

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 ha personado el día veinticuatro de marzo de dos mil veintitrés, en las instalaciones del **HOSPITAL UNIVERSITARIO DOCTOR PESET**, sito en la _____, en Valencia.

La visita tuvo por objeto la inspección de control de una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a la utilización de radioisótopos no encapsulados en el campo de aplicación de medicina nuclear, cuya autorización vigente (MO-09) fue concedida por el Servicio Territorial de Industria y Energía con fecha 12 de julio de 2017, y últimas modificaciones (MA-04, MA-05, MA-06 y MA-07), aceptadas por el Consejo de Seguridad Nuclear con fechas 16 de abril de 2018, 17 de febrero de 2020, 22 de mayo de 2021 y 22 de septiembre de 2022, respectivamente.

La inspección fue recibida por _____, jefa del servicio de Medicina Nuclear y por _____, radiofísica del servicio de protección radiológica (SPR), quienes aceptaron la finalidad de la misma en cuanto se relaciona con la protección radiológica.

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.

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

UNO. INSTALACIÓN

- La instalación se ubica en _____ del hospital. _____

1. MEDICINA NUCLEAR (MN)

- El acceso al servicio se realiza a través de una puerta señalizada conforme norma UNE 73.302 como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación. _____
- Las dependencias constan de dos salas de exploración de SPECT-CT, una sala de exploración PET-CT, unidad de radiofarmacia, zona de inyección, zona de espera de pacientes inyectados, aseo para pacientes inyectados, cabinas para pacientes PET-CT, zona de control de equipos, sala de control de calidad - almacén temporal de residuos y dependencias anexas. _____



- Los accesos a las salas de exploración, unidad de RF, almacén de residuos, salas de inyección y de espera de pacientes inyectados, está señalizado como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación según norma UNE 73.302. _____
- Las salas de exploración, boxes de pacientes, unidad de RF y sala de inyección de pacientes disponen de blindajes estructurales de hormigón y plomo en paredes y techos, y puertas emplomadas. _____
- Junto a la zona de espera de pacientes inyectados disponen de ducha de emergencia y lavajos. _____
- Unidad de radiofarmacia (RF):
 - La unidad de radiofarmacia consta de vestuario 1, sala almacén radiofarmacia, vestuario 2 y dos salas blancas (PET y marcaje). El vestuario 1 da acceso a la unidad y comunica con la sala almacén. Desde esta sala se accede al vestuario 2 que comunica con las dos salas blancas. _____
 - La unidad se encuentra a presión negativa y dispone de sistema de ventilación independiente con filtros incorporados. _____
 - La sala blanca PET dispone de:
 - Vitrina de manipulación blindada con visor de vidrio emplomado, puerta lateral y dos puertas para manipulación de material, con pozo blindado para almacenar y manipular generadores de _____ y sistema de aspiración forzada con filtros de carbón activado. _____
 - Sistema automático de preparación de dosis PET. _____
 - Cabina de flujo laminar _____ con sistema de aspiración forzada con filtros de carbón activado y un activímetro marca modelo _____, n/S _____, calibrado en origen con fecha 9 de febrero de 2023. _____
 - La sala blanca de marcaje dispone de una segunda cabina de flujo laminar blindada y un activímetro marca _____, n/s _____, calibrado en origen con fecha 12 de enero de 2018. _____
 - Las salas de la unidad de RF disponen de SAS para la entrada/salida del material radiactivo, que comunican las salas blancas entre sí y con la sala almacén, y esta última con el acceso a la unidad de RF. _____
- Sala PET-CT
 - El acceso se realiza desde el pasillo interno y desde la zona de control. Las puertas disponen en su parte superior de señalización luminosa roja/verde indicativa de irradiación del TAC. _____
 - Las puertas de acceso a la sala desde el pasillo y sala de control común, y la puerta de acceso a los boxes de pacientes están señalizadas como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
 - La consola de control del equipo dispone de llave de conexión, indicativo luminoso de irradiación y pulsador de parada de radiación y sistemas móviles. _____
 - La sala dispone de circuito de TV de paciente e interfono de comunicación. _____



