

ACTA DE INSPECCIÓN

funcionaria de la Generalitat y acreditada por el Consejo de Seguridad Nuclear como inspectora, en su condición de autoridad pública según el artículo 122 del Reglamento de instalaciones nucleares y radiactivas, y otras actividades relacionadas con la exposición a las radiaciones ionizantes, aprobado por el Real Decreto 1217/2024, de 3 de diciembre, en el ejercicio de la función inspectora.

CERTIFICA: Que se personó día diez de junio de dos mil veinticinco, en las instalaciones del **HOSPITAL VITHAS VALENCIA 9 DE OCTUBRE**, cuyo titular es **HOSPITAL 9 DE OCTUBRE, S.A.**, de CIF _____, sito en la _____, en Valencia.

La visita tuvo por objeto la inspección de control de una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a medicina nuclear y terapia metabólica, cuya autorización vigente (MO-07) fue concedida por el Servicio Territorial de Industria y Energía con fecha 20 de diciembre de 2019.

La inspección, acompañada por _____, procedió a visitar las dependencias que integran la instalación radiactiva.

El representante del titular de la instalación fue advertido 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.

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

UNO. INSTALACIÓN

Medicina nuclear y PET

- La instalación se ubica en la planta semisótano, con las siguientes dependencias:
 - Cámara caliente, con vitrina blindada provista de visores blindados y sistema de aspiración forzada, para almacén del material radiactivo. En su interior se dispone una activímetro de la firma _____ modelo _____. _____
 - Sala de administración de dosis a pacientes. _____
 - El acceso a estas 2 salas se realiza a través de una antesala con armarios y bancos de trabajo. _____
 - 8 boxes provistos de paredes y puertas correderas empujadas para la recuperación de pacientes inyectados. _____
 - Salas de exploración y control:
 - Sala 1: gammacámara _____ de la firma _____, modelo _____, con equipo CT incorporado de 140 kV y 2,5 mA de tensión e intensidad máximas. ____



- Sala 2: gammacámara de la firma _____ modelo _____
- Sala 3: equipo _____ de la firma _____, modelo _____, con equipo CT incorporado de 140 kV y 440 mA de tensión e intensidad máximas. _
- Sala 4: sin equipo en el momento de la inspección. _____
- Puestos de control. _____
- Las salas disponen de paredes y puertas emplomadas, visores emplomados y pulsadores de parada de emergencia de los equipos. _____
- Disponen de circuito cerrado de televisión para control de pacientes inyectados. _____
- Las dependencias y accesos están señalizadas como zona de acceso controlado, excepto los accesos a la gammateca y PET-CT, señalizados como zona de permanencia limitada, todos indicativos del riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- Los suelos están cubiertos de material fácilmente descontaminable, sin juntas y con bordes y esquinas redondeadas. Las superficies de trabajo son de acero inoxidable. _____
- Disponen de 6 fuentes de germanio-68 para la calibración del PET-CT: 1 de n/s de 55 MBq (1,49 mCi) de actividad máxima, suministrada por la firma _____ y un conjunto de 5 fuentes de n/s _____ de 3,5 MBq (94,5 µCi) de actividad total máxima referida al 01 de abril de 2016, suministradas por la firma _____ a través de _____
- Disponen de las siguientes fuentes radiactivas encapsuladas para verificación, almacenadas en sus contenedores blindados en _____ :

Isótopo	Número de serie	Actividad	Fecha de referencia
cobalto-57		3,41 MBq	3 de mayo de 2000
cobalto-57		370 MBq	24 de mayo de 2000
cobalto-57		7,4 MBq	1 de mayo de 2000
cobalto-57		260,1 MBq	1 de febrero de 2000
cobalto-60		1,856 MBq	1 de abril de 2000
cesio-137		7,109 MBq	1 de marzo de 2000
- La entrada de material radiactivo se realiza desde el aparcamiento del hospital, por un acceso directo con control de accesos y a través de puerta con código. _____
- Las últimas entradas de material radiactivo recibidas el día de la inspección son:
 - Tecnecio-99: 1 envío de 8927 MBq (241,257 mCi) de actividad total calibrado a las 9:00h y recibido a las 8:45h, y 1 envío de 6606 MBq (178,937 mCi) de actividad total calibrado a las 9:14:15 y 15:00h (según dosis paciente) y recibido a las 12:34h, procedente de _____ . _____
- En el momento de la inspección se encontraban 1 paciente en exploración con el equipo SPECT-CT. _____
- Disponen de carteles de aviso a embarazadas ubicados en lugares visibles. _____



