

## ACTA DE INSPECCIÓN

D. [REDACTED] funcionario de la Generalitat y acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspector para el control del funcionamiento de las instalaciones radiactivas, la inspección de control de los Servicios de Protección Radiológica y de las Empresas de Venta y Asistencia Técnica de equipos de rayos X con fines médicos, y la inspección de transportes de sustancias nucleares o radiactivas, en la Comunitat Valenciana.

**CERTIFICA:** Que se personó el día veinticinco de mayo de dos mil dieciséis, en la Clínica Veterinaria ASIS, cuyo titular era [REDACTED] de NIF: [REDACTED] ubicada en [REDACTED] Jávea (Alicante).

La visita tuvo por objeto la inspección de una instalación de radiodiagnóstico médico, ubicada en el emplazamiento referido, con número de registro 03/IRX/0134 y cuya última comunicación de inscripción de modificación (DCL2) fue concedida por el Servicio Territorial de Industria y Energía con fecha 20 de septiembre de 2002.

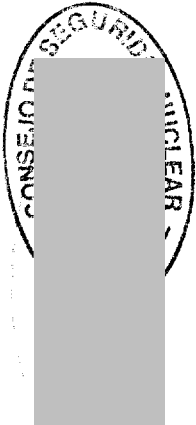
La inspección fue recibida por Dña. [REDACTED] titular y veterinaria de la clínica, quien aceptó la finalidad de la misma en cuanto se relaciona con la seguridad y la protección radiológica.

Los representantes del titular de la instalación fueron advertidos 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.

- La instalación consta de un equipo de radiología veterinaria de la firma [REDACTED], modelo [REDACTED] y número de serie 1016, con unas condiciones máximas de funcionamiento de 105 kV y 100 mA, que alimenta un tubo de la misma marca y modelo. \_\_\_\_\_
- El equipo está ubicado en una sala de la clínica con paredes convencionales. La puerta de acceso desde el pasillo dispone de señalización gráfica como zona de controlada según norma UNE 73.302. \_\_\_\_\_





- El puesto de control se encuentra junto al equipo o en el exterior de la sala, a la máxima distancia que tiene el cable de disparo. El equipo dispone de pedal tipo "hombre muerto" para accionar el equipo. \_\_\_\_\_
- La sala colinda lateralmente con patio exterior, escaleras, pasillo y aseo, cubierta en la parte superior y oficinas de la clínica en la inferior. \_\_\_\_\_

## DOS. EQUIPAMIENTO DE PROTECCIÓN

- Disponen como medios de protección contra las radiaciones ionizantes de 2 delantales, 2 protectores de tiroides y 2 pares de manoplas, todos emplomados.

## TRES. NIVELES DE RADIACIÓN y/o CONTAMINACIÓN

- Se realiza la vigilancia de los niveles de radiación en los puestos de trabajo y áreas colindantes accesibles al público. La última verificación es de fecha 13 de mayo de 2016. \_\_\_\_\_
- Los valores de tasa de dosis medidos por la inspección con unas condiciones de 60kV y 8mA son los siguientes:
  - Puesto de operador junto al equipo .....759  $\mu\text{Sv/h}$
  - Puesto de operador a 2 metros (longitud del cable).....8  $\mu\text{Sv/h}$

## CUATRO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN.

- La instalación dispone de una acreditación para dirigir instalaciones de radiodiagnóstico médico. \_\_\_\_\_
- El personal está clasificado como profesionalmente expuesto de categoría B. \_\_\_\_
- El personal profesionalmente expuesto se realiza reconocimiento médico anual a través del servicio de prevención de riesgos laborales. \_\_\_\_\_
- El control dosimétrico se realiza mediante 1 dosímetro personal de termoluminiscencia, procesado mensualmente por la firma \_\_\_\_\_ cuya última lectura disponible corresponde al mes de marzo de 2016, reflejando unas dosis administrativa por no envío del dosímetro de forma mensual. \_\_\_\_\_

