

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 veintinueve de septiembre de dos mil veinticinco, en las instalaciones del **Hospital Vithas Medimar Internacional**, cuyo titular es **VITHAS ALICANTE, S.L.**, de CIF _____, sito en _____, de Alicante.

La visita tuvo por objeto la inspección de control de una instalación radiactiva, sin previo aviso, destinada a medicina nuclear, ubicada en el emplazamiento referido, cuya autorización vigente (MO-09) fue concedida por el Servicio Territorial de Industria y Energía con fecha 20 de noviembre de 2018.

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

El representante del titular de la instalación 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 radiactiva está ubicada en la segunda planta y en el sótano -1 del Hospital, y no ha sufrido modificaciones desde la última inspección. _____

Planta Sótano -1

- El acceso a las dependencias PET-CT se realiza desde un pasillo del hospital y desde el aparcamiento, estando señalizados como zona vigilada con riesgo de irradiación, según norma UNE 73.302. _____
- La puerta de acceso desde el aparcamiento está bloqueada en sentido entrada. _____

1. Sala de Imagen

- El acceso se realiza desde el pasillo. La puerta esta emplomada y señalizada como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- En la parte superior de la puerta de acceso a la sala disponen de señalización luminosa verde/roja de irradiación del TAC. _____



- La sala dispone de un equipo PET/CT de la firma _____, modelo _____, con equipo de diagnóstico por rayos X TAC incorporado con generador de _____ kV y _____ mA de tensión e intensidad máxima, respectivamente. _____
- El equipo dispone de pulsadores de parada de emergencia dentro de la sala y un pulsador de parada de los sistemas móviles en el propio equipo. _____
- El equipo PET/CT tiene instalada una fuente de _____, n/s _____, de MBq (_____ mCi) de actividad nominal máxima referida a 1 de febrero de 2024 y recepcionada en el hospital con fecha 5 de febrero de 2024 y suministrada por _____.

2. Zona de Inyección

- El acceso se realiza desde el pasillo y desde la sala de imagen. Las puertas están emplomadas y señalizadas como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- Esta zona da acceso a la sala de imagen, a la gammateca, a las salas de captación y al aseo de pacientes. _____

2.1. Gammateca

- La puerta de acceso esta emplomada y señalizada como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _
- En la gammateca se dispone de:
 - Cabina blindada de acero inoxidable con visor emplomado, dos puertas de manipulación e introducción de material, y dispositivo de extracción forzada. _
 - Bajo la cabina se encuentra un dispositivo blindado para ubicación de la cámara del activímetro, marca _____, modelo _____ y n/s _____, calibración por _____ con fecha 28 de junio de 2023. _____
 - En el interior de la cabina se encuentra un contenedor blindado y protectores de jeringas emplomados. _____

2.2 Salas de Captación (Boxes)

- 2 salas de pacientes inyectados, una para ambulantes y otra para encamados. _
- Las puertas de acceso están emplomadas y señalizadas como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- Disponen de sistema cerrado de televisión con visualización desde la sala de control. _____

2.3. Aseo pacientes inyectados

- Aseo para pacientes inyectados cuya puerta de acceso está emplomada y señalizada como zona vigilada con riesgo de irradiación, según norma UNE 73.302. _____



3. Sala Control-Operador

- El acceso se realiza desde el pasillo. La puerta está señalizada como zona vigilada con riesgo de irradiación, según norma UNE 73.302. _____
- Dispone de ventana de visualización de la sala PET-CT emplomada. _____
- Desde esta sala se accede a la sala de imagen mediante una puerta emplomada y señalizada zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- En el control del equipo PET-CT disponen de llave de conexión, indicativo luminoso de irradiación y pulsador de parada de radiación y sistemas móviles. _____
- Dispone de sistema cerrado de televisión con pantalla de visualización de boxes y sala PET-CT. _____

4. Sala de espera de pacientes

- El acceso se realiza desde el pasillo. La sala está ubicada junto a la sala Control-Operador. _____
- El día de la inspección las dependencias PET-CT se encontraban sin pacientes. _____

Planta Segunda

- El acceso se encuentra controlado _____ y está señalizada como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación conforme norma UNE 73.302. _____

