



ACTA DE INSPECCION

D. [REDACTED], Funcionario de la Comunidad Autónoma de la Región de Murcia e Inspector Acreditado del Consejo de Seguridad Nuclear

CERTIFICA: Que se ha personado, el día nueve de octubre de 2014 en la instalación de rayos X para diagnóstico médico dental, cuyo titular es D. [REDACTED] con NIF: [REDACTED] sita [REDACTED] de Santiago de la Ribera, San Javier, Murcia.

Que la visita tenía por objeto inspeccionar una instalación radiactiva destinada a radiodiagnóstico dental.

Que la Inspección fue recibida por el titular, director de la instalación, quien colaboró con [REDACTED] en la Inspección.

Que el representante del titular de la instalación fue advertido de que el acta que se levante 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 efectuadas por la Inspección, así como de la información requerida y suministrada, resulta que:

OBSERVACIONES

UNO. DEPENDENCIAS Y EQUIPOS

- La instalación se encuentra ubicada en un edificio de viviendas, en la dirección antes indicada. _____
- En la instalación se encuentran:
 - En gabinete 2, un equipo de rayos x para diagnóstico dental intraoral, marca [REDACTED] modelo [REDACTED], con nº de serie: 101887/195031. _____
 - En gabinete 1, un equipo de rayos x para diagnóstico dental intraoral, marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con nº de serie: XBPE 063. _____
 - En sala orto, un equipo de rayos x para ortopantomografía, marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con nº de serie: XC429762. _____
- Las salas disponen de señalización reglamentaria. _____



- El acceso a los gabinetes de los intraorales está controlado. _____

DOS. NIVELES DE RADIACIÓN.

- Niveles de radiación registrados en la instalación, utilizando como elemento de dispersión un recipiente han sido:

Equipo	Monitorización	Técnica	Tasa de dosis
██████████	Gabinete 1	Molar (auto)	60 μ Sv/h
██████████	Gabinete 2	70 kV y 7 mA	10,7 μ Sv/h
██████████	Puerta	70 kV y 7 mA	114 μ Sv/h
██████████	Puesto de control	60kV, 4 mA, 18s	140 nSv/h

TRES. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN.

- El único personal expuesto en la instalación es el titular, que manifiesta estar acreditado para dirigir la misma. _____

CUATRO GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- El control dosimétrico se refiere a un TLD de solapa, gestionado mensualmente por ██████████, aportando como última lectura la correspondiente al mes de julio de 2014, sin valores significativos, y correspondiente a los últimos 4 meses. _____
- Se exhibe a la Inspección el Control de Calidad anual de fecha 7/2/2014. _____
- Se exhibe a la Inspección el informe de dosis a pacientes, emitido por radiofísico de ██████████. _____
- La última inscripción registral disponible se refiere a la incorporación del equipo ██████████, de 26/10/2001. ____

DESVIACIONES.

- No está disponible el Certificado de Conformidad de la instalación. Manifiesta al respecto la UTPR ██████████ que no puede emitirlo por no disponer de las pertinentes inscripciones de la instalación. _____



CSN-RM/AIN/1/RX/MU-1132/2014
Hoja 3 de 3

- No está disponible el contrato con UTPR. _____
- No está disponible el Programa de Protección Radiológica, _____
- No esta disponible el informe bienal de la instalación, ni la justificación de remisión al CSN. _____
- No está disponible la inscripción del equipo _____
- No está disponible el certificado anual de vigilancia de nivel de radiación. _____
- No hay control de acceso a la sala Orto, _____
- No hay aviso a embarazadas. _____
- No está disponible la acreditación para dirigir la instalación de rayos x médicos. ____
- La inspección no ha podido comprobar la disponibilidad de prendas plomadas de protección. _____

Que con el fin de que 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 Real Decreto 783/2001 Reglamento sobre Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes, se levanta y suscribe la presente acta por triplicado en Murcia y en la sede de La Dirección General de Industria, Energía y Minas de la Comunidad Autónoma de la Región de Murcia a 16 de octubre de 2014.

