

ACTA DE INSPECCIÓN

D^a [REDACTED], Inspectora del Consejo de Seguridad Nuclear,

CERTIFICA: Que se personó el día veintidós de octubre de dos mil trece en la empresa **GE Healthcare Bio-Sciences, S.A.U**, sita en [REDACTED] Tres Cantos, Madrid.

Que la visita tuvo por objeto realizar una inspección de control a una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido y destinada a comercialización, cuya última autorización de modificación (MO-12) fue concedida por la Dirección General de Industria, Energía y Minas de la Comunidad de Madrid con fecha 4 de octubre de 2010, así como la modificación (MA-1) aceptada por el CSN, con fecha 30 de abril de 2012.

Que la Inspección fue recibida por D^a [REDACTED] Directora de Calidad y Supervisora de la instalación radiactiva quien, en representación del titular, aceptó la finalidad de la inspección en cuanto se relaciona con la seguridad y la protección radiológica.

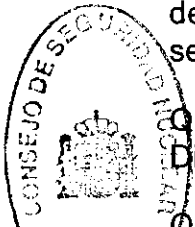
Que durante la inspección estuvo presente D. [REDACTED] Director de Distribución y operador de la instalación radiactiva

Que el/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.

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

1.- Situación de la instalación (Cambios y modificaciones. Incidencias).

- Según consta en la citada autorización de modificación (MO-12) y autorización expresa (MA-1), "GE Healthcare Bio-Sciences, S.A", con



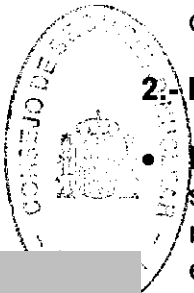
domicilio social en " [REDACTED] La Florida, Madrid", es titular de una instalación radiactiva de "segunda categoría" con referencias administrativas "IRA/1823 e IR/M-472/91" y está autorizada a realizar actividades de "importación, comercialización, distribución y transporte de material radiactivo encapsulado y no encapsulado" así como "al almacenamiento temporal de material radiactivo, que no pueda entregarse directamente a los clientes y de aquellas fuentes radiactivas que estén fuera de uso, para su devolución al país de origen" en "una única habitación acondicionada para dicho almacenamiento". _____

- Desde la inspección del CSN de 14.12.12 reflejada en el acta nº 21/12:
 - El titular había remitido al CSN una notificación sobre el cambio de tipo de sociedad de sociedad anónima a sociedad anónima unipersonal sin que ello suponga ningún cambio en la titularidad, de manera que el nombre correcto sería "GE Healthcare Bio-Sciences, S.A.U.". Entrada en CSN nº 7030 de 19.04.13. _____
 - No se habían producido otros cambios o modificaciones en los aspectos incluidos en el artículo 40 del RD 1836/1999, modificado por RD 35/2008, Reglamento sobre Instalaciones Nucleares y Radiactivas. ____
 - No se habían producido cambios en los procedimientos normalizados de la instalación detallados en actas anteriores nº 20/11 y nº 21/12 incluidos sus anexos, excepto el cambio de responsables. _____
 - En relación con las obligaciones exigidas en la instrucción del CSN IS-34 (BOE 18.01.12) como instalación que transporta material radiactivo, el titular manifestó que esta actividad la tiene contratada con la empresa registrada [REDACTED] a la cual exigió la confirmación del cumplimiento de esta Instrucción. Según registros en su diario de operación de 24.09.13, [REDACTED] confirmó que tienen incluidos los requisitos de la Instrucción en sus procedimientos y que habían sido valorados en la última inspección del CSN. _____
 - En relación con las obligaciones exigidas en esta misma IS-34 como instalación receptora de material radiactivo no se había realizado todavía el procedimiento correspondiente. _____
 - **Nota:** Durante la elaboración del Acta, el titular ha remitido a la inspección vía E-mail el procedimiento SP.PE.003.ALA06 sobre "medidas necesarias para facilitar el acceso de los bultos a la IR", También ha



modificado su documento de Gestión SP.PE.003.AL ver 6.0 de 08.11.13 y su Reglamento de Funcionamiento SP.PE.00.AL/A01 VER 7.0. _____

