# AI辅助医嘱(初始医嘱、异常医嘱)和透析小结系统——项目计划书

# 1. 项目范围

## 1.1 技术架构说明

• 实施方案: 采用浏览器插件架构,实现零侵入式集成

• 核心原则: 不修改现有HIS系统任何代码,通过Chrome浏览器插件实现功能扩展

• 技术特点:

。 ✓ 零系统风险:不影响现有医疗系统稳定性

。 ☑ 快速部署:无需系统停机或代码变更

。 ☑ 兼容性强:支持Chrome及主流Chromium内核浏览器

。 ☑ 数据安全:通过安全API接口读取必要数据,不存储敏感信息

## 1.2 AI辅助医生生成初始医嘱

• 应用场景: 透析处方确定后,医生通过浏览器插件一键生成本次透析初始医嘱,减少重复录入,提升医嘱一致性与规范性。

• **功能简介**:插件自动识别当前页面患者信息,整合透前评估、透析处方及长期医嘱信息,智能生成本次透析的初始医嘱建议。 医生可一键采纳或根据患者具体情况进行个性化调整。

• 技术实现: 通过浏览器插件读取页面数据,调用后台AI模型API,在页面侧边栏展示推荐结果

• 数据来源: 历史医嘱数据、长期医嘱、透前评估、透析处方参数

• 输出格式: 结构化医嘱JSON + 风险提示 + 用药依据(标注SOP/知识库来源) + AI推荐评分

功能边界:

。 ☑ 支持:常规透析医嘱、药物剂量调整、时间安排、抗凝方案、补液计划

• 技术指标:

。 推荐准确率: 60% (MVP) →75% (第二阶段)

• 界面展示:

一、ai根据历史数据推荐初始医嘱



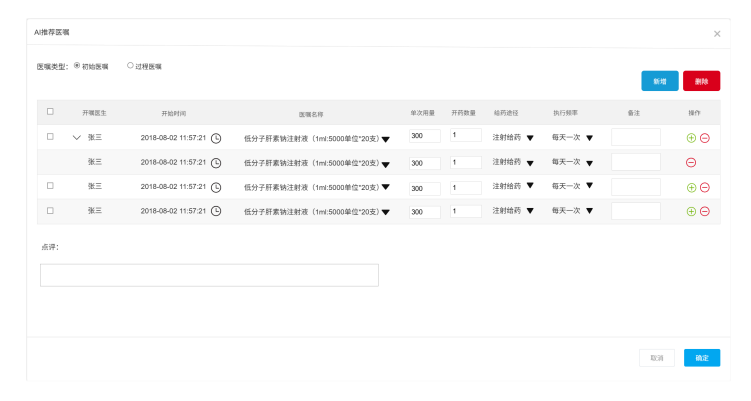


图2 AI推荐初始医嘱界面2

## 1.3 AI辅助医生生成异常医嘱

- **应用场景**: 透析过程中如患者出现低血压、肌肉痉挛等并发症,医生可点击插件"AI辅助生成异常医嘱",系统结合SOP、药品库存及院区用药习惯,推荐规范化、可执行的处理方案。
- **功能简介**: 透析过程中如患者出现并发症,医生通过插件快速获取AI推荐的异常医嘱,系统结合SOP、药品库存及院区用药习惯,推荐规范化、可执行的处理方案。
- 技术实现: 插件监测页面异常状态变化,自动触发或手动调用异常医嘱推荐功能
- 数据来源: 历史处理异常经验数据、异常状态、SOP文档、药物库存状态
- 输出格式: 多异常识别 + 处理方案清单 + 用药建议(标注SOP/知识库来源)+ 监测要点
- 功能边界:
  - 。 ☑ 支持:常见透析并发症(低血压、痉挛、恶心呕吐、胸闷等)、药物不良反应
- 技术指标:
  - 。 推荐准确率: 60% (MVP) →75% (第二阶段)
- 界面展示:

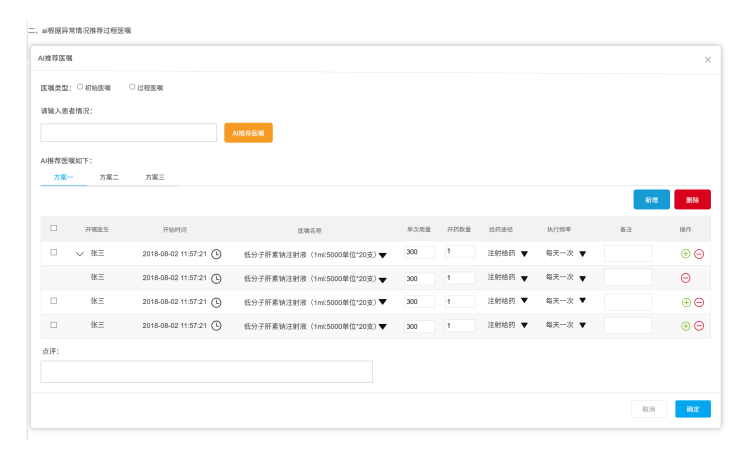


图3 AI推荐异常医嘱界面

## 1.4 AI辅助护士生成透析小结

- 应用场景: 透析结束后,护士通过插件AI自动生成小结,自动提取关键指标和异常处理记录,提升护理文书质量与归档效率。
- **功能简介**:透析结束后,插件自动汇总临时医嘱、护理操作记录及医嘱执行情况,生成结构化透析小结草稿。护士可直接审核、补充并归档,确保小结内容完整、规范。
- 技术实现:插件自动采集页面中的护理记录数据,调用AI模型生成小结,支持在线编辑和保存
- 数据来源:透析临时医嘱、护理记录、医嘱执行记录、异常事件日志
- 输出格式: 结构化小结文档 + 异常事件摘要 + 护理评估(标注数据来源)
- 功能边界:
  - 。 ☑ 支持: 常规透析小结、并发症记录、用药记录、护理措施总结
- 技术指标:
  - 。 每周推荐合格(字段无遗漏,编辑距离相似度≥75%达标)透析小结数 / 每周总推荐透析小结数 ≥ 60%(MVP)→75%(第二阶段)
- 界面展示:

	未确认
治	透析小结 =-请选程= V 号出的程 号出患者制度
疗小	弹窗确认透析小结后,显示在该输入框,可修改
结	穿刺 ( 換所 ) 护士 == 赤き返=
	拾疗医生:



图4 AI推荐透析小结界面

# 2. 项目预期成果、评价标准与验收标准

# 2.1 主合同范围界定

本项目主合同包含第一阶段和第二阶段,共计12周(D1-D84):

• 第一阶段(8周, D1-D56): MVP功能开发与上线 • 第二阶段(4周, D57-D84): 准确率提升至75%

#### 第三阶段(高级功能)将作为独立合同执行,包括但不限于:

- 预测性风险预警系统
- 质量控制与审计系统
- 高级数据分析与报表
- 多院区个性化配置扩展

# 2.2 AI辅助护士生成透析小结

- **预期成果**: 透析小结生成平均用时缩短40%~50%,透析小结完整性≥90%。
- 评价标准与验收标准:
  - 。 统计口径:

■ 统计周期: 每周

■ 统计公式:每周推荐合格(字段无遗漏,编辑距离达标)透析小结数 / 每周总推荐透析小结数 ≥ **60%**(第一阶段) →**75%**(第二阶段)

- 。 编辑距离: (编辑距离转换为目标75%相似度为合格)
- 阶段时间投入与产出:

阶段	时间周期	预期产出	验收标准
第一阶段MVP	第1-8周	插件基础功能、AI模型集成	准确率≥60%
第二阶段优化	第9-12周	模型优化、准确率提升	准确率≥75%

# 2.3 AI辅助医生生成初始医嘱

- **预期成果**: 初始医嘱生成平均用时缩短40%~50%,AI推荐医嘱SOP符合率≥75%。
- 评价标准与验收标准:
  - 。 统计口径:

■ 统计周期: 每周

统计公式:每周推荐合格医嘱数/每周总推荐医嘱≥60%(第一阶段)→75%(第二阶段)

- 。 静默评价:
  - 系统后台对每条AI推荐医嘱进行100分制打分,采用扣分制。

维度	权重	扣分项示例
药物选择	60%	错误药物-30,非SOP-15
剂量准确性	15%	超范围-15,未调体重-10
用法/途径	15%	错误途径-10,时机不当-5
时间合规性	10%	响应延迟-5,顺序不对-5

- 。 **合格医嘱定义:** 得分≥**60**分为合格(第一阶段),≥**75**分为合格(第二阶段)
- 阶段时间投入与产出:

阶段	时间周期	预期产出	验收标准
第一阶段MVP	第1-8周	插件开发、知识库构建、基础AI模型	准确率≥60%
第二阶段优化	第9-12周	模型深度优化、多场景适配	准确率≥75%

# 2.4 AI辅助医生生成异常医嘱

- 预期成果: 异常医嘱生成平均用时缩短40%~50%,AI推荐医嘱SOP符合率≥75%。
- 评价标准与验收标准:
  - 。 统计口径:
    - 统计周期: 每周
    - 统计公式:每周推荐合格(符合SOP规范)医嘱数 / 每周总推荐医嘱数 ≥ **60%**(第一阶段)→**75%**(第二阶段)(参考《血液净化标准操作规程(2021版)》)
  - 。 SOP符合度评判标准 (100分制):

评判维度	权重	评分标准	扣分项示例
异常识别准确性	30%	正确识别透析并发症类型和严重程度	误判并发症类型-15分,漏判严重程度-10分
处理方案规范性	40%	处理步骤符合SOP标准流程	违反SOP流程-20分,步骤顺序错误-10分
药物选择合规性	20%	药物选择符合适应症和禁忌症要求	禁忌药物-15分,适应症不符-10分
剂量计算准确性	10%	剂量计算符合体重、肾功能等调整要求	剂量超范围-8分,未按体重调整-5分

#### 合格标准定义:

第一阶段:总分≥60分为SOP符合第二阶段:总分≥75分为SOP符合

#### • 阶段时间投入与产出:

阶段	时间周期	预期产出	验收标准
第一阶段MVP	第1-8周	异常识别模块、处理规则库	SOP符合度≥60%
第二阶段优化	第9-12周	深度学习模型、场景扩展	SOP符合度≥75%

# 2.5 关键节点里程碑

阶段	关键节点	达成标准	预计时间	合同范围
第一阶段	里程碑1完成	插件基础功能上线,准确率≥60%	D56±5个工作日	主合同
第二阶段	里程碑2完成	全部功能优化,准确率≥75%	D84±5个工作日	主合同
第三阶段	里程碑3完成	高级功能上线,准确率≥90%	独立合同	扩展合同

# 3. 项目资源投入

# 3.1 总体IT成本估算(主合同范围)

成本类别	项目说明	单价	数量	总价 (万元)	备注
基础云服务					
云服务器(ECS)	4核8G通用型	0.6万/年	6台	3.6	插件架构降低服务器需求
对象存储(OSS)	5TB标准存储	0.6万/年	1	0.6	知识库和模型存储
AI服务					
基础语言模型调用	Qwen3 API	0.15元/1K tokens	200万tokens	3.0	主要模型调用, 医疗级精度要求
医疗专用模型调用	ChatGLM-Med API	0.25元/1K tokens	120万tokens	3.0	医疗领域专业优化, 高精度推理

成本类别	项目说明	单价	数量	总价 (万元)	备注
模型训练服务					
定制化医疗推荐建模	阿里云	2万/次	5次	10.0	模型定制化训练
模型微调(优化阶段)	阿里云	1.5万/次	6次	9.0	第二阶段模型优化
主合同范围合计				29.2	第一、二阶段总成本

## 3.2 甲方配合资源要求

#### 3.2.1 IT技术资源配合

• 系统权限开放: 提供HIS系统数据读取权限,包括患者信息、医嘱记录、护理文档等

• 网络环境配置: 确保插件能够正常访问后台API服务, 配置必要的网络白名单

• 测试环境支持: 提供与生产环境一致的测试环境,支持插件功能验证

• 技术对接人员: 指定专职IT技术人员,负责权限配置、环境搭建等技术配合工作

#### 3.2.2 医护资源配合

• 需求调研配合: 透析科主任、主治医师、主管护师参与需求确认和流程梳理

• 功能测试配合:安排医护人员参与功能测试,提供真实场景下的使用反馈

• 培训配合: 组织医护人员参加系统使用培训,确保功能正确使用

• 试运行配合: 在试运行期间提供必要的医护人员支持,收集使用数据和改进建议

# 3.3 效益提升预期

• 医生工作效率提升: 初始医嘱和异常医嘱生成时间缩短40%-50%

• 护士文书工作减少: 透析小结编写时间缩短40%-50%

• 医疗差错减少:通过AI辅助和标准化流程,降低人为错误

• 系统风险降低:零侵入式部署,不影响现有系统稳定性

# 4. 项目里程碑(主合同范围: D1-D84)

4.1 第一阶段: MVP开发与上线(第1-8周, D1-D56)

