訊

本章說明與 RayStation v2025 系統相關的重要資訊。

此章節

此章節包含以下段落

| | | |
|------|----------------|-------|
| 2.1 | 預期用途 | p. 16 |
| 2.2 | 預期使用者 | p. 16 |
| 2.3 | 預期患者群體和醫療條件 | p. 16 |
| 2.4 | 禁忌症 | p. 16 |
| 2.5 | 硬體與作業系統 | p. 16 |
| 2.6 | 製造商聯絡資訊 | p. 17 |
| 2.7 | 系統作業發生事件與錯誤之通報 | p. 17 |
| 2.8 | 法務代表 | p. 17 |
| 2.9 | 產品標籤 | p. 20 |
| 2.10 | 使用期限 | p. 21 |
| 2.11 | 監管資訊 | p. 21 |
| 2.12 | 機器學習的監管資訊 | p. 22 |
| 2.13 | 劑量計算之準確度 | p. 22 |

2.1 預期用途

RayStation 是一套用於輻射放療、消融治療與腫瘤醫學的軟體系統。RayStation 會依據使用者的輸入顯示與建議治療計畫。建議之治療計畫經過授權之預定使用者的檢視與許可後，也可使用 RayStation 進行治療管理。

可根據使用者的需求設定系統功能。

日本：有關在日本的應用範圍，請參閱 RayStation 的 RSJ-C-00-03 日本監管使用說明。

2.2 預期使用者

RayStation 的預期使用者應為接受過本系統使用訓練之臨床合格人員。

使用者必須具備英語或所提供之其他使用者介面語言的工作知識。

2.3 預期患者群體和醫療條件

RayStation 的目標病患為由合格且有執照之醫療從業人員認為適合施以輻射放療、消融治療或針對腫瘤、病變與其他病症進行腫瘤醫學治療的患者。

2.4 禁忌症

使用者負責確定每個患者的個人治療計畫和技術，這也包括確定個人治療的任何禁忌症。

2.5 硬體與作業系統

RayStation v2025 應安裝於建議螢幕解析度為 1920 x 1200 像素 (或 1920 x 1080) 的高階個人電腦上。RayStation v2025 可用於不同版本的 Windows 作業系統。關於建議的硬體和作業系統設定的詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-SEG, RayStation v2025 System Environment Guidelines*。

可以利用系統安裝電腦或能夠遠端存取系統安裝電腦的用戶端執行本系統，用戶端上的遠端存取軟體會按照適合醫療造影評估的層級 [包括零失真轉圖] 執行。

CPython 中的腳本已針對與 RayStation 一同安裝的版本做過測試。其他版本及 / 或不同套件可用腳本環境安裝，如需更多資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual*。

只能在經過電器故障與電磁放射適用硬體安全標準認可的電腦上使用本系統。

建議安裝新的 Windows Service Packs。這些更新由 Microsoft 全面發佈，是經過測試的安全與重大的累積更新集。另外也建議安裝針對修正作業系統相關安全漏洞而全面發佈的安全性更新。不建議安裝任何其他更新。完成所有更新後須檢查系統效能，請參閱段 4.2 系統環境驗收測試 第 110 頁。

Microsoft SQL Server

建議安裝新的 SQL Server Service Pack。這些 Service Pack 是由 Microsoft 發佈和測試，包括已報告問題的累積 Hotfix 和修補程式集。在所有更新之後，必須驗證系統效能 [請參閱段 4.2 系統環境驗收測試 第 110 頁]。

用於計算的 GPU

用於運算的GPU必須有ECC RAM，且必須在GPU驅動程式設定中啟用ECC狀態。請務必持續使用系統環境指南中定義的GPU驅動程式版本。若使用多個GPU進行運算，建議全部採用相同型號的GPU。若使用多個不同型號的GPU，連續運算的結果可能會不一致，取決於使用的顯示卡為何。如需詳細的支援顯示卡清單，請參閱RSL-D-RS-v2025-SEG, RayStation v2025 System Environment Guidelines。另已執行其他驗證，並可透過support@raysearchlabs.com取得認證書。

可變形影像校準可以在沒有 ECC RAM 的 GPU 上運算。

2.6 製造商聯絡資訊



RaySearch Laboratories AB (publ)
Eugeniavägen 18C
SE-113 68 Stockholm
瑞典
電話：+46 8 510 530 00
電子郵件：info@raysearchlabs.com
原產國：瑞典

2.7 系統作業發生事件與錯誤之通報

若要向RaySearch通報事件和錯誤，請寄電子郵件至 support@raysearchlabs.com 與支援部門聯絡，或可致電當地支援單位。

裝置如發生嚴重事件，都必須向製造商報告。

如有相關條例規定，也需要向國家當局通報事件。對於歐洲聯盟，必須向使用者及/或患者所在的歐洲聯盟成員國主管當局通報嚴重事件。

2.8 法務代表

下表介紹法務代表並提供其聯絡資訊。

| 法務代表 | 聯絡資料 |
|---------|---|
| 澳大利亞贊助商 | Emergo Australia Level 20, Tower II Darling Park 201 Sussex Street Sydney, NSW 2000 澳大利亞 |

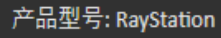
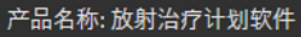








| 法務代表 | 聯絡資料 |
|-------|---|
| 巴西進口商 | Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda Avenida Francisco Matarazzo, 1752, sala 502 e 503, Água Branca, São Paulo, SP CEP:05.001-200. CNPJ: 04.967.408/0001-98 Email: brazilvigilance@ul.com Responsável Técnico: Luiz Levy Cruz Martins – CRF/SP: 42415 Anvisa nº: 80117580996 |
| 中國代表 | RaySearch (Shanghai) Medical Device Co., Ltd Room 608, No. 1118, Pudong South Road Pilot Free Trade Zone, Shanghai 中國 |
| 香港代表 | Emergo Hong Kong Limited 18/F Delta House 3 ON YIU Street Shatin, NT 香港 |
| 印度代表 | RAYSEARCH INDIA PVT. LTD. Level-2, Elegance Tower, Mathura Road, Jasola, New Delhi-110025 印度 辦公室編號208 & 209 |
| 以色列代表 | I.L Emergo Israel Ltd. Andrei Sakharov 9 Matam P.O.B 15054 Haifa 3190501 以色列 |
| 日本代表 | RaySearch Japan K.K. Saiwai building, 1-3-1 Uchisaiwaicho Chiyoda-ku Tokyo 100-0011 日本 |
| 韓國代表 | RaySearch Korea, LLC Unit 1005, 10th Floor Hybro Building, 503, Teheran-ro, Gangnam-gu Seoul 南韓 |

| 法務代表 | 聯絡資料 |
|--------|---|
| 紐西蘭贊助商 | CARSL Consulting PO Box 766 Hastings 紐西蘭 |
| 新加坡代表 | RaySearch Singapore Pte. Ltd. 260 Orchard Road #07-01/04 The Heeren, Singapore 238855 新加坡 |
| 台灣代表 | Tomorrow Medical System Co., Ltd. 6F, No. 88, Xing'ai Road, Neihu Dist. Taipei City, 114067 台灣 |
| 泰國代表 | Kamol Sukosol Electric Co., Ltd. 665 Mahachai Road, 2nd Floor Samranraj, Pranakorn Bangkok 10200 泰國 |
| 美國代理商 | RaySearch Americas, Inc. The Empire State Building 350 5th Avenue, Suite 5000 New York, New York 10118 美國 |

2.9 產品標籤

選擇 RayStation 功能表中的 **Help: About RayStation**，即可找出所安裝的 RayStation v2025 系統版本號。

可用於辨別下列資訊：

- 產品名稱 = RayStation
-  **产品型号: RayStation** (僅適用於中國市場)
- 發佈版本 = 17.2
- 行銷名稱 = RayStation v2025 SP2
- 軟體組建編號 = 17.2.0.165
- 臨床組建 = 表示該軟體專為臨床用途而設計。
附註：臨床安裝需要臨床組建和臨床授權。否則，標題列將顯示「不用於臨床用途」。
- 產品使用期限 = 每個市場的使用期限是下一次主要發佈後的一年，但不少於三年
- 放射治療計畫系統軟體 = 產品通稱
-  **产品名称: 放射治疗计划软件** (僅適用於中國市場)
-  = 表示產品為醫療器材
-  = 專屬的裝置識別碼
-  = 瑞士授權代表和進口商
- 驅動程式資訊 = 所安裝的 Mevion 點圖轉換器和 CyberKnife RAIL 版本。透過按一下箭頭展開此欄位。
-  = CE 標章與驗證機構編號
-  = 生產日期
-  = 請查閱使用說明
-  = 製造商名稱及地址
-  = 支援電子郵件地址



圖示 1. About RayStation 對話方塊。

2.10 使用期限

每個市場的使用期限是下一次主要發佈後的一年，但不少於三年。如果新的主要版本在 24 個月內發佈，則市場上對產品版本的支援將在市場出清後 36 個月內結束。否則，支援將延長並在該市場發佈下一個主要版本後 12 個月結束。當在特定市場上不再支援某版本時，其被認為在該市場的使用期限結束。

2.11 監管資訊

否認聲明

加拿大：基於法規因素，在加拿大無法使用碳與氦離子治療計畫、質子擾動、質子線性掃描、BNCT計畫與微劑量學動力模型。這些功能有許可證控管，且加拿大並未發放這類許可證 (rayCarbonPhysics、rayHeliumPhysics、rayWobbling、rayLineScanning、rayBoron與rayMKM)。在加拿大，劑量預估的機器學習模型必須經過加拿大衛生部核准方可供臨床使用。深度學習分割在加拿大僅限電腦斷層造影。

日本：如需瞭解日本的監管資訊，請參閱適用於日本市場的 RSJ-C-02-003 免責聲明。

美國：基於法規因素，在美國無法使用碳與氦離子治療計畫、BNCT計畫與微劑量學動力模型。這些功能有許可證控管，且美國並未發放這類許可證 (rayCarbonPhysics、rayHeliumPhysics、rayBoron與rayMKM)。在美國，劑量預估

的機器學習模型必須經過FDA核准才可供臨床使用。RayCare v2025 SP1與RayStation v2025 SP2的組合已經驗證，可用於在一個患者療程中，使用Varian TrueBeam治療機進行計畫調整（又稱線上調整規劃）。如需此驗證適用的RayCare與RayStation版本完整清單，請與RaySearch支援聯絡。美國不支援OXRAY治療機。

歐洲 SRN 號碼

根據 EU MDR – 法規 [EU] 2017/745 要求，已向 RaySearch Laboratories AB (publ) 發放了單一註冊號碼 (SRN) = SE-MF-000001908。

2.12 機器學習的監管資訊

監管說明

RayStation 中的機器學習功能在某些市場需要獲得監管核准。

對於機器學習功能未獲核准的任何市場，控制機器學習功能的相關授權將被停用，確保無法進行未經授權的使用。

機器學習模型的目的

RayStation 中的機器學習模型可用於影像分割或劑量預測。用於分割時，這些模型可用於描繪出解剖構造。然而，這類模型不可用於描繪或偵測病變。模型僅可用於該模型相關資料表內定義的範圍。

機器學習模型批准

機器學習模型已調試和批准後，將被鎖定並且不能進一步發展。因此，在臨床使用期間無法對模型進行任何修改。

可用模型

由於部分市場的法規，使用機器學習進行劑量預測可能會受到限制。

2.13 劑量計算之準確度

經查證，RayStation v2025 中所有劑量引擎的準確程度皆等同於其他知名獨立治療計畫系統的準確度。使用者仍需根據所有相關臨床情況驗證劑量計算結果，如需詳細資訊，請參閱段 3.1.1 關於使用者責任的警告第34頁。

註：*RayStation* 射束模型在機型與特性方面是統一的。有可能會未經過 *RaySearch* 明確驗證的治療機設置的射束模型。

2.13.1 光子劑量引擎之準確度

RayStation 有兩種光子劑量引擎：塌陷錐 (CC) 與蒙地卡羅 (MC)。兩種劑量引擎的驗證策略如底下所述，接著則是不同機器與治療技術的驗證範圍說明。蒙地卡羅劑量引擎並不支援Tomotherapy機器。

卷積疊加光子劑量引擎的驗證策略

RayStation 驗證已針對大量的測量進行測試，包括均質和異質假體之點劑量、線劑量，使用 Delta4、MapCheck、ArcCheck、MatriXX、Octavius1500 和 PTW 729 探測器的影片及測量結果。這包括 IAEA 測試套件，其中包括一台 Elekta 機器的測量劑量，

用於能量 6 MV、10 MV 和 18 MV 的多個測試案例¹。對照測量驗證的允收準則使用伽瑪準則等術語來表示（當伽瑪值為 3%，3 mm 時，若 95% 的資料點之伽瑪值低於 1 則為通過），點劑量差異和信賴水平¹。整體準確度是可接受的。一些演算法限制已列出並於本節、段 3.1.1 關於使用者責任的警告第 34 頁中的 4001 警告與 RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual 「演算法弱點」一節加以描述。

RayStation v2025 內之卷積疊加光子劑量引擎已與知名獨立治療計畫系統比較，例如 Eclipse (Varian)、Pinnacle³ Radiation Treatment Planning System 7.2 (Philips)、Monaco (Elekta)、Oncentra (Elekta) 和 Precision (Accuray)。比較包括 Siemens、Elekta、Varian 和 TomoTherapy 機器的計畫。獨立治療計畫系統計算出的劑量與 RayStation 劑量之間的一致性被定義為表示對於 95% 體積的伽馬標準 (3%, 3mm)，全局伽馬²值低於 1，以及 98% 體積的伽馬標準 (5%, 5mm)，全局伽馬值低於 1。傳回的伽瑪分佈結果均在允收準則以內，因此可視為劑量引擎的計算方式等同於對照臨床系統的計算方式。

驗證將重點擺在一般臨床運用上，搭配如 Varian (600 CD、CLINAC、2100、2100 EX、2300C/D、Trilogy、搭載 MLC120、HD120、Millenium MLC、m3 及 Varian Halcyon 等多葉片準直器的 TrueBeam)、Elekta (搭載 MLCi/MLCi2、Beam Modulator 及 Agility 探頭)，以及 Siemens (搭載 3D-MLC 與 Artiste 的 Primus) 等常見直線加速器 (LINAC) 型號，並針對介於 4 MV 與 20 MV 之間的能量，以及水假體與患者幾何形狀等。無整平濾片傳遞是採用 Siemens Artiste 與 Varian Halcyon 等進行驗證。大多數資料是利用葉寬 5 mm 與 10 mm 的多葉片準直器收集得到的。RayStation v2025 也搭配 Brainlab m3 嵌入式多葉片準直器於 Varian Novalis 機器上做過驗證。m3 多葉片準直器並未搭配其他機器 (如 Siemens 這類無備份光欄的機器) 做過驗證。其他嵌入式多葉片準直器並無做過驗證。

楔形、擋塊與錐狀之驗證

楔形的驗證僅會在水中進行。除了少數例外情況外，該驗證會將重點擺在中央的正方形照野上。在確認與評估楔形射束模型時應格外小心。區塊驗證的執行方式為比較從 RayStation v2025 到 Eclipse (Varian) 與 Oncentra (Elekta) 的劑量，並作為 IAEA 測試套組的一部分。IAEA 測試套組也包括 Elekta 楔形。僅支援發散式光子阻擋塊。圓錐驗證僅限於 Elekta 直線加速器。小數點 GRID 阻擋塊會針對 Elekta Agility 與 Varian TrueBeam 進行驗證。

旋轉計畫之劑量計算

標準弧形調控放射治療傳遞技術已針對 Varian、Elekta 與 Vero 等直線加速器 (LINAC) 做過驗證。滑動窗弧形調控放射治療程序已針對 Elekta Agility 與 Varian Halcyon 等直線加速器 (LINAC) 做過驗證。弧形調控放射治療程序應視為一種新治療技術，因此應進行射束模型與機器行為驗證，並依患者進行 QA。

1 IAEA-TECDOC-1540, Specification and Acceptance Testing of Radiotherapy Treatment Planning Systems, April 2007.

2 Low D.A., Harms W.B., Mutic S, and Purdy J.A., A technique for the qualitative evaluation of dose distributions, Med.Phys.25 (1998) 656-661.

驗證顯示，小視野旋轉計畫的 RayStation 劑量計算對射束模型 MLC 參數高度敏感。

RayStation v2025 提供 VMAT 突發模式技術，每秒片段包含不開啟射束的 MLC 移動，每隔一個片段開啟射束但沒有 MLC 動作。突發模式技術只通過 Siemens 機驗證，只適用於此類機器。

具波弧的弧形調控放射治療（即具Vero與OXRAY之環形旋轉的VMAT（弧形調控放射治療）目前僅能由這些機器提供。相同動作原則上可利用治療床動作產生。RayStation v2025中的波弧建構僅適用於Vero與OXRAY直線加速器（LINAC）並經過驗證。

Vero 劑量計算

對於 RayStation v2025，已經驗證過 Vero 機器。CC 劑量引擎已透過比照靜態 MLC、VMAT 和光波弧形計畫的測量值，順利完成驗證。只有環旋轉不超過 ± 15 度的光波弧形計畫通過驗證。

Vero 的動態式 IMRT (DMLC) 尚未通過驗證，而在 RayStation v2025 中，DMLC 不可用於 Vero 機器。Vero 驗證僅限 30 對葉片且所有葉片寬為 0.5 cm 的 Vero MLC。動態追蹤傳遞尚不是 RayStation v2025 驗證的一環。必須由使用者在啟用動態追蹤的情況下為 Vero 計畫驗證傳輸劑量。

OXRAY的劑量計算

Hitachi正在開發一個名叫OXRAY的新式直線加速器。以RayStation v2025來說，OXRAY已使用非臨床版本的機器做過驗證。OXRAY直線加速器有一環架系統可用於設定治療射束的環架角度，並將其遠離治療機中央軸。環架角度有兩種，分別為環架平移與環架傾斜。OXRAY驗證包含具有平移與傾斜最大角度 ± 3 度之環架角度的計畫。CC與MC劑量引擎已成功針對靜態多葉片準直器、靜態弧形、順型弧形、弧形調控放射治療與波弧計畫（包含與不包含環架角度）的測量結果完成驗證。

僅環形旋轉最多 ± 15 度的波弧計畫通過驗證。動態強度調控放射治療（DMLC）尚未經過驗證，且RayStation v2025中尚為未將DMLC提供OXRAY使用。動態追蹤照射並未包含在RayStation v2025驗證中。是否要針對啟用動態追蹤之OXRAY計畫的照射劑量進行驗證取決於使用者。因驗證是以非臨床版本的機器執行，使用RayStation v2025搭配OXRAY直線加速器前請格外小心。

TomoTherapy 的劑量計算

RayStation v2025 已在最新版的 TomoTherapy 機（稱為 Radixact）以及升級後可搭配 iDMS 使用的舊版 TomoTherapy 系統中驗證過 TomoHelical 和 TomoDirect 計畫的劑量計算。不支援尚未升級的舊版機。若不確定 TomoTherapy 治療機是否適用於 RayStation，請聯絡 Accuray 或 RaySearch 支援部門。

已驗證過 TomoTherapy 機（固定和動態光欄）支援的所有照野寬度，以及不同的間距、投影時間、平均開啟時間、調變係數以及目標大小和位置。

移動同步傳遞尚不是 RayStation v2025 驗證的一環。必須由使用者在啟用動態追蹤的情況下為 TomoHelical 計畫驗證傳輸劑量。

段 3.1.1 關於使用者責任的警告 第34頁 中的警告 10172 中描述了 RayStation v2025 中的 TomoTherapy 劑量計算的附加要求。

CyberKnife 的劑量計算

已為 CyberKnife M6/S7 治療機器 RayStation v2025 驗證劑量計算。RayStation v2025 不支援舊的 CyberKnife 版本。

與使用固定錐、虹膜錐狀和 MLC 准直治療計畫的測量值相比，卷積疊加劑量引擎已獲成功驗證。已用影片和離子室進行測量，在不同的均質和異質假體，例如 CIRS 肺假體。驗證包括不同的節點集和移動同步技術。

選取的移動同步技術對在 RayStation 中計算劑量沒有任何影響。有關使用 CyberKnife 治療機的移動同步技術追蹤目標的準確性，請參閱 Accuray。

除了與測量值比較，RayStation 劑量還曾與 Accuray 劑量引擎限制尺寸筆尖型射束 (Finite Size Pencil Beam, FSPB) 和蒙地卡羅計算的劑量比較，顯示非常吻合。

光子蒙地卡羅劑量引擎的驗證策略

蒙地卡羅光子劑量引擎在直線加速器 (LINAC) 探頭中使用與塌陷錐劑量引擎相同的通量計算方式。多葉片准直器詳細內容、阻擋塊、圓錐、虛擬楔形及實體楔形傳輸的描述，已搭配塌陷錐劑量引擎徹底驗證過。同樣的通量計算方式也有搭配蒙地卡羅劑量計算方式，使用來自塌陷錐劑量計算方式測量結果的代表性子集做過驗證。選擇的子集涵蓋了不同的能量 (4 MV 至 20 MV)、直線加速器 (LINAC) 型號 (Varian 包含 MLC120, HD120 與 m3、搭載 MLC Agility 與 MLCi/i2 的 Elekta，以及 CyberKnife)、楔形 (Varian 標準楔形、EDW 與 Elekta 移動式楔形)、圓錐與阻擋塊、治療技術 (3D-CRT、SMLC、DMLC 與弧形治療) 以及同質與異質幾何等。相較於塌陷錐劑量驗證，本驗證包含了 IAEA 測試套組 (Elekta 6 MV、10 MV、18 MV)，並加入了一個高解析度 AAPM TG105 測試套組 (附 6 MV、10 MV、10 MV FFF 的 TrueBeam)，其中水裡有用於不同幾何形狀 (厚板、傾斜入射角、鼻形表面、台階) 的異質嵌件。

包含的測量有於水中及 CIRS 假體中掃描的剖面、深度劑量及點測量，以及軟片、Delta4、ArcCheck 與 MapCheck 測量。允收標準與塌陷錐驗證所採用的相同，且整體精確度是可接受的。段 2.13.1 光子劑量引擎之準確度 第 22 頁 中所述的多數限制也同樣適用蒙地卡羅光子劑量引擎。如需詳細資訊，請參閱 RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual。亦請一併參閱段 3.1.1 關於使用者責任的警告 第 34 頁 中的警告 4001。

除測量型驗證外，患者中的光子蒙地卡羅計算已在有 / 無磁場的狀態下就 EGSnrc 交叉確認是否有不同幾何形狀 (厚板、離軸異質嵌件、彎曲表面)、材質 (水、肺板、骨板、鋁、鈦)、能量 (0.5 MeV 至 20 MeV) 及視野大小 (0.4 cm x 0.4 cm 至 40 cm x 40 cm)。因不再存在測量不確定性，採用模擬劑量之驗證測試中的允收準則會較測量用的更嚴謹；在伽馬 2%、2mm 時，所有體素的 95% 必須具有低於 1 的伽馬值。

針對核磁共振影像導引直線加速器，蒙地卡羅光子劑量引擎已就 Elekta Unity 與 MagnetTx Aurora 針對 SMLC 計畫收合為機架角度零時的 PTW Octavius 測量進行驗證。Elekta Unity 桶形散射分量已針對具有不同 SSD 處的沉積之 Farmer 電離腔所做的空氣測量進行驗證，而具有不同機架角度、治療床與成像線圈的整體劑量計算已採用與 Monaco 劑量計算進行比較的方式加以驗證。MagnetTx Aurora 的側面電子回歸效應已使用來自 [Steciw S, Fallone BG, Yip E. Dose perturbations at tissue interfaces

during parallel linac-MR treatments: The "Lateral Scatter Electron Return Effect" (LS-ERE). *Med Phys.* 2024 Nov;51(11):8506-8523. doi: 10.1002/mp.17363. Epub 2024 Aug 17. PMID: 39153227]的DOSXYZnrc模擬對垂直厚板幾何做過驗證。

蒙地卡羅劑量計算並不支援TomoTherapy機器。本計算尚未通過Vero與Siemens直線加速器驗證。使用者可自行決定使用Vero與Siemens機器進行RayStation v2025蒙地卡羅劑量計算驗證。

2.13.2 電子劑量引擎之準確度

RayStation v2025中的電子劑量計算已成功通過臨床相關設定中的精確度驗證。該驗證的目標是要為使用雙箔片散射技術搭配裝療器與切口的直線加速器 (LINAC)，提供臨床可接受的劑量精確度實證。RayStation的電子相位空間模型是設計用於建立這種配置的模型。建置方式採參數導向，因此對於典型的雙箔片、裝療器與遮蔽配置而言是通用的。

RayStation v2025系統已通過具遮蔽準直視野之裝療器的典型臨床用途驗證。該驗證涵蓋了介於4 MeV與25 MeV之間的能量、包含與未含不均物質的水假體，以及來自各大廠商提供之直線加速器 (LINAC) 對患者幾何所做的驗證。僅支援並驗證過具直線 (也就是與射束軸線平行) 的遮擋含鎘鉛塊。

已針對下列的直線加速器 (LINAC) 與電子能量組合執行過驗證：

| | 4 MeV | 6 MeV | 9 MeV | 12 MeV | 15 MeV | 18 MeV | 20 MeV | 25 MeV |
|----------------------|-------|-------|-------|--------|--------|--------|--------|--------|
| Varian Clinac 2100 | | | x | | | | x | |
| Elekta Synergy | | x | | x | | x | | |
| Elekta Agility | x | x | x | x | | | | |
| Elekta BM | | x | x | x | x | | | |
| Siemens Primus | | x | | x | | x | | |
| EGSnrc (通用型電子治療機) | | | x | | | x | | x |

蒙地卡羅電子劑量引擎已採用與光子劑量引擎相同之伽馬準則與Oncentra (Elekta) 治療計畫系統做過比較，請參閱段 2.13.1 光子劑量引擎之準確度 第22頁。與Oncentra的比較內容包括Elekta Synergy機器的計畫。由於所有情況傳回的伽馬分布都在允收標準內，因此可將電子劑量計算結果視為與比較之臨床系統等效。

此外，RayStation v2025中的電子劑量引擎已針對具有x與y光欄的治療機 (Elekta及Varian)、具有Beam Modulator的Elekta治療機，以及無x光欄的治療機 (Elekta Agility與Siemens) 的測量做過驗證。在水中，98%的計算劑量值在與測量到的劑量做比較時應通過伽馬 (5%，5 mm) < 1，且95%的計算劑量值應通過伽馬 (3%，3 mm) < 1。

患者的蒙地卡羅電子劑量計算也應就獨立蒙地卡羅碼EGSnrc對不同幾何形狀、材質與能量進行驗證。與EGSnrc進行比較及與測量進行比較時會採用相同的允收標準。

所有的驗證測試傳回的結果均落在允收準則內，只有Elekta Agility出現一個輕微偏差。在一個採用骨板假體的9 MeV測試案例中，測量與計算得到的劑量之相對差異為4.5%。這高於3%的允收準則，但已落在5%的容許範圍內。相同測試案例在電子能量為6 MeV與12 MeV時均通過了允收準則，而電子能量為9 MeV的測試案例則通過了另兩個厚板假體的允收準則，其中一個同時涵蓋了骨板與肺板，因此比僅有骨板未通過的測試案例更具挑戰性。此外，其中一個測試案例在9 MeV且使用骨板時將EGSnrc劑量與RayStation v2025做比較，而此測試有通過允收準則。該測量點落在遠端衰減範圍內，意味著該測量對於假體中使用之密度的輕微未校正或解讀錯誤非常敏感。因此，我們的結論是有很高的機率該測量點在此案例中是不精確的。

整體精確性是可接受的，且結論是蒙地卡羅電子劑量引擎在臨床使用上是安全的。

2.13.3 近距離治療TG43劑量引擎的精準度

近距離治療TG43劑量引擎已針對六個常見HDR射源(包括E&Z Bebig Co0-A86和Ir2.A85-2射源)的已發佈QA隨從資料進行了驗證。允收準則是根據局部伽瑪準則和相對劑量差異制定的。所有六個射源都通過了允收準則。

劑量引擎亦透過實施TG43形式(SagiPlan、E&Z Bebig和Oncentra Brachy、Elekta)，針對臨床獨立治療計畫系統進行了驗證。驗證既對假體中的單個停留位置進行，亦用於子宮頸、攝護腺和乳房治療的治療計畫。此外，它已與相關患者病例的獨立蒙地卡羅劑量引擎(EGS Brachy)進行了比較。局部伽瑪準則用於與獨立系統進行比較。由於所有病例都返回允收準則內的伽瑪分佈，因此近接放置治療儀TG43劑量計算與同它進行比較的獨立系統性能相同。