- Se había producido un suceso radiológico notificable el 28.04.13 por caída y aplastamiento de un bulto radiactivo conteniendo un radiofármaco marcado con I-123 en el aeropuerto de Barajas. Existía notificación a la SALEM del CSN ese mismo día mediante fax, informe posterior por parte del expedidor GE (IRA/1823) en el que se indica que el bulto se había llevado al almacén autorizado de la IRA para su gestión como residuo. Todo ello se había registrado en el diario de operación. _____
- Se había producido una incidencia el 14.02.13, registrada en diario de operación por la pérdida de cuatro bultos de material radiactivo (I-123) en el aeropuerto de Barajas sobre las 9,00 h y su aparición unas horas más tarde en la terminal de carga del aeropuerto. El transportista _____ les había recogido el 15.02.13, les había llevado primero a su instalación y posteriormente al almacén de la IRA para su gestión como residuo. La incidencia no se clasifica como suceso radiológico notificable. _____
- No se habían producido comunicaciones de deficiencias (artículo 8.bis del Reglamento de Instalaciones nucleares y radiactivas). _____



2.- Personal, trabajadores expuestos

- Para dirigir el funcionamiento de la instalación radiactiva existe una supervisora provista de licencia en el campo "comercialización de material radiactivo" _____ (01.04.15), que manifestó estar localizable y disponible durante dicho funcionamiento. _____
- La instalación dispone de personal con licencia de operador, en el campo "medicina nuclear", _____ (21.09.17) y _____ (21.09.17) _____
- En el Reglamento de Funcionamiento vigente SP.PE.003.AL ver 7.0 están recogidas las responsabilidades de este personal, apartado IV.2.
- El personal de la instalación conoce lo establecido en el Reglamento de Funcionamiento y Plan de Emergencia, según se detalla en el acta nº20/12, con la entrega y recepción de los procedimientos y anexos que afectan al funcionamiento de la instalación radiactiva así como la respuesta de ambos operadores el 09.01.13 de confirmación de recepción y lectura y de compromiso de su cumplimiento. _____

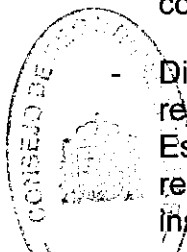
■ /

- El titular mantiene la clasificación radiológica de los trabajadores expuestos que consta en el Estudio de Seguridad en "categoría B". Se consideran como tales a los trabajadores con licencia. _____
- Las actividades de la operadora [REDACTED] en instalaciones radiactivas de medicina nuclear autorizadas se lleva a cabo de acuerdo con el protocolo SPPE003AL/A05 anexo 5 del documento gestión de la IRA detallado en el acta nº 20/12. La operadora comprueba antes de la visita que le van a suministrar el material de protección necesario. _____
- Sus actuaciones se anotan en el diario de operación y en el 2013 se observa una actuación en un hospital de Portugal (en Braga) el 07.03.13 con la indicación de que disponían de EPI para ella. _____
- El titular realiza el control dosimétrico de los trabajadores expuestos mediante dosímetros individuales DTL, asignados actualmente a los tres trabajadores mencionados, no hay constancia de que ninguno de ellos lo sea al mismo tiempo en otra instalación y mantiene sus historiales dosimétricos actualizados. _____
- La gestión de los dosímetros personales se mantiene concertada con el Servicio de Dosimetría Personal [REDACTED] [REDACTED], que remite un informe mensual por grupo de usuarios y un informe individual por año y trabajador. _____
- No se habían producido incidencias en el uso de los dosímetros ni en los valores de asignación de dosis de los informes _____
- [REDACTED] s últimas lecturas dosimétricas, correspondientes al informe de agosto 2013 para tres usuarios y los informes individuales del año 2012 mostraban valores inferiores a 1 mSv en dosis acumuladas anual (fondo) y periodo de cinco años (fondo). _____
- El titular realiza la vigilancia sanitaria de los trabajadores expuestos a través del Servicio de Prevención [REDACTED] Disponibles los certificados de aptitud de supervisora y operadores de abril y mayo de 2013. _____