# 第1-2周:插件架构设计与开发环境搭建

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D1-D3	插件架构设计	技术架构文档、 插件框架	支持Chrome浏览器, 具备基础数据读取能力	项目启动
D4-D7	后台API设计	API文档v1.0、 接口规范	定义15+核心接口, 支持数据读取和AI调用	依赖D1-D3
D8-D10	开发环境搭建	开发环境、CI/CD流程	插件可编译打包,API服务可部署	依赖D4-D7

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D11- D14	数据权限对接	数据接口v1.0	能够安全读取HIS系统必要数据	依赖D8-D10, 需甲方配合

## 第3-4周:透析小结模块开发

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D15-D18	小结数据采集模块	数据采集插件组件	能够识别并提取透析相关数据	依赖D11-D14
D19-D22	AI模型集成	小结生成AI服务	基础文本生成能力,准确率≥50%	依赖D15-D18
D23-D26	插件UI开发	小结生成界面	支持数据展示、编辑、保存	依赖D19-D22
D27-D28	小结模块测试	测试报告、功能演示	基础功能正常,准确率≥60%	依赖D23-D26

# 第5-6周: 医嘱模块开发

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D29- D32	药品知识库构建	药品数据库v1.0、 SOP规则库	收录透析常用药品200+, SOP规则50+	依赖D27-D28, 需甲方提供SOP文档
D33- D36	初始医嘱AI模型	医嘱生成模型v1.0	基础规则引擎+AI推荐,准确率 ≥50%	依赖D29-D32
D37- D40	异常医嘱AI模型	异常医嘱推荐引擎v1.0	识别10+常见并发症, 推荐处理方案	依赖D33-D36
D41- D42	医嘱插件UI开发	医嘱生成界面	支持初始和异常医嘱生成、编辑	依赖D37-D40

## 第7-8周:系统集成与上线

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D43-D46	插件功能集成	完整插件v1.0	3个功能模块协同工作正常	依赖D41-D42
D47-D50	系统测试与优化	测试报告、性能优化	功能稳定,响应时间<3秒	依赖D43-D46
D51-D54	生产环境部署	部署文档、运维手册	插件可正常安装使用	依赖D47-D50
D55-D56	第一阶段验收( <b>里程碑1</b> )	MVP交付文档	3个功能模块准确率≥60%	依赖D51-D54

# 4.2 第二阶段: 准确率提升与功能优化(第9-12周,D57-D84)

# 第9周: 数据收集与分析(D57-D63)

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D57-D59	用户行为数据收集	用户修改模式分析报告	收集50+真实使用案例	依赖D55-D56,需甲方配合试用
D60-D63	数据分析与问题识别	准确率问题分析报告	识别主要准确率瓶颈	依赖D57-D59

## 第10周: AI模型深度优化 (D64-D70)

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D64- D67	AI模型算法优化	优化后的AI模型v2.0	准确率提升至68%	依赖D60-D63
D68- D70	知识库扩展完善	扩展知识库v2.0	药品库增至300+, SOP规则80+	依赖D64-D67, 需甲方提供更多SOP

## 第11周: 多场景适配与个性化(D71-D77)

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D71- D74	多院区用药规范适配	院区配置管理功能	支持2+院区差异化配置	依赖D68-D70, 需甲方提供各院区规范
D75- D77	个性化推荐算法	个性化推荐引擎	支持医生偏好学习,准确率 ≥72%	依赖D71-D74

# 第12周: 最终优化与验收(D78-D84)

日期	任务	交付物	验收标准	依赖关系
D78-D80	SOP知识库可视化	知识库管理系统	支持SOP在线编辑、版本控制	依赖D75-D77
D81-D82	推荐依据溯源功能	依据标注系统	AI推荐结果标注SOP/知识库来源	依赖D78-D80
D83-D84	第二阶段验收( <b>里程碑2</b> )	完整项目交付文档	准确率≥75%,功能完整稳定	依赖D81-D82

