27/9/2016



CSN-GC/AIN/17/IRA/2498/2016 Página 1 de 9

ACTA DE INSPECCIÓN

	ACIA DE INSPECCI	ON	
	, funcionaria de la General de	eralitat de Catalunya e inspectora	
	CERTIFICA: Que se ha personado el día 14 de sept Sanitària Parc Taulí en provincia de Barcelona.	tiembre de 2016 en la Corporació , de Sabadell (Vallès Occidental)	
The state of the s	La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva, sin previo aviso, ubicada en el emplazamiento referido, con última autorización de modificación por cambio de titular concedida por resolución de la Dirección General de Energía, Minas y Seguridad Industrial del Departamento de Empresa y Conocimientos de la Generalitat de Catalunya en fecha 13.04.2016.		
	La inspección fue recibida por Nuclear y supervisor, y por quienes manifestaron conocer y aceptar la finalidad	Director del Servicio de Medicina Radiofarmacéutica y supervisora, de la inspección.	
	Los representantes del titular de la instalación fuero de la inspección que el acta que se levante, así com tramitación, tendrán la consideración de documento de oficio, o a instancia de cualquier persona física efectos de que el titular exprese qué información o la inspección podría no ser publicable por su carácte	no los comentarios recogidos en su os públicos y podrán ser publicados o jurídica. Lo que se notifica a los documentación aportada durante	

De las comprobaciones efectuadas por la inspección, así como de la información

La instalación radiactiva se encontraba ubicada en la planta sótano -1 del edificio de Udiat y en la planta 1ª del edifici Tauli, del Parc Taulí, en el emplazamiento

- Las dependencias principales de la instalación son:

requerida y suministrada, resulta:

Planta sótano -1 del edificio de Udiat



- Radiofarmacia
- La gammateca y la sala de control de calidad
- El almacén de residuos
- La sala de invección de dosis
- La sala técnica de enfermería
- La sala de espera caliente
- La sala de esfuerzos
- El baño para pacientes MN convencional
- La sala de la gammacámara 1
- La sala de la gammacámara 2
- 3 cubículos para pacientes del tomógrafo PET
- El baño para los pacientes PET
- La gammateca PET
- La sala de exploración del PET/TC y la zona de control
- Otras dependencias: La sala técnica de los equipos, el vestuario del personal, la sala de relax, la sala de informes, etc.
- o Planta 1º del edificio Taulí
 - Dos salas de hemodinámica

La instalación se encontraba señalizada según la legislación vigente y disponía de medios para establecer un acceso controlado,-----

De los niveles de radiación medidos en la instalación no se deduce puedan superarse los límites anuales de dosis establecidos.-----

UNO. Planta sótano -1 del edificio de Udiat

Zona de Medicina Nuclear convencional

- En la gammateca y la sala de control de calidad se encontraba: un frigorífico congelador y un recinto sencillo plomado de manipulación y almacenaje de material radiactivo, provisto de ventilación forzada y filtro de carbón activo en el que se encontraba las siguientes fuentes radiactivas encapsuladas:
 - O Una de Cs-137 de 11,4 MBq en fecha 26.02.2001, n/s 812.-----
 - O Una de Co-57 de 4,1 MBq en fecha 28.02.2001, n/s 22179.-----

CSN-GC/AIN/17/IRA/2498/2016 Página 3 de 9



-	Estaban disponibles los certificados de actividad y hermeticidad en origen de las fuentes radiactivas encapsuladas anteriormente mencionadas
-	La Unidad Técnica de Protección Radiológica de realiza las pruebas de hermeticidad de dichas fuentes radiactivas encapsuladas, siendo la última de fecha 17.06.2016
	Estaba disponible un equipo fijo de detección y medida de los niveles de radiación, provisto de alarma óptica y acústica de la modelo n/s 159708, provisto de una sonda de la misma firma modelo n/s PR 164760, calibrado por e en fecha 14.07.2014
_	En la Radiofarmacia se encontraba un recinto doble plomado de manipulación y almacenaje de material radiactivo, capaz de almacenar 4 generadores, provisto de un activímetro, un sistema de recirculación y purificación de aire con extracción de