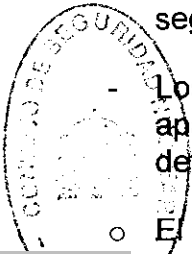
3.- Dependencia, material radiactivo, funcionamiento.

- La autorización de modificación (MO-12) y autorización expresa (MA-1) incluyen en sus especificaciones:

- **Etf nº 3 (dependencia) y etf nº 5 (condiciones del almacenamiento):**
“una única habitación acondicionada para el almacenamiento temporal de material radiactivo que no pueda entregarse directamente a los clientes y de aquellas fuentes radiactivas que estén fuera de uso para su devolución al país de origen” _____
 - La dependencia se encuentra en el interior del almacén general de productos médicos de GEHB, en la planta _____ del edificio de Tres Cantos y mantiene su ubicación, distribución y colindamientos de acuerdo con los planos e información suministrada en su memoria descriptiva (MO-10). _____
 - La entrada al almacén general se controla mediante tarjeta con clave de acceso y la dependencia dispone también de acceso controlado con una doble puerta con cerradura y llave custodiada por el responsable del almacén. _____
 - La dependencia mantiene la señalización en su puerta frente a riesgo a radiaciones ionizantes como “zona controlada” y en su interior los materiales de recubrimiento de paredes y suelo mantienen las condiciones para ser fácilmente descontaminables. _____
 - Dispone de sistema de ventilación independiente con entrada de aire y rejilla de extracción con filtro de carbón activo y filtro en la salida de aire. Este sistema se encuentra en funcionamiento permanente y su recambio viene incluido dentro del programa de verificaciones de la instalación. _____
- Se había llevado a cabo un primer cambio de filtro el 15.09.11 por la _____ (gestionado como residuo convencional) y está en estudio conocer el periodo de validez de la eficacia del filtro según el fabricante, para mantener o revisar la periodicidad anual establecida en el citado programa. _____
- El almacén mantenía los elementos para llevar a cabo la clasificación y acondicionamiento de bultos y materiales: estanterías metálicas, arcón metálico plomado con varios compartimentos (3) y dos cerraduras, mamparas de protección, plomada y de metacrilato, una nevera (vacía) y un armario dotado de llave (vacío), así como de elementos para hacer frente a pequeñas contaminaciones (papel absorbente, guantes, producto de cementación y bolsas de plástico resistentes). _____



- La entrada habitual del material radiactivo en el almacén se debe a “no entregas” principalmente por problemas en retrasos de vuelos y en la distribución posterior del mismo y por incidentes en transporte. Todas estas entradas se registran en el diario de operación. _____
- El titular dispone de una base de datos que permite conocer en todo momento el material radiactivo almacenado en esta dependencia así como su actividad y gestionarlo como residuo radiactivo según se detalla en el apartado nº 4 del acta. _____
- Se entregó copia a la inspección del inventario existente a 21.10.13 que incluye: a) 1 generador de Mo-99/Tc99m calibrado en marzo 2012, b) 3 cápsulas de I-131 calibradas en mayo de 2013. _____
- Durante la inspección se procedió a identificar y comprobar la existencia de los productos que figuraban en el inventario y que se encontraban agrupados y distribuidos en dos de los tres compartimentos del arcón blindado. _____
- Las cuatro fuentes encapsuladas que permanecían en el almacén según se indicaba en la inspección nº 20/12 había sido retiradas por ENRESA según se detalla en el apartado nº 4 del acta. _____
- Los cinco bultos con I-123 implicados en los incidentes detallados en el apartado nº 1 del acta ya se habían gestionado como residuos según se detalla en el apartado nº 4 del acta. _____
- o El titular según consta en su condicionado está autorizado a desarrollar:
Etf nº 5 (actividades de funcionamiento) “importación, comercialización, distribución y transporte de material radiactivo encapsulado y no encapsulado” _____
- La importación/comercialización de material radiactivo se realiza desde los países de sus proveedores: GE HEALTHCARE Ltd en Reino Unido, GE HEALTHCARE BUCHLER GmbH & CoKG) en Alemania, GE HEALTHCARE B.V. en Holanda y se distribuye directamente a los clientes por todo el territorio nacional a través de la empresa _____ con quien mantiene suscrito un contrato desde julio 2008. _____
- Manifiesta que el _____ (antes _____ en España ya no figura entre sus proveedores de F-18. _____

