

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 veintidós de diciembre de 2010 en la instalación de rayos X de la empresa Dornier Med-Tech España, S.L. de CIF: [REDACTED] sita en [REDACTED] Murcia.

Que la visita tenía por objeto inspeccionar una instalación radiactiva, ubicada en el domicilio citado, destinada a radiodiagnóstico general, cuya última inscripción registral es de 2 de diciembre de 2004.

Que la Inspección fue recibida por D. [REDACTED] Operador en la instalación.

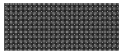
Que el representante del titular de la instalación fue advertido de que el acta que se levante así como los comentarios recogidos en la tramitación de la misma, tendrán la consideración de documentos públicos y podrán ser publicados de oficio o a instancia de cualquier persona física o jurídica. Lo que 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 de rayos X se encuentra en una parte de la planta baja del hospital Clínica de Belén. La puerta y paredes de la sala no están plomadas. Se disponen de pantalla de protección plomada para el operador. _____
- El equipo de rayos X existente esta integrado con un equipo de [REDACTED] y es de marca [REDACTED] modelo [REDACTED] y nº de serie 439/1220895, con un tubo [REDACTED] con nº de identificación [REDACTED], no inscrito con esos datos. _____

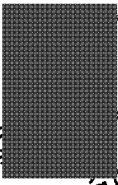


- La sala de rayos X está reglamentariamente señalizada, disponiendo de control de accesos a la misma, sin aviso a embarazadas. _____
- Se disponen de dos delantales plomados. _____

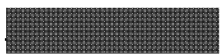
DOS. NIVELES DE RADIACIÓN

- Se realizan varios disparos sobre cubo con agua registrándose para distintas ubicaciones las siguientes tasas de dosis:

KV	mA	Lugar de medida	μSv/h
52	0,8	Puesto Operador (tras mampara)	0,195
52	0,8	Delante de la mampara	24
52	0,8	Junto puerta de acceso	0,09



TRES. PERSONAL DE LA INSTALACION


Se justifica la acreditación del Director de la Instalación, D 

No se dispone de operadores acreditados. _____

El personal está clasificado como B. _____

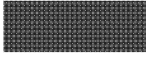


CUATRO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- Se disponen de cinco dosímetros personales, cuya último control no puede ser aportado. _____
- Se verifica la disponibilidad del Control de Calidad anual con fecha 17/12/2010, realizado por la UTPF  sin señalar anomalías. _____
- El Programa de Protección Radiológica disponible incluye clasificación de TE y normas de trabajo. _____

DESVIACIONES

- Cuatro operadores sin licencia de acreditación para actuar como tal. _____

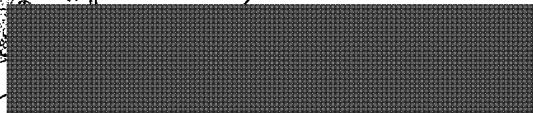


- No se dispone de control dosimétrico.
- No dispone de documento de informe anual correspondiente a 2009. _____
- No dispone de certificado de conformidad de la instalación emitido por la UTPR. _____

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 diecinueve de enero de 2010.



EL INSPECTOR ACREDITADO POR EL
C. S. N.



TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del RD 1836/1999 citado, se invita a un representante autorizado de Dornier Med Tech España, S.L., en Murcia, para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.