Radionúclido	Firma	Actividad	Fecha de calibración	Fecha de recepción
Mo-99/Tc-99m		15 GBq	17.09.2016	10.09.2016
Mo-99/Tc-99m		15 GBq	21.09.2016	14.09.2016

encontraba el siguiente material radiactivo:

una parte de este hacia el exterior con filtro de carbón activo, en el que se

- En el recinto plomado se encontraban almacenados 2 generadores de Mo-99/Tc-99m fuera de uso.-----
- Estaba disponible una campana de flujo laminar, en donde se realizaba el marcaje celular.----
- Los radiofármacos se trasladaban de la sala de preparación de dosis a la sala de administración de dosis a través de un SAS.-----
- En la sala de administración de dosis se encontraba una papelera plomada que contenía agujas procedentes de la administración de radiofármacos.------
- En el almacén de residuos se encontraban almacenados residuos radioactivos sólidos mixtos y líquidos, debidamente identificados.-----
- Estaban disponibles:
 - Un armario plomado con 20 generadores de Mo-99/Tc-99m fuera de uso, recipientes de plástico que contenían agujas procedentes de la



		administración de radiofármacos y los equipos utilizados de ventilación pulmonar. Fuera del armario había 20 generadores de Mo-99/Tc-99m fuera de uso
T	0	Dos papeleras plomadas que contenía jeringas con agujas procedentes de la administración de radiofármacos
	0	Dos armarios plomados provistos de tapas correderas, cada uno de ellos dividido en 4 pozos, para almacenar residuos radiactivos
-	sólidos	pozos blindados se almacenaban los residuos radiactivos conjuntamente y mixtos divididos en 3 grupos según el periodo de semidesintegración: r a 14 horas, inferior a 4 días, y inferior a 15 días
-	Estaba	disponible el protocolo de gestión de los residuos radiactivos
UM	especí	siduos radiactivos sólidos y mixtos son almacenados hasta que su actividad fica es inferior a los límites descritos en el protocolo de residuos de la ción, siendo entonces eliminados como residuo clínico
0	líquido elimina	el protocolo de gestión de los residuos radiactivos, los residuos radiactivos s procedentes de las orinas de los tratamientos realizados con Sm-153 son ados a la red general de desagüe, previo decaimiento y dilución. Según se stó, no se sigue dicho protocolo, sino que se gestionan como residuo clínico.
-		disponible la documentación escrita de la desclasificación de los residuos ivos sólidos y líquidos
-		mente se reciben en la instalación semanalmente 2 generadores de Mo- 99m de la firma de 15 GBq
-	_	eneradores de Mo-99/Tc-99m agotados son retirados por las firmas stradoras. Estaba disponible el registro de las retiradas de los generadores
<u>Zoı</u>	na de M	edicina Nuclear PET/TC
La	sala de	exploración con el equipo PET/TC
-		ala de exploración se encontraba instalado un equipo PET/TC de la firma modelo , con unas características
	máxim	as de funcionamiento de 140 kV y 440 mA
-	En la p	olaca de identificación se leía: ;