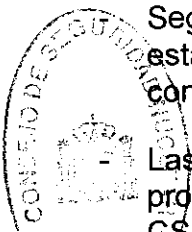


- La venta y suministro de material radiactivo se realiza a través de la aplicación informática [REDACTED] "Módulo de Control Automático de Licencias de Clientes" o "Modulo de Instalaciones" y mediante la aplicación del procedimiento de "Gestión de pedidos de clientes" SP.PG.001.AC. con la incorporación de la instrucción "revisión de pedidos de Medicina Nuclear" SP.IT.003.AC ver 1.0, para evitar suministros indebidos _____
- Se manifiesta que la venta y suministro solo se efectúa a personas o entidades legalmente autorizadas para su posesión y uso a los que se solicita copia de su autorización y con los que se formaliza un contrato de suministros. Dichos contratos se encuentran archivados en la sede de oficinas en Servicio al Cliente. _____
- Durante la inspección se solicitó el contrato de suministros del cliente nº 430145. Estaba disponible una ficha/contrato donde figuraba entre otros datos: nº del cliente, nombre y direcciones postales y de entrega, el tipo de contrato, denominado de tipo "normal" (hay otros de tipo "especial") y el estado de "activo" y documentación asociada, oferta económica, condiciones de la oferta e información adicional de cómo realizar el pedido, necesidad de cumplir con las licencias exigidas por organismos oficiales y comunicar cualquier modificación en las mismas y normas para la devolución de productos. _____

Según se manifestó existen otros acuerdos, por ejemplo los establecidos con Hospitales ya que deben de cumplir las condiciones de contrato público. _____

Las actividades de comercialización y suministro, las incidencias producidas durante las mismas y la relación de clientes se trasladan al CSN a través de la remisión de informes trimestrales según se detalla en el apartado nº 6 del acta. En el primero de ellos se incluye una relación de clientes _____

- La inspección solicitó documentación sobre varios pedidos que venían detallados en el informe correspondiente al primer trimestre del año 2013:
a) cliente nº 430018, un Generador [REDACTED] 25 GBq entregado el 25.03.13,
b) cliente nº 430018, siete I-131 de 3,7GBq y 1,85 GBq entregados el 28.01.13 c) cliente nº 430145 , un I-131 entregado el 30.01.13, d) cliente nº 430800, tres I-131 entregados el 14.-02.13 y e) cliente nº 430201, tres Cr-51 entregados el 18.02.13. _____