# 5. 项目风险点与责任划分

# 5.1 风险责任矩阵

风险ID	风险类别	风险描述	概率	影响度	甲方责任	乙方责任	共同责任
R01	技术风险	AI模型准确率无法达到目标	30%	高	提供充足训练数据	模型算法优化	验收标准确认
R02	技术风险	数据权限获取困难	40%	高	权限及时开放	技术方案调整	安全方案制定
R03	技术风险	插件兼容性问题	25%	中	浏览器环境配合	插件开发调试	测试验证
R04	业务风险	医护人员接受度低	35%	高	培训组织配合	用户体验优化	功能设计优化
R05	业务风险	AI推荐错误导致医疗风险	10%	极高	医疗责任承担	技术质量保证	风险控制机制
R06	资源风险	甲方配合不及时	30%	高	按时配合响应	进度计划调整	沟通协调机制
R07	资源风险	核心开发人员离职	20%	中	-	人员稳定保障	-
R08	法规风险	医疗数据合规问题	15%	高	合规要求提供	技术合规实现	合规方案制定

## 5.2 责任边界明细

#### 5.2.1 甲方(医院/HIS系统方)主要责任

#### 1. 数据提供责任

- 按时提供项目所需的历史医嘱数据、SOP文档、药品库存信息
- 确保数据的完整性、准确性和时效性
- 配合数据脱敏和安全处理要求

#### 2. 权限配合责任

- 在约定时间内开放必要的系统权限和数据接口
- 提供测试环境和生产环境的访问权限
- 配置网络白名单和安全策略

#### 3. 人员配合责任

- 指定专职IT技术对接人员,确保技术问题及时响应
- 安排医护人员参与需求调研、功能测试和培训
- 组织试运行期间的用户反馈收集

#### 4. 医疗责任承担

- 对AI推荐结果的最终医疗决策负责
- 建立AI辅助系统的使用规范和审核机制
- 承担因医疗决策导致的医疗责任

#### 5.2.2 乙方(AI服务提供商)主要责任

#### 1. 技术开发责任

- 按时按质完成插件开发和AI模型训练
- 确保系统功能符合需求规格和验收标准
- 提供技术文档和使用说明

#### 2. 质量保证责任

- 确保AI推荐的准确率达到合同约定标准
- 建立质量监控和持续改进机制
- 提供系统稳定性和性能保障

#### 3. 安全合规责任

- 确保数据传输和存储的安全性
- 遵守医疗数据保护相关法规要求
- 建立数据访问控制和审计机制

#### 4. 服务支持责任

- 提供系统部署、培训和技术支持服务
- 建立故障响应和问题解决机制
- 提供系统维护和升级服务

# 6. 甲乙双方配合机制与时效要求

# 6.1 沟通协调机制

#### 6.1.1 项目沟通架构

项目指导委员会(决策层)

├─ 甲方项目总监

├─ 乙方项目总监

┗ 医护业务代表

项目执行团队(执行层)

├─ 甲方技术负责人

├ 乙方技术负责人

├─ 甲方业务负责人

┗ 乙方产品负责人

专项工作组 (操作层)

├─ 数据对接工作组

├─ 功能测试工作组

┗ 培训推广工作组

#### 6.1.2 定期沟通机制

• 日常沟通:工作日内技术问题4小时内响应,业务问题8小时内响应

• 周例会:每周三下午召开项目进度同步会,时长不超过1小时

• 月度评审: 每月最后一周召开项目评审会,评估进度和风险

• 里程碑评审: 每个里程碑节点召开正式验收评审会

# 6.2 关键配合事项时效要求

#### 6.2.1 数据提供时效要求

配合事项	甲方响应时限	乙方处理时限	超时处理
历史医嘱数据提供	5个工作日	3个工作日完成接入	项目延期,甲方承担延期成本
SOP文档整理提供	7个工作日	5个工作日完成知识库构建	功能范围调整或延期交付
系统权限开放	3个工作日	2个工作日完成对接测试	甲方承担技术支持加班费用
测试环境配置	5个工作日	3个工作日完成环境验证	测试计划顺延,影响里程碑

#### 6.2.2 人员配合时效要求

配合事项	甲方响应时限	参与人员要求	超时处理
需求调研会议	48小时内确认时间	科室主任+2名医生+2名护士	需求确认延期,影响开发计划
功能测试配合	72小时内安排人员	至少3名医护人员,每次2小时	测试周期延长,验收时间顺延
培训组织配合	1周内安排培训	全体相关医护人员参与	上线时间延期,培训费用增加