Fecha de fabricación: Enero 2011; Características máximas: 140kV/440 mA, Nº

CSN-GC/AIN/17/IRA/2498/2016 Página 5 de 9



	Miodelo Nº Serie CI: 2/13/8HM2; Nº Miodelo Nº
	Serie PET: 11773PT9
-	El equipo PET/TC disponía de una fuente radiactiva encapsulada de Ge-68 de la firma con una actividad 18,5 MBq en fecha 01.11.2015, n/s M8-528
-	Estaba disponible el certificado de actividad y hermeticidad en origen de la fuente radiactiva encapsulada
-	Estaba disponible el certificado de la declaración CE de acuerdo con la Directiva 93/42/CEE
-	Estaba disponible el certificado de aceptación del equipo de fecha 14.11.2011
POS	La empresa realiza las revisiones del equipo PET/TC, siendo las últimas de fechas 9-10.03.2016 y 7-8.06.2016 y 5-6.09.2016
	Con unas condiciones de funcionamiento del equipo realizando una exploración, no se midieron niveles significativos de radiación en contacto con el cristal plomado de la sala de control ni en contacto con la puerta de entrada de la sala desde el pasillo
-	Estaban disponibles sobre las puertas de acceso a la sala de exploración luces que indicaban el funcionamiento del equipo. Su funcionamiento era correcto
_	La puerta de acceso a la sala de exploración desde el pasillo disponía de un enclavamiento que impedía el funcionamiento del equipo con la puerta abierta
-	Disponía de botones de parada de emergencia del equipo en la sala de control de la unidad y en el interior de la sala PET/CT
-	Disponían de un acuerdo con la firma suministradora de las fuentes de Ge-68 para la retirada de la fuentes fuera de uso
3	rubículos para los pacientes del tomógrafo PET
-	Los 2 de los 3 cubículos estaban ocupados por pacientes en el momento de la inspección
-	En la pared entre dos cubículos, se encontraba instalado un equipo fijo para detectar y medir los niveles de radiación y contaminación provisto de alarma óptica y acústica de la firma modelo número de serie 13024 provisto de una sonda externa modelo número de serie 35057 calibrado en origen en fecha de 27.09. 2011



La gammateca del PET

-	Estaba disponible un recinto sencillo plomado de manipulación y almacenaje, sin extracción de aire, con un activímetro y un recipiente plomado para transportar las dosis
-	Se adjunta como Anexo I de la presente acta copia del albarán de entrega y carta de porte del radiofármaco suministrado por el día de la inspección.
-	Estaba disponible una papelera plomada que contenía residuos sólidos y mixtos procedentes de la administración de radiofármacos
•	Los residuos radiactivos sólidos y mixtos son almacenados para su decaimiento y retirados como residuo clínico convencional, siguiendo la pauta indicada en el protocolo de residuos de la instalación
-	Estaba disponible el registro de la desclasificación de dichos residuos
La	sala técnica del equipo PET/TC
_	Se encontraban almacenadas, en una caja señalizada, un conjunto de 5 fuentes radiactivas encapsuladas de Ge-68 de la firma de 0,7 MBq cada una en fecha 01.07.2013, n/s 1661-60, para la calibración del equipo
-	En fecha 25.11.2015 el suministrador retiró la siguiente fuente radiactiva :
-	Una fuente interna de verificación de Ge-68 de la firma con una actividad 18,5 MBq, en fecha 01.08.2013, n/s K5-779
-	Estaba disponible la documentación de la retirada y transporte de dicha fuente
-	La Unidad Técnica de Protección Radiológica de realizó las pruebas de hermeticidad de las fuentes radiactivas encapsuladas después de ser desmontadas el 19.11.2015
DC	OS. Planta 1ª del edificio Taulí
<u>Dc</u>	os salas de hemodinámica
-	Según se manifestó, sólo se usa una sala de hemodinámica
-	En el último año han realizado tratamientos con microesferas de Y-90 en un total de 4 pacientes