- De todos estos pedidos estaban disponibles al menos: a) la solicitud del cliente, programada o a demanda donde figura el nº de orden de venta asignada, b) el albarán que llega a la instalación con el sello y/o firma de la recepción, hora y día y en algunos datos del transportista y c) la carta de porte de [REDACTED] con datos del expedidor (siempre [REDACTED] por cuenta de GE), destinatario, transportista (en algunos casos otros porteadores sucesivos) y las características de la mercancía transportada, con la excepción de dos albaranes del cliente nº 430201 que fueron remitidos posteriormente a la inspección vía E-mail. _____
- Todos los albaranes se preparan en la IRA en Madrid, se facilitan a la empresa transportista y ésta una vez suministrado el producto devuelve una copia del albarán firmada la recepción que es archivada en la sede de la IRA. _____
- La empresa transportista recoge los productos en los aeropuertos, principalmente en Barajas (Madrid) o en el PRAT (Barcelona) con la excepción del I-123 que puede llegar a otros aeropuertos del país. _____
- El titular mantiene personas y medios para prestar ayuda en incidencias durante el transporte del material radiactivo, mediante contrato de renovación anual con la UTPR [REDACTED]". Los datos (teléfonos de contacto en emergencias y nombre y teléfono de personal de dicha UTPR) se recogen en el anexo 03 del documento SP PE 003 AL. _____



4- Gestión de residuos y devolución de generadores

El material radiactivo que entra en el almacén autorizado por diversas causas, ya detalladas en el apartado nº 3 del acta, una vez inventariado, se gestiona como residuo radiactivo mediante la aplicación de un procedimiento interno "SP.PE.010-AL, "sistema de tratamiento de residuos" versión 4. _____

- El titular disponía de inventario actualizado del mismo a 21.10.13 cuya copia fue entregada a la inspección y que fue localizado dentro de la dependencia según se detalla en el apartado nº 3 del acta. _____
- La gestión del material radiactivo no encapsulado (I-123, I-131, In-111, etc) se realiza en la propia instalación, por almacenamiento durante el tiempo necesario para llegar a actividades de 0,00 MBq, desclasificación, traslado en algunos casos al almacén de "productos rechazados" y retirada por empresa contratada como "residuo convencional, medicamento caducado o rechazado". _____

- El titular mostró a la inspección el listado de la última desclasificación efectuada el 17.10.13 y registrada en el diario de operación. El material permanecía almacenado en varias cajas en una dependencia identificada en plano como "rechazado" y cercana al almacén de la instalación radiactiva. Se comprobó el interior de una de las cajas y la ausencia de toda señalización que indicara su condición de material radiactivo. _____
- La empresa contratada según el diario de operación es "_____". La última retirada se había llevado a cabo el 14.11.12 y fue detallada en el acta de inspección nº 21/12. _____
- La gestión del material radiactivo encapsulado (semillas para implantes de I-125 o fuentes de calibración y verificación) se realiza a través de "ENRESA" _____
- Esta entidad había llevado a cabo la retirada de cuatro fuentes encapsuladas de calibración de Cs-137, Ba-133, Co-57 y Sr-90 cuya gestión se detallaba en el acta nº 21/12 el 12.03.13. Disponible el albarán de recogida y registro en diario de operación. _____

ENRESA había retirado ese mismo día, 12.03.13 otras dos fuentes de Sr-90 y de Cs-137 que entraron en el almacén de la IRA según registros del diario de operación el 11.02.13 procedentes de una instalación de medicina nuclear en proceso de clausura. Disponible el albarán de recogida y registro en diario de operación. _____

En relación con la retirada de generadores de Mo-99/Tc-99m _____ suministrados a las instalaciones y ya decaídos, a petición de los clientes, se sigue el procedimiento interno SP. PE. 009. AL Ver. 4.0 de 10.12.08 "Retirada de generadores decaídos" que incluye como anexos los formularios a cumplimentar por el hospital o centro médico y por el transportista. El tiempo exigido para su retirada es de un periodo mínimo de once semanas después de la fecha de su calibración _____

- La empresa contratada para la retirada de los mismos desde las instalaciones de los clientes continúa siendo "_____ a cual, según se manifestó, les deposita en una nave industrial en Velilla de San Antonio (Madrid) hasta su devolución al fabricante en Reino Unido, que se realiza vía terrestre. _____

