

ACTA DE INSPECCIÓN

, funcionaria de la Generalitat y acreditada por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspectora 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 treinta de agosto de dos mil veintitrés, en las instalaciones de la clínica veterinaria cuyo titular es _____, ubicada en la _____, del municipio de Massanassa, en la provincia de Valencia.

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 Industria y Energía de Valencia con fecha 26 de enero de 2016 y número de registro 46/IRX/2453.

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

El representante del titular 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

- La instalación consta de un equipo de radiodiagnóstico veterinario de la firma modelo _____, que alimenta a un tubo de firma y modelo sin identificar y n/s _____, y con condiciones máximas de funcionamiento de kVp y mA.
- El equipo dispone de pulsador de disparo mediante pedal extensible al menos 2 m y mesa fija para realizar las exploraciones. _____
- El acceso a la sala 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 de panel metálico. La pared frontal dispone de un panel de vidrio; suelo y techo de material forjado. _____
- La sala limita en el mismo plano con pasillo, quirófano, almacén y consulta; con vivienda en la superior y cimentación en la inferior. _____



DOS. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

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

TRES. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de una persona con acreditación para dirigir instalaciones de rayos x con fines de diagnóstico médico. _____
- La persona con acreditación está clasificada como categoría B, según se refleja en el programa de protección radiológica de la instalación. _____
- La instalación dispone de un dosímetro personal de termoluminiscencia (TLD), asignado al personal acreditado, procesado mensualmente por la entidad con lecturas disponibles hasta julio de 2023. _____

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 Industria, Energía y Minas, con número de registro 46/IRX/2453. _____
- El equipo instalado dispone de certificado de conformidad del mercado CE. _____
- El último certificado de conformidad periódico de la instalación ha sido firmado por la UTPR _____ con fecha 15 de marzo de 2023. _____
- El último control de calidad de los equipos y verificación radiológica de la instalación ha sido realizado por la UTPR _____ con fecha 2 de marzo de 2023. Está disponible el informe correspondiente en el que se refleja el estado aceptable del equipo y correcto de instalación. _____

CINCO. DESVIACIONES

- La instalación presenta las siguientes desviaciones de acuerdo con lo establecido en el Real Decreto 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 ha declarado y registrado la modificación por cambio de titular de la instalación (artículo 14). _____
 - La instalación no tiene definido ni implantado un programa de protección radiológica (artículo 18.b). _____
 - La instalación no ha enviado el informe periódico al Consejo de Seguridad Nuclear. (artículo 18.g). _____
 - La instalación no dispone de contrato de prestación de servicios en materia de protección radiológica con una Unidad Técnica de Protección Radiológica (UTPR) (artículo 20). _____



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 1836/1999, de 3 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento sobre Instalaciones Nucleares y Radiactivas; 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, y 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, se levanta y suscribe la presente acta, en L'Eliana, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat.



Firmado por _____ el día
04/09/2023 con un
certificado emitido por
ACCVCA-120

TRÁMITE: En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Reglamento de instalaciones nucleares y radiactivas, se invita a un representante autorizado de la instalación cuyo titular es _____, para que con su firma, lugar y fecha manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.

DILIGENCIA

En relación con los comentarios formulados en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/01/RX/CS-2453/2023, correspondiente a la inspección realizada en Massanassa, con fecha treinta de agosto de dos mil veintitrés, la inspectora que la suscribe declara:

La instalación facilitó a la inspección, fuera del trámite del acta, documentación que subsana parcialmente las desviaciones encontradas:

- Hoja 2, párrafo 10

La documentación aportada subsana la desviación encontrada.

- Hoja 2, párrafo 11

La documentación aportada subsana la desviación encontrada.

L'Eliana, a la fecha de la firma electrónica
LA INSPECTORA



Firmado por
el día 10/11/2023
con un certificado emitido
por ACCVCA-120