還針對EQUAL-ESTRO實驗室測量程序進行了驗證。測量點通過了作為相對劑量差異而制定的允收準則。

RayStation TG43劑量引擎的整體精準度符合臨床標準。然而，TG43形式在本質上有一些限制，使用者必須知道這些限制。*RSL-D-RS-v2025-RCF, RayStation v2025 Reference Manual* 中的TG43劑量引擎精準度和限制一節載有允收準則和劑量引擎演算法限制。

2.13.4 近距離放射治療蒙地卡羅劑量引擎的精確度

近距離放射治療Monte Carlo劑量引擎已針對E&Z Bebig Co0-A86與Ir2.A85-2來源通過臨床相關配置的驗證。

驗證測試套組包含與公開的水中沿軸QA資料、針對患者病歷以TG43劑量引擎計算得到的3D劑量、以獨立Monte Carlo劑量引擎(EGS Brachy)就兩個不同治療處(H&N與胸部)計算得到的3D劑量，還有以EGS Brachy就水中靠近不同材質(例如空氣、骨頭、肺臟與鎢)交界面處之單停留點計算得到的3D劑量進行比較。

允收標準是依測試案例以局部或全域伽馬準則制定而成。兩個經驗證來源均通過允收標準。

RayStation Monte Carlo劑量引擎的整體精確性是符合或優於臨床標準。一般來說，相較於將整個患者體積視為純水的TG43正規化，Monte Carlo劑量演算法能替真實患者幾何中的劑量沉積提供更好的呈現方式。

2.13.5 均勻掃描/雙散射/擾動質子筆尖型射束劑量引擎的準確度

RayStation v2025 中的均勻掃描/雙散射/擾動質子筆尖型射束劑量引擎已經使用簡化且不規則的擋塊、MLC 和補償器形狀在水中透過眾多測量結果進行過驗證，用於非旋轉和旋轉噴嘴。包括安裝於補償器以上和以下的擋塊位置之設定。以均勻掃描模式驗證 IBA 通用噴嘴，以均勻掃描模式驗證三菱 SELECT BEAM NOZZLE，以雙散射模式驗證 Mevion S250 噴嘴，以擾動模式驗證 Sumitomo HI 多用途噴嘴，以及 IBA 眼線。此外，還對獨立治療計畫系統 XiO (Elekta) 計算的異質介質中的劑量進行了驗證。

驗證允收準則是依據伽瑪值標準、SOBP 範圍及遠端劑量降落、半峰全寬 (FWHM) 與左右半影差異等特性條件而制定。整體準確度是可接受的；一些劑量引擎演算法限制已確定並於第60頁、關於質子 US/SS/DS/擾動劑量計算的警告中加以描述。允收準則和劑量引擎演算法限制詳見 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual* 中的劑量引擎精度和限制一節。

2.13.6 質子筆尖型射束劑量引擎之筆尖型射束掃描準確度

RayStation v2025 中的質子 PBS 筆尖型射束劑量引擎，已在水中與多個無光欄射束設定量測值以及採用射程偏移器之設定的量測值驗證。還使用擬人假體以及獨立治療計畫系統 XiO (Elekta) 計算的異質介質中的劑量進行了驗證。還驗證了用於 PBS 的 IBA 專用噴嘴，和用於線性掃描的 Sumitomo HI 專用噴嘴。

這些驗證的允收準則是依據遠端範圍、伽瑪準則及照野尺寸係數等特性條件所制定的。整體準確度是可接受的；一些劑量引擎演算法限制已確定並於第64頁、質子 PBS 劑量計算警告中加以描述。允收準則和劑量引擎演算法限制詳見 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual* 中的劑量引擎精度和限制一節。

2.13.7 蒙地卡羅質子劑量引擎之筆尖型射束掃描準確度

在水中透過眾多無光欄射束設置量測值、採用射程偏移器以及擋塊或 MLC 孔徑透過無光欄射束設置的量測值和採用射程偏移器設置的量測值，驗證過 RayStation v2025 中的質子 PBS 蒙地卡羅劑量引擎。

對於擋塊與 MLC 位於射程偏移器上游的系統，其中的擋塊與 MLC 孔徑設置已經過驗證。這是重要的注意事項，驗證及評估照野擋塊安裝於射程偏移器下游的機型設置時，應格外謹慎。

還使用擬人假體以及獨立治療計畫系統 XiO (Elekta) 計算的異質介質中的劑量進行了驗證。還驗證了用於 PBS 的 IBA 專用噴嘴、用於 PBS 的 IBA 通用噴嘴、用於線性掃描的 Sumitomo HI 專用噴嘴、用於線性掃描的 Sumitomo HI 萬用噴嘴，以及 Mevion S250i Hyperscan 射束傳輸系統。

這些驗證的允收準則是依據遠端範圍、伽瑪準則及照野尺寸係數等特性條件所制定的。整體準確度是可接受的；一些劑量引擎演算法限制已確定並於

第64頁、質子 PBS 劑量計算警告 中加以描述。允收準則和劑量引擎演算法限制詳見 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual* 中的劑量引擎精度和限制一節。

2.13.8 質子線性能量轉移計算的準確性

RayStation v2025 中質子 PBS 蒙地卡羅劑量引擎中的線性能量轉移 (LET) 計算已針對參考 FLUKA 模擬進行了驗證。這包括水中不同照野大小的單一能量層和 SOBP，以及骨骼和肺部等不同材料。為了具有可比性，在參考 FLUKA 模擬中對 LET 的相應平均值進行了評分，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*。

這些驗證的允收準則是根據伽瑪相關要求制定的。總體準確性可以接受；但是，一些演算法限制已被確定並在 第64頁、質子 PBS 劑量計算警告 中進行了說明。允收準則和劑量引擎演算法限制詳見 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual* 中劑量引擎允收準則一節。

2.13.9 筆形射束掃描之碳與氦筆形射束劑量引擎的精確度

已在水中透過眾多無光欄光束設置量測值以及採用射程偏移器之設置的量測值，驗證過 RayStation v2025 中的碳筆尖型射束劑量引擎 (用於輕離子、即碳離子和氦離子)。用碳離子射束的量測是在義大利帕維亞的 CNAO (Centro Nazionale di Adroterapia Oncologica) 進行，而用氦離子射束的量測是在德國海德堡的 HIT (海德堡離子束治療中心) 進行。

這些驗證的允收準則是依據遠端範圍、伽瑪準則及絕對劑量等特性條件所制定的，詳見 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual* 中的劑量引擎。整體準確度是可接受的；一些劑量引擎演算法限制已確定並於 第68頁、輕離子 PBS 劑量計算警告 中加以描述。

以獨立治療計畫系統 Syngo RTPS (Siemens AG) 計算出異質介質中的劑量，並據以驗證碳離子的物理劑量與 RBE 加權劑量。另也以 TRIP98 (德國 Darmstadt 的 GSI Helmholtzzentrum für Schwerionenforschung GmbH 研發) 針對 LEM 模型，及以 iDose [日本千葉縣的國家放射科學研究所 (National Institute of Radiological Science, 簡稱 NIRS) 開發] 針對 MKM 模型計算出同質介質 (水) 中的劑量，並據以檢查驗證 RBE 加權劑量。由於傳回的伽瑪分佈結果均不超出允收準則，因此可視為碳離子 PBS 劑量引擎的計算方式等同於對照臨床系統計算方式。

對於氦離子，使用者定義的 RBE 模型及根據 GSI 的 LEM-IV 模型計算的初始 RBE 曲線，已透過 TRIP98 進行驗證。根據 MKM 的 RBE 加權氦離子劑量已透過 HIT 的獨立實現進行驗證。

2.13.10 碳和氦線性能量轉移計算的準確性

RayStation v2025 中碳筆尖型射束劑量引擎中的線性能量轉移 (LET) 計算已針對參考 FLUKA 模擬進行了驗證。這包括水中不同照野大小的單一能量層和 SOBP，以及骨骼和肺部等不同材料。為了具有可比性，在參考 FLUKA 模擬中對 LET 的相應平均值進行了評分，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*。

這些驗證的允收準則是根據伽瑪相關要求制定的。總體準確性可以接受；但是，一些演算法限制已被確定並在 第68頁、輕離子 PBS 劑量計算警告 中進行了

說明。允收準則和劑量引擎演算法限制詳見 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual* 中劑量引擎允收準則一節。

2.13.11 BNCT RBE加權劑量計算的精確度

標準BNCT RBE加權劑量計算會透過RBE模型參數、計畫參數以及由外部劑量引擎計算之物理劑量成分等的線性組合計算得到。因其為一種精確計算，所以預期的精確度僅受限於機器精確度（含外部劑量引擎與RayStation間資料轉移的精確度）。相較於最大劑量，預期效應會小於0.005%。這已透過與外部劑量引擎計算的RBE加權劑量做比較得到確認。請注意，此部分僅指RBE加權劑量計算本身的精確度，並非由外部劑量引擎提供，輸入到此計算中的物理劑量成分精確度。

細胞型劑量的計算精確度會額外受到材質重縮放逼近（其取代完整的粒子傳輸與劑量計算）的影響，如*RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*中的細胞型劑量計算部分所述。此逼近法假設氫（或氮）物理劑量成分與材質定義中的氫（或氮）元素重量間呈線性關係。此外，若一個材質的元素重量為零，則無法重新縮放，且在細胞型劑量計算中會將對應成分忽略。只要不使用具有極度不同屬性或氫或氮元素重量為零的材質，此逼近法對計算的精確度便預期不具臨床關聯性。一項將RayStation中的細胞型劑量計算與來自外部劑量引擎之參考劑量值進行的比較，展現出相對於計畫中最大預設RBE加權劑量小於0.5%的差異。

3 安全操作須知

本章說明 RayStation v2025 系統安全操作須知。

- 註:** 請注意，其他安全相關版本須知可能會在軟體安裝後的一個月內單獨分發。
- 註:** 使用 *RayStation* 搭配 *RayCare* 時，產品的版本必須要相容。請向 *RaySearch Service* 確認服務包版本。

此章節

此章節包含以下段落

| | | |
|-----|--------|--------|
| 3.1 | 安全防範措施 | p. 32 |
| 3.2 | 患者資料匯入 | p. 107 |
| 3.3 | 輸入資料 | p. 107 |
| 3.4 | 指令碼 | p. 107 |
| 3.5 | 顯示格式 | p. 107 |

3.1 安全防範措施

請遵守下列警告事項，以確保 RayStation v2025 系統運作安全。

這段

這段包含以下小節

| | | |
|--------|-----------------------------------|--------|
| 3.1.1 | 關於使用者責任的警告 | p. 34 |
| 3.1.2 | 關於安裝的警告 | p. 40 |
| 3.1.3 | 關於一般系統使用方式的警告 | p. 41 |
| 3.1.4 | 關於 DICOM 匯入的警告 | p. 42 |
| 3.1.5 | 關於 DICOM 匯出的警告 | p. 44 |
| 3.1.6 | 關於 CBCT 影像轉換的警告 | p. 46 |
| 3.1.7 | 關於劑量計算的警告 | p. 48 |
| 3.1.8 | 關於患者模組的警告 | p. 75 |
| 3.1.9 | 關於治療計畫的警告 | p. 78 |
| 3.1.10 | 關於質子及輕離子計畫的警告 | p. 80 |
| 3.1.11 | 關於 TomoHelical 和 TomoDirect 計畫的警告 | p. 82 |
| 3.1.12 | 關於 CyberKnife 治療計畫的警告 | p. 84 |
| 3.1.13 | 關於 BNCT 治療計畫的警告 | p. 84 |
| 3.1.14 | 關於近距離治療計畫的警告 | p. 85 |
| 3.1.15 | 關於可靠最佳化的警告 | p. 88 |
| 3.1.16 | 關於劑量評估的警告 | p. 89 |
| 3.1.17 | 關於生物最佳化與評估的警告 | p. 90 |
| 3.1.18 | 關於自動計畫的警告 | p. 91 |
| 3.1.19 | 關於射束試運轉的警告 | p. 93 |
| 3.1.20 | 關於指令碼的警告 | p. 97 |
| 3.1.21 | 關於品質保證的警告 | p. 100 |
| 3.1.22 | 有關 EPID QA 功能的警告 | p. 100 |
| 3.1.23 | 關於 RayStation 儲存工具的警告 | p. 101 |
| 3.1.24 | 有關機器學習的警告 | p. 102 |
| 3.1.25 | 有關腫瘤內科學的警告 | p. 103 |
| 3.1.26 | 以 MapRT 進行間隙檢查的相關警告 | p. 104 |
| 3.1.27 | 關於碰撞檢查的警告 | p. 105 |

3.1.1 關於使用者責任的警告



預防

務必提供充分訓練。使用者單位應確定有權執行治療計畫功能的人員接受相關訓練，能夠完成他們需執行的功能。本軟體限有權執行計畫功能且接受過治療計畫技術訓練的人員使用。使用前請詳閱所有說明。正確的臨床運用以及開立放射劑量是使用者的責任。[508813]



預防

輸入資料品質。請務必注意，輸入資料的品質對輸出的資料有絕大影響。匯入資料若有不一致，或者輸入資料單位、識別資訊、影像方向或其他品質疑似出問題，應先徹底檢查再行使用。[508811]



預防

計畫檢視與認可。所有治療計畫均應經過合格人員詳細檢視與認可後方能用於放射治療。一個相對於最佳化目標而言已達「最佳」的計畫（射束集），仍可能不適合臨床使用。

[4780]



預防

臨床運用射束模型之前，必須進行驗證。使用者須負責在使用所有射束模型建立臨床外部射束放療治療計畫之前對其進行驗證和調試。

RayStation 需由受過訓練的放射線療法專業人員使用。使用者務必謹遵 AAPM TG40、TG142、TG53、TG135、IAEA TRS 430、IAEA TRS 483 以及其他標準公佈的建議事項，從而確保治療計畫的準確度。

計算的劑量精準度直接取決於射束模型的品質。射束模型如有缺失，可能使核准劑量與實際傳遞劑量之間出現誤差。應由合格物理師審查及核准所有參數值以及計畫品保與品管。必須驗證所有試運轉的 CT 機的劑量計算。

- 必須驗證所有相關臨床情況的計算劑量；包括但不限於 SAD、SSD、照野大小、照野形狀、離軸位置（x、y 和對角線）、準直類型、調節程度、滲漏劑量（MU/Gy 或 NP/Gy 差異）、治療床/機架/準直儀角度、CyberKnife 節點集以及患者/假體材料組成和患者/假體材料幾何的差異。

- 計算出來的劑量應就所有臨床相關劑量格線解析度進行驗證。
- *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*中列出了已知限制。每個射束模型的其他操作限制都必須在驗證過程中列出，並在計畫過程中遵守。

光子：

對於下列配置，使用 RayStation 之前應格外謹慎：MLC 葉小於 5 mm、材質不同於一般患者材質、擋塊、小圓錐狀、楔形（尤其是在離軸楔形中）、綜合 VMAT 計畫、具有小照野尺寸的旋轉計畫、Siemens mARC 計畫，以及光波弧形計畫，尤其是轉環大於 15 度者。

請注意：

- 透過 3D-CRT 驗證的射束模型不一定適用於 IMRT 計畫。
- 通過 SMLC 驗證的射束模型不一定適用於 DMLC 計畫。
- 通過 SMLC 或 DMLC 驗證的射束模型不一定適用於 VMAT 計畫。
- 透過 VMAT 驗證的射束模型不一定適用於使用滑動視窗 VMAT 測序建立的計畫。
- 為一個光子劑量引擎（簡串捲積或蒙地卡羅）調試的射束模型，不適合其他未調試射束模型參數的劑量引擎。

驗證時必須就選擇的各治療技術以 Physics mode 或 RayStation 進行驗證。關於 C 形與 CyberKnife 直線加速器，請參閱警告 3438。關於 TomoTherapy 治療機，亦請參閱警告 10172。

質子：

驗證項目包括相關補償器和射程偏移器幾何、擋塊及/或 MLC 孔徑輪廓、氣隙/噴嘴位置、等中心點到表面的距離、光點調整及圖樣、布拉格峰散佈深度及調變寬度、照野大小（另請參閱第 1714 條警告）。

關於 Mevion Hyperscan，另請參閱警告 369009。

對於輕離子：

驗證項目應包括相關氣隙/噴嘴位置、等中心點到表面的距離、光點大小及圖樣、照野大小、異質/擬人假體、CT 機、射程偏移器設定、溢出劑量和輸送設定（另請參閱第 1714 條警告）。

電子：

驗證項目必須包括相關施射源器幾何形狀、無遮蔽的照野大小、無遮蔽的照野大小和照野形狀、矩形施射源器的照野形狀方向、遮蔽材質與厚度、與等中心點的氣隙、以標定射束能量為準的 D50 水射程。只支援希洛彎管直型邊緣（亦即與射束軸線平行）。

[4001]



預防

在臨床使用之前，必須驗證近距離治療模型。在臨床使用前，必須驗證近距離治療射源模型和應用設定。

使用者負責在臨床使用前驗證所有近距離治療射源模型和應用設定，有關更多詳細資訊，請參閱警告 283358、283879。

[285635]



預防

TomoTherapy機器調試。在調試 TomoTherapy 機器時，大多數參數都是從 IDMS 讀取，RayPhysics 中的機器模型只需要稍作更改。在此過程中，橫剖面、光欄通量輸出係數和葉片延遲偏移將被重寫，可能需要更新。

請注意，使用 TomoTherapy 機時，必須依據量測曲線統一調整 Beam commissioning 模組中的計算劑量曲線，也就是說，輸出時的測得劑量曲線與計算劑量曲線相一致，而與射束模型的輸出無關。因此，必須使用 TomoHelical 射束調整並驗證所有照野寬度的模型輸出。如需詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-BCDS, RayStation v2025 Beam Commissioning Data Specification*。

另請注意，在 RayPhysics 的 Beam commissioning 模組中，MLC 濾波器不屬於劑量曲線計算，只能使用 TomoHelical 或 TomoDirect 射束檢查確認其用途。

在臨床使用之前，必須透過相關的臨床治療照野射程驗證劑量計算。除了第 4001 條警告列出的內容外，驗證還應包括不同的光欄大小和模式、投影時間、開口分次和間距。

[10172]



預防

Mevion Hyperscan 機器調試。在調試 Mevion S250i (「Hyperscan」) 機器時，射束模型僅使用系統最高傳輸能量之資料輸入。不過，臨床使用前須依據臨床治療照野的全部射程驗證劑量計算結果。對於涵蓋所有 Mevion 能量選擇器之射程偏移器的能量而言，驗證不同照野大小的範圍和絕對輸出特別重要。

有孔徑射束之劑量計算的驗證也很重要 (動態和靜態皆是)。於 RayStation 中，此類射束透過擋塊進行計畫。然後，Mevion 適應孔徑將嘗試調整其位置與葉片，以重現所需的擋塊輪廓。此驗證應包括不同大小的照野，包括具有非直邊的照野 (複雜的目標形狀)。[369009]

**預防**

NCT 機器調試。 RayStation 中特定劑量引擎版本的機器調試應始終與治療傳輸系統和劑量發動機製造商保持一致。 [611928]

**預防**

CyberKnife 的碰撞偵測。 在 RayStation 中執行的碰撞偵測不能保證碰撞都能偵測到。在傳輸前，使用者須驗證傳輸系統會執行碰撞偵測。

[339623]

**預防**

檢查確認擋塊/阻斷器。 一定要檢查確認在射束設計模組中建立的擋塊和電子束阻斷器在物理概念上是否可行。在 RayStation 中無法定義任何擋塊製造約束條件。

以質子擋塊而言，自動產生擋塊工具會將擋塊銑具的尺寸列入考量。不過，您仍然可以取得無法使用手動編輯/建立擋塊工具製造的擋塊。因此，可以在擋塊編輯完畢後手動執行銑具演算法。但是，由於非自動程序，使用者就有責任檢查確認擋塊在物理概念上是否可行。

一定要根據擋塊孔徑列印資料檢查建好的擋塊。 [508816]

**預防**

檢查確認擋塊/阻斷器列印資料的比例。 印表機設定會影響列印資料中擋塊/阻斷器的實際尺寸。在使用擋塊/阻斷器列印資料製造或檢查確認擋塊/阻斷器之前，一定要檢查 x 軸和 y 軸的比例是否相等，且檢查確認比例的 1 cm 確實與尺規測得的 1 cm 等長。 [508818]

**預防**

ROI/POI 驗證。 請務必仔細檢視所有關注區 (ROI) 與關注點 (POI) 後再將其用於治療計畫或評估用途。

[4793]



預防

審查4DCT照射。使用者應先審查來自4DCT照射的影像集後，再將其用於治療計畫與評估程序。照射的影像集應與4DCT群組中的影像集進行比較，以驗證亨氏單位值及對應的密度和預期的相符。此部分可透過檢視患者畫面中的HU值，以及計算Plan evaluation模組中評估劑量等方式來完成。

照射之影像集的幾何特性，如方向、位置與大小也均應與原始的4DCT進行比較。此部分可藉由將照射影像集與Structure definition模組或Image registration模組中的原始4DCT影像集做融合比較，並驗證其有正確對齊的方式來完成。

[10414]



預防

透過亨氏單位 (HU) 重新校準獲得的影像專用密度表。當使用經由HU重新縮放所得到的影像集特定密度表時，使用者在使用其進行劑量計算之前，必須先適當檢視所得到的密度表，這一點非常重要。重新調整的密度表會直接影響劑量計算。

[9506]



預防

患者設置。患者設置對話方塊及計畫報告均會顯示關於患者定位的治療床移位 [平台平移] 說明。

預設的治療床移位說明是「Patient」 [患者]，也就是說，Patient setup [患者設置] 對話方塊中的治療床移位說明是以患者解剖方向為準。

如有需要，可以將治療床移位說明變更為「Couch」 [治療床]，亦即將Patient setup [患者設置] 對話方塊中的治療床移位說明改為以治療床移位方向為準。治療床移位說明需在 Clinic Settings 應用程式中變更。

在臨床使用前，一定要檢查確認 RayStation 及計畫報告中顯示的治療床移位是否符合預想，也符合臨床實務規定。

請注意，患者設定的另一個選項是，根據 DICOM 標準匯出治療床移位。可以在 RayPhysics 中選擇此選項。

[9101]

**預防**

劑量計算前的參考架構登錄審查。在匯入或透過治療位置校準建立參考架構登錄並將其用在Dose tracking模組中的分率劑量計算前，或在額外影像集上計算劑量時，對參考架構登錄進行審查是很重要的。

[9650]

**預防**

美國銷售限制美國聯邦法及州法規定，本產品銷售對象僅限醫師或持有醫囑者。

[4782]

**預防**

單一登入設定。如果在「診所設定」中使用了單一登入設定，則當工作站處於無人值守狀態時，未經授權的使用者可能能夠在RayStation中進行身份驗證。身份驗證是以已登入使用者的名義完成。

[578762]

**預防**

驗證附件代碼。可以為光子和質子擋塊、電子遮蔽和質子補償器輸入附件代碼。使用者必須驗證RayStation中輸入的附件代碼是否與治療期間要使用的物理附件相匹配。如果在RayStation中修改了擋塊、遮蔽和補償器，則RayStation不會自動使附件代碼失效。如果附件代碼已變更，擋塊、遮蔽和補償器不會在RayStation中失效。使用者有責任確保輸入正確的附件代碼，並在必要時進行更新。

[574934]



預防

請確保RayStation中的.decimal GRID阻擋塊外形與實體阻擋塊相符。CreateDotDecimalBlockContour方法會建立一個與.decimal GRID阻擋塊相符的阻擋塊輪廓。建立後，.decimal GRID會在RayStation中視為常規光子阻擋塊處理並可加以編輯。因.decimal GRID阻擋塊並非依據從RayStation匯出的阻擋塊輪廓製造而成，請務必確保RayStation中的阻擋塊輪廓與實體阻擋塊相符，且不會被手動編輯意外修改。為確保該阻擋塊輪廓能維持不變，可在最終劑量計算與計畫許可前呼叫CreateDotDecimalBlockContour方法作為最後一個步驟。

[936115]

3.1.2 關於安裝的警告



預防

顯示設定。請注意，RayStation系統的視覺輸出效能取決於螢幕校準、解析度以及其他硬體特定參數。請確認螢幕輸出符合臨床作業的用途。[366562]



預防

硬體/軟體平台。只要變更硬體或軟體平台，就一定要執行「系統環境驗收測試」。[366563]



預防

安裝測試。使用者必須在使用者單位額外進行以安裝與設定RayStation系統為主的測試。[366564]



預防

使用非ECC的GPU記憶體。用於運算的GPU必須有ECC RAM，且必須在GPU驅動程式設定中啟用ECC狀態。不過，在無ECC RAM的GPU上仍可運算變形影像校準。

[8453]

**預防**

更新電腦/驅動程式可能會影響 GPU 的劑量計算。如使用 GPU，GPU 上的劑量計算在有任何硬體或軟體平台（包括作業系統 Service Packs）變更後，均須再次驗證。只要執行 *RSL-D-RS-v2025-SEAT, RayStation v2025 System Environment Acceptance Test Protocol* 和使用 GPU 為所有計算執行自檢即可驗證。

[4039]

3.1.3 關於一般系統使用方式的警告**預防**

執行多例 RayStation。執行多例 RayStation 時請格外謹慎。一定要確認操作對象(患者)是否正確。

[3312]

**預防**

計算獨立劑量。須確定所用的獨立劑量計算系統確實是獨立的。有些系統看似適合進行獨立劑量計算，實際上完全不是獨立系統，因為劑量引擎是由 RaySearch 製造的，並且使用相同的光子劑量計算演算法，可能也和 RayStation (例如 Compass [IBA]) 採用一樣的代碼。

[6669]

**預防**

變更自動復原模式時要小心。自動復原資料儲存於資料庫中或磁碟上。如果自動復原模式已關閉，或者儲存區域在舊儲存位置仍有自動復原資料時發生變更，則該資料不再有用，並且 RayStation 可能無法刪除。必須手動刪除舊儲存位置中的資料。

[282521]



預防

儲存於副資料庫中的治療資料。請勿升級保存有連接至RayCare的系統以外之治療相關資料的副資料庫。這些副資料庫應維持現有的架構版本。

{824240}



預防

報告範本命名。使用者建立的報告範本不一定需要包含有關患者、計畫、射束集等的所有資訊。例如，報告範本只能包含當前選定的射束集。建立報告範本時，請使用明確的命名約定。{5147}



預防

改變了具有背景劑量的射束集處方的行為。從RayStation 11A中，處方將總是為目前的射束集規定劑量。與射束集設定+背景劑量相關的處方（在11A之前的版本RayStation中定義的）已不再使用。使用此類處方的射束集無法獲得核准，並且當射束集以DICOM匯出時，將不會包含處方。

從RayStation 11A中，處方百分比不再包含在匯出處方劑量水平中。在11A之前的RayStation版本中，在RayStation中定義的處方百分比包含在匯出的目標處方劑量中。這已經在版本11A中改成讓只有RayStation中定義的處方劑量匯出為目標處方劑量。此變更也影響匯出的標稱貢獻。

在11A之前的RayStation版本中，在RayStation計畫中匯出的劑量參考UID是基於RT計畫/RT離子計畫的SOP實例UID。這已經變更成使不同的處方可以有相同的劑量參考UID。由於此變更，使用11A之前的RayStation版本導出的劑量參考UID計畫已更新，以便在計畫被重新匯出時，將使用不同的值。

{344549}

3.1.4 關於 DICOM 匯入的警告



預防

影像集完整性。DICOM無法檢查確認連續影像的所有影像切片是否全數納入。使用者一定要在匯入後手動檢查確認。{508830}

**預防**

匯入的劑量。核准計畫的匯入劑量將自動視同臨床劑量。[508831]

**預防**

對於匯入的劑量，未就如何計算劑量做出假設。當 RayStation 中用於計算劑量的數據與計算匯入劑量所用的數據不同時，該劑量不會失效。即使匯入的劑量最初在 RayStation 中計算，這也適用。例如，如果以密度覆蓋或變更外部 ROI 來修改結構集，匯入的劑量不會失效。

[224134]

**預防**

DICOM 匯入程序會捨棄分次設計。將 DICOM 計畫匯入到 RayStation 時會捨棄分次設計。因此，即便原始計畫註明的是交錯型態，仍然會將匯入階段建立的射束集設為連續傳送。

此外，射束集順序中註明的傳送順序不一定會與預定的傳送順序一致。因此，匯入後不應進行任何以正確分次設計為準的活動。例如，此時的匯入計畫生物效應報告結果就會不正確。[119127]

**預防**

透過 DICOM 為質子計畫匯入目標處方劑量。當匯入 DICOM 質子計畫時，從目標處方劑量 [300a, 0026] 匯入的值將在 RayStation 中被解釋為 RBE 加權處方劑量。[611725]