- El procedimiento de retirada se aplica también a los generadores no suministrados que terminan en el almacén autorizado y que están incorporados en su inventario (actualmente existe un generador en esta situación). _____
- En relación con los generadores [REDACTED] blindados con uranio empobrecido, se sigue el procedimiento interno SP. PE. 009. AL Ver. 4.0 de 10.12.08 "Retirada de generadores decaídos" que incluye como anexos los formularios a cumplimentar por el hospital o centro médico y por el transportista, en este caso la retirada la lleva a cabo el transportista contratado [REDACTED]. El tiempo exigido para su retirada es de un periodo mínimo de cuatro semanas después de la fecha de su calibración _____
- La Supervisora realiza registros sobre dichas retiradas en el diario de operación agrupadas por meses y las devoluciones al fabricante GE. Helthcare Ltd.Reino Unido se detallan en los informes, trimestrales y anual. En 2012 devolución de 3040 unidades. _____

5.- Vigilancia radiológica

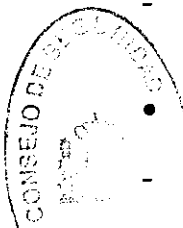
- La instalación dispone de medios para la realizar la vigilancia radiológica y de un dosímetro digital de lectura directa:
Monitor de radiación instalado de forma fija en el recinto de almacenamiento, [REDACTED] n/s 71930 con sonda externa tipo [REDACTED] n/s 2112, calibrado en [REDACTED] el 13.05.13 y certificado nº 9883. _____
- El lector se ubica en el exterior y junto a la puerta de acceso y la sonda en el interior de la dependencia. Este monitor sufrió una avería el 30.05.13 y fue enviado a reparar en [REDACTED] que lo devuelven en junio 2013 y desde entonces funciona con normalidad. Registros en diario de operación _____
- o Monitor de contaminación superficial [REDACTED] mod [REDACTED] n/s 1912 con sonda [REDACTED] n/s 8338 calibrado en [REDACTED] e julio 2013. Dispone de fuente de verificación de Estroncio 90 de 220 Bq (6 nCi). _____
- Este monitor fue enviado a calibrar en [REDACTED] en mayo 2013, al estar averiado fue devuelto a la IRA y enviado a reparar [REDACTED] que efectuó un cambio de sonda, actualmente identificada como n/s 8338. Tras la

reparación fue enviado nuevamente a [REDACTED] que pudo efectuar ya la calibración. Registros en diario de operación. _____

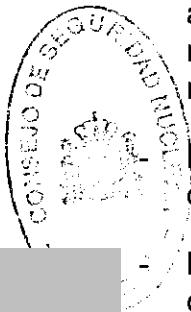
- o Monitor de radiación portátil [REDACTED] mod. [REDACTED] s/n 105176, calibrado en [REDACTED] el 09.05.13 y certificado nº 9882. _____
- o Dosímetro digital [REDACTED] n/s 210875 calibrado en [REDACTED] el 09.05.13 y certificado nº 9881. _____
- El titular dispone de un programa de calibraciones y verificaciones de los monitores reflejado en procedimiento escrito "SP PE.016-AL Ver. 4 de 10.12.08" que no incluye periodos de calibración, pero hace referencia al programa de control sobre el mantenimiento, calibración y/o validación de todos los "equipos" de la empresa donde se indican actualmente periodos de calibración de dos años. _____
- Todos los monitores se encuentran dentro del periodo establecido según se detalla en párrafos anteriores. _____
- En la instalación se realiza un control de los niveles de radiación:
 - En continuo.- En el interior de la dependencia autorizada mediante el detector de radiación ya descrito que se mantiene operativo de forma permanente y con el nivel de alarma de su sonda ubicada en el interior de la misma, tarado a 10 μ Sv/h. _____
 - Mensualmente.- Mediante dosimetría de área en el exterior de dicha dependencia, se ubican dos dosímetros de área identificados como A1 (en pasillo colindante a 1,5 m del suelo) y A2 (en pared contraria a la puerta de acceso en zona de estanterías a unos 2 m del suelo), con recambio mensual y gestionados también por "SCI, S.A.". _____
 - Los informes solicitados del año 2012 y meses 2013 mostraban valores de fondo. _____
- Durante la inspección se realizaron medidas de tasas de dosis dentro del almacén, en el exterior del armario blindado, en almacén de rechazados y en las zonas colindantes inferiores a 0,5 μ Sv/h. _____

