

ACTA DE INSPECCIÓN

D. [REDACTED], funcionario del Consejo de Seguridad Nuclear (CSN), acreditado como inspector,

CERTIFICA: Que se personó el día diecisiete de mayo de dos mil diecisiete en **CLÍNICA MONTPELLIER**, con NIF [REDACTED] que se encuentra ubicada en [REDACTED], Zaragoza.

La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva destinada a radiodiagnóstico médico, ubicada en el emplazamiento referido, y que se encuentra inscrita en el registro oficial del Gobierno de Aragón con declaración de inscripción de fecha veintisiete de enero de dos mil diecisiete.

La Inspección fue recibida por D. [REDACTED], Supervisora de radiología, y por D. [REDACTED], Jefe de la UTPR [REDACTED], quienes aceptaron la finalidad de la inspección en cuanto se relaciona con la protección radiológica.

Los representantes del titular de la instalación fueron advertidos previamente al inicio de la inspección que el acta que se levanta 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.

De las comprobaciones efectuadas por la Inspección, así como de la información requerida y suministrada, resulta:

UNO. DEPENDENCIAS Y EQUIPOS

- La instalación dispone de los siguientes equipos:

- Equipo de radiografía convencional marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 2824, con generador [REDACTED] n/s 6681 y tubo de rayos-X [REDACTED] con n/s 4S1361041.
- Telemando marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 57849, con generador [REDACTED] n/s 57849 y tubo de rayos-X [REDACTED] con n/s 8942.

- Equipo de radiografía convencional marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 1076, con generador [REDACTED] n/s B01814 y tubo de rayos-X [REDACTED] con n/s 566838 S06. _____
- Equipo de ortopantomografía marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 15116, con generador [REDACTED] n/s 15116 y tubo de rayos-X [REDACTED] con n/s 566838 S06. _____
- Equipo [REDACTED] marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 69755, con generador [REDACTED] n/s 40313 y tubo de rayos X [REDACTED] 422.MV con n/s 975041001. _____
- Equipo vascular marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 4424, con generador [REDACTED] y tubo rayos X [REDACTED] con n/s 109476. _____
- Densitómetro marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 40514, con generador [REDACTED] n/s 101762687 y tubo rayos X [REDACTED] con n/s 79551GA. _____
- Equipo de mamografía marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 5164, con generador [REDACTED] n/s 4993 y tubo rayos X [REDACTED] con n/s 530515. _____
- Equipo de rayos X portátil marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s P3-1157, con generador [REDACTED] n/s AR-10-00885 y tubo rayos X IAE con n/s 13KCO1. _____
- Arco quirúrgico marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 712, con generador [REDACTED] n/s 588/14300125 y tubo de rayos X n/s 995679. _____
- Arco quirúrgico marca [REDACTED], modelo [REDACTED] con n/s 4171, con generador 3776494 n/s 4171 y tubo de rayos X [REDACTED] n/s 6313. _____

Las salas donde se encuentran los equipos están señalizadas reglamentariamente. _____

DOS. MEDIDAS DE RADIACIÓN

- Las tasas de dosis obtenidas con los equipos en funcionamiento, fueron:
 - En el TC, 0,3 $\mu\text{Sv/h}$ en puerta de acceso. _____
 - En el equipo vascular, 0,3 $\mu\text{Sv/h}$ en puesto de control. _____
 - En el equipo de radiografía convencional marca _____, modelo _____, 0,3 $\mu\text{Sv/h}$ en puesto de control. _____
 - En el equipo telemando marca _____, modelo _____, 0,3 $\mu\text{Sv/h}$ en puesto de control. _____
 - En el equipo de radiografía convencional marca _____, modelo _____, 1,2 $\mu\text{Sv/h}$ en puesto de control. _____

TRES. PERSONAL DE LA INSTALACION

Disponen de dos médicos acreditados para dirigir instalaciones de radiodiagnóstico y diez técnicos para operar equipos de radiodiagnóstico. _____

D^a. _____ y D^a. _____ han solicitado la acreditación para operar equipos de radiodiagnóstico. _____

- Disponen del informe dosimétrico del año 2016, emitido por _____

CUATRO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

Disponen de Programa de Protección Radiológica, emitido por _____ con última actualización de generalidades y TC del año 2010. La UTPR _____ ha revisado el Programa. _____

- Disponen de contrato con la UTPR _____ del año 1993. La inspección requirió la necesidad de renovar el mismo para actualizarlo al formato actual de la UTPR. _____

- Disponen de certificado de conformidad de la instalación correspondiente al año 2016, firmado en fecha 20/07/16 por D. [REDACTED], Jefe de la UTPR [REDACTED].
- Disponen del informe del control de calidad del año 2016 realizado por D. D. [REDACTED] y D^a. [REDACTED].
- Disponen del informe de estimación de dosis a paciente correspondiente al año 2016, firmado por D^a. [REDACTED].
- Disponen del informe del año 2016 sobre vigilancia anual de los niveles de radiación en los puestos de trabajo y áreas colindantes accesibles al público realizados por la UTPR. [REDACTED].
- Disponen de contratos de mantenimiento con [REDACTED].

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, y el Real Decreto 1085/2009 por el que se aprueba el Reglamento sobre Instalación y Utilización de Aparatos de Rayos X, se levanta y suscribe la presente acta por triplicado en Madrid y en la sede del Consejo de Seguridad Nuclear a veintitrés de mayo de dos mil diecisiete.

TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Real Decreto 1836/1999 citado, se invita a un representante autorizado del "CLÍNICA MONTPELLIER" para que con su firma, lugar y fecha este su conformidad o reparos al contenido del Acta.