**預防**

使用 DICOM 匯入過濾器後匯出。執行 DICOM 匯入時，避免匯出 DICOM 匯入過濾器已經修改過的資料。如此即能避免建立帶有相同 DICOM UID 的不同檔案。[508832]



預防

使用儲存 SCP 時沒有標出任何錯誤。若因傳輸工作階段發生錯誤或無法將檔案寫入磁碟等原因，導致使用儲存 SCP 匯入患者資料時未完整匯入，RayStation 中不會出現任何提示。[508833]



預防

在自動匯出至另一系統後，於使用自動匯入與分段作業流程時檢視警告。自動匯入時產生的警告會在初次開啟患者資料時顯示出來。若使用自動匯入與分段作業流程在未於RayStation中開啟患者的情況下將已建立的結構自動匯出，必須在消耗系統中檢視匯出的結構。匯出時產生的任意警告也可透過腳本編寫進行存取。

[932309]

3.1.5 關於 DICOM 匯出的警告



預防

匯出失敗。從系統匯出資料時，一定要檢查確認匯出成功。若因硬體故障或操作系統錯誤等導致匯出中斷，請刪除所有已匯出的資料，然後重新開始匯出。[508805]



預防

匯出 DICOM RT 結構集。RT 結構集的 DICOM 匯出結果會將所有 ROI 轉換成輪廓，其中不會包含任何超出上/下影像集切片的結構部分。

以網線或立體像素呈現的 ROI 幾何會出現這種情況。這類幾何通常是使用模型分段、圖譜分段，或是在 RayStation 中使用 3D ROI 互動工具建立的。DICOM 匯出結果只會處理影像切片上的輪廓，也就是說，匯出結果不會包含超出影像集第一片或最後一片切片的部分。因此，經 DICOM 匯出/匯入 RayStation 或外部系統後，結果並不會一致。[508804]



預防

自 RayStation 系統傳輸治療參數應使用 DICOM 匯出。務必使用 DICOM 匯出功能，自 RayStation 系統匯出治療計畫的控制點。使用者不應手動傳輸這些設定。[508803]

**預防**

經 DICOM 匯出的 Vero 計畫。DICOM 將含多個等中心點的計畫匯出至 Vero R&V 系統時，必須格外謹慎。必須執行 DICOM 匯出兩次，一次須勾選 ExacTrac Vero 核取方塊，另一次則不勾選該核取方塊。[125706]

**預防**

透過 DICOM 為質子計畫匯出目標處方劑量。在 DICOM 匯出的質子計畫中，匯出到目標處方劑量 (300A, 0026) 的值將始終為 RBE 加權的處方劑量。[611723]

**預防**

DICOM 中的多層孔徑 (MLA) 是透過私有屬性進行傳達的。使用 MLA 時的孔徑輪廓點僅在私有屬性中匯出。系統如不了解這些私有屬性，治療計畫的照野不會顯示為準直。這些資訊在劑量測定方面高度相關，相應的劑量跟非準直計畫的劑量有所不同。使用者必須驗證接收系統是否讀取私有屬性，以及這些屬性是否傳播到處理機器的傳輸說明。私有屬性的詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-DCS, RayStation v2025 DICOM Conformance Statement*。[610855]

**預防**

匯出至 iDMS 時發生事務錯誤。匯出計畫時若有錯誤，RayStation 也可能不會出現提示。操作員必須在 iDMS 中檢查確認患者及計畫狀態。[261843]

**預防**

處理具有相同 SOP 實例 UID 的 DICOM 物件。在某些情況下，RayStation 可以生成具有相同 SOP 實例 UID 但具有不同內容的 DICOM 物件。如果兩個具有相同 UID 的物件被發送到同一個目標 (例如 PACS 系統)，結果將取決於是否實現接收系統。使用者需要手動驗證正確的物件是否用於正確的任務。

[404226]

3.1.6 關於 CBCT 影像轉換的警告



預防

原始影像和參考影像上的外部 ROI。如果外部 ROI 與要轉換的影像或參考影像中的患者輪廓不對應，則轉換可能不正確。原始影像中外部 ROI 之外的區域將不會針對假影進行校正。

[405748]



預防

校正 CBCT 的視野 ROI。視野 ROI 之外的區域是從參考影像對應的。使用者必須認識到，這可能與患者目前的實際幾何形狀不符。如果這些區域中的變形對準照野不正確，則對應區域將不正確。

[405749]



預防

虛擬 CT 的視野 ROI。如果視野 ROI 用作輸入，則不相符的低密度區域將不會被來自該 ROI 之外的校正 CBCT 的值取代。因此，視野 ROI 必須包含可能需要這種取代的所有區域。

[405750]



預防

參考 CT 並未涵蓋整個原始影像集量。未包含在參考 CT 影像之原始影像中的解剖區並無可供影像修正的充分資訊，因此可能無法充分修正。

[405786]



預防

於虛擬CT上描繪。虛擬CT是透過將參考CT變形以匹配原始影像集，接著再取代不相符之低密度區域所建立而成。在這些區域以外的地方，虛擬CT會與變形後的CT相同。所以虛擬CT中的幾何形狀可能不會與原始影像中的幾何形狀完全相符。即便在虛擬CT上產生的輪廓看似準確，仍可能無法呈現真實的解剖位置。在許多案例中，這些輪廓等同於將規劃CT結構透過變形映射到虛擬CT上。為獲得最佳精確度，請在原始影像集或採用修正後CBCT演算法轉換過的影像上執行自動或手動成形。

[405815]



預防

參考CT中的材質覆蓋。如果材質覆蓋用於校正參考CT中的假影或其他不正確的HU值，請注意，原始HU值將用於建立轉換後的影像。因此，轉換後的影像中的相同區域也可能顯示不正確的強度。使用者應該檢查這些區域並考慮對轉換後的影像也使用材質覆蓋。

[405752]



預防

影像轉換演算法調試。轉換演算法的調試表示該演算法被認為能夠產生臨床上可接受的影像。在調試演算法之前，應對該演算法產生的轉換影像進行驗證。驗證應包括與(臨床品質的)CT影像的劑量比較，其中CT患者解剖盡可能接近要轉換的影像中的解剖。可以透過使用同一天的影像以及在具有重大解剖差異的區域中進行密度覆蓋來減少解剖差異的影響。該驗證必須涵蓋與影像系統相關的所有可能的影像協定和解剖部位的足夠數量的案例。

[280182]



預防

修正後CBCT影像的許可。在許可修正後的CBCT時，請確認影像的影像品質夠好，足以視為可供臨床劑量使用。這表示需要確保重要病患組織具有準確的HU值且原始影像集中的任何人工物均經過充分的修正。

若這些區域是從參考CT複製過來，請確保這些區域看起來正確，且區域間的轉換圓滑。主要組織HU值不正確度可透過將修正後的CBCT與影像直方圖中的參考CT進行比較後偵測出來，請確保重要組織峰值大約位在相

同值上。修正後CBCT中的未充分修正區可透過將修正後CBCT與變形後參考CT在不同融合檢視中做比較的方式找出來。所有發現的差異均應很小或與解剖差異或雜訊有關。若這些區域中有無法忽略之人工物未被充分修正，可用材質覆蓋來處理這些區域。

[464657]



預防

虛擬CT影像的許可。許可虛擬CT時，請確定整個影像品質夠好，且解剖構造夠接近原始影像集中的真實解剖構造並足供臨床劑量使用。這部分主要需要確保所有重要空氣 / 肺臟區在虛擬CT中的解剖構造正確，且患者輪廓與原始影像集妥善對應。

虛擬CT與原始影像集的比較可利用不同融合模式在融合檢視中進行。虛擬CT中經過解剖學修正的空氣 / 肺臟區可透過將虛擬CT和變形後的參考影像做比較找出來。請確保這些區域與真實解剖構造對應，而非嚴重的人工物。

[464658]

3.1.7 關於劑量計算的警告

關於一般劑量計算的警告



預防

劑量計算區。劑量計算區指劑量格線的交錯點，且該區含有劑量計算ROI。劑量計算ROI包含外部ROI、涵蓋在射束集內的支架與固定物ROI，還有分配給外部光子與電子射束的組織填充物ROI。劑量計算區以外區域內的劑量不計分。

外部射束治療

在體外放射線治療中，所有來自影像資料的素材資訊只要在劑量計算區以外的都會被忽略掉。針對電子與BNCT以外的模態，超出劑量計算區以外的體積，在放射傳輸中都會被視為真空（無相互作用）。以BNCT來說，超出劑量計算區以外的體積，都會由外部劑量計算引擎負責處理。

以電子來說，會使用氣體來取代真空，在放射傳輸中會出現散射與能量損失。RayStation將會無法計算正確劑量，只要有任意部分的射束與未包含在劑量計算中的影像交會，就會發生這種情況。當劑量計算ROI並未涵蓋所有相關影像資料，或劑量格線並未包含劑量計算ROI的相關體積時，就會出現這種情形。

如果任意部分的射束進到未被劑量格線所涵蓋的劑量計算ROI表面，預計劑量會出現較大誤差。。如果使用過小的劑量格線，那麼可預期在劑

量格線的脫離邊緣也會有劑量錯誤，因為不會將來自劑量格線外的散射考慮進去。當劑量格線並未涵蓋到脫離邊緣的適當區域，RayStation中並不會有警告。

近距離治療 [TG43 劑量引擎]

TG43 近距離治療劑量計算是基於水中測量和模擬的資料驅動模型。劑量計算將忽略任何重要資訊，將全體積視為劑量計算區域內外的水。這對劑量計算區域有兩個影響：

- 劑量計算 ROI 表面上的劑量可能不正確，因為假定有無限散射介質，而忽略低密度介面。
- 如果劑量格線未覆蓋整個外部 ROI (或任何其他劑量計算 ROI)，則劑量在劑量格線的邊緣仍是正確的，因為所有使用中停留點都在劑量格線內。在 RayStation 中，如果外部 ROI 之外有使用中停留點，則無法計算劑量。在外部 ROI 的內部，劑量格線必須覆蓋所有使用中停留點，包括至少 3 公分的邊距，以確保考慮接近射源的高劑量值。

[9361]



預防

務必將正確的 ROI 指定為外部 ROI。一定要驗證外部 ROI 是否覆蓋所有目標 ROI 與 OAR。若整個 ROI 未包含在外部 ROI 的話，劑量體積直方圖可能計算錯誤。

[9360]



預防

確認劑量格線覆蓋所有預定的 ROI。DVH 和劑量統計計算僅包含劑量格線覆蓋的局部 ROI。

[9358]



預防

劑量格線解析度會影響劑量。劑量格線解析度和對準可顯著影響劑量輸出和形狀。請確保使用考慮照野大小、調節和患者幾何形狀等因素的適當劑量格線。

[2305]



預防

像素填補。若劑量計算所用的區域出現像素填補，計算劑量可能會不正確。請確認填補像素的 Hounsfield 單位符合所需密度，或者務必新增一種覆蓋像素填補區域的材質。

若 CT 影像已經排除治療時會使用的材質，以及位於放射散射區域內的材質，則不建議使用像素填補值。反之，為每一項材質新增材質覆蓋即可在計算劑量時包含該項材質。若不這麼做，計算劑量時可能會出錯。

若 CT 影像包含放射傳輸的一切重要元素，但外部 ROI 以對應高密度 Hounsfield 單位的像素填補值覆蓋影像部分，計算劑量時可能會出錯。

[9354]



預防

多個結構組的材質覆蓋。若定義了 ROI 的材質覆蓋，而 ROI 所用的影像集並未定義任何幾何形狀，計算劑量時不會出現警告。

[9353]



預防

CT 密度用於非人體材質。調整 RayStation 劑量計算，以便與 CT 資料一起用於人體內常見的材質。對於非人體材質，使用密度覆蓋通常比使用 CT 資料資訊更準確。這適用於射束結構以及患者體內植入物的支撐、固定和填充類型的 ROI。如果打算覆蓋 CT 密度，請確保已將材質覆蓋指定給 ROI。如果未指定材質，則在劑量計算之前不會發出警告。

[404666]



預防

組織填充物 ROI 必須指派給射束。組織填充物 ROI 屬於射束屬性。為讓組織填充物 ROI 能用於放射傳輸及針對某些射束進行劑量計算，必須將其指派給該射束。若一個組織填充物會用於所有射束，則必須個別將其指派給所有射束。在計畫中並未指派給任意射束的組織填充物，則不會對劑量計算有任何貢獻。

指派給射束的組織填充物 ROI 將會：

- 在 2D 患者畫面中以實線顯示、
- 在 3D 患者畫面中顯示並

- 在選擇對應射束的射束劑量時包含在Material (材質) 患者畫面中。

[5347]



預防

請確認所有臨床相關固定物與支架ROI皆已包含在射束集中。所有固定物與支架ROI預設均會包含在所有射束集中。所有包含在射束集中的固定物與支架ROI均會用於射束集的劑量計算工作。若有固定物或支架ROI已從射束集中排除，則會在該射束集的劑量計算中被忽略。

射束集中包含的支架與固定物ROI將會：

- 在ROI清單中標上藍色射束集圖示
- 在固定物與支架標籤頁中標上一個核取方塊
- 在2D患者畫面中以實線顯示
- 在選擇該射束集時包含在Material (材質) 患者畫面中。

[713679]



預防

使用固定及支撐型ROI。固定及支撐型ROI適用於患者支撐、固定或靜止裝置，也只能用於主要在患者輪廓以外的結構。若要在外部ROI內進行材質覆蓋，一定要使用其他類型的ROI。若固定或支撐ROI主要位於外部ROI以外，與外部ROI可稍微重疊。若使用主要位於患者輪廓範圍內的固定或支撐ROI，計算同時被外部ROI與固定/支撐ROI貫穿之立體像素的質量密度時可能會出錯。此類效應的詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*。 [262427]



預防

MR 計畫：指定容積密度。 RayStation 計畫若只以 MR 影像為基準，則依賴使用者指定的容積密度。請注意，若針對特定設定/區域使用均質材料指定容積密度，會導致無法接受的劑量測定錯誤。 [254454]



預防

MR 計畫：幾何失真與視野。計畫所用的 MR 影像必須包含可忽略幾何失真。RayStation 不含任何失真校正演算法。MR 影像應覆蓋患者輪廓。[261538]



預防

對比度增強 CT。用於增強 CT 影像集的對比劑將影響 HU 值，這可能導致計畫和傳輸劑量之間的差異。建議使用者完全避免使用對比增強型 CT 影像集進行治療計畫，或確保正確指定對比度區域的材質覆蓋。

[344525]



預防

確保使用不同劑量引擎計算的劑量是相容的。如果演算法之間的劑量慣例不同並且計畫對高 Z 材質中的劑量敏感，則必須小心組合或比較使用不同劑量引擎 (例如，備用、協同最佳化、背景劑量、劑量總和) 計算的劑量。

電子和質子蒙地卡羅劑量引擎報告了在媒介中放射傳輸時對水的劑量。質子和輕離子筆尖型射束劑量引擎報告了對水的劑量。光子串捲積劑量引擎透過在不同密度的水中放射傳輸時計算對水的劑量，當在媒介中計算時，該屬性介於對水的劑量和對媒介的劑量之間。RayStation v2025 的光子蒙地卡羅劑量引擎報告了在媒介中放射傳輸時對媒介的劑量。當在媒介中傳輸時，已發現對於骨骼以外的組織 (1-2%) 來說，光子對水的劑量和對媒介的劑量之間的差異很小，但對於骨骼 (10%) 或其他高 Z 材質來說，差異可能會變得相對較大。

匯入劑量的劑量慣例對於 RayStation 屬未知，如果計畫對高 Z 材質中的劑量敏感，並且該劑量用作背景劑量或用於劑量模擬，則應謹慎處理。

[409909]

關於電子劑量計算的警告



預防

容許統計不確定性上限不會影響已經計算完成的臨床蒙地卡羅劑量。當在 Clinic Settings 中變更臨床蒙地卡羅電子劑量的容許統計不確定性上限時，計算好的劑量不受影響。變更之前計算出的劑量可能會因此標示為臨床劑量，雖然它們具有統計不確定性，重新計算也不會影響臨床劑量。

[9349]



預防

小遮蔽尺寸的電子劑量計算。針對 RayStation 電子劑量計算報告對小遮蔽尺寸計算輸出的精度有限。對於 $4 \times 4 \text{ cm}^2$ 的遮蔽尺寸，報告的測量和計算輸出之差大於 3%；而對於 $2 \times 2 \text{ cm}^2$ 的切口尺寸，報告的測量和計算輸出之差大於 5%。

使用者需要瞭解此限制，並完全驗證對小遮蔽尺寸計算的電子劑量輸出。

[142165]

關於光子劑量計算的警告



預防

CBCT 密度表的指定。為了在劑量計算中直接使用原始 CBCT 資訊，RayStation 將使用特定於影像的 CBCT 密度表。由於與通常為 CT 指定的密度級相比，為 CBCT 指定的密度級是有限的，因此 CBCT 影像的劑量計算可能不如使用 CT 影像或轉換後的 CBCT 影像那麼準確。使用具有指定密度表的 CBCT 計算劑量的準確性與該表的調整，以及患者的真實密度與表中選定密度的對應程度有關。

使用比重表計算劑量之前，一定要審查比重表。審查時可以重點檢查「建立 CBCT 比重表」對話方塊中選定的切片，這裡會顯示比重表的效應。

原始 CBCT 影像資料集的劑量計算僅支援光子。

[9355]



預防

容許統計不確定性上限不會影響已經計算完成的臨床蒙地卡羅劑量的臨床狀態。當在 Clinic Settings 中變更臨床蒙地卡羅光子劑量的容許統計不確定性上限時，計算好的劑量不受影響。變更之前計算出的劑量可能會因此標示為臨床劑量，雖然它們具有統計不確定性，重新計算也不會影響臨床劑量。

[399]



預防

核磁共振影像導引直線加速器劑量計算。

劑量計算區：劑量計算區外的劑量不計入（請參閱警告9361）。劑量計算區中建立的電子與正子會在空氣中受到追蹤、考慮能量損失與磁場曲率，直到其離開劑量格線或重新進入患者。因電子 / 正子可能會偏轉到劑量格線之外，但後續會在其路徑中重新進入患者，所以使用者必須確保劑量格線大到足以捕捉偏轉之電子 / 正子的完整路徑。否則，會錯失其在重新進入患者時的劑量貢獻。這與傳統的電子回歸效應、側面電子回歸效應及電子串流有關。

表面劑量：在劑量計算中，忽略患者前空氣中的光子散射及螺旋電子。針對Elekta Unity，這樣可能會造成錯失頭腳方向突出表面中的表面劑量成分。以MagnetX Aurora來說，電子會被侷限在照野內部，並可加入一個傳統電子成分將表面劑量維持在一定程度。如需詳細資訊，請參閱RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual。

偵檢器選擇與輸出因子測量：使用者必須確實遵循機器廠商測量協定並參考最新科學文獻的建議偵檢器、有效測量點偏移及磁場大小修正。如需詳細資訊，請參閱RSL-D-RS-v2025-RPHY, RayStation v2025 RayPhysics Manual。

[1153758]



預防

Aurora MLC陰影效應會在離軸y位置造成劑量不足。

以MagnetX Aurora來說，從舌槽區內舌頭延伸處的陰影會隨y軸位置變化，如此會造成舌槽區曝露於離軸y位置的高度調控計畫中劑量大幅下降。這種變化無法由RayStation建模。建議在調試過程中針對您直線加速器的此一行為進行完整測量與評估，並確實讓治療計畫保持在臨床效度的範圍內。建議檢查計畫複雜度指標，如曝露之離軸舌槽區的相對面積

(例如運用RayStation腳本)，並視需要重新計畫，以提高計畫通過相關QA的機會。

[1202498]



預防

射束模型中未考慮MLC準直照野的CyberKnife Y剖面中的不對稱性。對於最大的MLC準直照野，LINAC的Y剖面CyberKnife顯示了固有的不對稱性。射束模型沒有考慮及此，且傳輸和計算劑量之間的差異可能會出現在由固定的Y光欄（MLC的側保護板）準直照野中，或在Y光欄旁邊的幾個關閉葉片對出現。

使用者應注意此限制，並且在調試RayStation與隨後的患者特定品保中檢查這種行為時要特別仔細。

[344951]



預防

小型、偏離軸目標之旋轉計畫的弧形機架角度間隔。弧形機架間隔會決定針對旋轉計畫計算劑量時使用的方向數量。相較於使用2度間隔，使用4度機架間隔時在弧形射束的平面方向上，會發現在採用偏離軸之小型目標的部分計畫中會有劑量高估約3.5%的情況。在小型置中目標上則未看到同樣的效應。建立這類弧形計畫時請採用2度的機架角度間隔。

[723988]

近距離治療劑量計算警告



預防

TG43 劑量計算的有效性。 TG43 劑量計算基於許多假設：{1} 射源周圍的所有組織都是水等效，{2} 每個射源必須被足夠大的患者體積包圍，以保持共識資料集的有效性，{3} 任何屏蔽效應都可以忽略。不符合這些假定條件的情況包括：射源靠近氣腔或金屬植入物的計畫、包括施射源器屏蔽的設定和放置在皮膚附近的射源。

使用者必須瞭解這些假設，以及它們將如何影響劑量計算。

[283360]



預防

TG43 參數的正確性。 近距離治療 TG43 劑量計算的準確性強烈地依賴於所使用的 TG43 參數的正確性。如果可用於現有射源，強烈建議使用 HEBD 報告 (Perez-Calatayud 等人，2012 年) 或類似報告中已發佈的共識資料。徑向劑量函數和各向異性功能的解析應遵循 TG43u1 報告 (Rivard 等人，2004 年) 和 HBD 報告中提出的建議。使用者負責驗證 TG43 參數輸入是否正確，無論是輸入資料的使用者還是製造商。使用者還必須使用輸入的參數檢查劑量計算演算法的準確性。

[283358]



預防

近距離治療中的通過劑量。 劑量計算中未考慮在停留位置之間實施的劑量，以及來自和到後荷機的入口和出口劑量。這些通過劑量依賴於射源強度和射源在 HDR 近距離治療通道內的實際移動 (速度和加速度)。在某些情況下，通過劑量可能達到臨床顯著水準，特別是高射源強度、射源移動緩慢以及 HDR 近距離治療通道數量較大時，導致射源在通過過程中花費大量時間。使用者應瞭解此限制，並評估在哪些情況下，通過劑量可能成為每個後荷機和射源的問題。

[331758]



預防

在磁場環境中的HDR近距離放射治療。 若在磁場環境中執行HDR近距離放射治療 (例如於MRI過程中進行)，則照射的劑量與使用RayStation計算劑量間會有很大差異。已公佈之TG43參數推導並未包含磁場，且RayStation的近距離放射治療蒙地卡羅劑量引擎在粒子傳輸過程中並未考慮到磁場。因此在劑量計算中會忽視磁場對劑量分配的任何影響。使用者要在磁場環境中進行治療時必須注意此限制。針對鈷-60來源與強度大於1.5 T的磁場以及含 (或緊鄰) 空氣的區域應格外注意。

[332358]

關於計算質子與輕離子劑量的一般警告事項



預防

質子與輕離子計畫的 CT 比重校準。在 RayStation 中，計算質子與輕離子劑量時會和計算質子劑量一樣使用同一個 CT 比重校準曲線。請注意，CT 校準結果要正確，條件就是質子與輕離子劑量計算結果要比光子劑量計算結果高出甚多。透過質子或電子用途驗證的 CT 校準可能不足以用於進行質子和輕離子劑量計算。當使用 CT 對停止功率比 [SPR] 校準曲線時，對質子和輕離子劑量計算所用 CT 校準的正確性和驗證也適用較高的要求。

(1714)



預防

不在 RayStation 中計算準離散溢出劑量。準離散 PBS 計畫的計算方式比照分段式 PBS 計畫的計算方式，會忽略光點與光點之間的溢出劑量。試運轉 RayStation 及進行患者特定的品保程序時，使用者應評估計算計畫與施打計畫之間的劑量差異。[123711]



預防

射束橫向掃描具次毫米異質性之多孔組織時的劑量與劑量平均 LET 精確度。質子與輕離子劑量計算無法解釋在 CT 影像中無法完全分辨次毫米異質性，例如多孔的肺臟結構。這類異質性會造成布拉格尖峰降低，並縱向加寬劑量與劑量平均 LET 的分佈。使用者應注意射束在穿透這類結構橫移一段明顯距離時，計算可能無法完全準確。

(1479623)



預防

質子與輕離子 PBS 計畫的劑量格線效應。RayStation 中的筆形射束劑量引擎會計算平均劑量到一個體素，搭配整合式深度劑量 (IDD) 以及至各橫向體素中心點的劑量，並用此劑量值表示整個體素中的劑量，同時 RayStation 蒙地卡羅劑量引擎會計算沉澱的平均劑量到一個體素。這表示在小於現行劑量網格之解析度上發生的任何劑量差異，在劑量計算時都會損失。使用者必須負責選擇適合各計畫的劑量格線解析度。然而，對低能量質子照野，以及無漣波濾波器的輕離子場而言，布拉格峰值可能會非常陡峭，甚至 RayStation 中最高的劑量格線解析度 (0.5 mm) 仍不

足以解析布拉格峰值，造成系統性的低估了計算出來的照射劑量。如此可能會產生照射劑量高於預期的治療計畫。

注意此劑量計算限制。欲判斷差異是否顯著，請在進行患者特定的品保程序時多加小心。

{439}



預防

MLC 葉片間的質子洩露。在 RayStation 質子劑量引擎中，準直 MLC 被認為是有鋸齒形輪廓的照野擋塊，這代表劑量引擎沒有處理相鄰的葉片間或封閉葉片端的實際洩漏。已計算計畫與已傳輸計畫間的劑量差異需要在 RayStation 中調試及患者特定品保中由使用者進行評估。{371451}



預防

非準直 MLC 葉片於質子劑量計算之效應。在 RayStation 中，質子劑量引擎只會當 MLC 被認為有準直功能時將 MLC 葉片考慮在內。若 MLC 葉片位於最收縮的位置 (於噴嘴內部維度的外側) 或 MLC 葉片位於擋塊開口外側，MLC 葉片會被認為是非準直。任何來自這些 MLC 設置於劑量分佈的效應不都會反映在劑量計算中。已計算計畫與已傳輸計畫間的劑量差異需要在 RayStation 中調試及患者特定品保中由使用者進行評估。{371452}



預防

封閉 MLC 葉片可能沿中心軸線定位。若自動或手動定位 MLC 葉片，將自動設定封閉葉片對之位置。在某些情況下，因為其他 MLC 葉片定位限制，無法將封閉葉片置於機器所定義的預設葉片位置。在這些情況下，封閉葉片可能與中心軸線校準。這可能會導致封閉葉片對區域的劑量洩漏，而不會被 RayStation 離子劑量計算考慮到。使用者有責任確保葉片不會沿著中心軸線閉合，或者可能的洩漏是可以接受的。{370014}



預防

具有射程調製器的射束模型取決於噴嘴位置。使用射程調製器（例如，紋波濾波器和脊濾波器）建立的質子或其他輕離子的 PBS 射束模型，是在固定位置使用射程調製器定義的，與獲取射束資料的位置相對應。如果將射程調製器安裝在活動噴嘴上，則在劑量計算中不會考慮射程調製器位置的變化。因此，在臨床使用之前，應在各噴嘴位置仔細驗證射束模型的有效性。

[223902]



預防

平均 LET 的定義。使用者必須注意文獻中平均線性能量轉移 (LET) 定義的變化。定義中的變化包括但不限於是否計算劑量平均 LET 還是徑跡長度平均 LET、包括哪些粒子、假定什麼媒介以及平均中使用的能量截止。具體定義會影響給定 LET 分佈的臨床意義，以及其對進一步處理（如基於模型的 RBE 劑量計算）的適用性。當驗證 LET 計算時，還必須注意確保計算的內容對應於來自測量或獨立 LET 計算的參考資料。

RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual 中提供了如何在 RayStation 中計算和平均 LET 的定義的詳細說明。

[406814]



預防

使用 LET 評估時始終評估劑量分佈。計畫的 LET 分佈是一個輔助量，旨在為 RBE 加權劑量的主要量提供更多資訊。選擇平均 LET 的定義以符合 LET 在文獻中的一般報告方式，以及在使用 RBE 模型估計生物效應時如何使用它，而不是產生直接可測量的數量。

LET 與患者中生物效應之間的相關性是一個不斷發展的科學領域。使用者必須始終閱覽文獻，並根據該領域的知識現狀和臨床專用的治療技術和設備來使用 LET 評估。

[408388]