TRES. GENERAL

-	Tienen establecido un programa de garantía de calidad en medicina nuclear y radiodiagnóstico según lo establecido en la normativa vigente
	Estaba disponible un equipo portátil de detección y medida de los niveles de radiación y de contaminación de la firma nodelo n/s 168243, provisto de una sonda de la misma firma modelo n/s PR 174033, calibrado por el para contaminación en fecha 14.07.2014
-	Estaba disponible el programa de verificación y calibración de los equipos de detección y medida de la radiación y de la contaminación, siendo la última verificación de fecha 21.07.2015
-	Estaban disponibles 5 licencias de supervisor en vigor y 14 de operador: 3 concesiones de operador, 3 renovaciones y 8 en vigor
-	Estaban disponibles los siguientes dosímetros de termoluminiscencia para el control dosimétrico de los trabajadores expuestos de la instalación: 21 personales, 2 de ellos asignados a suplentes, 17 de anillo y 1 de área en cardiología. Tienen establecido un convenio con el para la realización del control dosimétrico.————————————————————————————————————
-	Se entregó a la Inspección copia del último informe dosimétrico correspondiente al mes de junio de 2016
_	Estaban disponibles los historiales dosimétricos individualizados de los trabajadores expuestos
-	Los trabajadores expuestos son sometidos anualmente a reconocimiento médico en un centro autorizado para tal fin
-	Estaban disponibles los certificados de aptitud de las últimas revisiones médicas realizadas a los trabajadores expuestos
-	Estaba disponible el diario de operación de la instalación radiactiva
-	Estaba disponible un listado de los tratamientos terapéuticos realizados con I-131, Y-90, Re-186, P-32 y Ra-223
-	Los tratamientos con material radiactivo de I-131 se realizan con una actividad máxima de 740 MBq y se entregan a los pacientes normas escritas de comportamiento.



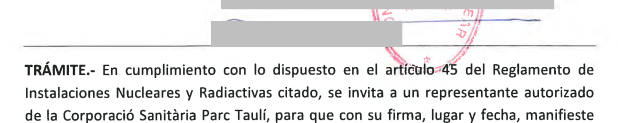
	-	Los tratamientos con material radiactivo de Sm-153 se realizan con una actividad máxima de 37 MBq/kq. Se recoge la orina del paciente que permanece como mínimo 6 horas en la instalación, se comprueba al dar de alta al paciente la tasa de dosis a 1 metro de distancia y se le entrega a los pacientes normas escritas de comportamiento. El último tratamiento se realizó en fecha 20.06.2012
	-	La Unidad Técnica de Protección Radiológica de realiza la comprobación de los niveles de radiación y la ausencia de contaminación superficial de la instalación radiactiva, siendo las últimas de fechas 19.11.2015 y 14 al 17.06.2016
0		Estaban disponibles equipos de extinción contra incendios Estaban disponibles de forma visible las normas de actuación tanto en
とは	200	funcionamiento normal como en caso de emergencia
The second	LEAR	La Unidad Técnica de Protección Radiológica de en fecha 20.05.2016 había impartido el curso de formación bienal a los trabajadores expuestos de la instalación radiactiva. Estaba disponible la relación de trabajadores de asistentes al curso
	-	Los trabajadores de la instalación realizan la comprobación de la ausencia de contaminación superficial en las superficies de trabajo según un protocolo. El último registro era de fecha 9.09.2016
	_	Estaba disponible el procedimiento de recepción de material radiactivo de acuerdo

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 Reglamento de Instalaciones Nucleares y Radiactivas, el Real Decreto 783/2001, por el que se aprueba el Reglamento de Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes, así como la autorización referida, y en virtud de las funciones encomendadas por el Consejo de Seguridad Nuclear a la Generalitat de Catalunya en el acuerdo de 15 de junio de 1984 y renovado en fechas de 14 de mayo de 1987, 20 de diciembre de 1996 y 22 de diciembre de 1998, se levanta y suscribe la presente acta por duplicado en Barcelona y en la sede del Servei de Coordinació

con la Instrucción IS-34, de 18 de enero de 2012 del Consejo de Seguridad Nuclear.-



d'Activitats Radioactives del Departament d'Empresa i Coneixement de la Generalitat de Catalunya a 15 de septiembre de 2016.



su conformidad o reparos al contenido del acta.