配合事项	甲方响应时限	参与人员要求	超时处理
试运行数据收集	试运行期间每日反馈	指定专人负责数据收集	优化效果受影响,准确率提升延期

# 6.3 违约责任与处置方式

#### 6.3.1 甲方违约责任

#### 1. 数据提供延期

延期1-3天:口头警告,要求限期整改延期4-7天:书面警告,项目计划相应顺延

• 延期超过7天: 甲方承担乙方团队等待期间的人力成本(按1000元/人/天计算)

#### 2. 权限配合延期

• 延期1-2天: 要求立即处理

• 延期3-5天:项目里程碑相应延期,甲方承担延期责任

• 延期超过5天: 甲方承担乙方技术团队加班费用(按1500元/人/天计算)

#### 3. 人员配合不到位

• 会议缺席或迟到: 影响需求确认质量,可能导致返工

• 测试配合不积极: 延长测试周期,影响验收时间

• 培训配合不力: 影响系统推广效果, 甲方承担重新培训费用

#### 6.3.2 乙方违约责任

#### 1. 开发进度延期

• 延期1-3天:加班追赶进度,不影响里程碑

• 延期4-7天: 承担甲方因延期产生的额外成本

• 延期超过7天:按延期天数支付违约金(按合同金额的0.5%/天计算)

#### 2. 质量标准未达标

• 准确率低于约定标准5%以内: 限期优化改进

• 准确率低于约定标准5%-10%: 承担重新开发成本

• 准确率低于约定标准10%以上: 承担合同总额10%的违约金

#### 3. 技术支持不及时

• 响应时间超过约定标准: 口头警告

• 多次响应不及时: 书面警告, 要求改进

• 严重影响项目进度: 承担甲方损失,可能终止合同

#### 6.3.3 争议解决机制

• 协商解决: 争议发生后,双方应在5个工作日内协商解决

# 7. 质量保证与持续改进机制

# 7.1 AI推荐质量保证

#### 7.1.1 推荐依据标注机制

• SOP来源标注: AI推荐结果明确标注来源于哪个SOP文档的哪个条款

• 知识库来源标注:标注来源于系统内置知识库的具体知识点

• 混合推荐标注: 当推荐结果综合多个来源时,按权重标注各来源贡献度

• 不确定性标注: 当AI推荐置信度较低时, 明确标注不确定性程度

#### 7.1.2 质量监控机制

• 实时监控: 系统实时监控AI推荐的准确率和用户接受率

• 异常预警: 当准确率低于阈值时自动预警,触发人工审核

• 用户反馈: 建立用户反馈机制,收集医护人员对推荐质量的评价

• 持续学习: 基于用户修改和反馈, 持续优化AI模型

## 7.2 持续改进路线图

阶段	主要目标	改进重点	预期合格率
第一阶段	建立基础功能和知识库	收集基础数据,构建核心推荐能力	60%
第二阶段	提升推荐准确率	模型优化,多场景适配,个性化推荐	75%
第三阶段	高级功能扩展	预测预警,质控审计,智能分析	90%+

# 8. 项目成功标准与验收条件

# 8.1 第一阶段验收标准(里程碑1)

1. 功能完整性:透析小结、初始医嘱、异常医嘱三个功能模块全部上线

2. 准确率要求: 各功能模块AI推荐准确率≥60%

3. 技术稳定性:插件在Chrome浏览器中稳定运行,响应时间<3秒

# 8.2 第二阶段验收标准(里程碑2)

1. 准确率提升: 各功能模块AI推荐准确率≥75%
2. 推荐溯源: AI推荐结果100%标注来源依据

# 8.3 项目成功的关键指标

#### 8.3.1 核心验收指标

• AI推荐准确率: 这是项目成功的最关键指标

第一阶段目标:各功能模块准确率≥60%第二阶段目标:各功能模块准确率≥75%

评估方式:基于医护专家拟定的SOP符合度的综合评价验收标准:连续2周统计数据均达到目标准确率可通过验收

#### 8.3.3 准确率未达标的处置方式

• 准确率低于目标5%以内: 乙方限期优化改进,延期不超过2周 • 准确率低于目标5%-10%: 乙方承担重新开发成本,项目延期

• 准确率低于目标10%以上: 视为重大违约,乙方承担合同总额10%违约金

通过以上全面的项目计划, 效率和质量。	确保AI辅助医嘱与透析小结系统能够成功实施,	为医护人员提供高质量的智能辅助服务,	提升医疗工作