預防

統計不確定性不適用於計算的射束 LET 分佈。所報告的蒙地卡羅質子射束劑量的統計不確定性僅適用於劑量分佈，而不適用於 LET 分佈。

[406166]

關於質子 US/SS/DS/擾動劑量計算的警告



預防

US/SS/DS/擾動射束監測單位。 RayStation 中的射束監測單位值在劑量測定方面不需正確，而且只用於控制 RayStation 中顯示的劑量高低。{370010}



預防

US/SS/DS/擾動的非等向橫向射束發散。 RayStation 計算均勻掃描、單散射、雙散射或擾動射束時會忽略非均質橫向散射。驗證 Sumitomo 擾動施打系統的劑量引擎時發現，若照野使用治療機的最大固定照野設定、照野實際開口達 15 cm 且使用大氣隙 (25 cm)，會出現明顯的橫向半影 (80%-20% 半影寬度 > 2 mm)。

請留意這項劑量計算限制，進行患者特定的品保程序時，也要特別小心同時採用大尺寸照野與大氣隙的照野。{261663}



預防

使用粗射束線組件於質子 US/SS/DS/擾動射束之筆尖型射束劑量引擎準確性。 在 RayStation US/SS/DS/擾動筆尖型射束劑量引擎驗證中，當設置質子穿過較粗射束線零件 (例如射程偏移器、射程調節器或者補償器) 時，水中的劑量與劑量準確度要求有一些偏差，特別是在淺層深度。這些偏差已與空氣隙中的二次質子運輸處理連接，主要導致表面區域的劑量高估。組件厚度越大，效果越顯著。當使用補償器時，效果會更加顯著，因為空氣隙增大了。對於安裝在噴嘴上無法移動部分之組件，效果並不主要取決於空氣隙。

使用者應注意到筆尖型射束劑量引擎中的這些限制，建議在使用補償器時盡量減少空氣隙。{370009}



預防

US/SS/DS/擾動的擋塊邊緣散射效應。 RayStation US/SS/DS/擾動質子劑量計算演算法不包含從 MLC 和照野擋塊邊緣散射。

邊緣散射的效應是在橫向劑量輪廓的邊緣增加具有特性的「耳」。這些「耳」在表面區域最為明顯，但也會影響深入患者體內的劑量以及中心軸深度劑量曲線的形狀。邊緣散射「耳」的形狀和強度取決於下列因子：

- 測量輪廓的深度。「耳」在深度較陡處更為尖銳，並且在深度較深處的擴散較明顯，最終會消失在某個遠端深度。
- 氣隙。氣隙越大，「耳」的擴散範圍越大。
- 照野大小。照野越大，邊緣散射越明顯，因為射束會照射到範圍更大的內孔徑邊緣。

計算劑量時若忽略邊緣散射，會導致表面區域傳輸劑量與計算劑量不一致，有時候會影響更深入患者體內的區域。

請留意這項劑量計算限制，並在進行患者特定的品保程序時特別小心，以利根據每位患者的情況判斷計算劑量時忽略邊緣散射的情況是否在可接受的範圍內。

[261664]



預防

進行 US/SS/DS/擾動時，將孔徑安裝在補償器以下的位置。若傳輸系統的照野擋塊裝於射程補償器以下的位置，其 RayStation 質子劑量引擎會包含一種演算法，能夠重現此類設置所提供的橫向劑量半影銳化效應。這種演算法的假影是射程補償器在照野中央 (遠離照野邊緣) 造成的散射遭到低估。若補償器幾何形狀在補償器內部的傾斜度較大，這樣的假影可能會導致計算劑量出現明顯錯誤。如需關於此類假影的詳細說明，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*。

注意此劑量計算限制，且於遞送系統擋塊照野在射程補償器的下游之病患特定 QA 程序時應特別小心。[150310]



預防

表面劑量高估擾動已發現一些 Sumitomo 擾動遞送系統的若干射束配置系統性高估表面區域之計算劑量。錯誤可能會於結合高射束能量與大型調製脊濾波器及厚補償器之射束配置變得顯著。錯誤於大照野變得更加顯著，但此效果也存在較小照野中。

注意此劑量計算限制，且於照野使用結合高射束能量與大型調製脊濾波器及厚補償器之患者特定 QA 程序時應特別小心。[261665]



預防

US/SS/DS/擾動的平通量。RayStationUS/SS/DS/擾動筆尖型射束質子劑量計算演算法假定為平通量，除非明確定義了徑向通量修正。使用者負責決定他們的傳輸系統是否可以接受平通量假定，或者是否應提供射束模型的徑向通量修正曲線。

[372132]



預防

US/SS/DS/擾動之較大空氣隙橫向半影。有時深度較淺的橫向半影會被顯著低估；在極少數情況下，對於SOBP範圍盡處的射束，如果孔徑與患者之間空氣隙較大，則會被高估。此效應主要在較厚射程偏移器之射束和/或使用高Z材質的射程調節器中發生。

使用者應注意到筆尖型射束劑量演算法中的此類限制，建議在使用US/SS/DS/擾動射束時盡量減少空氣隙。[372143]



預防

無限板近似法對質子US/SS/DS/擾動之影響。US/SS/DS/擾動筆尖型射束劑量引擎以所謂的無限板近似法為根據。此近似法忽略個別射線追蹤的側向不均勻性，而將患者視為一疊半無限層。此近似法效果於大型側向不均勻性患者中更為嚴重，特別是靠近目標區域時。此情況對於許多肺部病例是常見的，會導致目標覆蓋率顯著下降。也應注意，其他治療部位也可能受到影響。

應注意大型側向不均勻性患者相對於射束方向之劑量計算可能不準確。[370003]



預防

射程補償器於質子US/SS/DS/擾動筆尖型射束劑量計算的影響。質子US/SS/DS/擾動筆尖型射束劑量引擎將任何射程補償器設備視為患者的延伸，且筆尖型射束追蹤會於射程補償器入口開始。這代表每筆尖型射束射線追蹤之擴大在到達患者表面時可能已變得顯著，且因任何側向不均勻性在無限板近似法中導致劑量錯誤可能變得很大。應指出在此當患者輪廓與射線跡線成角度時，輪廓將成為大型側向不均勻性。此錯誤會因以下因素增加：

- 空氣隙大小

- 射束與表面法線間的角度
- 目標淺度
- 內部側向不均勻性體

使用者應注意到筆尖型射束劑量引擎中的此類限制。[383008]



預防

US/SS/DS/擾動之計組速率的特定患者對位。 US/SS/DS/擾動射束之計組速率的特定患者對位的設定應盡可能接近治療計畫設定。[522820]



預防

US 模式的三菱電子公司 SELECT BEAM NOZZLE 之入口劑量高估，由 US 模式的三菱電子公司 SELECT BEAM NOZZLE 傳輸的 US 射束，透過劑量引擎驗證已發現其很大一部分系統性高估入口區域之計算劑量。錯誤對於採用的射程偏移器厚度顯著大於當前射程選項定義之最小射程偏移器厚度(射束資料)的射束變得顯著。若將射程補償器加於射束，此錯誤會變大。射程偏移器導致之錯誤與噴嘴位置無顯著依賴性，而射程偏移器導致之表面劑量錯誤隨著補償器與患者之間空氣隙的增加而增加。

此劑量錯誤與空氣隙中的二次質子運輸處理鏈接，主要導致表面區域的劑量高估。

使用者應知道此筆尖型射束劑量引擎之限制，並有責任確認系統/射束模型包含足夠的射程選項(射束資料)與偏移射程偏移器厚度。[382252]



預防

將照野擋塊與 US 模式的三菱電子公司 SELECT BEAM NOZZLE 補償器結合使用的射束的橫向半影。 RayStation v2025 的劑量引擎驗證發現 US 模式的三菱 SELECT BEAM NOZZLE (三菱 US) 將照野擋塊與射程補償器結合使用傳輸射束時的計算橫向劑量有系統性的偏差。所研究的照野將 8x8 cm² 平方的照野擋塊開口與 3 cm 或 6 cm 均勻厚度的射程補償器結合使用，並會被施打至水假體。測量的橫向輪廓比起計算的輪廓中觀察到的結果顯示較圓的肩膀(高劑量照野邊緣)，而計算的輪廓的較低劑量部分(劑量水平 < 50%) 與測量結果非常吻合。因此，計算的輪廓可比測量的輪廓明顯更寬(例如在 D95% 水平)，並且在幾個病例中觀察到 20-80% 之橫向半影差異超過 2 mm。輪廓之伽瑪(3 毫米，3%) 分析的失敗率相對來講也經常超過 5%。

採用 MLC 做為主要準直儀的三菱 US 照野或使用無射程補償器的照野擋塊中沒有發現這些偏差。

如需詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*。

注意此筆尖型射束劑量引擎之限制，並且在調試 RayStation 與隨後的患者特定品保中檢查這種行為時要特別仔細。

[1657]



預防

Optivus 雙散射系統的劑量精準度。在 RaySearch 劑量引擎驗證中發現，橫向劑量剖面的肩部並不總是在 RayStation 中準確重現。這導致不符合劑量精準度要求：伽瑪 (3%, 3 mm) 通過率 > 95%。對於這些不符合，計算曲線顯示出比測量剖面更圓的肩部，導致低估 D95% 處的照野寬度等。在較高能量下，對於大照野 (>10 cm) 的淺層和中層深度，這種影響最為明顯。

請留意這項劑量計算限制，並在進行患者特定的品保程序時特別小心，以利根據每位患者的情況判斷不足是否在可接受的範圍內。

[410850]



預防

對於小而淺的質子 SS/DS/US/擾動射束，深度 <10 mm 的劑量偏差。在眼部質子治療照野的 RaySearch 分析 SS/DS/US/擾動劑量引擎驗證中，發現側向劑量剖面的肩部並不總是在 <10 mm 的深度準確重現。這種偏差可以追溯到低能質子的產生，而這些質子則是由射程驗證系統在用於驗證的傳輸系統的治療噴嘴中產生。這些質子不均勻地分佈在孔徑開口上，其在分析 RayStation 劑量引擎中不受支援。劑量引擎假設照野中的質子具有獨立於能量的橫向通量。

使用者應注意，淺深度的劑量可能會受到射程驗證器的影響。

[581160]

質子 PBS 劑量計算警告



預防

質子 PBS 筆尖型射束劑量引擎及配有射程偏移器的線性掃描射束之準確度。在 RayStation PBS 筆尖型射束劑量引擎驗證中，當使用具有相對較大氣隙的射程偏移器時，水中的劑量與劑量準確度要求有一些偏差，特別

是在淺層深度。這些偏差已與空氣隙中的二次質子運輸處理鏈接，主要導致表面區域的劑量高估，但當點在患者表面變成非常大時，點至次點離散也可能會導致劑量誤差。

使用者應注意到筆尖型射束劑量引擎中的此類限制。強烈建議使用 RayStation 蒙地卡羅劑量引擎來計算任何包括射程偏移器的射束之最終劑量。[369527]



預防

質子 PBS PB 劑量引擎之次點限制。在 RayStation PBS 筆尖型射束劑量計算中，高斯點通量離散為 19 個次點。這是為了降低筆尖型射束演算法中固有的無限厚度假設所產生的誤差。考量初始高斯通量離散的正確性、典型點尺寸用於患者幾何粗糙取樣是否足夠，還有計算速度，選擇 19 是折中方案。

質子筆尖型射束 PBS 劑量引擎中附屬區塊間距取決於焦斑大小。附屬區塊之間的距離約為焦斑大小（焦斑西格瑪）的 85% 左右，對於 5 mm 的焦斑，這會導致附屬區塊之間的距離在 4 mm 左右。焦斑變得非常大時，附屬區塊之間間距可能大於患者的幾何變化，然後將不會被筆尖型射束引擎考慮。對於掠過患者表面的焦斑（例如從切線射束），僅考慮與患者幾何（外部 ROI）相交的附屬區塊之間的。因此，表面區域存在潛在的劑量損失。例如，當具有較大氣隙的射程偏移器與低射束能量結合使用時，大的焦斑是很常見的。

如需詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*。

使用者應知道 PBS 劑量計算的限制，且強烈建議使用 RayStation 蒙地卡羅劑量引擎來計算任何包括射程偏移器的射束之最終劑量。[369528]



預防

質子 PBS PB 劑量引擎掃描照野大小限制。PBS 筆尖型射束劑量引擎之 RayStation 驗證只覆蓋大於 $4 \times 4 \text{ cm}^2$ 的照野。透過小於 $4 \times 4 \text{ cm}^2$ 的掃描照野建立 PBS 與制定線掃描計畫時應特別小心。[369529]



預防

擋塊與 MLC 孔徑輪廓外側的點加權太高請注意，如果機器孔徑未校準或治療中無意中遺漏孔徑，孔徑輪廓外側的點加權太高會導致治療錯誤。[252691]



預防

與PBS擋塊和MLC孔徑結合之穩健最佳化。若穩健最佳化用於有靜態孔徑之質子PBS計畫，請確認孔徑邊緣夠大（它們還應包括位置不確定性），使最終的計畫穩健。[252705]



預防

質子PBS MC劑量引擎照野大小限制。RayStation之蒙地卡羅PBS劑量引擎驗證只涵蓋以下與照野大小有關聯之設置：

- 掃描照野最小為 $4 \times 4 \text{ cm}^2$
- MLC孔徑開口最小為 $2 \times 2 \text{ cm}^2$
- 擋塊孔徑開口最小為 $4 \times 4 \text{ cm}^2$
- 用於範圍介於5到30 mm之淺照野，直徑8到15 mm的阻塞孔開口

以掃描到的照野大小或小於劑量引擎驗證中所涵蓋之設定的孔開口大小建立PBS的線性掃描計畫時請格外小心。

[369532]



預防

用於小型淺照野之質子MC劑量引擎的劑量精確度。與針對小型淺照野的測量結果比較時，RayStation的蒙地卡羅PBS劑量引擎驗證會顯示與劑量精確度要求有些許偏差。該驗證包含深度範圍5到30 mm的照野，並採用直徑8到15 mm的孔開口。測試設定中使用的治療噴嘴有一個置於孔上游72 cm處的射程偏移器。這類設定的精確度要求為一個伽馬（3%、0.3mm）通過率高於90%及一個伽馬（5%、0.5mm）通過率高於95%。在採用8 mm孔直徑的測試案例中，RayStation蒙地卡羅PBS劑量引擎會傾向比測量結果相對高估劑量，而在驗證未通過伽馬（3%、0.3mm）精確度要求的案例中，失敗率約為14%。有同等設定但採15 mm孔直徑的測試案例會通過所有精確度要求，而用針對小型淺照野的所有測試案例均會通過伽馬（5%、0.5mm）要求。

建議使用者在以小於15 mm的孔開口建立計畫時格外小心。

[824407]



預防

PB 劑量引擎中無限板近似法對質子 PBS/線掃描的效應。質子 PBS/線掃描筆尖型射束劑量引擎是以所謂的無限板近似法為根據。此近似法忽略個別射線痕蹟的側向不均勻性，而將患者視為一疊半無限層。此近似法效果於大型側向不均勻性患者中更為嚴重，特別是靠近目標區域時。此情況對於許多肺部病例是常見的，但其他治療部位也可能受到影響。在有射程偏移器的肺部病例中，肺部腫瘤的劑量在 PTV 中心已經被高估了 10%，即使在劑量重新調整之後目標的覆蓋率也明顯下降。

應注意大型側向不均勻性患者相對於射束方向之劑量計算可能不準確。強烈建議使用 RayStation 蒙地卡羅劑量引擎計算任何大型側向不均勻性病患的最終劑量。[369533]



預防

Mevion 點圖轉換器 (SMC) 用於 Mevion Hyperscan。在透過離子蒙地卡羅劑量引擎進行最終劑量計算期間，能量層詳細資訊、點位置、斑點 MU、渲染數量和準直儀輪廓等射束資料通過最優化點傳輸和單個脈衝準直的 Mevion 點圖轉換器 (SMC)。SMC 輸出用於計算劑量以包含每一點準直儀葉片的真實位置。但是，最佳化期間計算的劑量使用基於初始點樣式的 SMC 輸出。初始和最終點樣式的差異可能導致最佳化非臨床劑量與最終臨床劑量之間存在差異。

如需詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual*。[369117]



預防

Mevion Hyperscan 之離軸劑量驗證。Mevion Hyperscan 的劑量驗證顯示，於 X 或 Y 與等中心點之距離大於 7 公分的點的計畫存在顯著差異。差異被認為是整個照野內治療實施中異常情況所致，其中傳輸的點計組高於計畫所預期。此效應會於 X 和 Y 逐漸增加到最大 10 公分的與等中心點之距離，計畫和傳輸的點計組之間最大差異可達約 3%。如果周邊點的計組相對較高，相應的劑量偏差可能更大。這一效應已得到 Mevion Medical Systems 的確認。

Mevion Medical Systems 已解決此問題，側向點計組校正可用於 Hyperscan 機器。使用者必須實施此更正，或在設定離軸照野時格外小心。

[300]



預防

與 Mevion Hyperscan 一起使用的質子 MC 劑量引擎之劑量準確度。以下情況的測量值相比比較時，用於 Mevion Hyperscan 之蒙地卡羅 PBS 劑量引擎驗證將顯示劑量精準度要求的偏差：

- 小目標的絕對劑量

對於 $3 \times 3 \times 3 \text{ cm}^3$ 大小的立方體目標，Mevion Hyperscan 劑量引擎驗證顯示絕對劑量在不同深度有顯著偏差 (高於 3%)，橫向尺寸 $4 \times 4 \text{ cm}^2$ 的單能量掃描照野也是如此。空氣隙較大時，偏差也會變大。

- 於照野邊緣使用孔徑的絕對劑量。

Mevion Hyperscan 劑量引擎驗證顯示 RayStation 顯著高估了照野邊緣之劑量。此差異在靠近表面和使用孔徑時最為明顯。

建立用於 Mevion Hyperscan 的 PBS 計畫要特別小心，因為上述任和一個偏差情況都可能具有臨床意義。[384587]



預防

最大允許統計不確定度不會影響已計算的臨床蒙地卡羅質子劑量。請注意，當變更最大允許統計不確定度的臨床蒙地卡羅質子劑量時，已計算劑量不會受到影響。雖然重新計算的統計不確定度不會導致臨床劑量，於變更前所計算的劑量因此可能會標示為臨床。[369534]

輕離子 PBS 劑量計算警告



預防

無限板近似法對輕離子 PBS 的效應。此近似法為筆尖型射束演算法所固有，忽略個別射線痕跡的側向不均勻性，為此視患者為半無限層的堆疊。因此，使用者應注意大型側向不均勻性患者相對於射束方向之劑量計算可能不完全準確。

[461]

**預防**

碳離子 PBS 照野大小限制。RayStation 劑量引擎驗證覆蓋 $3 \times 3 \text{ cm}^2$ 至 $20 \times 20 \text{ cm}^2$ 的照野大小。建立小於或大於這些照野大小限制的照野時應特別小心。

(6483)

**預防**

氦離子 PBS 照野大小限制。RayStation 劑量引擎驗證覆蓋 $3 \times 3 \text{ cm}^2$ 至 $20 \times 20 \text{ cm}^2$ 的照野大小。建立小於或大於這些照野大小限制的照野時應特別小心。

(219201)

**預防**

筆尖形射束演算法的限制。輕離子劑量計算採用的筆尖形射束演算法具有特定近值與限制。這些可能會影響到患者表面上計算出的體素中劑量之精確度，尤其是有射程偏移器及 / 或切線射束出現時。這包含針對完全未與患者交錯（如可能發生在特定穩健最佳化情境）的點以及在射程偏移器具有布拉格尖峰的點所計算出來的劑量。

(1311597)

**預防**

搭載射程偏移器之氦離子PBS的絕對劑量精確度。在RayStation中用於氦離子劑量計算的分析劑量引擎中替發散在射程偏移器與患者間區域（又稱氣隙）內的射束建模時有一些限制。該劑量引擎已成功經過氣隙達40 cm的驗證，同時對於較大氣隙已觀察到差異，尤其遇到小照野及 / 或厚射程偏移器時。因此建議使用者在使用大於40 cm的氣隙時請格外小心。

(219202)



預防

在與水有巨大差異之材質中的輕離子PBS劑量平均LET精確性。在與水有巨大差異之材質（如骨頭與肺部組織等）中，RayStation用於輕離子劑量計算的分析用劑量引擎在描述核交互作用上已知有一些限制。若射束掃過比水重的材質，RayStation會低估劑量平均LET，同理遇到比水輕的材質則會高估。在多數臨床案例中，每當射束通過不同類型的材質時，這類效應會抵消故偏差會很小，一般低於1%。不過，若射束在這類材質上掃過一段很長的距離，那這樣的效應就會變得更顯著。在這類情況下，便會影響到劑量平均LET計算的精確性。當射束掃過與水有顯著差異之物質一段很長距離時，請使用者格外小心。

{410378}



預防

與RBE模型相關的臨床實踐。預計使用者應非常瞭解相關預測相對生物學效應[RBE]模型的臨床實踐，且密切關注關於該主題的文獻。這包括認識所涉及的不確定性以及直接測量RBE加權劑量的困難。{261621}



預防

RBE加權劑量和劑量平均LET計算的限制。用於RBE加權劑量和劑量平均LET計算之主要與次要粒子能譜於水中模擬。使用者應注意此限制及它對RBE加權劑量和劑量平均LET在異質區域的潛在影響，主要是在與水有明顯不同的材料中。

{5133}



預防

RBE加權劑量和劑量平均LET計算的限制。RBE加權劑量和劑量平均LET預測取決於每個位置之混合輻射照野。在RayStation中，這是透過模擬主要與次要粒子能譜來量化的。除了用於計算RBE之生物模型固有的不確定性外，粒子能譜的差別與不確定性也會傳播到劑量計算中。

使用者應注意在RBE加權劑量和劑量平均LET預測時對輸入之粒子能譜的敏感度。

{2222}

**預防**

尖峰的劑量平均 LET 計算的準確性。在說明寬度約為 1 公釐數量級的峰時，RayStation 中輕離子的劑量平均 LET 計算準確性有限，並且 RayStation 可能低估該值。一則範例是來自單個布拉格峰的陡峭峰值劑量平均 LET。鼓勵使用者在評估此類尖銳特徵的劑量平均 LET 時要格外小心。

[410376]

**預防**

核交互作用修正 (NIC) 的限制。NIC 演算法中採用的非彈性核交互作用截面模型，對原子序小於或等於 26 之投射物與目標均有效。當規劃讓離子束掃過含有原子序大於 26 之明顯質量分率的材質時請格外小心。

[719383]

**預防**

RBE 加權劑量與劑量平均 LET 之混合輻射照野的大略橫向相依性。主粒子與碎片的橫向通量分配會以三色逼近法計算得到。三色逼近法會利用 MCS 與核量圈高斯函數，並將其與不同粒子種連結以達到初級與碎片的真實橫向分配。該逼近法會在輻射照野中主要粒子與碎片的分布方式與混合輻射照野中有橫向平衡之區域不同的區域（例如輻射照野外、小輻射照野中，或大輻射照野的邊緣）中造成顯著錯誤。請注意該影響會立即在劑量平均 LET 中顯示出來，但效果僅相當於 RBE 的次要影響。

[408315]

**預防**

LEM 模型之高劑量限制。因高分次劑量的可用實驗資料有限，局部效應模型 (LEM) 尚未得到全面評估，用戶應注意該模型可能在高分次劑量時不甚可靠。[261598]



預防

使用 LEM-I 對於不同 LET 值的 RBE 變化。經觀察，LEM-I 在低線性能量轉移 (LET) 值時傾向於高估 RBE，而在高 LET 時低估 RBE。對於碳離子形態從臨床的角度來看，在某種意義上說，這些趨勢的方向是正確的，因為位於入口通道的正常組織之實際效果應低於模型預測，而在腫瘤區域的效果應高於預測。但是，對於氦形態，這些效應導致 LEM-I 不適合臨床使用。使用者應注意到這些效應。

[458]



預防

低劑量近似值的 $s_{\text{最大}}$ 參數。在 LEM 的低劑量近似值中計算 RBE 中，高劑量時向指數劑量效應關係過渡的斜率由參數 $s_{\text{最大}}$ 表示。這可以被視為參考輻射曲線或離子輻射曲線的斜率。RayStation 實現遵循後一種選擇，而其他實現 (如 TRiP) 則遵循前一種選擇。近似值中這種差異的影響一般非常小，僅與高劑量相關。雖然低劑量近似值不能用於計算臨床劑量，但使用者應注意這個差異。

[221231]



預防

LEM Classic 的重複次數。當根據 LEM 模型計算 RBE 加權劑量時，需要在 LEM Classic 演算法中使用至少 1000 次重複以在 RayStation 中獲得臨床劑量。應當指出，可能需要超過 1000 次重複才能獲得足夠的統計準確性。必要的重複次數取決於形態、模型參數以及片段圖譜，使用者有責任確保 LEM Classic 劑量計算的統計準確性是足夠的。

[221247]



預防

使用 LEM-I 之 RBE 跟蹤劑量參數限制。依據 LEM-I 之 RBE 加權劑量只能通過以下跟蹤劑量參數予以驗證：

- 跟蹤核心半徑 = 0.01 μm
- 前因子 (γ) = 0.05 $\mu\text{m} (\text{MeV/u})^{-\delta}$
- 指數 (δ) = 1.7

- 無 Kiefer 低能量近似法

雖然可選擇不同參數作為RayStation的輸入，但因其落在現行局部效應模型的臨床使用界限之外，故處理時應格外小心。

[459]



預防

使用LEM-I之RBE的細胞型參數限制。符合LEM-I之RBE加權劑量已使用一系列具不同放射敏感度的細胞類型針對碳模態做過驗證。使用者應密切遵守已發布的臨床適用細胞類型參數文獻。選擇臨床用參數時應做完善的安全與臨床療效評估。

[457]



預防

RBE之基於LEM-IV的細胞類型參數限制。根據LEM-IV之RBE加權劑量，已使用以下兩組細胞類型參數針對氦形態進行了驗證：

第 1 組

- $\alpha_x = 0.10 \text{ Gy}^{-1}$
- $\beta_x = 0.050 \text{ Gy}^{-2}$
- $D_t = 8.0 \text{ Gy}$
- $r_n = 5.0 \mu\text{m}$

第 2 組

- $\alpha_x = 0.50 \text{ Gy}^{-1}$
- $\beta_x = 0.050 \text{ Gy}^{-2}$
- $D_t = 14 \text{ Gy}$
- $r_n = 5.0 \mu\text{m}$

這些參數從未用於臨床實踐，在應用於臨床目的之前需要開展廣泛的安全性和臨床療效評估。

如果使用一組不同的細胞類型參數，也應格外小心。

[219180]



預防

使用MKM之RBE的劑量計算參數限制。依據MKM之RBE加權劑量，僅使用以下劑量計算參數針對碳離子形態進行了驗證：

- 臨床比例係數 = 2.41
- 參考輻射 $\alpha_r = 0.764 \text{ Gy}^{-1}$
- 參考輻射 $\beta_r = 0.0615 \text{ Gy}^{-2}$

如果對碳離子形態以外的其他形態使用計畫，應格外小心。

雖然可選擇不同的參數作為 RayStation 的輸入，但應特別小心處理，因為這將導致其落於驗證範圍的界限之外。

[66531]



預防

使用 MKM 之 RBE 的細胞類型參數限制。依據 MKM 之 RBE 加權劑量，僅使用碳離子形態的計畫針對具有固定放射靈敏度的單細胞類型進行了驗證。以下細胞類型參數適用，例如 HSG：

- $\alpha_0 = 0.1720 \text{ Gy}^{-1}$
- $\beta = 0.0615 \text{ Gy}^{-2}$
- $r_d = 0.32 \mu\text{m}$
- $r_n = 3.9 \mu\text{m}$

如果對碳離子形態以外的其他形態使用計畫，應格外小心。

雖然其他細胞類型參數可以匯入 RayStation 中的模型，但使用者不應將其用於臨床目的，直到對安全性和臨床療效之全面評估已完成。

[66530]



預防

使用者定義的 RBE 模型。當 RBE 細胞類型參數及資料表匯入使用者定義的 RBE 模型時，使用者應全權負責在 RBE 模型調試前確保這些資料的有效性和臨床適用性。RayStation 不會進行匯入資料之驗證。[262079]



預防

使用不同 RBE 模型計算的 RBE 加權劑量比較。RayStation 支援使用不同方法來計算 RBE。雖然每種方法都給出了一個 RBE 加權劑量（以 Gy[RBE] 為單位），但需要注意的是，劑量在絕對值方面不能直接比較，必須非常仔細地比較使用不同 RBE 模型得出的結果。[67927]

BNCT 劑量計算警告



預防

RBE 模型標準 BNCT。在調試 RBE 模型之前，使用者全權負責確保用於細胞類型的參數有效和臨床適用。 [611936]