- La sala alberga un equipo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con un equipo de diagnóstico CT incorporado con generador de _____ kV y _____ mA de tensión e intensidad máxima, respectivamente. _____
- Disponen de tres pulsadores de parada de emergencia del equipo con llave de seguridad, dos dentro de la sala y uno en la sala de control; y dos pulsadores de parada de los sistemas móviles en el equipo, uno dentro de la sala y uno en la sala de control. _____
- Disponen de las siguientes fuentes encapsuladas de calibración del equipo PET:
 - Una fuente cilíndrica de _____, modelo _____, n/s _____ de _____ MBq (_____ mCi) de actividad referida a fecha 1 de diciembre de 2022, suministrada por _____ el 20 de diciembre de 2022, ubicada en un contenedor plomado situado en el interior de la sala técnica del PET-CT. _____
 - Dos fuentes lineales de _____, modelo _____, n/s _____ y _____, ambas de _____ MBq (_____ mCi) de actividad referida a fecha 1 de diciembre de 2022, suministradas por _____ el 20 de diciembre de 2022, ubicadas en la gammateca. _____
- En la sala técnica del equipo PET-CT se almacenan las siguientes fuentes de calibración de las gammacámaras:
 - Una fuente plana de _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 01/04/2015, fuera de uso. _____
 - Una fuente plana de _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 6/01/2022, suministrada por _____ el 26/01/2022. _____
- Salas SPECT-CT:
 - La instalación dispone de dos salas SPECT-CT, cuyo acceso se efectúa desde la sala de control común y desde el pasillo de radiofarmacia y pasillo interno a la sala I y desde el pasillo de pacientes a la sala II. En la parte superior limitan con quirófanos y esterilización, y en la parte inferior con paritorio. _____
 - Las puertas disponen en su parte superior de señalización luminosa blanca/roja indicativa de irradiación del TAC. _____
 - Las salas tienen instalados los siguientes equipos:
 - Sala I: equipo SPECT-CT I de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con un equipo de diagnóstico CT, con generador modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo modelo _____, n/s _____, de _____ kV y _____ mA de tensión e intensidad máxima, respectivamente. _____
 - Sala II: equipo SPECT-CT II de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con un equipo de diagnóstico CT, con generador modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo modelo _____, n/s _____, de _____ kV y _____ mA de tensión e intensidad máxima, respectivamente. _____
 - Los equipos disponen de un pulsador de parada de emergencia en la sala de control, dos pulsadores en la sala de exploraciones y uno en el equipo. _____



- Las consolas de control de los equipos disponen de llave de conexión, indicativo luminoso de irradiación y pulsador de parada de radiación y sistemas móviles. _____
- Las salas disponen de circuito de TV de paciente e interfonos de comunicación. _____
- Sala de control común
 - La saia de control es común para los tres equipos y dispone de ventanas de visualización a las salas de exploración realizadas con vidrio emplomado. _____
- Sala de control de calidad – almacén temporal de residuos
 - El acceso se realiza desde el pasillo interior del servicio de MN, la puerta está señalizada como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación. _____
 - Disponen en su interior de un activímetro de la firma _____ y de una cabina blindada con sistema de aspiración forzada y filtros de carbón activado, con las siguientes fuentes encapsuladas destinadas a calibración:
 - Una fuente _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ μ Ci) de actividad nominal referida al 2/03/2000, para calibración de los activímetros. _____
 - Una fuente _____, n/s _____, de _____ kBq (_____ nCi) de actividad nominal referida al 15/06/2000. _____
 - Una fuente _____, n/s _____, de _____ kBq (_____ μ Ci) de actividad nominal referida al 15/12/1996. _____
 - Una fuente _____, n/s _____, de _____ kBq (_____ μ Ci) de actividad nominal referida al 1/01/2018. _____
 - Una fuente lápiz puntual de _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 15/12/1996. _____
 - Una fuente puntual de _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 1/02/2018, suministrada por _____ para calibración de los activímetros. _____
 - Disponen de otra celda blindada de manipulación y almacenamiento de material radiactivo sin uso. _____
 - Disponen de contenedores temporales de residuos y tres carritos blindados para almacenar residuos según los isótopos y grupo de clasificación. _____
- En el momento de la inspección se encuentra un paciente en exploración en el PET-CT, un paciente en exploración en el equipo SPECT-CT II. No hay paciente en las sala y boxes de pacientes inyectados. _____

2. TERAPIA METABÓLICA (TM)

- La habitación dispone de paredes y puerta de acceso emplomadas y señalizada como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- La habitación dispone de baño interior con inodoro con sistema de desagüe independiente para recogida de orinas del paciente y una mampara emplomada. _____
- Junto a la puerta de acceso disponen de un armario con material de descontaminación y limpieza. _____