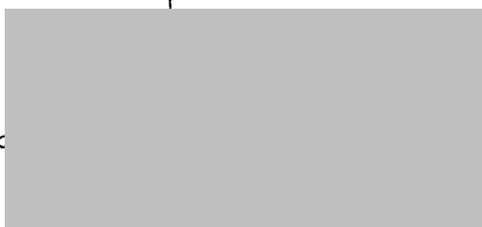


EL INSPECTOR ACREDITADO POR EL

C. S. N.

Fdo.:

TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del RD 1836/1999 citado, se invita a un representante autorizado de D. _____, en Santiago de la Ribera, para que con su firma, lugar y fecha, manifieste, a continuación, su conformidad o reparos al contenido del Acta.



Muy Sr. Mío:

En relación al Acta de Inspección remitida por D. [REDACTED], inspector del CSN sobre la instalación radiológica que dirijo quería hacer constar lo siguiente:

Como el inspector muy bien sabe el día que se personó en la instalación yo desconocía el motivo de su visita lo que motivó un cierto desconcierto por mi parte lo que dificultó la presentación de algunos documentos y la puntualización de algunos aspectos que me gustaría explicar ahora. Ya tengo en mi poder mi título de Director de Instalaciones Radiológicas. No así el certificado de inscripción en Industria del equipo [REDACTED] que solicité inmediatamente al citado organismo y que hasta la fecha no he recibido. Esto me impide así mismo presentar el Certificado de Conformidad de la Instalación que está pendiente del certificado del equipo [REDACTED]. Además quería hacer constar que quizá pasó desapercibido pero en la sala del equipo [REDACTED] había un delantal plomado con protección tiroidea.

Además se añadió la dificultad de haber cambiado en el último año de UTPR con lo cual había documentos que era imposible tener en mi poder como por ejemplo el informe bienal de la instalación realizado por la última UTPR y aún menos la justificación de remisión al CSN.

Respecto al aviso a embarazadas la UTPR me ha enviado el cartel por correo ordinario y en cuanto lo reciba lo expondré bien visible en mi instalación. Asimismo he restringido el acceso al equipo de ortopantomografía retirando las sillas que había en esa zona.

Le adjunto el Programa de Protección Radiológica y el Certificado Anual del Nivel de Radiación.

En cuanto reciba la inscripción del equipo [REDACTED] y el Certificado de Conformidad de la Instalación se los enviaré a la máxima brevedad posible.

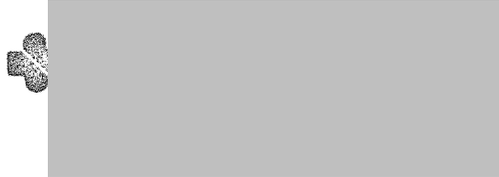
Adjunto copia del registro de entrada en el Registro General de Industria, Turismo, Empresa e Innovación de la solicitud de copia de la inscripción del equipo Planmeca.

FDO:

[REDACTED]

Médico estomatólogo

Santiago de la Ribera



DILIGENCIA

En relación con el Acta de Inspección de referencia **CSN-RM/AIN/1/RX-MU/1132/2014** de fecha 9/10/2014, correspondiente a la inspección realizada en la clínica dental de D. [REDACTED], sito en la [REDACTED] Santiago de la Ribera, San Javier, Murcia

D. [REDACTED], representante de la instalación adjunta un ANEXO de alegaciones al contenido de la misma,

El Inspector que la suscribe manifiesta:

-Se aceptan los comentarios

-El comentario o alegación modifica el contenido del acta en el sentido de que, de las diez desviaciones reseñadas en la misma, se subsanan en el trámite de la misma, 6 de ellas, a saber: la 3ª, la 6ª, la 7ª, la 8ª, la 9ª y la 10ª.

El titular manifiesta que el resto de las desviaciones las subsanará en el plazo más corto posible.

Murcia, 26 de noviembre de 2014

