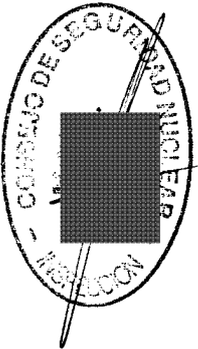




ACTA DE INSPECCIÓN

Don [REDACTED] Inspector acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear para la Comunidad Foral de Navarra,



CERTIFICA:

Que se ha personado el día quince de enero de dos mil nueve, en la CLÍNICA DE DIAGNÓSTICO POR IMAGEN [REDACTED] sita en la C [REDACTED], en PAMPLONA (Navarra), con Número de Identificación Fisca [REDACTED]-----

Que la visita tuvo por objeto el control del funcionamiento de la instalación de rayos X con fines de diagnóstico médico, ubicada en el emplazamiento referido y cuyo código de registro es NA-1404 a nombre de D. [REDACTED]-----

Que la Inspección fue recibida por Dña [REDACTED] T.E.R. de la Clínica, quien manifestó conocer y aceptar la finalidad de la Inspección en cuanto se relaciona con la Protección Radiológica.-----

Que la representante del titular de la instalación fue advertida previamente al inicio de la inspección que el Acta que se levante de este acto, así como los comentarios recogidos en la tramitación de la misma, tendrán la consideración de documentos públicos y podrán ser publicados de oficio, o a instancia de cualquier persona física o jurídica. Lo que se notifica a los efectos de que el titular exprese qué información o documentación aportada durante la inspección podría no ser publicable por su carácter confidencial o restringido.-----

Que de las comprobaciones realizadas por la Inspección, así como de la información requerida y suministrada por el personal antes citado, resulta que:

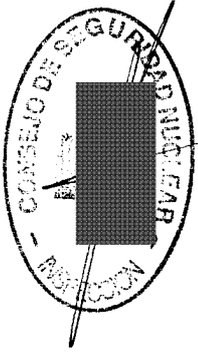
- La instalación consistía en tres salas, en la cuales se encontraban instalados los siguientes equipos:

[REDACTED]

RADIOLOGIA

[REDACTED]

Pamplona, 21 de 09
 INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
 DEPARTAMENTO DE SALUD



- * Sala 1: Un equipo de la firma [REDACTED] con nº de serie 10186, de 125 kV y 500 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.
- * Sala 1: Un equipo de la firma [REDACTED] con nº de serie ICU070668, de 120 kV y 5 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.
- * Sala 1: Un equipo de la firma [REDACTED], con nº de serie XC426670, de 80 kV y 12 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.
- * Sala 2: Un equipo de la firma [REDACTED] con nº de serie 19401066056, de 40 kV y 100 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.
- * Sala 3: Un equipo de la firma [REDACTED] con nº de serie 3840, de 100 kV y 1.3 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.-----

- En la sala donde se hallaba el equipo de ortopantomografía, se encontraba disponible una mampara plomada.-----

- Las salas se encontraban señalizadas de acuerdo con el Reglamento de Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes.-----

- Fueron medidos los niveles de radiación en el puesto ocupado por el operador de los equipos, en el interior de las salas, con los siguientes resultados:

- * Sala 1: Equipo de la firma [REDACTED] Condiciones de disparo: 98 kV, 100 mAs. Tasa de dosis: 20 μ Sv/h.
- * Sala 1: Equipo de la firma [REDACTED] Condiciones de disparo: 120 kV, 47 mAs. Tasa de dosis: FONDO.
- * Sala 1: Equipo de la firma [REDACTED]. Condiciones de disparo: 70 kV, 12 mA, 18 seg.. Tasa de dosis: FONDO.
- * Sala 2: Equipo de la firma [REDACTED] Condiciones de disparo: 27 kV, 55 mAs. Tasa de dosis: FONDO.
- * Sala 3: Equipo de la firma [REDACTED] Condiciones de disparo: 100 kV, 1.3 mA, 80 seg.. Tasa de dosis: FONDO.-----

Parablos, 21-1-09

Dr.

[REDACTED]
RADIOLOGIA

- Realizan el control dosimétrico de tres personas, D. [REDACTED] [REDACTED], Dña. [REDACTED] y Dña. [REDACTED], T.E.R. de la Clínica, mediante dosímetros de termoluminiscencia, procesado por la firma [REDACTED] de Valencia, archivándose los informes dosimétricos correspondientes.-----

- No estaba disponible ningún certificado actualizado de los reconocimientos médicos del personal profesionalmente expuesto a las radiaciones ionizantes. Que dicho personal estaba clasificado como categoría "B".-----

- Estaban disponibles los informes de los controles de calidad de los equipos, así como los de la medida de la radiación, realizados por la UTPR [REDACTED] [REDACTED]. Que la última revisión fue realizada en fecha 17/12/08.-----

- Estaban disponibles las Normas de Protección Radiológica para la utilización de la instalación.-----

- Que estaban disponibles una acreditación para dirigir el funcionamiento de la instalación a nombre de D. [REDACTED] y otras dos para operar con los equipos a nombre de Dña. [REDACTED] y Dña. [REDACTED].-----

- Que estaba disponible un Diario de Operación de la instalación debidamente cumplimentado.-----

- Según informó la UTPR, habían remitido al C.S.N. el Informe Anual de actividades correspondiente al año 2007, estando, todavía, dentro de plazo para remitir el del 2008.-----

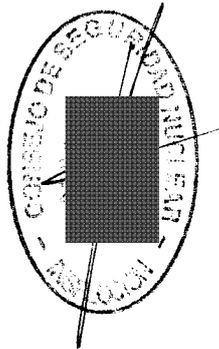
- Estaba disponible el siguiente material de protección radiológica: un delantal plomado de 0.5 mm. de espesor, una "faldilla" plomada de 1 mm., un protector tiroidal y varios gonadales de 0.5 mm.-----

Reunión, 21-1-

[REDACTED]
RADIOLOGIA [REDACTED]

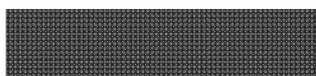
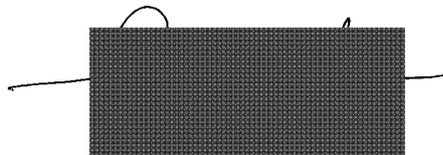
DESVIACIONES:

- No se detectaron.-----



Que con el fin de quede constancia de cuanto antecede y a los efectos que señala la Ley 15/1980 de creación del Consejo de Seguridad Nuclear, la Ley 25/1964 sobre Energía Nuclear, el Reglamento sobre Instalaciones Nucleares y Radiactivas, el Reglamento sobre Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes y el Real Decreto 1891/1991 sobre instalación y utilización de aparatos de rayos X con fines de diagnóstico médico, se levanta y suscribe la presente Acta por triplicado en la sede del Instituto de Salud Pública, en Pamplona a dieciséis de enero de dos mil nueve.

TRÁMITE.- En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45 del Reglamento sobre Instalaciones Nucleares, se invita a un representante autorizado de la CLÍNICA DE DIAGNÓSTICO POR IMAGEN OLITE 20, para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.



RADIOLOGIA

Pamplona, 21-1-09