- La instalación no dispone de nevera o congelador para el almacenamiento de residuos y excretas generados por los pacientes. _____
- En el momento de la inspección se encuentra un paciente en tratamiento. _____

3. ALMACÉN DE RESIDUOS Y DEPÓSITOS

- Disponen de una dependencia ubicada en el entresuelo del primer y segundo piso, donde se localizan 2 tanques de 2500 litros de capacidad, conectados directamente al inodoro de la habitación de TM para la recogida de los residuos líquidos de los pacientes.
- Los tanques están conectados a un equipo de dilución y vertido controlado, de la firma _____, modelo _____, e insertados en una estructura de hormigón. _____
- La dependencia sirve además para almacenar los residuos generados por el servicio de MN hasta su retirada como residuo convencional según orden ECO. _____
- La dependencia dispone de control de acceso _____ y señalizada, según norma UNE 73.302, como zona controlada con riesgo de contaminación e irradiación. _____

4. GENERAL.

- Los suelos y paredes son de material fácilmente descontaminable y disponen de zócalo de mediacaña. _____
- Disponen de kits/de descontaminación en las zonas más sensibles de la instalación. _____
- Disponen de delantales, faldillas y protectores de tiroides, todos ellos emplomados, como medios de protección personales en las inmediaciones de las dependencias. _____
- Disponen de cajas blindadas portadosis, protectores de jeringuillas, pantalla emplomada móvil, papel absorbente en las superficies de trabajo, calzas, gorros y guantes. _____
- Disponen de medios de extinción de incendios situados en lugares de fácil acceso en las inmediaciones de fuentes y equipos y operativos. _____
- Las últimas entradas de material radiactivo el día de la inspección son:
 - : MBq (mCi) y MBq (mCi) de actividad calibradas a las 4:30 h y suministradas a las 7:54 h por AAA (Murcia). _____
 - : MBq (mCi) de actividad calibrada a las 8:15 h y MBq (mCi) de actividad calibrada a las 10:30 h suministrado por (Aldaia). _____
 - : MBq (mCi) de actividad calibrada a las 12:00 h, suministrada por _____
- El 5 de septiembre de 2022 se reciben 20 semillas de _____, de MBq (mCi) de actividad total calibrada a fecha 7 de septiembre de 2022 a las 9:00h, suministrada por _____



DOS. GESTIÓN DE RESIDUOS

- La instalación elimina los sólidos contaminados como basura convencional según Orden ECO/1449/2003. Las últimas retiradas se efectúan el 1 de febrero de 2023 (bolsas grupo I), 23 de febrero de 2023 (bolsas grupo II) y 13 de febrero de 2023 (bolsas grupo II de TM).
- Disponen de registro actualizado en soporte informático del control de los contenedores de residuos sólidos con la identificación del contenedor, tipo de residuo, fecha de cierre y fracción de desclasificación.
- En el momento de la inspección el tanque D1 está vacío y el tanque D2 cerrado. La última evacuación de residuos líquidos se realizó el 27 de enero de 2023 con el vaciado del tanque D1 por la firma
- Disponen de registros de las evacuaciones de los tanques reflejando la actividad, fecha de llenado y evacuación y las actuaciones de la empresa de mantenimiento.
- El SPR realiza una verificación de ausencia de contaminación y recogida de residuos en la habitación de TM tras cada tratamiento.
- En el interior del almacén de residuos disponen de contenedores con residuos sólidos de RIA y las bolsas de terapia metabólica, etiquetados con la fecha de apertura y cierre y el isótopo empleado y la actividad estimada.
- Las fuentes de de calibración del PET-CT, una cilíndrica n/s y dos lineales n/s y , han sido retiradas por la firma el 12 de enero de 2023.
- En el pasillo de la instalación y junto el acceso a la sala de pacientes inyectados PET se encuentra una bolsa de residuos sin etiquetar que contiene lencería de la sala de pacientes inyectados PET. La inspección hace notar que dicha bolsa no puede encontrarse en el pasillo, sin acondicionar ni identificar. El personal de la instalación retira la bolsa y la ubica dentro del acceso a la unidad de radiofarmacia.
- La instalación ha adquirido el compromiso de ubicar un carrito-contenedor emplomado junto el acceso a la sala de pacientes inyectados PET para almacenar la lencería empleada en esta sala y gestionarla posteriormente.