1. Cámara Caliente

- El acceso está controlado y señalizado como zona acceso prohibido con riesgo de irradiación y contaminación conforme norma UNE 73.302. _____
- Dentro de la cámara caliente se dispone de los siguientes elementos:
 - Una cabina blindada de acero inoxidable con visor emplomado, con dos puertas de manipulación e introducción de material, construida de acero inoxidable y dispositivo de extracción forzada. _____
 - Dispositivo blindado para ubicación de la cámara del activímetro, marca _____, modelo _____ y n/s _____, calibrado por _____ con fecha 28 de junio de 2023. _____
 - Una fuente de _____ de _____ MBq (_____ μ Ci) de actividad nominal máxima referida al 2 de noviembre de 1999, n/s _____, n° _____, lot n° _____, utilizada para la calibración del activímetro. _____
 - Una fuente de _____, n/s _____ de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal máxima referida a 1 de marzo de 2022. _____
- Disponen de una nevera _____ para albergar tanto el material radiactivo como los fármacos inactivos. _____
- Disponen insertos en una bancada de hormigón, 2 pozos alveolados para el decaimiento de los residuos radiactivos sólidos generados por la instalación y de unos recipientes de hormigón. _____



2. Sala de Gammacámara y Sala de control

- Una Gammacámara de la firma _____, modelo _____, n/s _____. _____
- Sala de control visor de paciente compuesto por tres vidrios. _____

3. Salas de administración de dosis. _____

4. Salas de espera de inyectados Medicina Nuclear. _____

5. Sala de Densitometría:

- Disponen de un equipo _____, modelo _____, de _____ kVp y _____ mA de tensión e intensidad máximas, incluido en la instalación de radiodiagnóstico médico de referencia _____. _____
- Disponen de informe de revisión y mantenimiento preventivo del equipo realizado por la empresa _____ con fecha 11 de julio de 2024. _____
- Las dependencias de administración de dosis y exploración están controladas y señalizadas como zona vigilada con riesgo de irradiación y la sala de espera de pacientes inyectados como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- En el momento de la inspección se encuentran 1 paciente en exploración en la gammacámara, 1 en exploración en el densitómetro y tres pacientes en las salas de espera de inyectados. _____
- Las últimas de entrada de material radiactivo se han efectuado:
 - : MBq (_____ mCi) de actividad calibrada a la 08:10h recibido el día 29 de septiembre de 2025 a las 07:41h procedente de _____. _____
 - : MBq (_____ mCi) de actividad calibrada a la 06:00h recibido a las 07:41h del 29 de septiembre de 2025 procedente de _____. _____
 - : MBq (_____ mCi) de actividad calibrada a la 08:10h recibido el día 29 de septiembre de 2025 a las 07:41h procedente de _____. _____
 - : MBq (_____ mCi) de actividad recibido el día 25 de septiembre de 2025 procedente de _____. _____
 - : marcadores en forma de semillas (20) con una actividad total de MBq (_____ mCi) calibradas el 29 de julio de 2025 a las 9:00h y recibidas el 8 de agosto de 2025, procedentes de _____. _____
- Todas las dependencias disponen de suelo recubierto con material impermeable y superficies de trabajo fácilmente descontaminable. _____
- La instalación dispone de medios de descontaminación y de protección personales ubicadas en las dos plantas dónde se encuentran sus dependencias. _____
- La instalación dispone de medios para la extinción de incendios en las inmediaciones de fuentes y equipos. _____



DOS. GESTIÓN DE RESIDUOS

- Los residuos son gestionados por el personal del servicio de medicina nuclear, dejándolos decaer y retirados por la empresa gestora como residuos biosanitarios. _____
- Desde la última inspección se han retirado 3 contenedores de residuos radiactivos con fechas 22 de febrero, 16 de mayo y 25 de julio de 2025, respectivamente. _____

TRES. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de delantales y gafas emplomados como prendas de radioprotección. Los delantales han sido verificados por la UTPR con fecha 10 de octubre de 2024. _____
- Los equipos para la detección y medida de la radiación y contaminación disponibles en la instalación son los siguientes:
 - Un monitor de alarma de la firma _____, modelo _____ A, con señal luminosa y acústica de alarma, n/s _____, provisto de sonda de la misma firma, modelo _____, n/s _____, calibrado con fecha 14 de noviembre de 2019 por _____. _____
 - Un monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado con fecha 14 de noviembre de 2019 por _____. _____
- Se ha solicitado la calibración de los equipos de medida y detección de la instalación. La instalación está a la espera de que les den fecha para su envío. _____
- La verificación interna de los equipos se realiza semestralmente en el año 2025. Está disponible el informe de las actuaciones realizadas el 17 de marzo de 2025. _____

CUATRO. NIVELES DE RADIACIÓN y/o CONTAMINACIÓN

- Los valores de tasa de dosis máximos medidos por la inspección en las dependencias de la instalación son $\mu\text{Sv/h}$ en el acceso de las salas de pacientes inyectados, y _____ en el acceso e interior del resto de dependencias. _____
- El equipo utilizado por la inspección para la medida de niveles de radiación es de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado en _____ el 27 de octubre de 2021. _____
- El personal de la instalación realiza semanalmente verificaciones de radiación y contaminación en las cámaras calientes, salas de inyección, sala PET-CT y gammacámara, y pasillos. Disponen de los registros actualizados de dichas verificaciones. _____

