

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 el día dos de junio de dos mil veinticinco, en las instalaciones de la clínica cuyo titular es: _____, de NIF: _____, ubicada en _____, de Onda, en la provincia de Castellón.

La visita tuvo por objeto la inspección de control, sin previo aviso, de una instalación de rayos X con fines de radiodiagnóstico veterinario, ubicada en el emplazamiento referido, cuya comunicación de inscripción vigente (DCL-1) en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico, fue concedida por parte del Servicio Territorial de Energía de Castellón con fecha 19 de enero de 2009 y número de registro 12/IRX/0450.

La inspección fue recibida por _____, quien aceptó la finalidad de esta en cuanto se relaciona con la seguridad y protección radiológica.

El titular fue advertido previamente al inicio de la inspección que el acta que se levantara 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 radiodiagnóstico veterinario monobloque de tubo fijo, de la firma _____, modelo _____, con generador _____, n/s no identificado, que alimenta a un tubo de la firma _____, modelo _____, n/s _____ y con condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp. _____
- El equipo dispone de pedal de disparo extensible y mesa flotante para la realización de las exploraciones. _____
- El equipo se encuentra ubicado en una sala cuyo acceso está señalizado como zona controlada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala dispone de puerta de acceso convencional y paredes convencionales revestidas de azulejo; suelo y techo de material forjado. _____
- La sala limita en el mismo plano con quirófano, zona de análisis, consulta, calle, hospitalización y escalera; con dependencias vacías en la parte superior y almacén en la inferior. _____



DOS. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de cuatro delantales, dos protectores de tiroides, un par de guantes y dos pares de manoplas, todos emplomados, como medios de protección contra las radiaciones ionizantes. _____

TRES. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de un dosímetro personal de termoluminiscencia usado indistintamente por los trabajadores expuestos. _____
- No están disponibles las lecturas dosimétricas del dosímetro personal. _____

CUATRO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación está inscrita en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico del Servicio Territorial de Industria, Energía y Minas de Castellón, con número 12/IRX/0450. _____
- El equipo instalado dispone de certificado de conformidad del marcado CE. _____
- El informe periódico de la instalación correspondiente al periodo 2022 - 2023, ha sido realizado y remido al Consejo de Seguridad Nuclear por la UTPR contratada con fecha 3 de julio de 2024. _____

CINCO. DESVIACIONES

- La instalación presenta las siguientes desviaciones referidas al RD 1085/2009 por el que se aprueba el Reglamento sobre instalación y utilización de aparatos de rayos X con fines de diagnóstico médico:
 - La instalación no tiene definido e implantado un programa de protección radiológica, que incluya normas, procedimientos de trabajo y clasificación radiológica de los trabajadores expuestos (artículos 18.b y 19). _____
 - La instalación no ha realizado la vigilancia de los niveles de radiación (artículo 18.d). _____
 - La instalación no dispone de certificado de conformidad periódico (artículo 18.e y f). _____
 - La instalación no ha señalado la zona de trabajo (artículo 19.1.c). _____
 - La instalación no ha realizado el control de calidad del equipo (artículo 19.2.a). _____
 - El personal expuesto que opera el equipo no dispone de acreditación para dirigir u operar (artículo 23). _____
 - La instalación no dispone de contrato de prestación de servicios con una Unidad Técnica de Protección Radiológica (UTPR) (artículo 24). _____
- La instalación presenta las siguientes desviaciones referidas en el Real Decreto 1029/2022:
 - Las dosis recibidas por los trabajadores expuestos de la instalación no se han determinado con una periodicidad no superior a un mes (artículo 32). _____
 - El uso del dosímetro no se realiza de forma individual, realizándose un uso indistinto por parte de todo el personal expuesto (artículo 32). _____



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; el Real Decreto 1085/2009, de 3 de julio, por el que se aprueba el Reglamento sobre instalación y utilización de aparatos de rayos X con fines de diagnóstico médico, así como el registro referido, 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 de la instalación cuyo titular es _____, 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 esta acta de inspección.

TRÁMITE AL ACTA DE INSPECCIÓN ⁱ

Titular de la instalación:

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

CSN-GV/AIN/01/RX/CS-0450/2025

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:

se facilita la documentación que subsana las desviaciones

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.

DILIGENCIA

En relación con la documentación aportada tras el trámite del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/01/RX/CS-0450/2025, correspondiente a la inspección realizada en Onda, con fecha dos de junio de dos mil veinticinco, la inspectora que la suscribe declara,

- Página 2, punto 5

Se acepta la documentación aportada, que subsana todas las desviaciones encontradas.

Asimismo, se manifiesta que la desviación 5 “La instalación no ha realizado el control de calidad del equipo (artículo 19.2.a)” no procede en el acta, tal y como se pone de manifiesto en el punto 1 de la página 1, siendo un error de transcripción.

A la fecha de la firma electrónica
LA INSPECTORA