TRES. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de los siguientes equipos de detección y medida:
 - Monitor de radiación de la firma , mod. , n/s , calibrado el 16 de septiembre de 2019 por el y ubicado en acceso a la habitación de TM.
 - Monitor de radiación de la firma , modelo , n/s , calibrado en origen el 29 de diciembre de 2021.
 - Monitor de radiación de la firma , modelo , n/s , calibrado el 3 de marzo de 2022 por el
 - Monitor de radiación de la firma , modelo , n/s , calibrado el 13 de julio de 2017 por el y ubicado en la unidad de RF.

- Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 28 de enero de 2020 por _____ tras su reparación, ubicado en la unidad de RF.
- Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 11 de enero de 2021 en origen, ubicado en la unidad de RF. _____
- Monitor de radiación de área de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado en origen el 11 de enero de 2023 y ubicado en la unidad de RF. _____
- Monitor de contaminación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 11 de julio de 2019 por _____, ubicado en la unidad de RF. _____
- Los equipos n/s _____, _____, _____ son de uso compartido con el _____
- Los equipos son verificados por el SPR con una periodicidad mínima semestral, mediante una fuente de _____ de _____ kBq (_____ μ Ci) de actividad. Las últimas verificaciones se han efectuado el 19 de enero, 8 de marzo y 14 de marzo de 2023. Están disponibles los registros. _____

CUATRO. NIVELES DE RADIACIÓN y/o CONTAMINACIÓN

- Los valores máximos de tasa de dosis medidos por la inspección son:
 - Bolsa residuos accesos boxes PET: _____ μ Sv/h en contacto. _____
 - Carrito de residuos de la RF: _____ μ Sv/h en contacto. _____
 - SPECT-CT I con condiciones de funcionamiento de _____ kV, _____ mA, _____ s, y con maniquí: fondo radiológico ambiental en el puesto del operador, _____ μ Sv/h en contacto con la puerta de acceso desde la sala de control, fondo radiológico ambiental en contacto con la puerta de acceso desde el pasillo de RF y en contacto con las paredes laterales, _____ μ Sv/h en contacto con la pared trasera de la sala. _____
 - SPECT-CT II con condiciones de funcionamiento de _____ kV, _____ mA, _____ s, y con paciente: fondo radiológico ambiental en el puesto del operador y _____ μ Sv/h en contacto con la puerta de acceso desde el apollo de pacientes. _____
- El equipo utilizado por la inspección para la medida de los niveles de radiación es de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado por el _____ con fecha 27 de octubre de 2021. _____
- El SPR realiza la vigilancia radiológica ambiental con periodicidad anual en:
 - Sala de control de calidad – almacén temporal de residuos (5 puntos): 12 de diciembre de 2022. _____
 - Medicina nuclear (21 puntos): 5 de enero de 2023. _____
 - Radiofarmacia (7 puntos): 6 de octubre de 2022. _____
- La verificación de los blindajes en el equipo SPECT-CT I se ha realizado el 10 de noviembre de 2022 y en el equipo SPECT-CT II el 9 de enero de 2023, por parte del personal del SPR. _____



- Los controles de contaminación superficial se realizan anualmente, sin incidencias en los resultados disponibles, en 35 puntos de la RF el 14 de octubre de 2022 y en 9 puntos en TM con frotis y con medida directa el 23 de agosto de 2022. _____
- Mensualmente, realizan controles de contaminación aleatoriamente al personal de la instalación. Disponen de registros de las medidas realizadas. _____
- El personal mide los niveles de contaminación del puesto de trabajo y de las manos tras la jornada laboral. En caso de contaminación lo notifican al SPR. _____