Terapia Metabólica

- Dos habitaciones (nº 224 y 225) para pacientes de terapia metabólica, ubicadas en la 2ª planta del edificio, con acceso señalizado, conforme norma UNE 73.302, como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación. _____
- Se ubican al final del pasillo de la planta, limitando con el exterior en dos de sus lados. El acceso al pasillo dispone de puerta convencional. _____
- Cuarto de baño en su interior. _____
- Congelador en cada cuarto de baño para almacenamiento de restos de comida y menaje del paciente, tratado como residuo convencional una vez decaído. _____
- 2 pantallas plomadas de protección e interfono de comunicación, y control por personal de planta mediante circuito cerrado de televisión ubicado en el puesto de control de enfermería. _____
- En el momento de la inspección no se encuentra un paciente en las habitaciones. _____
- Las dependencias disponen de sistemas para la extinción de incendios en las inmediaciones de fuentes y equipos. _____

DOS. GESTIÓN DE RESIDUOS

Medicina nuclear y PET

- Los residuos generados por las monodosis destinadas a medicina nuclear general son retirados por la firma suministradora. _____
- Los residuos generados por el PET se dejan decaer 2 semanas en un contenedor biosanitario, retirándose como residuo biosanitario por la empresa gestora del hospital. Disponen de los registros semanales actualizados. _____
- El resto de material residual se deja decaer el periodo establecido según el isótopo que lo contiene, retirándolo como residuo biosanitario la empresa gestora del hospital. _____
- Las fuentes de germanio-68 n/s _____, _____, _____ y _____ han sido retiradas por _____ con fecha 24 de marzo de 2025. Disponen del albarán de retirada. _____

Terapia metabólica

- En la entreplanta, ubicada entre el 1er y 2º piso, disponen de 4 depósitos de 3000 litros, los 2 últimos conectados entre sí y siendo equivalentes a un único depósito de 6000 litros, que recogen los residuos líquidos de terapia metabólica, así como un bidón de recogida de residuos sólidos. _____
- Disponen de un equipo de la firma _____ para el control y medida de la actividad de dichos depósitos fuera de funcionamiento. Por parte SPR, se registra periódicamente el nivel de llenado y uso de los tanques. _____
- Disponen de registros de control de los tanques antes y después de cada tratamiento, reflejando fecha, actividad suministrada al paciente, concentración a fecha de eliminación, fecha de apertura, cierre y evacuación, y actividad a fecha de cierre y evacuación y el nivel de llenado. _____



- Los vertidos producidos desde la última inspección son:
 - Depósito 1: evacuación el 17 de enero de 2025 y apertura el 24 de enero de 2025. Cerrado el 5 de mayo de 2025. En decaimiento a fecha de la inspección. _____
 - Depósito 2: evacuación el 5 de mayo de 2025, apertura el 12 de mayo de 2025. En proceso de llenado a fecha de la inspección. _____
 - Depósito 3: cerrado el 17 de enero de 2025. En decaimiento a fecha de la inspección. _____
- El recinto que alberga los tanques dispone de acceso controlado mediante puerta con llave y señalizada, según norma UNE 73.302, como zona controlada indicando el riesgo de contaminación e irradiación. _____
- Las tuberías que conectan con los depósitos están recubiertas con plomo. _____

TRES. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de los siguientes equipos para la medida y detección de radiación y/o contaminación, estando todos ellos operativos:
 - Cámara caliente: monitor de área de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con sonda de la misma firma, calibrado por el 2 de julio de 2013. _____
 - Monitor de contaminación de la firma _____, series _____, n/s _____, con sonda de la misma firma, modelo _____, n/s _____, calibrado por el 27 de mayo de 2021. _____
 - Habitaciones terapia metabólica: monitor de radiación marca _____, modelo _____, n/s _____, ubicado en el acceso a la habitación 224, calibrado por con fecha 18 de abril de 2013. _____
 - Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado en origen con fecha 28 de diciembre de 2021. _____
- Los equipos han sido verificados el 26 de junio de 2024 por el SPR. _____
- Disponen de delantales plomados, protectores de jeringuillas y de portadosis emplomados como medios de protección. _____
- Junto al acceso a las habitaciones disponen de 2 delantales plomados, 2 protectores de tiroides con un espesor de plomo de 0,5 mm, un carro con guantes y calzos desechables y medicación. _____
- El SPR realiza un control de calidad anual del material de protección según protocolo. ____