預防

硼濃度。計算劑量的依據是根據細胞類型的硼分佈到 RBE 模型中定義的血硼濃度以及計畫的血硼濃度。使用者應注意，如果患者體內的硼濃度與計畫中使用的有顯著差異，則傳輸給患者的劑量將明顯偏離計算劑量。 [611940]



預防

細胞型劑量計算用材質重縮放逼近法。標準 BNCT RBE 細胞型劑量計算中用於考量不同材質的物理劑量成分重縮放為一個完整劑量計算的逼近法。所以執行細胞型劑量計算之材質與分配給體素之原始材質間有大幅差異可能會影響此逼近法。當評估細胞型劑量或從中計算得到的數量（如 DVH、臨床目標、劑量統計與處方）時，使用者必須注意此逼近法及其限制。如需更多詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual* 中的細胞型劑量計算部分。

1201180

3.1.8 關於患者模組的警告



預防

自動的 ROI 生成和修改。自動 ROI 生成和修改的結果均須驗證。應特別注意根據身體區域、患者位置、影像模態等特徵模型屬性為患者選擇合適的器官模型。這適用於所有的自動分段方法，包括模型分段、圖譜分段和深度學習分段。

對於深度學習模型，在臨床應用模型之前必須檢閱模型資料表，因為那裡列出了重要的限制和使用資訊。

請注意，不能使用自動器官分段來識別 RayStation 中的病變。

[9662]



預防

自動影像配準。請務必驗證自動影像配準的成果。

[9660]



預防

修改用於校準治療姿態的匯入後POI。執行'CBCT treatment position alignment'前修改用於校準治療姿態的匯入後POI的'Acquisition isocenter'與'Initial match isocenter'類型會造成校準錯誤。

[9653]



預防

影像集切片間距與輪廓外推。在RayStation中，從等值線重建ROI的3D假設是第一條和最後一條等值線延伸一半的切片距離。因此關注區的第一個與最後一個輪廓會從最外側繪製輪廓外推半個切片距離。請注意本外推並無限制，會固定為半個切片距離。對於切片距離約2-3 mm的影像集來說，這代表RayStation會外推1-1.5 mm，但在具有寬切片間距的影像集中，外推可能會導致無法預期的行為。因此高度建議固定使用以切片間距小於或等於3 mm的樣本重建之計畫CT。

[9492]



預防

中間ROI輪廓不見若中間ROI輪廓不見，其間隙不會被自動填充。

若在ROI幾何形狀最外側輪廓間有缺少輪廓的影像切片，則不會在輪廓間執行自動插補。此原則適用已匯入的輪廓以及在RayStation中產生的輪廓。

[9658]

**預防**

ROI幾何形狀延伸到影像集外。在延伸超出影像集上部或下部之ROI上執行輪廓操作（例如手動繪製、簡化輪廓等等）時，會將影像集上部與下部切片處之ROI切掉。

[8817]

**預防**

檢查可變形對位。在用於變形劑量前，必須通過以下方法檢查變形校準：

- 在融合視圖中評估校準結果。
- 在變形網格視圖中評估變形網格。
- 評估參考影像集與目標影像集之間的映射結構。

這在劑量追蹤以及於適應計畫最佳化過程中將變形劑量作為背景劑量使用時尤其重要。請注意生物力學可變形校準並不保證是可逆的，因此應額外經過徹底評估。

[9656]

**預防**

審視映射後結構的精確度。將映射後結構用於治療計畫或評估前，請務必運用可變形校準審視影像集間映射之結構的精確度。請注意生物力學可變形校準並不保證是可逆的，因此應額外經過徹底評估。

[9651]

**預防**

建立具有新元素組成的通用材料。可以定義一種材料，該材料在質量密度和元素組成的組合方面不反映物理上合理的材料。請注意原子序數量級和加權，以確保兩者具有相同的量級。RayStation 中的劑量引擎針對類似於人體中的材料進行了最佳化。使用該網域之外的材料可能會降低劑量準確性。

[274572]

3.1.9 關於治療計畫的警告



預防

碰撞迴避：務必反覆確認患者位置、機架角度與治療床角度（如採用環圈旋轉式而非治療床旋轉式則要注意機器的環圈角度）。所有射束的患者 / 機器設定都必須手動檢驗以防止碰撞造成患者受傷或設備損壞。房間視圖不得用於驗證目前的患者/機器設置不會發生碰撞。針對TomoTherapy療法，請一併參閱警告254787（TomoHelical與TomoDirect的碰撞迴避）。

[3310]



預防

直立掃描姿態中的影像一般標示為HFS。因DICOM標準之限制，在直立掃描姿態中取得的影像一般會標示為頭先仰臥（HFS）。DICOM中並不存在「坐姿」掃描姿態。針對從提供椅背傾斜角度之CT掃描器取得之影像，會在RayStation GUI中將此角度以後綴附加在患者掃描姿態中。

[1201906]



預防

選擇正確治療位置。確保在建立治療計畫時選擇正確的治療位置（頭先/腳先）。所選的治療位置將影響射束相對於患者之定向。不正確的規格可能導致患者治療不當。

注意，建立計畫時，可選擇與CT資料中患者位置（患者掃描位置）不同的治療位置。若患者將以不同於掃描時之位置接受治療，則只使用此選項。[508900]



預防

VMAT、順型弧與靜態弧之準直儀角度。若有可能，弧射束應避免0、90、180與270度之準直儀角度，以避免導致累積性劑量滲漏。準直儀角度最好離開以上角度至少10度。葉片間傳輸導致之累積性劑量滲漏沒有於臨床劑量計算時複製，在做出臨床決定時須注意這一點。封閉葉片對在最佳化後可能被定位於投影目標中心，因而這些準直儀角度於目標中心處可能有滲漏累積。

[3305]



預防

小結構劑量計算。在使用小結構時，重要的是要意識到它們可能會受到離散化效果的很大影響。因此根據需重建的最小結構來選擇劑量格線解析度非常重要。當重建結構於患者視圖中可視化時，結構特定的高解析度網格用於準確地代表結構。但這些結構於計畫最佳化、劑量計算及劑量統計量時則是重建於劑量格線上。若劑量格線立體像素太大，重建可能無法正確地代表結構。此外，可視化結構會與真正用於劑量計算的結構有差異。因此強烈建議使用劑量格線立體像素之大小不超過要重建的最小結構的一半大小的劑量格線解析度。

[6444]



預防

材質顯示。材質畫面會顯示來自影像集與材質覆蓋的綜合體素密度。所有包含在選定射束集中，落在外部ROI內的材質覆蓋ROI、固定物與支架ROI，以及分配給選定射束之組織填充物型ROI，均會包含在此密度運算中。顯示的密度值為劑量運算用的體素密度。

當使用阻擋本領比 (SPR) 作為的與輕離子劑量計算的輸入時，材質畫面便會改成顯示劑量計算中使用的綜合體素SPR值。

建議使用者詳細檢視材質數值 (密度或SPR) 以確保劑量計算中的輸入是正確的。

請注意BNCT與Brachy TG43無法使用材質顯示。在BNCT技術中，劑量計算會由外部劑量引擎執行，且材料處理方式不同，而在Brachy TG43劑量計算會將整個患者視為水。

2638



預防

治療床的俯仰和滾轉影響患者的幾何形狀。在治療床的俯仰和滾轉計畫或執行成像時，請注意，RayStation 中沒有驗證影像中的患者旋轉是否符合治療計畫中的患者旋轉。

[68044]



預防

具環架角度的射束。對於配置成可支援環架計畫的LINAC，可針對治療設束設定環架平移及 / 或環架傾斜角度。DRR、物理深度及等量水深會沿

射束方向 / 針對環架調整後的虛擬等中心點 (即包含環架角度) 進行計算。SSD會通報至射束 / 機器等中心點 (未套用環架角度)。

針對具有非零環架角度之射束產生的DRR並不適合患者設定，因其並未指向機器等中心點，而是環架調整後的虛擬等中心點。

(937534)

3.1.10 關於質子及輕離子計畫的警告

一般質子計畫警告



預防

使用者必須驗證離子擋塊/MLC/補償器 DICOM 資料有正確地從等角點轉換到物理平面。使用者必須驗證它們的接收系統使用相同的轉換來實現物理擋塊/MLC/補償器變為 RayStation，驗證基於 VSAD 標籤，等角點至托盤的距離與 DICOM 中匯出的等角點特性。驗證必須於多個準直儀角度進行，前提是機器支持旋轉準直儀 (噴嘴)。[508837]



預防

常數係數模型不考慮 RBE 的變化。常數係數 RBE 模型將只用一個常數係數來縮放物理劑量，以獲得相應的 RBE 劑量。由於射束的物理特性 (如線性能量轉移 [LET]) 或由於患者結構 (如細胞類型) 而導致 RBE 的任何變化都將被忽略。具體而言，在射程結束時 RBE 的增加將被忽略。使用者應瞭解這些限制。[612056]

PBS 質子及輕離子計畫警告



預防

固定噴嘴的氣隙值。只有在使用者計畫使用非等中心點治療時，才設定或變更固定噴嘴的氣隙值。對於固定噴嘴，調整患者沿著射束中心線之位置以達到預期的間隙。[125586]

**預防**

離子傳輸系統射束透視 (BEV)。 BEV 中從物理平面至等角點平面之物體投影以單一 SAD 比例進行。這代表對於擁有不同 X 與 Y 的 SAD 之離子機器，安裝噴嘴的物體的等角點投影與離開等角點平面的 ROIs 可能看起來不正確。可視化誤差隨著物體與等角點平面的距離增加而增加。不過，BEV 之照野擋塊輪廓投影已經為此影響得到補償，可正確可視化。接近等角點的 ROI 輪廓的影響可以忽略不計，但對於非等角點處理，影響無法忽視。這只是可視化的限制而不影響劑量計算。{136852}

**預防**

於最佳化後評估 LET 分布。 若在最佳化過程中已有使用 LET 功能，則應就劑量與 d_0 對該計畫詳細檢視。綜合劑量與 LET d_0 功能可能會造成最佳化目標產生衝突，且當與劑量一同分析時，LET d_0 僅是生物效應的預測因子。

{722444}

特殊 PBS 質子規劃警告**預防**

Sumitomo 線性掃描用迴避結構。 使用 Sumitomo 線性掃描的迴避結構功能時，使用者必須注意線段會落在選擇的迴避關注區中。當目標體積的不同部分出現在掃描方向中選定關注區的相對側時會發生此情況。選擇不同掃描方向可幫助緩解此問題。

{144761}

**預防**

評估 PBS 弧形計畫。 若針對治療實施使用 Convert to PBS (轉換成 PBS) 功能，將一個 PBS 弧形計畫轉換成同等 PBS 計畫，則必須評估轉換後 PBS 計畫的品質與穩健度。

{711947}



預防

避免PBS弧形段穿越治療床邊界。使用PBS弧形治療技術進行規劃時，使用者必須注意穿越治療床邊界的弧形很容易受到設定錯誤的影響。建議使用者將弧形區分成包含在不同射束中的弧形段以避免這類設定。

[723432]



預防

PBS弧形計畫的穩健度。由於在PBS弧形計畫中，各點是來自多個方位，因此要求穩健度會比IMPT中更具挑戰性。設定偏移、射程錯誤或患者身體解剖學的變化將對於不同方位的點會有不同影響，因此若未採取正確措施，來自這些點的綜合劑量分布會嚴重劣化。建議使用者一並要採用穩健度最佳化減緩這類問題的影響，並對獲得的治療計畫進行穩健性評估。

應注意的是，在穩健度最佳化中，不可固定將治療過程中的解剖學相關變化都考慮進去。由於PBS弧形計畫的敏感度較高，因此建議使用者每次分率間有解剖學相關變化時，都要評估PBS弧形計畫的相互作用穩健度。

[723485]

US/SS/DS/擾動質子計畫警告



預防

請務必確認在Proton beam design模組中建立的補償器是可以建造的。在RayStation中無法定義所有補償器製造限制。使用者必須負責確保製造的補償器不受任何鑽孔深度限制，因為這在RayStation中並未明確管制。不過，在新增或編輯射束時，所有鑽孔深度都可隱含在最小與最大補償器厚度中。[508893]

3.1.11 關於 TomoHelical 和 TomoDirect 計畫的警告



預防

TomoHelical 和 TomoDirect 防撞。等角點調整後，必須確認患者可舒適地躺於機頭內孔的治療床。2D 與 3D 視圖包括可用於驗證不會發生碰撞的機器特定 FOV 與內孔可視化。請勿使用房間視圖來驗證防撞。[254787]

**預防**

TomoDirect 透過治療床治療。 TomoTherapy 治療床由固定的下托盤和可移動的上托盤組成。由於橫向患者設定調節，傳輸過程中的上托盤位置可能與計畫位置不同。這可能會影響通過或接近上托盤邊緣的射束劑量。每日機架滾轉修正還可變更射束通過治療床的路徑。避免建立大部分劑量來自通過或接近上托盤邊緣的射束的 TomoDirect 計畫。

[5062]

**預防**

每 iDMS 的單一患者 DB。 一個 iDMS 只會從一個病患 DB 收到資料以避免產生一致性錯誤。患者 DB 之患者鎖定確保同一個患者不會同時從兩個 RayStation 實例導出至 iDMS。

[261846]

**預防**

TomoHelical 計畫的移動同步。 當移動同步用於 TomoHelical 計畫時，將建立三個成像角度 (0、90、270 度) 作為起點。使用者需要手動編輯角度、評估角度，並確保它們適合對要追蹤之所選目標進行成像。

在核准或匯出時，驗證角度以確保它們不違反某些約束。例如，所有角度需要至少間隔 30 度。但是請注意，無法驗證角度非常適合用於目標追蹤。

[143545]

**預防**

當 TomoHelical 與 Synchrony 配合使用時，請勿在 ROI/POI 名稱中使用「標記」。 對於使用即時追蹤和動作管理支援的 TomoHelical 計畫，不應在 ROI/POI 名稱中使用「標記」。治療實施系統根據此命名約定來識別要追蹤的標記。在 ROI/POI 名稱中使用名稱「標記」可能會導致實施端出現問題，將不正確的 ROI/POI 設定為追蹤以及出現重複的 ROI/POI 名稱。不正確的標記使用將導致無法在機器上實施計畫。

[282912]

3.1.12 關於 CyberKnife 治療計畫的警告



預防

建立的 1 視圖邊距 ROI 不依賴於選定的追蹤技術或源 ROI。在建立 1 視圖邊距 ROI 後，它不依賴於射束集的移動同步技術，亦不依賴於源 ROI。如果變更了移動同步，或者更新了源 ROI，請重新生成邊距 ROI。

[341543]

3.1.13 關於 BNCT 治療計畫的警告



預防

BNCT碰撞迴避。所有射束的患者 / 機器設定都必須手動檢驗以防止碰撞造成患者受傷或設備損壞。RayStation中並未執行能檢查來確保準直儀不會與患者重疊。[611925]



預防

BNCT材質處理。在BNCT劑量計算中，每個劑量格線體素都會從對應的材質分配一個ROI，而外部劑量引擎會取得並使用細胞類型資訊，並假設整個體素都有這樣的特性。巨有最大體積的ROI會分配給整個體素。這些ROI，或其部分，相較於劑量格線體素的大小來說是比較小的，因此不會納入到劑量計算中。選擇對應的劑量格線體素大小時應特別小心。

請注意患者表面的體素會被分配得到能最大涵蓋該體素的ROI，就算該ROI其實也只涵蓋到該體素的一小部分也一樣。這樣的結果便是劑量計算中對患者表面的解讀會變得比影像資料的解讀更大。使用者必須注意BNCT劑量計算有此限制。

[724224]



預防

在BNCT計畫報告中使用細胞型劑量。BNCT計畫的計畫報告將提供數據（DVH、臨床目標、除外部之外，對任何指定了細胞類型和材料的ROI的相應細胞類型劑量進行評估（處方劑量參考和劑量統計）。

2D檢視中僅會呈現預設（非細胞型）劑量。

1201289

3.1.14 關於近距離治療計畫的警告



預防

在臨床使用前驗證應用程式設定特性。使用者負責驗證：為應用程式設定定義的參數在臨床使用前是否正確表示相應的施射源器。特別是，必須驗證停留點的正確位置。

[283879]



預防

停留時間限制。RayPhysics中的停留時間限制是基於針對現有來源在指定參考日期與時間的參考空氣克馬率；規劃時並不會套用衰減修正。請確保在射源壽命期間之衰減修正係數的完整預期範圍有考慮到指定限制 - 尤其要避免違反對最大允許停留時間的任何後荷式約束條件。

[283881]



預防

近距離治療停留點定位。住院劑量分佈的正確性強烈依賴於通道和停留點的定位精準度。使用者負責驗證是否為每位患者正確定位通道，並且通道內停留點的表示方法是否正確。

[283361]



預防

近距離治療的報告劑量。RayStation中的所有劑量值被報告為近距離治療的吸收物理劑量。建議使用生物加權EQD2劑量以及吸收劑量對近距離治療計畫進行臨床評估。目前圖形使用者介面中沒有直接顯示EQD2劑量，使用者負責將報告的劑量值轉換為EQD2劑量。

[284048]



預防

近距離治療和外部射束放射治療劑量的總和。近距離治療計畫通常比外部射束放射治療計畫持有高得多的分次劑量。當分次劑量處方存在較大差異時，不應在不考慮放射生物學效應的情況下直接總結劑量（使用BED和EQD2等概念）。

[283362]



預防

EQD2形式的限制。RayStation中實施的2-Gy分數（EQD2）等效劑量基於標準線性二次型（LQ）模型，該模型會產生以下影響，使用者應加以注意：

- 該模型假定分次之間的完全修復並且不考慮腫瘤細胞的重新增殖。因此，在分次之間沒有實現完全修復的情況下，生物效應將無法充分建模。此外，當腫瘤細胞的重新增殖變得重要時，例如由於治療中斷或快速增殖的腫瘤，EQD2劑量不會達到完全正確。
- 對於每個分次的低處方劑量（低於1 Gy）和高處方劑量（8 Gy），LQ模型中的不確定性變大。因此，EQD2劑量對於此類劑量水平的可靠性較低。
- EQD2劑量強烈依賴於評估中使用的 α/β 值。建議使用者在評估中考慮一系列 α/β 值並調查EQD2的最壞情況，尤其是當正常組織耐受性可能受到損害時。
- EQD2劑量不線性依賴物理劑量，也就是說在將物理劑量轉換成EQD2劑量時會增強冷點與熱點，而EQD2分布中的斜率會比物理劑量分布更高。所以建議不要只以單一點來評估EQD2，而是應採多點評估將整個量的差異均考慮進去。而且，當依據DVH中的量來評估EQD2時，建議採用不只一個臨床目標。例如，EQD2（D90）上的臨床目標可用來自其他超過總ROI量90%的累積量來補充。體積效應可進一步以完整EQD2分布進行分析，就像從Plan evaluation中的EQD2運算所獲得的一樣：

[406776]



預防

EQD2分布的解釋。EQD2分布在幾個方面不同於相應的物理劑量分布，在解釋EQD2劑量分布時必須特別小心：

- 在評估EQD2分布時，不能直接使用物理劑量的評估標準。必須始終首先將物理劑量準則轉換為EQD2域。這對按每分次2 Gy對腫瘤

開具的治療處方也很重要：即使在物理劑量和EQD2中，腫瘤的處方劑量為每次2 Gy，腫瘤內的冷點和熱點將在EQD2域中增強。更重要的是，對於2 Gy分次治療，物理劑量和EQD2分佈之間的正常組織耐受性可能存在顯著差異。

- 在Plan evaluation中進行EQD2分佈計算時，可會相鄰或重疊的ROI指派不同的 α/β 值，而EQD2分布在有不同 α/β 值之ROI間的邊界上會呈現不連續的情況。遇重疊的ROI時，EQD2計算中ROI間的優先權會決定屬於多個ROI之體素中要使用哪個 α/β 值。結果便是專屬於某個ROI的 α/β 值僅會在該ROI的某部分中。
- 為確保使用特定的 α/β 值來評估EQD2域中的臨床目標，建議首先擷取物理劑量的臨床目標，然後使用所選的 α/β 值將其轉換為EQD2，而不是直接從EQD2分佈中擷取臨床目標。EQD2指標的報告在近接治療中很常見，並且RayStation支援近接治療模組中的EQD2臨床目標，該模組會自動執行推薦的轉換。

[408774]



預防

近距離放射治療裝療器模型在臨床使用前必須經驗證。使用者有責任在將所有近距離放射治療裝療器模型用於臨床近距離放射治療前對其進行驗證。

RayStation是開發供受過訓練之放射腫瘤科專業人員使用。強烈建議使用者依循近距離放射治療施源器的品管業界標準及治療計畫。這包含使用美國醫學物理師協會 (AAPM) 在*Task Group 56 (TG-56) on the quality assurance of brachytherapy equipment and Medical Physics Practice Guideline 13.a*中建議之輻射變色軟片測量等方法進行劑量驗證。

另外也強烈建議建立一個結構範本，並（在完成相關品管檢查後）對該範本進行認證以確保不會意外變動裝療器架構。在治療計畫過程中，使用者應僅使用來自這些經許可之範本的結構，以維持治療實施的穩定性與準確度。

[726082]



預防

檢視通道長度。內側與有效通道長度是會直接傳達給後荷式治療機執行治療計畫的重要數值。請務必找出機器可能無法偵測到的任何通道長度差異。這些數值有錯誤會造成與要做的治療產生嚴重偏差。

在治療計畫過程中編輯通道長度時，必須確認所有長度均有精準反映出要做的治療設定，才能進行治療計畫的最終許可與照射。

[936234]

3.1.15 關於可靠最佳化的警告



預防

穩健最佳化後評估劑量 執行穩健最佳化後，強烈建議使用者使用 RayStation 中的穩健評估、計畫評估或指令碼功能來評估劑量，以驗證計畫對於實施過程中所有相關不確定性是否穩健。

[10775]



預防

注意不同穩健度類型對計畫最佳化的影響。不同穩健度類型（系統性、治療間、治療內）取決於對底層不確定性的不同假設，且會產生不同類型的計畫。使用者必須注意穩健度設定的效應，並就會影響穩健度的不確定性類型對計畫進行評估。

請注意，Robust evaluation 模組內建的穩健度評估工具僅會考慮對於所有射束與等中心點具相同不確定性的系統性不確定性。針對採用獨立射束、獨立中心點、治療間、治療內不確定性做過穩健度最佳化的計畫，使用者必須透過其他方式評估穩健度，例如透過組合來自 Plan evaluation 模組之評估劑量的方式。

[283855]



預防

有衝突的可靠最佳化功能。可靠最佳化功能（例如一個到目標之可靠最低劑量功能及一個到 OAR 之最高劑量功能）可能有衝突，也可能在運用於沒有重疊的 ROI 時，因不同情境而有衝突。這可導至劑量過高或過低。[115551]

**預防**

穩健最佳化功能可能會與非穩健最佳化功能產生衝突。例如，在Multi-criteria optimization模組中建立可照射計畫時，穩健限制可能會與模擬劑量功能產生衝突。最佳化可能會將非穩健功能的優先順序擺在穩健功能之前，造成穩健度下降。[370077]

**預防**

後援計畫不會於模擬劑量最佳化期間考量可靠性。若原計畫使用可靠最佳化功能且有建立後援計畫，則後援計畫將不考量可靠性而試圖模擬原計畫之劑量。[115556]

**預防**

於穩健度最佳化後評估LET_d分布。使用LET功能執行穩健最佳化後，強烈建議使用者利用Plan evaluation或RayStation中的指令功能評估LET分布，以確認該計畫在傳遞過程中對所有相關不確定性來說都是穩健的。

[722447]

3.1.16 關於劑量評估的警告**預防**

內插劑量值於患者視圖顯示。內插劑量值預設顯示於患者視圖中。確保針對具體治療計畫情況使用適當的劑量格線解析度。

[3236]

**預防**

總劑量顯示。患者視圖、DVH圖、劑量統計量與臨床目標清單必顯示所有計畫分次劑量的總劑量。

其中QA模組例外，在該模組中，會顯示一個分率的劑量，而在Dose tracking模組中，使用者可選擇不同的劑量顯示規模。

[3233]



預防

批准時檢查系統。注意以下批准前檢查僅用於規劃劑量：

- 射束進入驗證
- 填充 ROI 幾何存在。
- 支撐 ROI 幾何存在。
- 固定 ROI 幾何存在。
- 劑量網格解析度在所有方向都小於 5mm。

為了劑量評估，用戶應該執行這些確認。

注意含有外部 ROI、支撐 ROI、固定 ROI 及填充 ROI 的規劃劑量格線並不保證所有相關區域均包含在額外的資料集之劑量計算中。[508962]



預防

近似劑量只能用於中間治療計畫步驟。近似劑量與有顯示「Clinical」之劑量比較時有較低準確度，且不可用於臨床決策。無法批准或匯出有近似劑量之計畫。

[9405]



預防

RayCare 中的傳遞次數不會回報給 RayStation 中的劑量追蹤治療過程。也就是說 Dose tracking 作業中評估之生物學臨床目標的再增生與修復因子並不會考量傳遞次數的變化。

[142227]

3.1.17 關於生物最佳化與評估的警告



預防

使用生物功能時，請務必評估劑量分佈。生物功能可用作建立和評估計畫的工具，但必須始終評估最終的劑量分佈。[508965]

**預防**

生物模型。當使用生物模型時，在臨床使用前仔細檢查模型參數的選擇。[508966]

**預防**

生物模型參數。生物模型參數只有在建立 ROI 時正確概述參考體積後有效。[508967]

**預防**

出廠預設值生物模型。出廠預設值生物模型參數資料庫來自已發表之光子臨床和臨床前研究。然而，這是一個不斷發展的科學領域，較近期的研究可能提出證據，證明其他生物模型參數更適合臨床使用。

使用者必須閱覽文獻，了解最新領域與臨床專用治療方法和設備，決定生物模型參數之使用。[508968]

**預防**

質子的生物評估與最佳化。RayStation 中用於評估和最佳化的生物模型乃基於光子研究。在對質子進行生物評估和最佳化時，必須使用光子等效劑量，因此機器模型必須在絕對劑量測定中包含 RBE 係數，或者與 RBE 模型結合使用。[508969]

3.1.18 關於自動計畫的警告**預防**

計畫生成協定。請注意，任何使用者都可以編輯計畫生成協定。這些變更會影響所有其他臨床使用者。[508799]

**預防**

備用計畫。請注意任何使用者均可編輯備用計畫類型與協定。這些改變會影響診所中的其他所有使用者。

[4022]



預防

質子用備用計畫。從質子計畫建立的光子備用計畫，會要求質子射束模型必須在射束模型中納入一個RBE比例因子，或搭配RBE模型使用，讓來自光子與質子計畫的劑量相等。[252951]



預防

自動化乳房計畫。在接受CT掃描前，患者必須先做好精密的不透射線標記與線材的準備。請務必讓標記的位置及外部ROI的形狀正確。這些都必須經過仔細審查才能繼續進行自動產生計畫的程序。目標ROI與OAR ROI會依據這些標示產生。產生的ROI亦取決於影像品質與患者構造。請務必每次都驗證自動產生ROI的成果。

[10431, 594]



預防

自動化乳房計畫。Automatic breast planning模組是設計僅限用於切線乳房或胸腔治療計畫。由於在產生自動切線計畫時會發生準直儀角度最佳化，其無法搭配相鄰的上鎖骨照野。如此會在乳房 / 胸腔及上鎖骨照野相連處，產生一個劑量過多或不足的區域。若一定要建立上鎖骨照野區，建議依臨床作法建立一個採用其他治療技術的計畫。

[7534]



預防

用於Automated breast planning治療設定。請注意在選擇治療設定Site (位置) 與Mode (模式) 後，可編輯進階設定。因此，進階設定可能不會反映Site (位置) 與Mode (模式) 按鈕的現況。

[10384]



預防

自動化計畫。由於使用自動化工具建立計畫時，使用者的介入較少，所以必須在計畫許可作業區中格外仔細地進行手動確認。

[564]

3.1.19 關於射束試運轉的警告

一般射束調試



預防

射束模型品質取決於射束資料。射束模型品質關鍵取決於射束資料之品質與範圍，例如劑量曲線、輸出和楔形係數、絕對校準、假體大小與準直儀設定，它們都會影響曲線照野設定。輸入的測量條件必須匹配測量方法。測量照野應覆蓋射束模型未來應用之測量照野。

所有輸入資料，例如測量曲線和輸出係數，兩者必須一致，並與委託的傳輸系統相對應。否則，生成的射束模型無法計算正確的劑量。

如需更多資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-BCDS, RayStation v2025 Beam Commissioning Data Specification*。