CINCO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de 1 licencia de supervisor en vigor, 2 licencias de operador en vigor y 1 licencia de operación en trámite de concesión, todas aplicadas al campo de medicina nuclear. _____
- El personal de la instalación está clasificado como categoría A. _____



- El control dosimétrico del personal se realiza mediante dosimetría de termoluminiscencia con 5 dosímetros de solapa y 3 de anillo, procesados mensualmente por la firma _____, estando sus resultados disponibles hasta agosto 2025. _____
- El personal de la instalación se realiza la vigilancia sanitaria anual en la entidad _____.
- Disponen de documentación y registro de asistentes de jornadas de formación relacionadas con la protección radiológica realizadas en el 2024. El supervisor de la instalación imparte formación a los nuevos operadores para la obtención de la licencia.

SEIS. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación dispone de un diario de operaciones asignado a la actividad medicina nuclear, diligenciado por el Consejo de Seguridad Nuclear, incluyendo las entradas de material radiactivo, isótopo, actividad, lote, volumen, caducidad y suministrador y la verificación radiológica de la instalación. _____
- Disponen de "Informe de Actividad Entregada" de material radiactivo suministrado por _____ desde la última inspección hasta septiembre de 2025. ____
- El material radiactivo es adquirido a través de las firmas _____, _____.
- La instalación dispone de un segundo diario de operaciones aplicado a la actividad del PET, diligenciado por el Consejo de Seguridad Nuclear, incluyendo las dosis de recibidas y utilizadas, suministrador, gestión de la actividad suministrada. _____
- La instalación dispone del registro actualizado del material radiactivo recibido de la actividad PET en los que se reflejan la fecha y hora de llegada, actividad, isótopo, dosis y procedencia o suministrador. _____
- El material radiactivo para uso médico se adquiere en forma de monodosis o viales. ____
- La petición y recepción de material radiactivo la realiza el personal con licencia de la instalación, o el auxiliar en los casos de ausencia de dicho personal. _____
- Disponen de registros informáticos en los que se reflejan las medidas de radiación ambiental, la dosimetría, material y fuentes radiactivas, la gestión de residuos, verificación y calibración de los monitores, mantenimiento preventivo y control de calidad de los equipos, controles de los bultos recepcionados y gestión general de la instalación. _____
- La prueba de hermeticidad y ausencia de contaminación de la fuente de _____, ha sido contratada con la IRA/ _____
con fecha 1 de julio de 2025. _____
- Disponen de documentación justificativa de limpieza y cambio del filtro de las vitrinas blindadas de las gammatecas de la unidad PET-CT y de medicina nuclear, realizado con fecha 17 de marzo de 2025, por el servicio de mantenimiento del hospital y la retirada por parte de la empresa _____.



- La instalación dispone de procedimiento de calibración y verificación de los equipos de medida de radiación/contaminación, en el que se contempla la calibración quinquenal y la verificación interna semestral. _____
- El mantenimiento preventivo semestral y correctivo de la gammacámara es realizado por la firma _____. Disponen del parte de trabajo de las verificaciones realizadas con fecha 20 de marzo de 2025. _____
- El mantenimiento preventivo semestral y correctivo del equipo PET-CT lo realiza la firma suministradora _____. Disponen del informe de la verificación realizada con fecha 7 de mayo de 2025. _____
- La UTPR _____ junto con el personal de la instalación realiza el control de calidad del PET-CT, la gammacámara y activímetros estando disponibles los informes de las pruebas realizadas el 21 de enero y 1 de julio de 2025, respectivamente. _____
- La instalación dispone de instrucciones escritas que se entregan a los pacientes y sus familiares antes de abandonar el hospital. _____
- Disponen de procedimiento de acuerdo de la Instrucción de Seguridad IS-34, del Consejo de Seguridad Nuclear, sobre criterios en relación con las medidas de protección radiológica, comunicación de no conformidades, disponibilidad de personas y medios en emergencias y vigilancia de la carga en el transporte de material radiactivo, adaptado a la unidad PET-CT y de medicina nuclear. _____
- En el momento de la inspección disponen de un bulto vacío preparado para su retirada por la empresa suministradora. No presenta desperfectos visibles en el contenedor y cierre. _____
- La instalación efectúa los controles del estado de los bultos y contenedores, del etiquetado y del material radiactivo en la recepción. Disponen de los registros actualizados de las verificaciones realizadas. _____
- El informe anual de la instalación, correspondiente al año 2024, ha sido enviado al Consejo de Seguridad Nuclear dentro del plazo legamente establecido. _____



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 de **VITHAS ALICANTE, S.L.**, 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 un 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:

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

CSN-GV/AIN/

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.