6.-Informes y registros

- La instalación dispone de un Diario de Operación sellado y registrado por el CSN con el nº 286.3 (iniciado el 28.10.10), que cumplimenta y firma la Supervisora. _____



- En el citado diario se han registrado, desde la última inspección, datos sobre el funcionamiento de la instalación relacionados con: a) personal, b) incidencias, c) remisión de informes al CSN, d) desclasificación de residuos y retiradas de generadores, e) devolución de generadores de Mo-99 por mes y trimestre, f) transferencia de fuentes a ENRESA y g) calibración y reparaciones de monitores de radiación y contaminación.
 - La instalación dispone de otros registros y bases de datos que complementan las anotaciones del diario de operación según se ha descrito en los distintos apartados del acta. _____
 - El titular había remitido al CSN los informes trimestrales correspondientes a las ventas, suministros y retiradas efectuadas durante los tres primeros trimestres de 2013. _____
 - En el informe del primer trimestre se incluye el listado de clientes. _____
 - En todos ellos se incluye una nota informativa sobre el suministro del radiofármaco [REDACTED] (I-123) en su formato extendido donde la actividad entregada que figura en los informes es el doble de la actividad real recibida por el cliente debido al periodo de semidesintegración del radionúclido. _____
- En los informes se indican las incidencias en la entrega si existen. No se observa ninguna incidencia en los tres informes trimestrales _____
- En estos informes se reflejan las entregas de material radiactivo por cliente (identificado por un código numérico) y por fechas indicando además para cada producto suministrado (identificado por radionucleido, código de catálogo y descripción), la fecha de llegada a España (delivery date) y de entrega al cliente (arrival date) así como la actividad de dicho producto a día de entrega (activity delivered) y a día de calibración (activity nominal). _____
 - El titular había remitido al CSN el informe anual correspondiente al funcionamiento de la instalación durante el año 2012 dentro del plazo reglamentario. Entrada nº 4640, fecha 21.03.13. _____



Que con el fin de que quede constancia de cuanto antecede y a los efectos que señala la Ley 15/1980 (reformada por Ley 33/2007) de creación del Consejo de Seguridad Nuclear; la Ley 25/1964 sobre Energía Nuclear; el RD 1836/1999 (modificado por RD 35/2008) por el que se aprueba el

SN

CONSEJO DE
SEGURIDAD NUCLEAR

CSN/AIN/22/IRA/1823/13

Hoja 13 de 13

Reglamento sobre Instalaciones Nucleares y Radiactivas; el RD 783/2001, por el que se aprueba el Reglamento sobre Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes y la referida autorización, se levanta y suscribe la presente acta por triplicado en Madrid y en la Sede del Consejo de Seguridad Nuclear a doce de noviembre de dos mil trece.

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

02/11/13 Conforme. Ver comentarios
en oficio adjunto.

Supervisado JK

DILIGENCIA

En relación con el Acta de referencia: **CSN/AIN/22/IRA/1823/2013**



De fecha: **veintidós de octubre de dos mil trece**

Correspondiente a la inspección realizada a: **G.E. Healthcare Bio-Sciences, S.A.**

El Inspector que la suscribe declara con relación a las manifestaciones formuladas en el trámite a la misma, lo siguiente:

1.- Publicación de nombres, personas, entidades, direcciones, modelos, marcas. Se acepta comentario, no modifica contenido de acta

Madrid, 17 de octubre de 2013



INSPECTOR DE INSPECCIONES
RADIATIVAS