[3188]



預防

機器限制。若 RayPhysics 中定義的機器限制不能反應治療機與 R & V 系統行為，計畫可在傳遞時停止或於 RayStation 外調整以給出一種傳輸劑量不同於核准劑量的情況。從範本建立機器模型時，確認所有機器限制參數適合您的特定治療機。

即使 RayStation 遵守 RayPhysics 中之指定的所有機器限制，也無法保證所有計畫都可以傳遞。確保在 RayStation 之外不會以未經過適當評估而顯著影響劑量的方式修改計畫。

[3185]



預防

射束模型參數。劑量計算的準確性關鍵取決於在射束調試中取得之射束模型參數。在試運轉機器之前，所有射束模型參數必須由經過適當訓練的人員仔細檢查。

[9377]



預防

匯入後必須檢查曲線。匯入後必須檢查曲線，以確保與測量情況的一致性。射束模型品質關鍵取決於匯入資料的正確性。

[9373]

C 形臂、TomoTherapy 和 CyberKnife LINAC 射束調試



預防

調控動態弧形治療機需要準直儀、機架動作和劑量率之資訊。所選值與 LINAC/R&V 系統行為之間的偏差可能導致傳輸劑量與 RayStation 中之核准劑量有差異。

[3183]



預防

Siemens 虛擬楔型濾器。 Siemens virtual wedge (Siemens 虛擬楔型濾器) 參數平均線性衰減及對位應從預設值調整為 LINAC 的正確值。否則可能導致臨床劑量計算錯誤。

[3180]



預防

劑量曲線楔形取向。楔形曲線之楔形取向於匯入時由曲線確定。所有楔形角度必須以同樣的取向測量。若所有曲線沒有同樣的楔形取向，則不會匯入任何曲線。針對無法確定取向之曲線，將會假設這些曲線與其他同時匯入之曲線相同。

[9371]



預防

準直儀校準。準直儀校準（移位、增益與曲率）可用於將準直儀位置從規劃位置（於射束透視、射束清單、報告中顯示，匯出於DICOM等等）移到劑量計算中的有效位置。對劑量曲線而言這只會偏移半影區，但對於VMAT、SMLC或DMLC照野等有累積許多片段的情況，便會明顯改變整體劑量。請確保射束模型中的準直儀移位有確實如預期。對於增益與曲率等會隨與原點的距離增加而增加的移位請格外小心。自動建模校準步驟的結果在臨床使用前必須經過檢視。

(9368)



預防

大範圍放射治療的射束剖面修正與離軸軟化。光子束模型參數*Beam profile correction*（射束剖面修正）與*Off-axis softening*（離軸軟化）在未匯入擴大至照野角落之對角剖面的情況下，無法在射束調試模組中的大範圍放射治療上進行評估。若射束調試模組中僅匯入了x與y剖面曲線，針對*Beam profile correction*（射束剖面修正）與*Off-axis softening*（離軸軟化）參數使用自動建模時，必須格外小心。在使用無對角曲線之自動建模後，請記得將這些參數就大範圍放射治療進行手動調整。在調試機器前可用Physics mode應用程式檢查計算好的整個照野劑量（含角落）。

(3438)



預防

非標準通量模式。在使用非標準通量模式 (FFF/SRS) 對光子束品質建模時，必須在新增光束品質時選擇正確的通量模式。如果通量模式設定不正確，使用射束品質的計畫可能會被 LINAC 誤解，從而導致傳輸劑量不正確。

如果標準通量模式用於射束品質，RT 計畫會將 Fluence mode 設定為「STANDARD」並且 Fluence mode ID 不會匯出。

如選擇非標準通量模式，RT 計畫會將 Fluence mode (通量模式) 設定為「NON_STANDARD」並將 Fluence mode ID (通量模式 ID) 設定為所選的通量模式 (FFF/SRS)。

(9365)



預防

劑量計算射束能量及標稱射束能量。 RayStation 光子劑量計算依照 BJR #11 (British Journal of Radiology 增補編號 11) 在內部使用光子能量定義。可以指定與劑量計算射束能量不同之標稱射束能量，例如依照 BJR #17 使用光子能量定義。

標稱能量會於 RayStation 使用者介面顯示，用於報告中，並於 DICOM 匯入或匯出時作為 DICOM 標稱射束能量。

劑量計算能量將用於光子劑量計算，包括使用 Varian 增強式動態楔形濾器獲得正確的黃金分割治療表 (GSTT) 參數以進行劑量計算。因此，不論所選的能量定義為何，設定正確的劑量計算能量都極其顯要。

[4889]



預防

高劑量技術型設定。 應僅針對會與高劑量技術類型一同使用的治療技術設定臨界值。該臨界值可安全控制要覆蓋的治療機。若數值設定不正確，可能會造成有害治療。同時也應設定合適的最大射束 MU 限制。

[825142]



預防

TomoTherapy 葉片延遲偏移會影響劑量輸出和形狀。 葉延遲偏移量是從 iDMS 匯入的，也可以在 RayPhysics 中編輯。變更葉片延遲偏移可能因不同的光欄照野大小、投影時間和葉片開放時間而有不同的影響。臨床使用該模型之前，請確保驗證所有光欄開口的劑量精準度，驗證涵蓋臨床相關的全部投影時間和葉片開口時間。

[1404]



預防

TomoTherapy 葉片短暫開啟與葉片短暫關閉時的劑量計算準確度。 若 TomoHelical 和 TomoDirect 計畫多次出現葉片短暫開啟或葉片短暫關閉情形，傳輸劑量可能會與計算劑量顯著不同。原因在於，葉片快速移動時，治療機不會根據劑量計算所用的模型開啟/關閉葉片。

為避免在 RayStation 中建立計畫時葉片開啟與關閉短暫，請使用 *Minimum leaf open time* 和 *Minimum leaf close time* 等射束模型參數。有的治療機的葉

片開啟/關閉時間特性會造成問題，但以 *Minimum leaf open time* 和 *Minimum leaf close time* 而言，50 ms 通常尚算合理。

要為每台 TomoTherapy 治療裝置找到合理的 *Minimum leaf open time* 和 *Minimum leaf close time* 值，可以按照 *Westerly DC, Soisson E, Chen Q, Woch K, Schubert L, Olivera G and Mackie TR, Treatment planning to improve delivery accuracy and patient throughput in helical tomotherapy, Int J Radiat Oncol Biol Phys. 2009;74(4):1290–1297* 中的說明測得葉片延遲資料。另外，也可使用指令碼編寫功能建立一組測試計畫，設定所有開啟的葉片都有固定開啟時間，然後檢查測量劑量與開啟時間之間的關係。

[7551]

3.1.20 關於指令碼的警告



預防

驗證所有腳本的預期用途。所有腳本在臨床使用前均請仔細驗證。請注意並非所有動作均能寫腳本 / 錄製下來。腳本不可用於未經授權使用、超出RayStation標籤所述的指定用途。已錄下的腳本可能不等於錄製時在RayStation中執行的GUI步驟。

[508971]



預防

謹慎使用異常處理。當執行指令碼時，在指令碼中未捕獲到之異常將會由指令碼框架自動處理，這會導致指令碼執行停止且顯示錯誤消息。

若在指令碼中手動捕獲異常 (將異常處理加於指令碼)，它可能會覆蓋指令碼框架異常處理，因此將不會顯示錯誤消息。

若將異常處理加至指令碼，請確保顯示所有重要的錯誤消息。 [508972]



預防

於使用指令時檢視GUI警告與通知。使用者必須注意在未監控圖形化使用者介面 (GUI) 下執行指令設定的作業流程時，可能會錯過重要通知與警告。使用者必須負責確保從指令取回的所有資訊在用於透過檢視GUI進行臨床決策時是有效的。這在從評估劑量或穩健評估等情境組取回資訊時格外重要，因為它們並非計畫認可程序的一部分。

[723283]



預防

指令碼中的座標系統。在指令碼中，座標必將以 DICOM 座標系統規範來解釋。若使用機器座標系統，IEC 標準與 DICOM 標準等同。若使用患者坐標，它們會有所不同，請參閱 段 5.1 患者座標系統 第112頁 和 段 5.2 DICOM 匯出中的患者座標系統 第113頁。機器比例未納入考量。 [508973]



預防

指令碼中的劑量單位。在指令碼中，劑量總是以 cGy 為單位進行測量。臨床 Gy/cGy 設定未納入考量。

[3200]



預防

指令碼中的 LET 單位。在指令碼中，LET 總是以 MeV/cm 為單位進行測量，而 keV/μm 在 RayStation 使用者介面中使用。

[407284]



預防

指令碼中的劑量測定單位。在指令碼中，主要劑量測定單位必為 MU。其他主要劑量測定單位配置未納入考量。所有與射束計組有關之參數皆以 MU 命名並含有 MU 值。不過，在主劑量計單位為 NP 之離子射束存有 GetBeamNP() 與 SetBeamNP() 兩種指令碼方法。 [126108]



預防

為背景腳本設定現有物件時必須格外小心。背景腳本是標記要在計算服務中執行的腳本。計算服務可為背景腳本提供患者、案例、計畫、射束集與測驗。患者物件無法從背景腳本變更。案例、計畫、射束集與測驗即使已明訂為輸入參數一樣可以變更。

[141838]

**預防**

無法迴轉 RayStation 指令碼執行的 RayCare 操作。當使用 RayCare 指令碼套件在 RayStation 指令碼中執行 RayCare 操作時，操作完成後，變更將套用到 RayCare 資料庫。因此，在完成指令碼後，無法使用 RayStation 中的撤銷/重做來撤銷或重做這些操作。如果使用者取消指令碼執行或由於指令碼中的錯誤而停止，操作也不會迴轉。在這些情況下，使用者必須手動撤銷已完成的 RayCare 操作，或者編寫指令碼，以便當再次執行指令碼時跳過已執行的操作。

[282739]

**預防**

值溢位。不同的 Python 解譯器以不同的方式處理值溢位和無限大。請務必總是手動處理這些案例。

[344492]

**預防**

在背景腳本中應避免儲存。背景腳本是由計算服務執行。在腳本執行後會自動儲存患者狀態。

在腳本執行過程中發生毀損會自動重新執行該腳本。若腳本有包含儲存動作，則該腳本必須確保不會讓反覆重試造成不希望出現的狀態。領域模型規則依然適用。

請盡量避免在背景腳本中明確儲存患者。

[934662]

**預防**

背景腳本應避免產生會需要使用者互動的輸出。背景腳本並無可回傳腳本輸出給使用者的方法。僅有從 RayCare 觸發的腳本例外，此時輸出資訊會傳送給 RayCare 進行顯示。

背景腳本應避免產生使用者應與之互動的輸出。

[934663]

3.1.21 關於品質保證的警告



預防

使用匯出的治療計畫驗證計畫。使用治療計畫來執行 QA 測量可以檢測資料傳輸或劑量計算中的錯誤。建議只使用 QA 計畫計算 QA 劑量，並使用治療計畫執行 QA 測量。如果由於某種原因而無法使用治療計畫來執行 QA 測量，請確保 QA 計畫設定盡可能接近治療計畫設定，並瞭解差異的影響。[9438]



預防

避免於離子治療機之 QA 計畫中使用適用於不同射束角度的不同射束模型來變更射束角度。當使用適用於不同射束角度的不同射束模型以離子治療機建立治療計畫時，將以相應的射束角度選擇特定射束的射束模型。若與治療計畫相較，QA 計畫之射束角度有更變（例如將所有射束角度折疊至所選角度），QA 計畫之劑量計算將以不同射束模型組合為根據而非治療計畫。因此，使用者應避免變更 QA 計畫之射束角度，或當需要進行此類變更時，仔細評估 QA 計畫的有效性。[149548]



預防

弧形射束QA時的機架角度塌陷。QA preparation 模組中弧射束（VMAT與順型弧形）的機架角度摺疊成單一角度的目的，是運用與治療射束成垂直且會隨機架旋轉之偵檢器進行QA。可採用在QA preparation 模組中計算的劑量，但執行QA時必須以旋轉的機架來檢測所有與機架旋轉有關的傳遞問題。弧射束與折疊後弧射束劑量計算的相關詳細資訊，請參閱RSL-D-RS-v2025-REF, RayStation v2025 Reference Manual。

[2380]

3.1.22 有關 EPID QA 功能的警告



預防

EPID QA功能限搭配經過驗證的虛擬假體使用。預測相對EPIDQA反應強烈取決於用於EPID QA的虛擬假體。為正確重製在EPID偵檢器中的相對反應，會使用具有材質覆蓋的薄板在EPID偵檢器中為金屬板建模。相對反應對於厚板的厚度與材料特性十分敏感。因此，EPID QA功能限搭配經過驗證的虛擬假體使用。

(271755)

**預防**

EPID QA準備模組中的QA劑量代表相對劑量。顯示在QA preparation中，EPID QA計算所得到的劑量為經修正過的相對劑量，即便其色階顯示為絕對劑量值。計算得到的劑量僅在匯出成與偵檢器同一平面之相對劑量平面，且與測量到的EPID回應進行比較時才具相關性。

(271854)

**預防**

匯出的RTImage僅包含相對響應。匯出的EPID劑量將會匯成一個RTImage以便和EPID偵檢器中的響應進行比較。影像必須經過正規化才能進行比較，因為來自RayStation的輸出並未調校成可提供正確的絕對劑量值。所以透過此方法無法發現MU比例中的任何誤差。僅會發現相對通量中的誤差。同時請注意測得與預測響應間的比較容易受到採用之正規化方式的影響。

(271756)

3.1.23 關於 RayStation 儲存工具的警告**預防**

索引服務。在RayStation 5與更高版本中，索引服務有助於使用者追蹤具有不同資料庫版本之不同資料庫中的患者。在較早期的RayStation版本中無法這麼做，且當患者可能已轉移到較新資料庫版本時並無警告。

(2519)

**預防**

升級前驗證資料庫一致性。在RayStation Storage Tool中的既有系統上建立一個新系統前，使用者必須驗證既有系統中的資料一致性。針對以RayStation 7或以上為基礎之系統可使用Storage Tool中的Validate命令完成本作業；針對以更早版本為基礎的系統，請使用ConsistencyAnalyzer工具。

(10241)



預防

RayStation Storage Tool。 當 RayStationStorage Tool 打開較舊版的 ResourceDB 時，ResourceDB 會升級且無法與較舊版使用。 [261396]



預防

輔助資料庫的傳輸模式。 如果將患者資料庫用作多個系統中的輔助資料庫，則傳輸模式是相同的。

[466425]

3.1.24 有關機器學習的警告



預防

所有機器學習模型在臨床應用之前必須由使用者調試。

[69047]



預防

機器學習計畫尚未針對適應再計畫進行驗證

[410648]



預防

在臨床使用機器學習模型前檢視模型資料頁。將機器學習模型投入臨床使用前，使用者必須檢視關聯的模型資料表，以了解模型限制與預期用途。

[1202413]



預防

預測的機器學習劑量不應用於進行臨床決策。顯示預測的機器學習劑量僅是為了替使用者提供對於機器學習模型之輸出的透明度。

[936842]

3.1.25 有關腫瘤內科學的警告



預防

傳輸前核准週期。 RayStation 檢查管理劑量限制和終生劑量限制、生命體徵和活性物質存在於資料庫，且非不適用。為了確保計畫周期通過經 RayStation 的所有安全限制檢查，該周期必須在傳輸前得到使用者核准。

[226201]



預防

方案報告。 RayStation 不跟蹤為腫瘤內科學計畫建立的報告。使用者有責任跟蹤為腫瘤內科學計畫建立的方案報告。

[141788]



預防

計算劑量單位。 計算劑量的唯一支持單位是 mg (毫克)。計算的劑量精確到兩個小數點。

[144557]



預防

活性物質的最大終生劑量。 如果藥物活動的累積終生劑量超過藥物活動活性物質的最大終生劑量，RayStation 會顯示警告並提示使用者核准。在 RayPharmacy 中增加活性物質時設定的最大終生劑量。藥物活動的累積終生劑量計算為藥物活動的計算劑量、與藥物活動具有相同活性物質的藥物聲明劑量以及具有相同活性物質並出現於藥物活動之前已存在的相同方案中的藥物活動的計算劑量。使用者有責任確保輸入的藥物聲明是正確的，包括在目前方案之前提供給患者的所有相關藥物，並且正確輸入活性物質的最大終生劑量。請注意，其他計畫或方案中的藥物活動未被考慮在內。

[144428]



預防

活性物質的最大施用劑量。 如果超過活性物質的最大給藥劑量，RayStation 將顯示警告並提示用戶批准。在 RayPharmacy 中增加活性物質時設定最大給藥劑量。使用者有責任確保輸入的最大給藥劑量是正確的。另請注意，最大給藥劑量只涉及單一藥物活性。系統不會將同一治療日內的多次用藥活動加總，以確定累積劑量是否超過最大給藥劑量。

[144555]

3.1.26 以MapRT進行間隙檢查的相關警告



預防

在治療室中不可以間隙檢查作為最終的碰撞防護措施。間隙檢查的精確度僅為約略值。其目的在降低治療前，標準患者碰撞迴避確認期間的碰撞機會。間隙檢查不可取代患者治療前的標準碰撞迴避程序。

[1095407]



預防

間隙檢查中可能未考慮到外部機器配件。在間隙檢查中不會考慮到阻擋塊、圓錐、楔形及電子裝療器等機器配件，除非其明確出現在MapRT室模型中。RayStation中呈現的間隙圖對這類射束而言並不可靠，且實際上可能包含較大或額外的碰撞區。

[1096363]



預防

間隙檢查僅採用表面掃描作為輸入。間隙檢查中不會考慮到特定射束是否有組織填充物存在。

[1095417]

**預防**

影像集與治療姿勢驗證。使用者必須藉由檢視2D與3D患者畫面來驗證匯入的表面掃描幾何形狀是否符合對應影像集。使用者也必須驗證表面掃描與預期的患者治療姿勢相符。

[1095410]

**預防**

驗證是否有足夠精確度。部分作為患者一部分的固定與支撐裝置可能會在CT影像與表面掃描中消失。在某些情況下，患者表面也會出現假影或間隙。這類表面掃描可能不會有足夠的精確度來進行可靠的間隙檢查。因此使用者必須查看匯入的表面掃描並驗證其可代表患者，且其他相關結構具有足夠精確度。

[1153638]

3.1.27 關於碰撞檢查的警告**預防**

RayStation 碰撞檢查不得用作治療室內防止碰撞的最終措施。碰撞檢查的準確性是大約的。碰撞檢查的目的是提供潛在碰撞的早期指示。使用者必須監督治療室中桌面或傳輸系統的運動。

[408937]

**預防**

可能根據過時的影像裝置轉換來批准/匯出碰撞計畫。如果在 Clinic Settings 中變更了治療室的影像裝置轉換 (IDT) 向量，則 RayStation 碰撞檢查結果不會失效。如果 IDT 已更新，則使用者有責任確保對未經批准的射束集重新執行碰撞檢查。

[409517]

**預防**

建立與登錄頭像。 *CreateAndRegisterAvatar* 法是一種可設定指令的方法，能建立類似患者的頭像以用於碰撞偵測中。

建立頭像時會提供男性、女性或兒童的基本模型。基本模型會依使用者輸入的身高及體重將其重新調整大小。重新調整網線用的演算法會將頭像寬度限制在約50 cm，在特定的身高與體重組合中可能會有頭像不真實的情況。

使用者應注意頭像僅是患者的大略表示，使用者必須在將影像用於碰撞偵測前確認是否有將其正確登錄到指定患者ROI中。該頭像用於碰撞偵測時可為潛在的碰撞提供一個提前指標，但不應作為對碰撞的最後一道防線。

[719240]



預防

登錄已掃描頭像。登錄已掃描頭像法是一種會登錄將用於碰撞偵測之頭像的可編寫腳本方法。

使用者必須確保頭像適合用於代表患者，並在用於碰撞偵測前已正確登錄至指定的患者ROI中。該頭像用於碰撞偵測時可為潛在的碰撞提供一個提前指標，但不應作為對碰撞的最後一道防線。

[824789]

3.2 患者資料匯入

所有患者資料皆使用 DICOM 匯入。患者資料匯入程序在使用者手冊 *RSL-D-RS-v2025-USM, RayStation v2025 User Manual* 及 DICOM 符合性聲明 *RSL-D-RS-v2025-DCS, RayStation v2025 DICOM Conformance Statement* 中有所描述。

3.3 輸入資料

所有使用者輸入資料於輸入時經過驗證。會拒絕錯誤的值或文字，顯示正確的限制或格式，並提示使用者進行新的輸入。

3.4 指令碼

為確保一切都按預期執行，於指令碼執行之後仔細研究指令碼執行細節。也建議研究所有經使用指令碼修改的計畫之計畫報告。

在臨床使用之前，應驗證指令碼。核准前仔細檢查指令碼內容。

資料庫中已經認可的腳本僅可呼叫其他已經認可的腳本。

3.5 顯示格式

在 RayStation 中，日期和時間以「dd MMM YYYY, hh:mm:ss (hr:min:sec)」格式顯示，例如「1975 年 1 月 14 日, 08:20:42 (時:分:秒)」。

4 安裝說明

本章介紹與 RayStation v2025 系統安裝相關之流程和測試。

此章節

此章節包含以下段落

| | | |
|-----|----------|--------|
| 4.1 | 安裝手冊 | p. 110 |
| 4.2 | 系統環境驗收測試 | p. 110 |
| 4.3 | 硬體診斷檢查 | p. 110 |
| 4.4 | 遠端環境設定 | p. 110 |
| 4.5 | 數據通訊環境 | p. 110 |

4.1 安裝手冊

關於安裝手冊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-CIRSI, RayStation v2025 Customer Instruction for RayStation Installation*。

4.2 系統環境驗收測試

每次安裝或託管應用程序之硬軟體有變更 (例如操作系統更新) 時必須執行系統環境驗收測試以驗證應用程序安裝和性能。測試由 *RSL-D-RS-v2025-SEAT, RayStation v2025 System Environment Acceptance Test Protocol* 定義。

4.3 硬體診斷檢查

為防止 RayStation 或 RayPhysics 在有故障的硬體環境中運行，會在需要 GPU 計算的每個動作開始時運行自檢。取決於請求的動作 (例如，卷積疊加光子劑量) 運行特定測試並將結果與來自核准環境的預定義結果清單比較。成功的測試有效期至 RayStation 和 RayPhysics 關閉，並且受同一自檢保護的後續動作將不會再次運行該測試。

如果測試失敗，使用者將收到通知，並且受到失敗自檢保護的動作將無法進行 GPU 計算。自檢成功的其他 GPU 計算仍然可以運行。

所有獲選用於加速計算的 GPU 均執行該測試。然而，使用者有責任絕對確保所選卡件連同作業系統版本、驅動程式版本和其他環境詳細資訊在 *RSL-D-RS-v2025-SEG, RayStation v2025 System Environment Guidelines* 中列為有效組合。此外，在臨床使用之前，GPU 計算的運算必須由合格的物理師使用 *RSL-D-RS-v2025-SEAT, RayStation v2025 System Environment Acceptance Test Protocol* 進行驗證。

4.4 遠端環境設定

遠端環境已由 RaySearch 授權人員建立並驗證，不應由臨床在未依照 *RSL-D-RS-v2025-SEAT, RayStation v2025 System Environment Acceptance Test Protocol* 執行測試的情況下進行變更。診間負責確認遠端存取策略配置可確保非破壞性圖形傳輸及其他類似之醫學影像要求。

4.5 數據通訊環境

RayStation v2025 系統使用 DICOM 與其他系統通訊。有關詳細資訊，請參閱 *RSL-D-RS-v2025-DCS, RayStation v2025 DICOM Conformance Statement*。使用者診所所有責任建立 RayStation 和依據預期從作業匯入資料的系統以及由接收系統正確處理的匯出資料之間的連接性。

5 座標、動作和比例的顯示

RayStation v2025 在治療計畫過程中使用 IEC 61217³ 標準來顯示座標、移動與縮放，僅有少數例外。機架、準直儀與治療床角度，以及照野座標系統均可由使用者針對 C 形直線加速器設定成非 IEC 規範。同時，一些治療機也是部分採用非 IEC 座標系統來述。關於使用者定義的例外情況，以及治療機例外情況的更詳細資訊，請參閱段 5.3 治療機座標系統 第 114 頁。

註： RayStation v2025 支持的患者位置有頭先仰臥 (HFS)、頭先俯臥 (HFP)，腳先仰臥 (FFS)，腳先俯臥 (FFP)、頭先臥位向左 (HFDL)、頭先臥位向右 (HFDR)、腳先臥位向左 (FFDL)、腳先臥位向右 (FFDR) 以及坐姿。然而，並非所有不同的治療技術都支持所有患者體位。

此章節

此章節包含以下段落

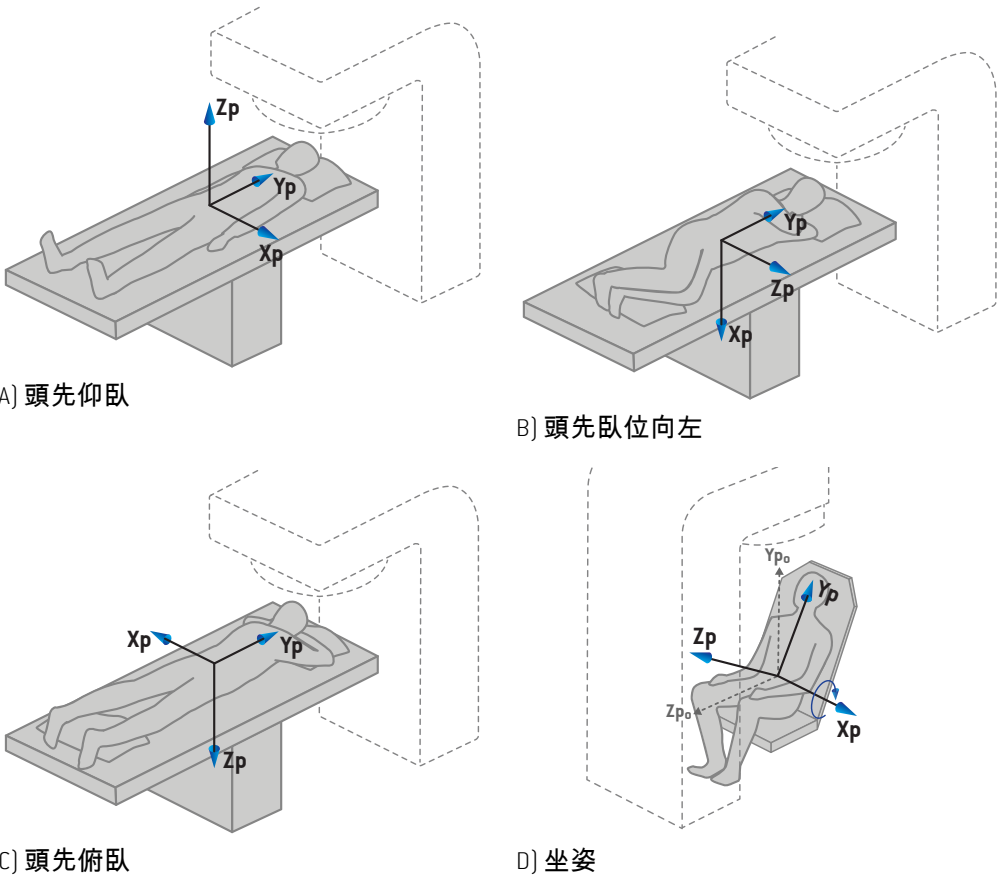
| | | |
|-----|------------------|--------|
| 5.1 | 患者座標系統 | p. 112 |
| 5.2 | DICOM 匯出中的患者座標系統 | p. 113 |
| 5.3 | 治療機座標系統 | p. 114 |
| 5.4 | 光欄和 MLC 標記標準 | p. 130 |

³ IEC 61217:2011 放療設備 - 座標、動作及比例

5.1 患者座標系統

患者座標系統會隨正x軸朝向患者左臂、隨正y軸朝向患者頭部並隨正z軸朝向前側方向。遵循患者方向的座標系統：頭先或腳先、仰臥或俯臥、臥位向右或臥位向左，以及坐姿面朝座椅前方。以坐姿為例，這代表患者座標系統會隨椅背角度後傾。在IEC 61217座標系統的階層結構中，患者座標系統以治療台座標系統為母系統。