CUATRO. NIVELES DE RADIACIÓN y/o CONTAMINACIÓN

Medicina nuclear y PET

- Los niveles máximos de tasa de dosis medidos por parte de la inspección son:
 - Gammateca: $\mu\text{Sv/h}$ en la dependencia. _____
 - SPECT-CT con paciente en exploración: _____ en puesto de operador. _____



- El equipo utilizado por la inspección es de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado por _____ el 27 de octubre de 2021. _____
- El SPR realiza la vigilancia radiológica anual en 15 puntos de la instalación (salas de exploración, boxes de pacientes y gammateca). Disponen de registro de las medidas realizadas siendo el último de fecha 30 de septiembre de 2024. _____
- Se realizan medidas de contaminación tras la jornada de trabajo realizada por el operador del turno. Disponen de los registros actualizados. _____

CINCO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de 4 licencias de supervisor en vigor y 2 de operador en vigor, todas aplicadas a medicina nuclear. _____
- La instalación dispone de dos personas en proceso de obtención la licencia de operador de medicina nuclear. _____
- El personal profesionalmente expuesto está clasificado como categoría A y los trabajadores expuestos que no manipulan material radiactivo ni equipos de la instalación como categoría B. _____
- La instalación dispone de los siguientes TLD, procesados mensualmente por la firma _____, con lecturas disponibles hasta abril de 2025:
 - 11 de solapa y 7 de anillo asignados al personal de medicina nuclear. _____
 - 34 de solapa asignados al personal de la planta de terapia metabólica. _____
 - 1 de solapa asignado al personal de administración. _____
 - 2 no asignados. _____
- _____
- Disponen de los registros justificativos de la entrega del plan de emergencia interior y del reglamento de funcionamiento al personal de la instalación. _____
- La instalación dispone de plan de formación en protección radiológica versión 2023, que incluye transporte de material radiactivo (IS-38). En el plan de formación se incluye el temario impartido y se justifica mediante la realización de examen tipo test y registro de asistentes. Los últimos registros son de fecha 18 de junio de 2024 al personal de nueva incorporación. _____
- La instalación realiza una formación inicial junto con un cuestionario a los nuevos trabajadores expuestos. Disponen de los registros de la última sesión impartida. _____

SEIS. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación dispone de un diario de operaciones, actualizado y debidamente diligenciado por el Consejo de Seguridad Nuclear, registrando los resúmenes mensuales de las entradas de material radiactivo, adquisición y retiradas de fuentes e incidencias.



- Los suministradores de material radiactivo son _____, _____ y _____.
- El material radiactivo adquirido a _____, es en forma de monodosis, actuando como expedidor. El transporte por carretera se realiza por parte de la empresa _____.
- La petición de material radiactivo se realiza por el médico responsable del día, gestionándose para el día siguiente en función de los pacientes a tratar. _____.
- Disponen de los certificados de actividad y hermeticidad originales de todas las fuentes en la instalación. _____.
- El control hermeticidad de las fuentes encapsuladas y la ausencia de contaminación se realiza anualmente. El último se efectúa con fecha 18 de noviembre de 2024 por parte de la firma _____. Está disponible el certificado en el momento de la inspección. _____.
- El SPR dispone de procedimiento interno de verificación de la hermeticidad de las fuentes radiactivas encapsuladas. Disponen del informe de las últimas pruebas efectuadas, de fecha 11 de junio de 2024. _____.
- El día de la inspección está presente en las salas de control personal con licencia de operador en vigor. _____.
- La instalación dispone de las hojas de retirada de los residuos radiactivos tras su decaimiento, actualizadas a fechas de la inspección. _____.
- La instalación dispone de los registros de llenado y evacuación de los depósitos de residuos líquidos de TM, así como los registros de control de dichos depósitos. _____.
- El mantenimiento preventivo de los equipos se efectúa por parte de las firmas suministradoras con periodicidad semestral al equipo SPECT-CT, anual a la gammacámaras y cuatrimestral al PET-CT. Los partes de las revisiones preventivas y correctivas los custodia el servicio de ingeniería. _____.
- Los últimos mantenimientos se han efectuado:
 - Gammacámara : 1 mantenimiento anual de fechas 28 de mayo de 2024. _____.
 - SPECT-CT modelo : 2 mantenimientos anuales de fechas 24 de noviembre de 2024, 20 de mayo de 2025. _____.
 - PET-CT : 3 mantenimientos anuales de fechas 15 de julio y 9 de diciembre de 2024 y 16 de abril de 2025. _____.
- Disponen de procedimiento de verificación y calibración de los equipos para la medida y detección de la radiación y contaminación (rev. 2023) indicando la periodicidad en la calibración sexenal y verificación interna anual, y la verificación anual para los monitores de área. _____.
- El SPR realiza las medidas de tasa de dosis a los pacientes de terapia metabólica hospitalaria, a 1 m de distancia antes del alta médica. Disponen de los registros correspondientes, indicando la actividad administrada, días de hospitalización y tasa de dosis de salida ($< 30 \mu\text{Sv/h}$). _____.



