

ACTA DE INSPECCIÓN

Don [REDACTED], Inspector acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear para la Comunidad Foral de Navarra,

CERTIFICA:

Que se ha personado el día veinte de enero de dos mil nueve, en CLÍNICA DENTAL [REDACTED], sita en la [REDACTED] en PAMPLONA (Navarra), con Número de Identificación Fiscal [REDACTED]-----

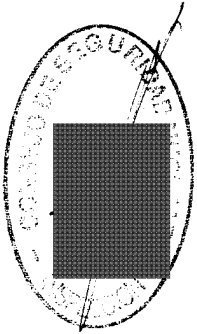
Que la visita tuvo por objeto el control del funcionamiento de la instalación de rayos X con fines de diagnóstico médico, ubicada en el emplazamiento referido y cuyo código de registro es NA-1186 a nombre de CLÍNICA DENTAL [REDACTED] C.B.-----

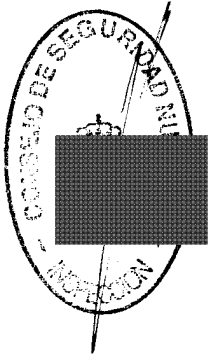
Que la Inspección fue recibida por Dña. [REDACTED] [REDACTED] Médica Estomatóloga cotitular de la Clínica, quien manifestó conocer y aceptar la finalidad de la Inspección en cuanto se relaciona con la Protección Radiológica.-----

Que la cotitular de la instalación fue advertida 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 realizadas por la Inspección, así como de la información requerida y suministrada por el personal antes citado, resulta que:

- La instalación consistía en tres salas, en la cuales se encontraban instalados los siguientes equipos:





- * Sala 1: Un equipo de la firma [REDACTED], modelo [REDACTED], con nº de serie 8405501, de 65 kV y 7.5 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.
- * Sala 2: Un equipo de la firma [REDACTED] modelo [REDACTED] [REDACTED] con nº de serie 07050518, de 65 kV y 7.5 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.
- * Sala 3: Un equipo de la firma [REDACTED] modelo [REDACTED], con nº de serie 650333, de 65 kV y 7.5 mA, el cual no disponía de sus correspondientes placas de identificación.
- * Sala 3: Un equipo de la firma [REDACTED] modelo [REDACTED], con nº de serie XC425649, de 80 kV y 12 mA, el cual disponía de sus correspondientes placas de identificación.-----

- La pared de la sala 3, donde se encontraba instalado el ortopantomógrafo, colindante con la sala 1 se encontraba plomada.-----

- Las salas 1 y 3 se encontraban señalizadas de acuerdo con el Reglamento de Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes.-----

- Fueron medidos los niveles de radiación en el puesto ocupado por el operador de los equipos, en el exterior de las salas, con los siguientes resultados:

- * Sala 1. Condiciones de disparo: 65 kV, 7.5 mA y 0.16 seg.. Tasa de dosis: FONDO.
- * Sala 2. Condiciones de disparo: 65 kV, 7.5 mA y 0.16 seg.. Tasa de dosis: FONDO.
- * Sala 3. Condiciones de disparo: 65 kV, 7.5 mA y 0.16 seg.. Tasa de dosis: FONDO.
- * Sala 3. Condiciones de disparo: 70 kV, 12 mA y 18 seg. Tasa de dosis: FONDO.-----

- Realizan el control dosimétrico de dos personas, Dña. [REDACTED] [REDACTED] y Dña [REDACTED], cotitular de la Clínica, mediante dosímetros de termoluminiscencia, procesados por la firma [REDACTED] [REDACTED] de Valladolid, archivándose los informes dosimétricos correspondientes.-----

- No estaba disponible ningún certificado actualizado de los reconocimientos médicos del personal profesionalmente expuesto a las radiaciones ionizantes. Que dicho personal estaba clasificado como categoría "B".-----

- Estaban disponibles los informes de los controles de calidad de los equipos, así como los de la medida de la radiación, realizados por la UTPR [REDACTED] de Valladolid. Que la última revisión fue realizada en fecha 5/11/08.-----

- Estaban disponibles las Normas de Protección Radiológica para la utilización de la instalación.-----

- Estaba disponible una acreditación para dirigir el funcionamiento de la instalación a nombre de Dña. [REDACTED]-----

- Como Diario de Operación de la instalación utilizan un registro informatizado del nº de radiografías realizadas.-----

- Estaba disponible el siguiente material de protección radiológica: un delantal plomado de 0.3 mm. de espesor y un protector tiroidal del mismo espesor.-----

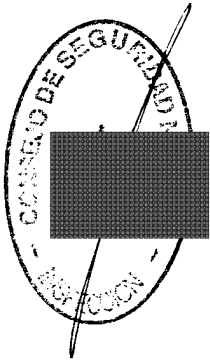
DESVIACIONES:

- La sala 2 no se encontraba señalizada de acuerdo con el Reglamento de Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes.-----

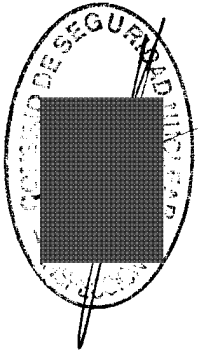
- Los dosímetros personales son utilizados como dosímetros de área sin que dispongan de un procedimiento para la asignación de las dosis.-----

- No estaba disponible la acreditación para dirigir el funcionamiento de la instalación a nombre de Dña. [REDACTED]-----

- No consta que hayan remitido al C.S.N. ningún Informe Anual de actividades.---

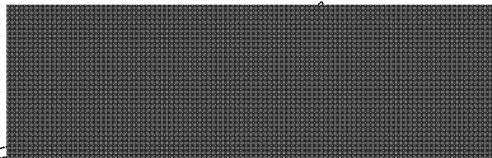


Que con el fin de quede constancia de cuanto antecede y a los efectos que señala la Ley 15/1980 de creación del Consejo de Seguridad Nuclear, la Ley 25/1964 sobre Energía Nuclear, el Reglamento sobre Instalaciones Nucleares y Radiactivas, el Reglamento sobre Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes y el Real Decreto 1891/1991 sobre instalación y utilización de aparatos de rayos X con fines de diagnóstico médico, se levanta y suscribe la presente Acta por triplicado en la sede del Instituto de Salud Pública, en Pamplona a veintiuno de enero de dos mil nueve.



TRÁMITE.- En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45 del Reglamento sobre Instalaciones Nucleares, se invita a un representante autorizado de la CLÍNICA DENTAL [REDACTED], para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.

PAMPLONA, 26-01-09.



- Se ha señalizado reglamentariamente la Sala 2.
- ~~Así~~ partir de ahora se dosimetría a hora en modo personal. Hebreudix con todo un nuevo dosímetro para [REDACTED].
- Se adjunta plisopia de la ordenación de [REDACTED].
- Se he con todo e [REDACTED] para que hege el informe anual de actividades.