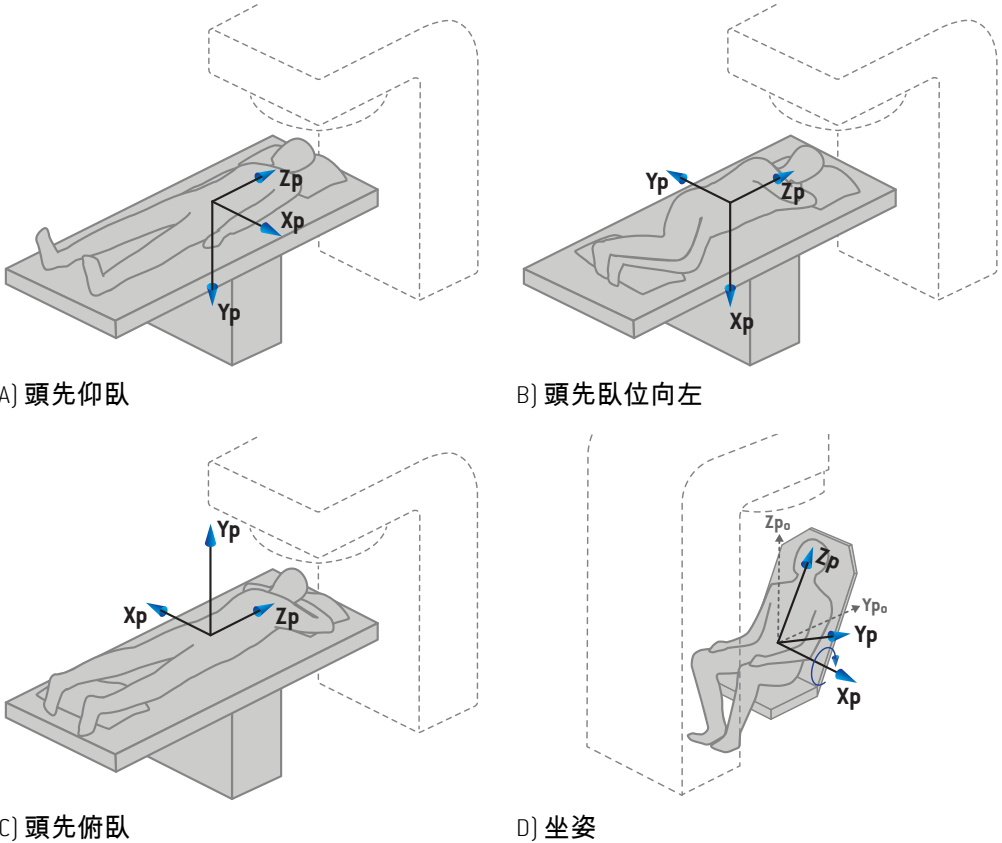
RayStation v2025 劑量與劑量差異分佈都於患者座標系統內可視化。一般而言，在RayStation v2025 中的患者座標以 **Right-Left、R-L** (右-左 = x-/+)、**Inf-Sup、I-S** (下-上 = y-/+) 和 **Post-Ant、P-A** (後-前 = z-/+) 報告。



圖示 2. 患者座標系統。支撐部位的部分範例如圖所示：A) 頭先仰臥 (HFS)、B) 頭先臥位向左 (HFDL)、C) 頭先俯臥 (HFP) 以及D) 坐姿，此時患者向後靠並傾斜椅背。

5.2 DICOM 匯出中的患者座標系統

DICOM 匯出資料集中的患者座標遵循 DICOM 標準，正 X 軸朝向患者左臂，正 Z 軸朝向患者頭部，而正 y 軸朝向患者臀部。座標系統依照患者方位：頭先或腳先，仰臥或俯臥，右臥或左臥，以及面朝椅子前坐著。



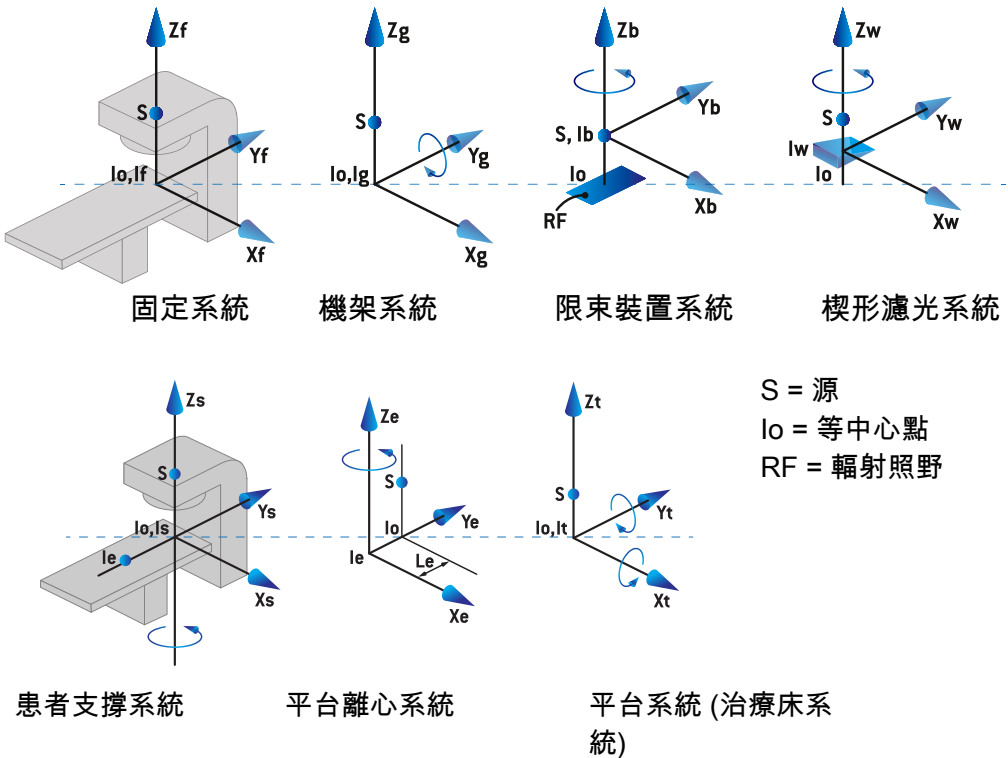
圖示 3. DICOM 匯出中的患者座標系統遵循 DICOM 標準。支援部位的部分範例如圖所示：A) 頭先仰臥 (HFS)、B) 頭先臥位向左 (HFDL)、C) 頭先俯臥 (HFP) 以及 D) 坐姿，此時患者向後靠並傾斜椅背。

5.3 治療機座標系統

RayStation v2025在治療計畫過程中使用IEC 61217標準來顯示直線加速器座標、移動以及縮放，唯機架、準直儀與治療床角度以及照野座標系統例外，這些可依C形直線加速器設定成非IEC規範。針對光欄標示也有兩種選項。設定影像也可用非IEC旋轉來描述，請參閱段 5.3.11 設定成像儀座標系統 第128頁。CyberKnife輻射頭移動，以及部分機器上使用的環架角度（例如OXRAY），不可使用IEC 61217描述，請參閱段 5.3.8 CyberKnife 放射源座標系 第122頁與段 5.3.9 環架座標系統 第125頁。

5.3.1 機器座標系統概觀

採用 IEC 61217 之機座標系統為一組座標系統，每個系統以它與母座標系統之關係定義，當觀測者面對機架時，正 X 軸從將原點做為等中心點的固定座標系統指向右側，正 Y 軸沿機架旋轉軸從等中心點指向機架，而正 Z 軸從等中心點直接向上延伸。



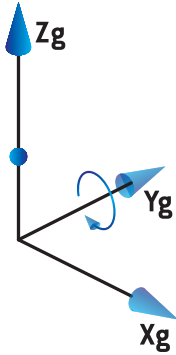
圖示 4. 機器座標系統符合 IEC 61217 標準。

若機器已調校成要以環圈旋轉式取代治療床旋轉式，患者支架座標系統中沿著Zs軸的旋轉，會被機架座標系統中沿Zg軸的相對方向旋轉所取代。因此患者與機架系統間的關係會維持不變。

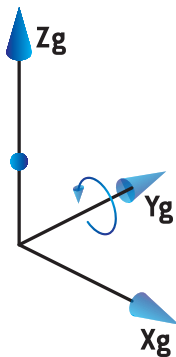
5.3.2 機架座標系統

機架座標系統隨著機架旋轉。機架座標系統以固定座標系統做為母系統。

- 在 IEC 標準中，其定義是當機架角度為零時，與固定座標系統重合。面對機架的觀測者會觀察到，對於順時針旋轉，機架角度將逐漸增加。



- 在非 IEC 度量 (Varian 標準) 中，當射束自上方進入，機架角度為 180 度。面對機架的觀測者會觀察到，對於逆時針旋轉，機架角度將逐漸增加。



註： 若 LINAC 配置為使用 IEC 61217 機架角度，角度單位為 $[deg]$ 。

註： 若 LINAC 配置為使用 Non-IEC ("Varian Standard") 機架角度，角度單位為 $[deg \text{ Non-IEC}]$ 。

5.3.3 限束裝置座標系統

限束裝置座標系統固定在機架限束裝置中。限束裝置座標系統以機架座標系統做為母系統。

RayPhysics 中的三個設定可影響座標系統中的角度、位置與名稱行為；**Gantry and collimator coordinate system definitions** (機架及準直儀座標系統定義)、**Field coordinate**

system definitions (照野座標系統定義) 與 **Jaw labeling standard** (光欄標記標準)。若所有三項設定都設為「IEC 61217」，這些定義將與 IEC 61217 標準中的定義一致。

Gantry and collimator coordinate system definitions 設定

RayPhysics 中的 **Gantry and collimator coordinate system definitions** (機架及準直儀座標系統定義) 設定可控制限束裝置旋轉角度的報告：

- 在 IEC 標準中，當準直儀角度為零時，軸與機架系統重合。對於從射束透視 (即從源觀察時) 的逆時針旋轉，準直儀角度定義為正向。對此座標系統而言，當托盤開口面對 Varian 機器的機架時，準直儀角度通常為 180 度。
- 與 IEC 標準相比，非 IEC (Varian 標準) 準直儀座標系統以 180 度旋轉，對於從射束透視 (即從源觀察時) 的順時針旋轉，準直儀角度定義為正向。對此座標系統而言，Varian 機的托盤開口面對機架時，準直儀角度通常為零度。

註： 若 LINAC 配置為使用 IEC 61217 準直儀角度，角度單位為 [deg]。

註： 若 LINAC 配置為使用非 IEC 準直儀角度，角度單位為 [deg Non-IEC]。

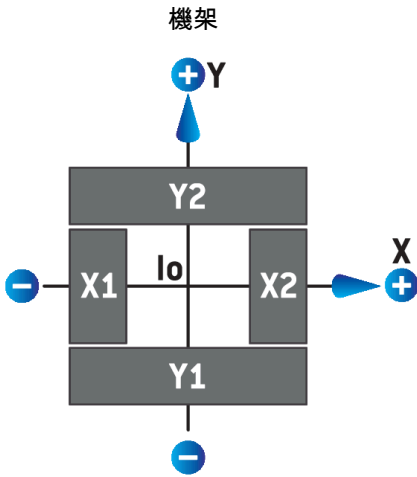
Field coordinate system definitions 設定

RayPhysics 中的 **Field coordinate system definitions** (照野座標系統定義) 設定定義光欄和 MLC 葉片位置如何報告與定義。以下說明使用依照 IEC 61217 標準之光欄命名慣例。

註： 若 LINAC 配置為使用 IEC 61217 照野座標系統，光欄和葉片位置單位為 [cm]。

註： 若 LINAC 配置為使用非 IEC 照野座標系統，光欄和葉片位置單位為 [cm 非 IEC]。

準直儀依照 IEC 61217 放置



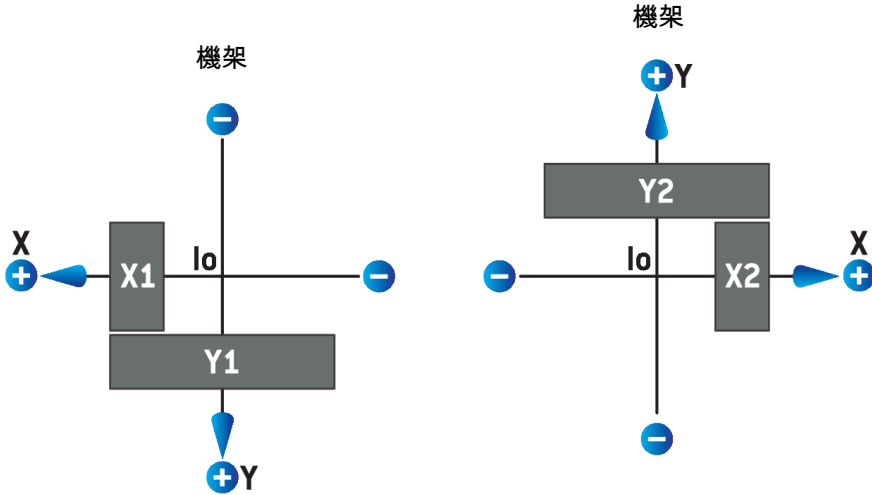
圖示 5. 準直儀依照 IEC 61217 標準沿視野方向放置。

對於 [IEC] 準直儀角度為 0 的射束，當從源觀察時，準直儀依照 IEC 61217 標準放置，如下表所示。

| 當邊緣... | 放置於... | 等中心點軸，此位置讀數值為... |
|----------------------|--------|------------------|
| X1, X2 (光欄或 MLCX 葉片) | 右 | 正 |
| X1, X2 (光欄或 MLCX 葉片) | 左 | 負 |
| Y1, Y2 (光欄或 MLCY 葉片) | 機架側 | 正 |
| Y1, Y2 (光欄或 MLCY 葉片) | 非機架側 | 負 |

準直儀依照非 IEC (Varian 標準) 放置

對於非 IEC，任何方向上未越過中線的光欄和葉片位置都以正位置座標報告。即負位置座標代表越程。



圖示 6. 準直儀依照非 IEC (Varian 標準) 沿照野方向放置。注意在 RayStation 中從射束透視之座標始終採用 IEC 61217 座標系統。

對於 (IEC) 準直儀角度為 0 的射束，當從源觀察時，準直儀依照非 IEC (Varian 標準) 放置，如下表所示。

| 當邊緣... | 放置於... | 等中心點軸，此位置讀數值為... |
|------------------|--------|------------------|
| X1 (光欄或 MLCX 葉片) | 右 | 負 |
| X1 (光欄或 MLCX 葉片) | 左 | 正 |
| X2 (光欄或 MLCX 葉片) | 右 | 正 |
| X2 (光欄或 MLCX 葉片) | 左 | 負 |
| Y1 (光欄或 MLCY 葉片) | 機架側 | 負 |
| Y1 (光欄或 MLCY 葉片) | 非機架側 | 正 |
| Y2 (光欄或 MLCY 葉片) | 機架側 | 正 |
| Y2 (光欄或 MLCY 葉片) | 非機架側 | 負 |

Jaw labeling standard 設定

RayPhysics 中的 **Jaw labeling standard** (光欄標記標準) 設定在段 5.4 光欄和 MLC 標記標準第 130 頁中有所介紹。

5.3.4 楔形濾光座標系統

楔形濾光座標系統隨楔形旋轉，而正 Y 軸從楔形末端指向尖端。楔形濾光座標系統以限束裝置座標系統做為母系統。在 RayPhysics 及主要 RayStation v2025 應用中，對於零度楔形坐標系統，楔形方位定義為與所選準直儀座標系統 (IEC 61217 或非 IEC) 重合。

- 對於準直儀座標系統 IEC 61217，當楔形尖端指向零準直儀角度的機架時，楔形方位為零度。
- 對於準直儀座標系統非 IEC，當楔形尖端遠離零準直儀角度的機架時，楔形方位為零度。

對於逆時針旋轉，楔形方位將逐漸增加。

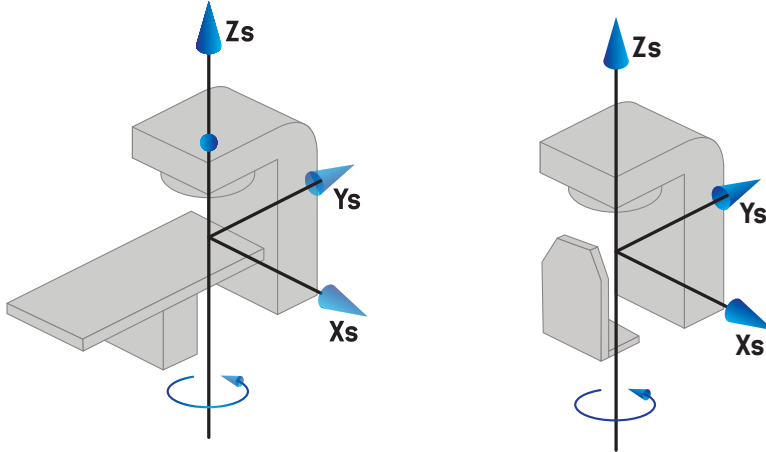
註： 若 LINAC 配置為使用 IEC 61217 準直儀角度，楔形方位角度單位為 [deg]。

註： 若 LINAC 配置為使用非 IEC 準直儀角度，角度單位為 [deg (非 IEC)]。

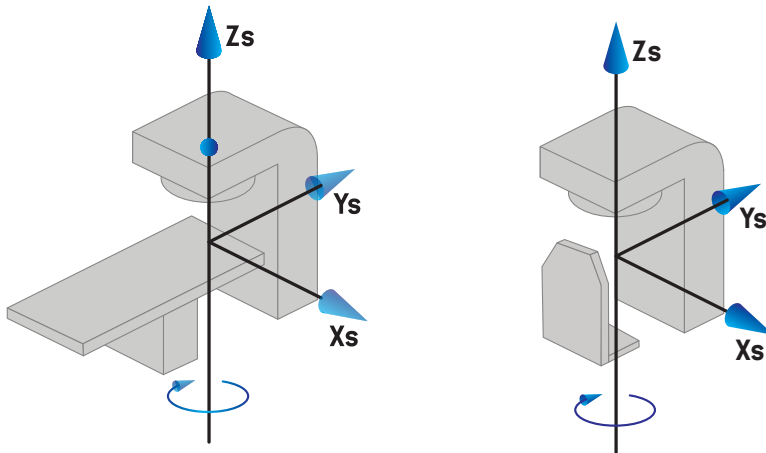
5.3.5 患者支撐座標系統

患者支撐座標系統隨著圍繞垂直軸 Z_s 旋轉的患者支撐部分旋轉。患者支撐座標系統以固定座標系統做為母系統。

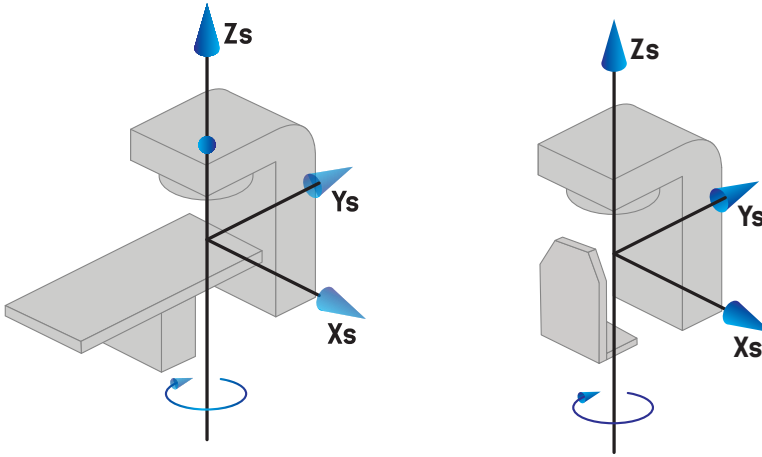
- 以IEC標準來說，當治療床 / 椅角度為零時，患者支持系統會與固定系統重合。正旋轉方向定義為從上方看時的逆時針方向。



- 以非IEC 1 (不同IEC) 機器來說，當治療床 / 椅角度為零時，患者支持系統會與固定系統重合。正旋轉方向的定義為從上方看的順時針方向。



- 以非IEC 2 (不同標準) 機器比例來說，當IEC治療床 / 椅角度為零度時，治療床角度為180度。正旋轉方向的定義為從上方看的順時針方向。



- 註: 若 LINAC 配置為使用 IEC 61217 治療床角度，角度單位為 $[deg]$ 。
- 註: 若 LINAC 配置為使用非 IEC 1 (「Varian IEC」) 治療床角度，使用者介面中的角度單位為 $[deg (非 IEC)]$ ，計畫報告中的角度單位為 $[deg (非 IEC) CW]$ 。
- 註: 若 LINAC 配置為使用非 IEC 2 (「Varian 標準」) 治療床角度，使用者介面中的角度單位為 $[deg (非 IEC)]$ ，計畫報告中的角度單位為 $[deg (非 IEC) CW]$ 。

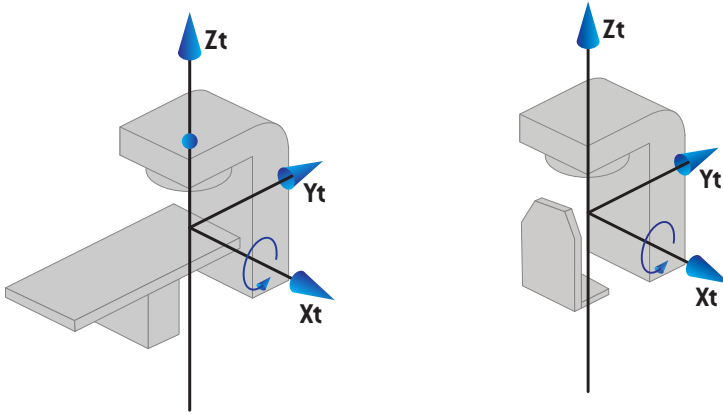
5.3.6 平台離心座標系統

在 RayStation 中，僅支援零度離心平台旋轉角度與零平移距離，因此平台離心座標系統始終與患者支撐座標系統重合。平台離心座標系統以患者支撐座標系統做為母系統。

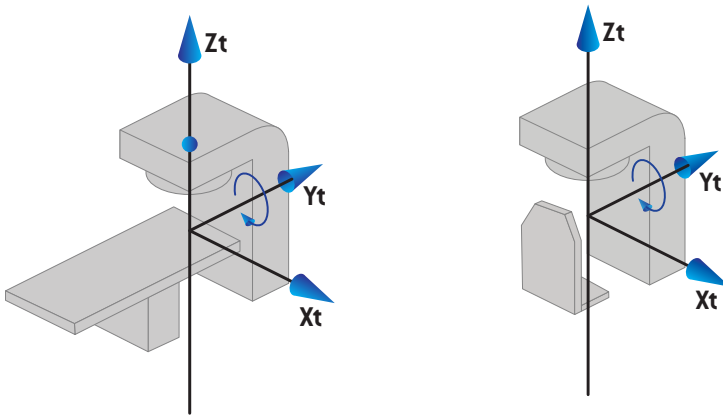
5.3.7 平台座標系統

在 RayStation 中，平台坐標系統以平台離心座標系統做為其母系統。俯仰和滾轉角度始終使用 IEC 標準表示。後續旋轉以俯仰角後跟滾轉角的順序定義。

- 平台俯仰角度定義為繞 X_t 軸旋轉。俯仰角度的增加對應於從平台坐標系統原點檢視時平台沿正 X_t 軸順時針旋轉。



- 平台滾轉角度定義為繞 Y_t 軸旋轉。滾轉角度的增加對應於從平台坐標系統原點檢視時平台沿正 Y_t 軸順時針旋轉。



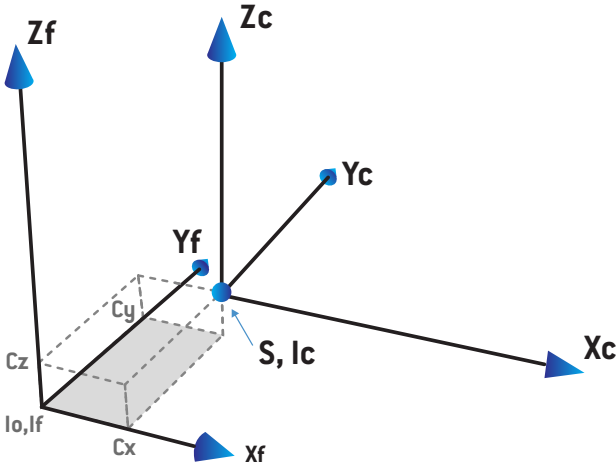
5.3.8 CyberKnife 放射源座標系

CyberKnife 放射源座標系統隨著 CyberKnife 放射頭移動，起原點位於放射源中。CyberKnife 放射源座標系統以固定座標系統為母體系統。在 CyberKnife 治療，CyberKnife 放射源座標系統是射束限制裝置座標系統的母體系統。

一組六個值定義了與其母體系統相關的 CyberKnife 放射源座標系統。這六個值是射源位置座標 (C_x 、 C_y 、 C_z) 和旋轉角度 (側滑、滾轉、俯仰)。

射源位置

射源位置 (C_x 、 C_y 、 C_z) 定義了 CyberKnife 放射源座標系統的原 I_c 在固定座標系統的座標中的位置。

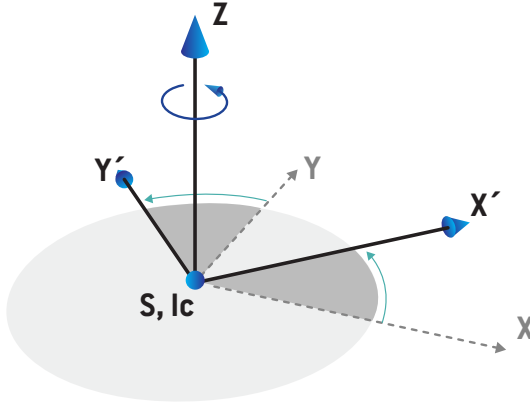


圖示 7. I_o = 等中心點、 S = 源、 c = CyberKnife 放射源座標系統和 f = 固定座標系統的射源位置的圖示。

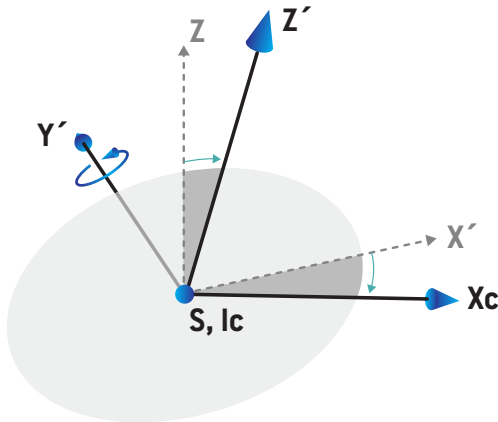
旋轉

三個旋轉側滑、滾轉和俯仰定義 CyberKnife 放射源座標系統相對於其自身參考方位的方位。在參考方位中，角度側滑、滾轉和俯仰均為 0，軸 X_c 、 Y_c 和 Z_c 分別與 X_f 、 Y_f 和 Z_f 平行。旋轉按順序為側滑，然後是滾轉，然後是俯仰。滾動和俯仰是關於前一個或兩個旋轉的結果軸的旋轉。

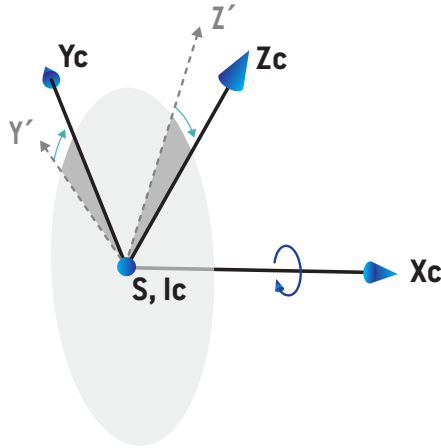
- 側滑是 X 和 Y 繞著 Z 旋轉。從正 Z 軸面向源點的一個點上觀察，側滑角度在逆時針旋轉逐漸增加。 X 、 Y 和 Z 是參考方位的軸。 X' 、 Y' 和 Z 是側滑旋轉產生的軸。



- 滾轉是 Z 和 X' 繞著 Y' 旋轉。從正 Y' 軸面向源點的一個點上觀察，滾轉角度在逆時針旋轉逐漸增加。 X_c 、 Y' 和 Z' 是側滑旋轉，然後是滾轉旋轉產生的軸。



- 俯仰是 Y' 和 Z' 繞著 X_c 旋轉。從正 Y' 軸面向源點的一個點上觀察，俯仰角度在逆時針旋轉逐漸增加。 X_c 、 Y_c 和 Z_c 所有三個旋轉產生的軸：先是側滑，然後是滾轉，接著是俯仰。



