

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 cuatro de diciembre de dos mil veinticuatro, en las instalaciones de la clínica _____, de NIF: _____ ubicada en la calle _____, del municipio de Lliria, 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 médico, 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 Valencia con fecha 19 de noviembre de 2014 y número de registro 46/IRX/2372.

La inspección fue recibida por _____, titular de la instalación, 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 levantase 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 las siguientes salas y equipos:

Sala 1. Equipo de radiodiagnóstico dental intraoral.

- Equipo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, y con condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado fuera de la sala de exploraciones, junto a la puerta de acceso. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala dispone de puerta de acceso convencional, paredes interiores de panel de yeso y pared exterior de muro; suelo y techo de material forjado. _____



- La sala limita en el mismo plano con pasillo, local vecino, calle, esterilización y sala ortopanorámico; con vivienda en la parte superior y cimentación en la inferior. _____

Sala 2. Equipo de radiodiagnóstico dental intraoral.

- Equipo de la firma _____, con modelo y n/s del generador y tubo no visibles, y con condiciones máximas de funcionamiento de kVp y mA. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado fuera de la sala de exploraciones, junto a la puerta de acceso. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala dispone de puerta de acceso convencional, paredes interiores de panel de yeso, pared exterior de muro; suelo y techo de material forjado. _____
- La sala limita en el mismo plano con pasillo, sala panorámico, esterilización, calle y sala de espera; con vivienda en la parte superior y cimentación en la inferior. _____

Sala 3. Equipo de radiodiagnóstico dental panorámico.

- Equipo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo de la firma _____, modelo _____ y n/s _____, y con condiciones máximas de funcionamiento de kVp y mA. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en el exterior de la sala. _____
- La sala dispone de puerta de acceso y paredes emplomadas; suelo y techo de material forjado. La puerta dispone de visor de paciente realizado con vidrio emplomado. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona controlada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala limita en el mismo plano con pasillo, sala 2, calle y sala 1; con vivienda en la parte superior y cimentación en la inferior. _____



DOS. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de un delantal con protector de tiroides emplomados como medio de protección contra las radiaciones ionizantes. _____

TRES. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de una acreditación para dirigir instalaciones de rayos x con fines de diagnóstico médico asignada a _____, y una de operador de equipos de radiodiagnóstico médico asignada a _____.
- El personal de la instalación está clasificado como categoría B en el programa de protección radiológica (PPR) de la instalación. _____
- El control dosimétrico de se realiza mediante un dosímetro personal de termoluminiscencia asignado a la operadora, procesado mensualmente por la entidad _____, cuyas últimas lecturas corresponden a noviembre de 2024.

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, con número 46/IRX/2372. _____
- El titular de la instalación y los equipos inscritos no reflejan el estado de la instalación según la comunicación de inscripción en el registro de fecha 19 de noviembre de 2024.
- La instalación dispone de contrato de prestación de servicios con la Unidad Técnica de Protección Radiológica (UTPR) _____ firmado con fecha 31 de julio de 2023. _____
- La instalación dispone de programa de protección radiológica (PPR) y programa de garantía de calidad conjunto (PGC) realizado por la UTPR contratada, de fecha 31 de julio de 2023. _____
- Los equipos 1 y 3 instalados disponen de certificado de conformidad del mercado CE. El mercado CE del equipo no es visible. _____
- La instalación dispone de certificado de conformidad periódico firmado por la UTPR contratada con fecha 15 de octubre de 2024. _____
- El informe periódico de la instalación correspondiente al periodo 2021 - 2022, ha sido realizado y remitido al Consejo de Seguridad Nuclear con fecha 30 de marzo de 2023.
- El último control de calidad de los equipos, verificación radiológica de la instalación y estudio de dosis a paciente ha sido realizado por la UTPR contratada con fecha 1 de octubre de 2024. Están disponibles los informes correspondientes en los que se reflejan el estado aceptable de los equipos, excepto del equipo panorámico, y correcto de la instalación. _____



CINCO. DESVIACIONES

- La instalación no ha declarado la ampliación del equipo 2 y 3, según se indica en el artículo 13 del 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 el cambio de titular, según se indica en el artículo 14 del 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. _____

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 La Eliana, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat.

Firmado por
16/12/2024 15:19:44



, el

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.

Como contestación a las desviaciones observadas, se facilita justificante de registro de solicitud de cambio de titularidad de la instalación en el Organismo competente, tras su resolución se solicitará modificación de datos registrales por ampliación de equipos ya que no es posible por el procedimiento establecido por este Organismo presentar simultáneamente ambos cambios.

Se ha contactado con una empresa autorizada para la emisión de los correspondientes anexos II y pruebas de aceptación para el registro de los equipos.

Firmo la presente, en Llíria a 3 de Enero de 2025

DILIGENCIA

En relación con los comentarios formulados en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/01/RX/V-2372/2024, correspondiente a la inspección realizada en Llíria, con fecha cuatro de diciembre de dos mil veinticuatro, la inspectora que la suscribe declara,

- Página 3, párrafos 9 y 10

La instalación aporta el documento justificativo de declaración de cambio de titular y adquiere el compromiso a solicitar la ampliación de quipos ante el organismo competente, con lo que se subsanan las desviaciones.

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

Firmado por
14/01/2025 13:24:31



, el