- El personal médico entrega las recomendaciones genéricas y específicas según la actividad, a los pacientes tratados con iodo-131 tras ser dados de alta. _____
- El SPR realiza las medidas de radiación/contaminación en las habitaciones de terapia metabólica y en su entorno tras el alta del paciente. Disponen de los registros correspondientes. _____
- La instalación dispone de procedimiento relativo a la descarga, carreteo y movimientos de bultos de material radiactivo en su entrega a instalaciones radiactivas (IS-34), incluido en el reglamento de funcionamiento. _____
- El personal que recepciona los bultos realiza las comprobaciones según la IS-38. Disponen de los registros actualizados donde se refleja por día el bulto, etiqueta y tasa de dosis. _____
- Disponen del informe anual de la instalación correspondiente al año 2024, enviado al Consejo de Seguridad Nuclear en el primer trimestre del año 2025. _____



Con el fin de que quede constancia de cuanto antecede y a los efectos que señala la Ley 15/1980, de 22 de abril, de creación del Consejo de Seguridad Nuclear; la Ley 25/1964, de 29 de abril, sobre energía nuclear; el Real Decreto 1217/2024, de 3 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento sobre instalaciones nucleares y radiactivas otras actividades relacionadas con la exposición a las radiaciones ionizantes; el Real Decreto 1029/2022, de 20 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento sobre protección de la salud contra los riesgos derivados de la exposición a las radiaciones ionizantes; así como las referidas autorizaciones, se levanta y suscribe la presente acta firmada electrónicamente.



TRÁMITE: En cumplimiento con lo dispuesto en el artículo 124 del Reglamento sobre instalaciones nucleares y radiactivas, y otras actividades relacionadas con la exposición a las radiaciones ionizantes, aprobado por el Real Decreto 1217/2024, de 3 de diciembre, se invita a un representante autorizado del **HOSPITAL VITHAS VALENCIA 9 DE OCTUBRE**, para que en el plazo que establece el artículo 73 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, manifieste con su firma bien su conformidad con el contenido del acta, o bien haga constar las manifestaciones que estime pertinentes.

A tal efecto se deberá generar el documento independiente, firmado y que debe incluir la referencia del expediente que figura en el cabecero de esta acta de inspección.

TRÁMITE AL ACTA DE INSPECCIÓN ⁱ

Titular de la instalación: HOSPITAL 9 DE OCTUBRE SA

Referencia del expediente de inspección *(la que figura en el encabezado del acta de inspección)*:

CSN-GV/AIN/ 35/IRA-2031/2025

Seleccione una de estas dos opciones:

☒ Doy mi conformidad al contenido del acta

☐ Presento alegaciones o reparos al contenido del acta

A continuación, detalle las alegaciones o reparos:

Documentación

☐ Se adjunta documentación complementaria

Firmas

Firma del titular o representante del titular:

ⁱ artículo 124 del Reglamento sobre instalaciones nucleares y radiactivas, y otras actividades relacionadas con la exposición a las radiaciones, aprobado por el Real Decreto 1217/2024, de 3 de diciembre.