5.3.9 環架座標系統

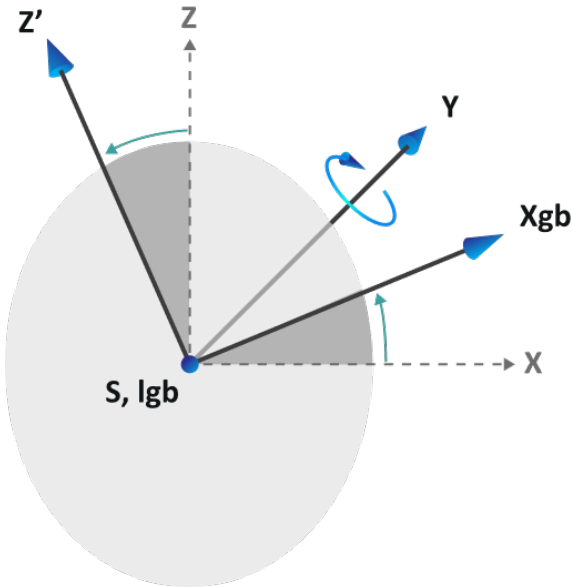
環架座標系統會隨環架移動，且原點在輻射源中。環架座標系統的母系統為機架座標系統。使用環架治療時，環架座標系統為射束限制裝置座標系統的母系統。

環架座標系統與其母系統的關係由一組四個值來定義。這四個值為來源軸距離、環架旋轉中心至來源距離以及環架角度（平移與傾斜）。

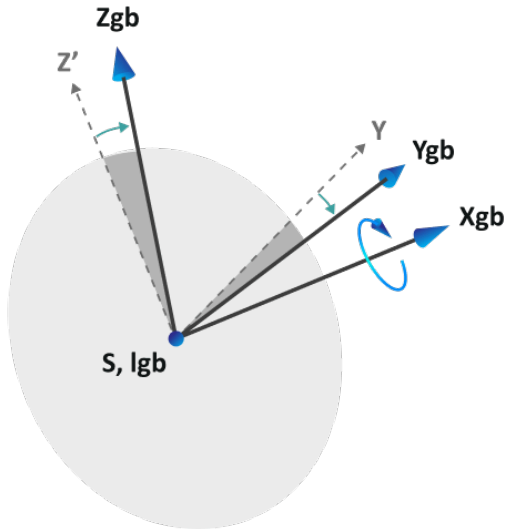
旋轉

兩個旋轉平移與傾斜定義環架座標系統相對其本身參考方向的方向。在參考方向中，平移與傾斜角度均為0，且 X 、 Y 與 Z 軸分別與 X_g 、 Y_g 及 Z_g 平行。旋轉時會先平移再傾斜，而傾斜會圍繞著平移旋轉產生的軸旋轉。

- 平移為X與Z沿著Y的旋轉。從正Y軸上的點面向原點觀察，平移角度在順時針旋轉時會逐漸增加。X、Y與Z為參考方向的軸。Xgb、Y與Z'為平移旋轉產生的軸。



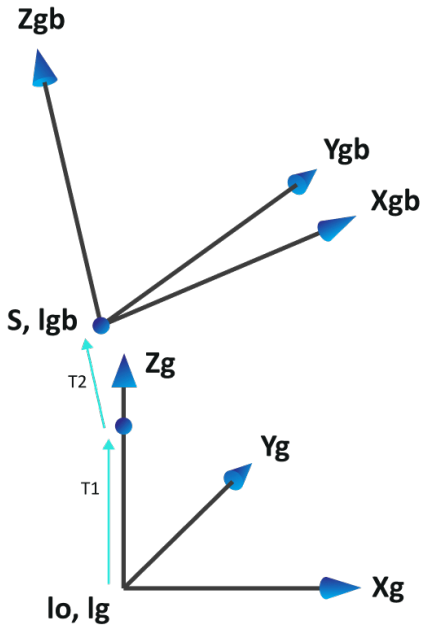
- 傾斜為Y與Z'沿著Xgb的旋轉。從正Xgb軸上的點面向原點觀察，傾斜角度在順時針旋轉時會逐漸增加。Xgb、Ygb與Zgb為平移旋轉後傾斜旋轉產生的軸。



射源位置

環架座標系統的原點在輻射源中。原點位置定義為從上述旋轉產生的軸的兩次平移結果，這些軸為： X_{gb} 、 Y_{gb} 與 Z_{gb} 。

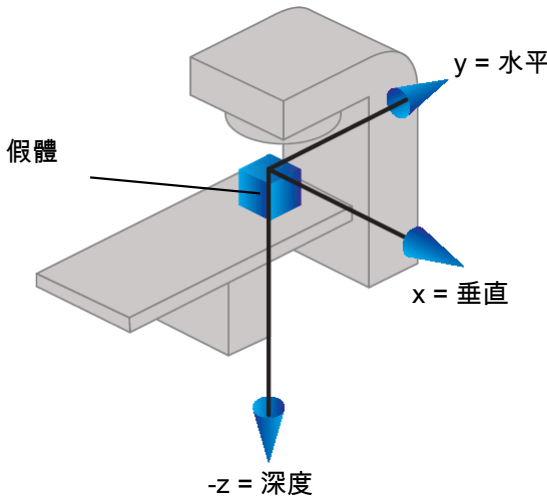
- 第一次平移會沿著 Z_g 朝環架旋轉中心移動。平移後的距離為來源軸距離減去環架旋轉中心至來源距離。
- 第二次平移會沿著 Z_{gb} 朝輻射源移動。平移後的距離為環架旋轉中心至來源距離。



圖示 8. 來源位置圖示，其中 I_o = 等中心點、 S = 來源、 gb = 環架座標系統、 g = 機架座標系統、 T_1 = 第一次平移而 T_2 = 第二次平移。

5.3.10 RayPhysics 之劑量曲線座標系統 RayPhysics

Beam commissioning 模組具有與 IEC 機架座標系統對應的劑量曲線座標系統，平移後的原點會在水假體表面的中央軸上。x 軸對齊橫截線軸。y 軸對齊行內軸，其中正方向朝機架。負 z 方向（從來源朝向等中心點）則對齊深度方向。針對 Beam commissioning 模組中的劑量曲線，機架與準直儀角度會始終假設為零度。該模型在 xz 與 yz 平面為完全鏡像對趁稱，其中測量結果有時會稍微不對稱。



圖示 9. 劑量曲線座標系統。

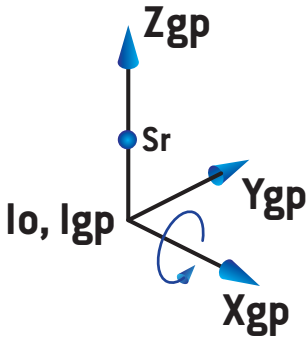
5.3.11 設定成像儀座標系統

設定成像儀位於 RayStation 中，由 X 射線影像接收器座標系統來描述。它相對於設定成像儀來說是固定的。X 射線影像接收器座標系統相對於 IEC 固定座標系統的方向使用三個旋轉角來描述。

第一次旋轉是圍繞固定坐標系統 y 軸的機架旋轉，如段 5.3.2 機架座標系統第 115 頁 中所述。

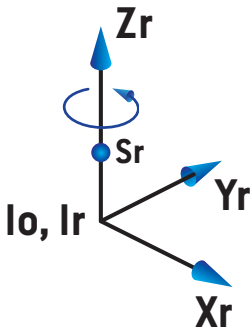
註： 旋轉不一定是治療機架的旋轉，而是繞固定座標系統的 y 軸的旋轉。設定成像儀僅支援 IEC 機架旋轉。

第二個坐標系統，即機架俯仰坐標系統 (圖示 10)，具有機架坐標系統作為其母系統，並且是圍繞機架坐標系統 x 軸的旋轉。當機架俯仰角為零時，機架俯仰坐標系統與機架坐標系統重合。沿機架坐標系統的正 x 軸從原點檢視時，正旋轉方向為順時針方向。Sr 是成像儀的輻射源。



圖示 10. 機架俯仰坐標系統。

X 射線影像接收器坐標系統 (圖示 11) 具有機架俯仰坐標系統作為其母系統，並且是圍繞機架俯仰坐標系統 z 軸的旋轉。當 X 射線影像接收器角度為零時，X 射線影像接收器坐標系統與機架俯仰坐標系統重合。當從正 z 軸上朝向原點的點檢視時，正旋轉方向為逆時針方向。Sr 是成像儀的輻射射源。



圖示 11. X 射線影像接收器坐標系統。

設定影像系統和設定成像儀

在 RayStation 中，設定影像系統由一個或多個設定成像儀組成。每個設定成像儀都是有相關圖像接收器的影像放射源。設定成像儀可以用機架安裝或固定在治療室內。

機架安裝的設定成像儀

機架安裝的成像儀會隨機架 (治療機架或成像機架) 一起移動。安裝在機架上的成像儀可以有機架角度偏移。

機架上安裝的成像儀僅具有一次機架旋轉，X 射線影像接收器坐標系統與機架坐標系統重合。機架旋轉是由射束或設定射束的機架角度加成像儀機架角度偏移量來給出的。

固定的設定成像儀

固定成像儀是固定在治療室中的。固定成像儀有全部三個旋轉動作，也就是機架旋轉、機架俯仰旋轉和 X 光影像接收器旋轉。

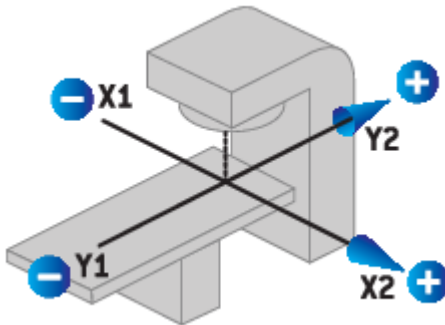
5.4 光欄和 MLC 標記標準

在 RayStation v2025 中，光欄可依照 IEC 61217 或 IEC 601-2-1 標準之一進行標記。此節之描述使用 IEC 61217 Field coordinate system definitions 設定。

5.4.1 IEC 61217 光欄標記標準

在 IEC 61217 中，Y2 靠近機架，而 Y1 遠離機架，當觀測者面對機架，而機架與準直儀角度於 IEC 61217 座標系統為零度時，X1 指向左方，X2 指向右方。

機架從上方輻照

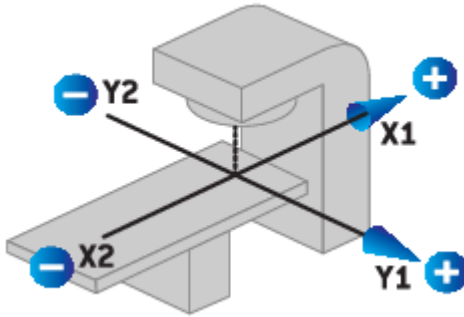


圖示 12. 光欄與 MLC 標記 (IEC 61217)。

5.4.2 IEC 601 光欄標記標準

在 IEC 601 中，X1 靠近機架，而 X2 遠離機架，當觀測者面對機架，而 IEC 61217 座標系統中的機架與準直儀角度為零度時，Y2 指向左側，Y1 指向右側。

機架從上方輻照



圖示 13. 光欄與 MLC 標記 (IEC 601)。

註: 光欄標記標準設定僅影響 *RayStation* 中的準直儀名稱及 *RayPhysics* 中的機器特性工作空間。注意座標軸仍然依照 IEC 61217 進行標記，例如 *RayPhysics* 中射束模型工作空間中的劑量曲線標記及參數。

6 系統完整性和安全性

本章描述關於系統完整性和安全性的程序。

使用者沒有必要編輯、新增或移除系統資料的部分。所有修改應由經過專門訓練的維修人員執行。維修人員可以根據當地的 IT 政策協助調節系統。有關如何為 RayStation 設定和維護所需和推薦的安全控制的指引，請參閱 *RSL-P-RS-CSG, RayStation Cyber Security Guidelines*。

如果 RaySearch 意識到安全漏洞，可能會發出系統安全警報。安全警報可以在 RayCommunity (RaySearch 線上使用者社區) 中找到。

此章節

此章節包含以下段落

| | | |
|-----|------------|--------|
| 6.1 | 網路安全注意事項 | p. 134 |
| 6.2 | 防止未經授權之使用 | p. 137 |
| 6.3 | 備份事務和資料庫維護 | p. 138 |
| 6.4 | 資料庫存取權限 | p. 139 |
| 6.5 | ECC RAM | p. 139 |
| 6.6 | 系統停用 | p. 139 |

6.1 網路安全注意事項

RayStation是一款安裝在醫療院所IT基礎設施上的軟體醫療裝置，所以確實遵守下列網路安全注意事項對於保護裝置及連接的醫療院所IT基礎設施免於網路攻擊是很重要的。*RSL-P-RS-CSG, RayStation Cyber Security Guidelines*文件中提供能幫助醫療院所IT人員安全地在其環境中建置RayStation的相關網路安全架構通用建議。*RSL-P-RS-CSG, RayStation Cyber Security Guidelines*包括關於良好網路設計、系統與網路強化的建議，以及能讓醫療院所自行建置的網路安全工具。部分安全控制措施，如端點偵測與回應 (EDR)、檔案完整性監測與HTTPS加密等，均屬於基本的網路安全措施故必須要建置，而網路設計與系統強化則為醫療院所專用，並請依個別IT政策執行。此外，因醫療院所的IT環境會隨裝置而有所不同，*RSL-P-RS-CSG, RayStation Cyber Security Guidelines*可提供通用的指引，幫助醫療院所IT人員妥善建立網路安全準則，如Defense-in-Depth (DiD)、Principle of Least Privilege (PoLP)、區隔化 (虛擬化與網段) 以及減少攻擊面等，以運用其既有工具與程序降低入侵風險。

底下所列的網路安全注意事項說明正確的產品操作方式，以及醫療院所IT人員應建立哪些安全措施以期能安全的使用裝置。未遵循這些注意事項會造成網路安全弱化、不符合法規 (HIPAA等等)，以及提高會造成延誤治療的網路安全事件風險、損失私人或保密資訊，或受到勒索軟體的攻擊。

6.1.1 裝置安裝與更新不當相關注意事項

RayStation限由具有完整安裝認證的經授權RaySearch Service人員進行安裝、解除安裝、更新或修改。僅特殊例外情況允許由客戶主導安裝，前提是客戶已成功完成RayStation安裝訓練，並已事先獲得RaySearch Service的書面許可。在初次安裝過程中，RaySearch Service人員會將軟體成品導入到醫療院所IT環境中。在此過程中，RaySearch Service人員會確認產品與其相關裝置 (即必要與支援的NVIDIA驅動程式等等) 的完整性與真實性。此外，使用者不得在未事先聯絡RaySearch Service的情況下，將產品的任何必要裝置 (例如NVIDIA驅動程式) 更新成較新 / 較舊版本，以確保使用的裝置版本支援安裝的醫療裝置版本且能安全使用。

6.1.2 裝置安全設定不當相關注意事項

RayStation有幾項應啟用的內建安全控制功能，以便將網路安全損害的風險降到最低。依據醫療院所IT既有的基礎設施支援 (例如Active Directory配置、網路配置等等)，以及RayStation醫療裝置要整合的外部系統為何，醫療院所IT人員與RaySearch Service應確保所有可用的安全控制措施在醫療院所IT環境中均有啟用。

若某些安全控制功能因任何因素而無法啟用，醫療院所IT人員應負責依*RSL-P-RS-CSG, RayStation Cyber Security Guidelines*中的建議，將裝置部署在較低的安全狀態下。

缺少RayStation安全控制設定注意事項

在臨床環境中，以下RayStation安全控制措施應與醫療院所IT人員合作建置。

注意事項：未建置下列安全控制措施會讓RayStation或連接的醫療院所IT基礎設施難以抵抗網路攻擊，可能會造成機密、完整性與隱私等方面的損失。

裝置能力：RayStation v2025 SP2是設計採用以下安全控制措施以保護系統的Confidentially、Integrity與Availability (CIA)：

- Microsoft Transparent Data Encryption (TDE) (RayStation HIPAA配置)。為RayStation資料庫進行靜態SQL資料加密。
- Microsoft SQL Server連線加密 (RayStation HIPAA配置)。加密與SQL資料庫有往返動作的資料。
- RayStation Blob儲存體加密 (RayStation HIPAA配置)。利用RayStation內建式blob物件層加密或採用Microsoft加密CIFS (如有) 為頻帶外檔案流blob進行移動中資料加密。
- Microsoft Active Directory連線加密 (LDAP或Kerberos簽署 / 封條)。加密往返Active Directory的移動中資料。
- RayStation Service平台HTTPS加密 (RayStation HIPAA配置)。加密往返RayStation用戶端與RayStation後端服務的移動中資料。
- Windows TLS配置 / 強化。確保僅使用目前被認定是安全的加密套件進行SSL/TLS通訊，即最新的TLS 1.3版。
- Microsoft SQL Server稽核 (RayStation HIPAA配置)。在SQL Server中啟用指定資料表安全稽核，以確保由RaySearch Service在安裝過程中執行之行動的可追蹤性。
- 全磁碟加密。醫療院所IT人員可選擇性建立全磁碟加密功能 (例如Microsoft BitLocker) 以保護RayStation用戶端工作站與RayStation後端服務上的靜態資料，但若有使用Microsoft Transparent Data Encryption (TDE) 則建議採用 (請參閱上述)，但若有在醫療院所無法使用Microsoft Transparent Data Encryption (TDE) (如因授權問題)，則針對SQL Server必須強制採用。

網路過濾與分割預防措施不足

為確保RayStation運作的安全與可靠，醫療院所IT環境必須建置適當的網路過濾 (例如防火牆規則) 與網路分割 (例如VLAN過獨立的子網路)，做法範例可參閱RSL-P-RS-CSG, *RayStation Cyber Security Guidelines*。

少了這些控制措施，裝置可能會曝露於：

- 來自網路上其他系統的未經授權存取
- 惡意或勒索軟體傳播
- 可能危及患者資料或裝置功能
- 不符合醫療網路安全標準與規定

安裝需求：

RayStation會由RaySearch Service負責安裝，且安裝前醫療院所IT團對必須與RaySearch Service團隊協調以：

- 找出並僅開啟裝置通訊所必要的網路連接埠 (TCP/UDP)。確保僅依目標環境的需求允許必要的進 / 出流量。
- 確保將裝置設立在有限制存取的分段網路區中

- 運用防火牆規則，限制往 / 返RayStation工作站及RayStation後端伺服器的流量，使其僅支援信任的來源和協定。
- 將所有連接埠設定及例外規定記錄下來，以供未來稽核與合規檢查使用

未加密的DICOM之相關警告

注意事項： RayStation在使用DIMSE服務C-STORE、C-MOVE或C-FIND時並不支援TLS加密。此記載於RSL-D-RS-v2025-DCS, RayStation v2025 DICOM Conformance Statement中。使用者需負責在DICOM通訊中建置與維護適當的網路安全措施。

RaySearch計畫在預計於2026年4月設計完成的RayStation v2026中導入對TLS加密的支援。

由於有此限制，所以醫療院所IT人員請務必依第135頁、網路過濾與分割預防措施不足中的說明限制對RayStation醫療裝置的存取，安裝與一般安全指引如RSL-P-RS-CSG, RayStation Cyber Security Guidelines中所述。

6.1.3 監控與安全事件應變注意事項

為保有安全且有韌性的運作環境，請務必為醫療裝置導入充分的監控能力，並讓臨床IT基礎設施支援安全相關事件的偵測與應變功能。

缺少或監控能力不足會造成：

- 對未經授權存取或不當設定的偵測速度過慢
- 提高資料入侵或營運中斷的風險
- 不符合醫療網路安全標準與規定

裝置能力：本RayStation醫療裝置設計旨在透過以下機制偵測異常狀況：

- Windows Event Logging：所有相關安全事件均會以元數據記錄下來，包括時間戳記、來源資訊與事件類型等。這些記錄偵測鑑識分析與故障檢測。
- RayStation稽核日誌：所有與人-事-時-物有關的變動均會記錄在專用且受到保護的SQL Server稽核表中。SQL Server許可與SQL Server Auditing均會啟用，以確保此資料表不會受到變更、編輯或變成無法偵測。

醫療院所IT人員的責任：

- 確保相關安全事件的收集與偵測作業：醫療院所IT人員應備有針對重要安全事件的系統，包括：
 - 防毒 / 惡意軟體通知
 - 設定變動
 - 網路異常
 - 登入嘗試 (成功與失敗)
 - 異常流量 (例如向未知或未經授權的實體發送請求)
- 確保系統日誌均有保留，並定期依組織的安全證策進行查核。

- 盡可能將裝置整合到既有的監測與警報基礎設施中，即醫療院所IT SIEM。
- 主動對警報做出應變，並調查記錄到的事件，以保有安全的運作環境。

6.1.4 終止支援裝置的使用相關注意事項

一旦醫療裝置達到終止支援 (EOS) 階段，便不會再收到來自製造商的網路安全更新或技術支援。這意味著該裝置對於日益增加之網路威脅，包括未經授權存取、資料入侵與營運中斷等的抵抗力會越來越弱。

使用EOS裝置的主要風險：

- 對於新發現的弱點沒有安全修補程式
- 曝露於惡意、勒索軟體與網路攻擊的機會增加
- 可能會不符合網路安全與資料保護規定
- 故障檢測或事件應變能力受限或不支援

醫療院所IT人員的責任：

醫療院所請斟酌是否該繼續使用已屆使用壽命的裝置。依RaySearch Service團隊的通知，一旦裝置到達EOS狀態，則相關責任與風險會完全轉移到醫療院所端。包括：

- 確保裝置在網路中受到隔離與保護
- 監控異常行為或安全事件
- 在可能的情況下建置補償的控制措施
- 記錄持續使用及相關風險承擔狀況

6.2 防止未經授權之使用

下表列出 RayStation v2025 中的各種保護類型。

| 保護類型 | 說明 |
|-------------|---|
| 密碼保護 | 所有作業系統用戶帳戶必須有密碼保護以防止未經授權的系統和資料庫存取。 |
| 網路安全性 | 使用者組織需要評估未經授權的網路存取的風險。建議採取最佳安全實踐來保護環境安全，例如，安裝網路防火牆和定期對電腦進行安全修補。 |
| 防止未經授權之物理存取 | 使用者組織需要評估未經授權物理存取無人參與的工作階段的風險。為此建議使用工作階段逾時，使用者可以使用 Windows Active Directory 的功能來加以設定。 |
| 病毒防護 | 應啟用最先進的病毒防護以保護系統的所有部分，包括整個電腦網路 (若有)。其中包括自動更新或類似功能以保持保護內容為最新。 |

| 保護類型 | 說明 |
|-----------|--|
| 授權保護 | RayStation v2025 使用基於硬體的授權保護系統以禁止製作可用的系統副本。 |
| 資料庫及總和檢查碼 | 禁用不屬於此 RayStation v2025 安裝版本的程式或資料，不能使用總和檢查碼交換受保護的檔案。資料庫的設計只允許使用 RayStation v2025 程式修改資料存放區。物理資料檔案的總和檢查碼禁止修改檔案，否則應用程式不會啟動。 |
| 作業系統管理員權限 | 允許直接存取資料庫內所儲存之資料的工具，應設定需要作業系統管理員權限。 |
| 程式碼保護 | RayStation v2025 程式碼及資料只可以手冊描述之方式存取與修改。請勿篡改程式碼或資料！ |

6.3 備份事務和資料庫維護

資料庫備份與還原應使用標準SQL資料庫管理工具執行。建議將所有RayStation v2025資料庫設定為還原完整模型。此選項可頻繁執行備份並將資料庫損壞時的資料遺失風險降到最低。

| 維護類型 | 說明 |
|-------------------|---|
| 定期備份 | <p>應定期備份所有 RayStation 資料庫並應定期核實是否備份成功。</p> <ul style="list-style-type: none"> 完全備份：在時間、空間與系統使用允許的情況下，建議完全備份越常進行越好。 差異備份：在時間、空間與系統使用允許的情況下，建議差異備份越常進行越好。 事務日誌備份：建議每小時進行事務日誌備份，但頻率可依具體臨床需要增加或減少。 <p>建議每天進行一次異地資料庫備份。</p> |
| SQL Server 作業系統維護 | 建議檢查主控 SQL 資料檔案之硬碟碎片是否進行了磁碟重組。若需要磁碟重組，應在維修期間執行。 |
| 索引 | 添加、編輯和更改患者計畫可導致資料庫(尤其是患者資料庫)碎片的產生。建議於適當時間(如在每周的完全備份完成後立即進行)在資料庫維護計畫中安排一項額外工作來重新組織資料庫。 |
| 統計資料 | 更新統計資料對於確保能查詢到最新統計資料非常重要。建議將資料庫設定為AUTO_CREATE_STATISTICS ON並排程更新統計資料作業搭配重建索引流程，以確保統計資料能與資料庫中儲存之資料變化一致。 |

| 維護類型 | 說明 |
|----------|--|
| 憑證與主金鑰備份 | SQL伺服器憑證與主金鑰是資料庫加密的必要元件。若憑證或主金鑰遺失，資料庫中的所有資料便會遺失。因此，必須在加密資料庫前先備份SQL伺服器憑證與主金鑰。 |

6.4 資料庫存取權限

資料庫存取用預設權限會設為Active Directory群組*RayStation-Users*。此群組可使用RayStation Storage Tool變更。建議使用僅含RayStation使用者的特定群組。

6.5 ECC RAM

CPU記憶體需要糾錯碼記憶體 (ECC RAM)。此為一種可偵測與修正大多數常見內部資料損毀之電腦資料存儲。

6.6 系統停用

RayStation 儲存個人和健康相關資料。停用系統時，請在需要時與 RaySearch 支援人員聯絡，確保標識此類資料的所有儲存位置。

A 定義

| 詞彙 | 意義 |
|------------------|---|
| BEV | 射束透視 |
| CBCT | 錐狀射束電腦斷層掃描 |
| CT | 電腦斷層掃描 |
| DCR | 數位合成放射照片 |
| DICOM | 傳輸、儲存、擷取、列印、處理和顯示醫學影像資訊的國際標準 |
| DVH | 劑量體積直方圖 |
| deg | 在 RayStation v2025 中，詞彙 deg 代表度 |
| DMLC | 動態多葉片準直儀 |
| DRR | 數字重建射線照片 |
| EUD | 等效均勻劑量 |
| 外部 ROI | 用於定義患者輪廓之 ROI。定義用於劑量計算之區域，以及射束之填充、支撐以及固定 ROI。 |
| FoR | 參考框架 |
| GUI | 圖形化使用者介面 |
| HDR | 高劑量率 |
| IMRT | 調強放射治療 |
| LEM | 局部效應模型 |
| LET | 線性能量轉移 |
| LET _d | 劑量平均 LET |
| LINAC | 直線加速器，常規放療治療裝置。 |
| LS | 線掃描 |
| 輕離子 | 碳和氦離子 |
| MBS | 基於模型的分割 |

| 詞彙 | 意義 |
|------------|---|
| MCO | 多準則最佳化 |
| MKM | 微劑量學動力學模型 |
| MU | 監控單位 |
| NP | 粒子數量。若機器的主要劑量單位設為粒子數量，質子之 MU 照野將替代為粒子數量 (NP)。 |
| NTCP | 正常組織並發症概率 |
| OAR | 危及器官 |
| P+ 或 PPLUS | 無併發症腫瘤控制的概率 |
| PBS | 筆尖型射束掃描 |
| PHY | 物理劑量 |
| POI | 關注點 |
| RBE | 相對生物效應 |
| RBE 劑量 | RayStation 中的 RBE 加權劑量，本手冊簡稱為 RBE 劑量。 |
| ROI | 重點區域 |
| ROI 幾何 | ROI 影像集合特定之幾何表示 |
| SMLC | 分段式多葉片準直儀 |
| SOBP | 布拉格峰散佈 |
| SSD | 射源至表皮距離 / 射源至表面距離 |
| SUV | 標準化攝取值 |
| SVD | 奇異值分解 |
| TCP | 腫瘤控制概率 |
| UI | 使用者介面 |
| VMAT | 體積調強弧形治療 |



聯絡資料



RaySearch Laboratories AB (publ)
Eugeniavägen 18C
SE-113 68 Stockholm
Sweden

總部連絡方式

P.O. Box 45169
SE-104 30 Stockholm, Sweden
電話：+46 8 510 530 00
傳真：+46 8 510 530 30
info@raysearchlabs.com
www.raysearchlabs.com

RaySearch Americas

電話：+1 347 477 1935

RaySearch China

電話：+86 137 0111 5932

RaySearch India

電子郵
件：manish.jaiswal@raysearchlabs.com

RaySearch Singapore

電話：+65 8181 6082

RaySearch Australia

電話：+61 411 534 316

RaySearch France

電話：+33 (0)1 76 53 72 02

RaySearch Japan

電話：+81 (0)3 44 05 69 02

RaySearch UK

電話：+44 (0)2039 076791

RaySearch Belgium

電話：+32 475 36 80 07

RaySearch Germany

電話：+49 (0)172 7660837

RaySearch Korea

電話：+82 01 9492 6432