## CINCO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN.

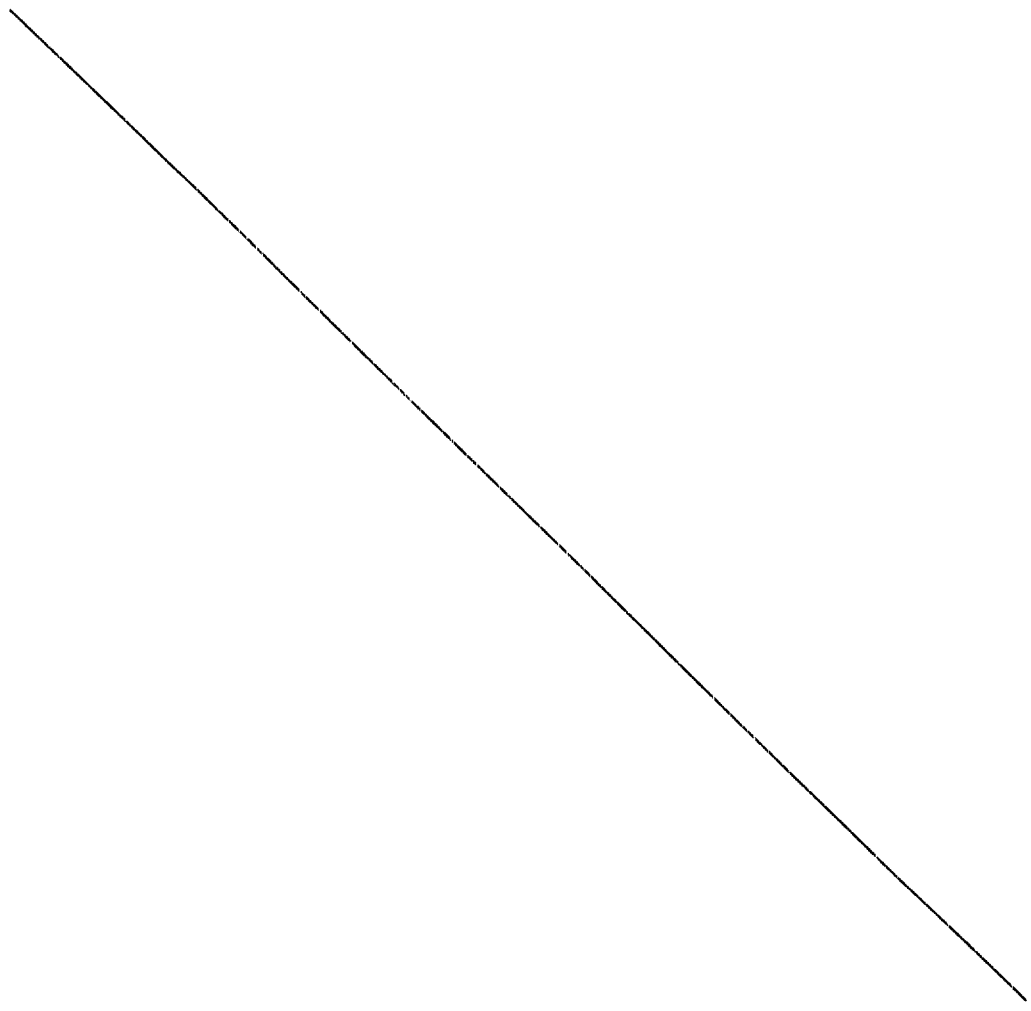
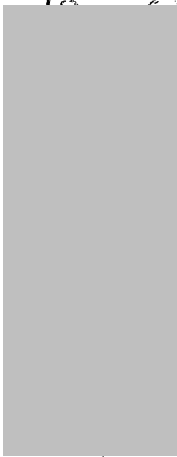
- Disponen de contrato en vigor con la UTPR Unidad Técnica de Protección Radiológica \_\_\_\_\_ de fecha mayo de 2016. \_\_\_\_\_
- Se dispone de la siguiente documentación: memoria de declaración de la instalación para su inscripción y posterior modificación, pruebas de aceptación y la declaración de conformidad de marcado CE del equipo instalado. \_\_\_\_\_



- Está disponible último informe del control de calidad del equipo y vigilancia radiológica ambiental, realizada por la UTPR contratada, con fecha 13 de mayo de 2016, cuyos resultados son correctos. \_\_\_\_\_
- Está definido e implantado el programa de protección radiológica. \_\_\_\_\_
- Disponen de registros informáticos con las exploraciones realizadas. \_\_\_\_\_
- Disponen de un diario de operaciones, donde se registran las visitas anuales por la UTPR y las incidencias de la instalación. \_\_\_\_\_

Está disponible el certificado de conformidad de la instalación, firmado por la UTPR [REDACTED] con fecha 27 de mayo de 2016. \_\_\_\_\_

Se ha enviado al Consejo de Seguridad Nuclear el informe periódico de la instalación. \_\_\_\_\_



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 RD 1836/1999 por el que se aprueba el Reglamento sobre Instalaciones Nucleares y Radiactivas; el RD 783/2001 por el que se aprueba el Reglamento de Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes, y el RD 1085/2009 por el que se aprueba del Reglamento sobre instalación y utilización de aparatos de rayos x con fines de diagnóstico médico, se levanta y suscribe la presente acta por triplicado en L'Eliana, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat a seis de junio de 2016.

EL INSPECTOR  
Fdo:

---

**TRÁMITE:** En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del RD 1836/1999, se invita a un representante autorizado de **Clinica Veterinaria ASIS**, para que con su firma, lugar y fecha manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.

*Xàbia, 14 de Junio de 2016*

*C.V. ASIS*  
Dra.