CINCO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de las siguientes licencias aplicadas al campo de la medicina nuclear:
 - Supervisor: 8 licencias en vigor, 1 en trámite de renovación y 2 en trámite de concesión. _____
 - Operador: 9 licencias en vigor. _____
- Los trabajadores expuestos (TE) con licencia están clasificados como categoría A. _____
- El control dosimétrico del personal se realiza mediante dosímetros de termoluminiscencia, 20 personales y 17 de muñeca, procesados mensualmente por el estando disponibles las lecturas hasta febrero de 2023. _____
- Asimismo, disponen de 9 dosímetros de anillo asignados y 1 libre, procesados mensualmente por la firma _____, con lecturas disponibles hasta enero de 2023. _____
- Disponen de los certificados de aptitud de la vigilancia sanitaria de los TE del año 2022 y 2023, realizado por el _____
- Se ha impartido una sesión de formación al personal de la instalación, con fecha 15 de febrero de 2021 en materia de protección radiológica en el PET. Disponen del registro de asistentes. _____
- Asimismo, se han impartido sesiones de formación en materia de transporte de material radiactivo (IS-38) dirigido a médicos y radiofarmacéuticos el 4 de abril de 2022, de dosimetría en MN con fecha 11 de abril de 2022 y de vigilancia de la radiación y la contaminación con fecha 4 de septiembre de 2022. Disponen del temario impartido y del registro de asistentes. _____
- El plan de emergencia interior y el reglamento de funcionamiento está disponible para todos los trabajadores de la instalación en una carpeta común de la intranet del hospital.
- El personal de nueva incorporación recibe el reglamento de funcionamiento y el plan de emergencia interior, justificando la entrega mediante acuse de recibo firmado por el trabajador, la jefa en funciones del SPR y la jefa del servicio de MN. _____

SEIS. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación dispone de un diario de operaciones, debidamente diligenciado por el Consejo de Seguridad Nuclear, registrando las entradas de material radiactivo, gestión de residuos, asistencia técnica del equipamiento y gestión de las fuentes radiactivas, firmado por el jefe de servicio de MN. _____



- Las revisiones preventivas del equipo PET-CT se realizan semestralmente por la firma suministradora. Disponen informe de las visitas efectuadas el 27-28 de octubre de 2022 y 13 de febrero de 2023. _____
- Los anteriores equipos SPECT, modelo n/s , y , n/s , fueron retirados para su destrucción por la empresa , con fechas 23 de septiembre y 28 de octubre de 2022 respectivamente. Disponen de los informes de retirada. _____
- Los nuevos equipos SPECT-CT han sido instalados por la firma suministradora con fechas 8 de noviembre de 2022 equipo SPECT-CT I y el 9 de enero de 2023 equipo SPECT-CT II. _____
- La instalación dispone de las pruebas de aceptación de los equipos realizadas con fechas 28 de octubre y 4 de noviembre de 2022 al CT y SPECT del equipo I, respectivamente; y el 15 y 22 de diciembre de 2022 al CT y SPECT del equipo II, respectivamente. _____
- La formación inicial de los equipos se ha realizado en modo remoto y presencial por parte de la firma suministradora desde el 24 de octubre hasta el 16 de diciembre de 2022, dirigida a facultativos, personal de enfermería, técnicos especialistas en MN y personal de radiofarmacia. Disponen del programa y de los registros de asistentes. _____
- Los equipos SPECT_CT I y II se encuentran en periodo de garantía durante un periodo de dos años, en la que se incluye el mantenimiento semestral de los equipos. _____
- Los pedidos de material radiactivo están centralizados en la responsable de RF. Disponen de los albaranes correspondientes a cada recepción en el servicio y copia en el SPR. _____
- El material radiactivo es adquirido a las firmas _____ y _____
- El hospital adquiere el material radiactivo en forma de monodosis, viales, semillas y cápsulas de iodo. _____
- La instalación dispone de procedimiento interno de verificación de la hermeticidad de las fuentes radiactivas encapsuladas. Disponen de registros de las pruebas realizadas con fecha 26 de diciembre de 2022 a las fuentes de _____, el 2 de febrero de 2023 a la fuente plana de _____ y 17 de julio de 2022 a las fuentes de calibración de los activímetros. _____
- El sistema de filtrado de la RF lo revisa la firma _____. Está disponible el informe de la última revisión de fecha 24 de junio de 2022. _____
- Disponen de los informes del mantenimiento semestral de los depósitos de TM de fechas 24 de junio de 2022 y 27 de enero de 2023, realizados por la empresa _____. En una de las visitas se realiza el cambio de filtros y revisión de la cabina y vitrina de manipulación de MN. _____
- El procedimiento de verificación y calibración de los equipos de medida contempla la verificación interna al menos semestralmente y la calibración según su uso, con periodicidad máxima quinquenal realizada por un centro acreditado por _____. _____



- Los pacientes de TM permanecen hospitalizados durante un máximo de 3 días. Realizan medidas de tasa de dosis en contacto, a 0,5 m y a 1 m del paciente, indicando las restricciones a adoptar e incluidas en registro informático. _____
- Los pacientes reciben el alta con valores de tasa de dosis en torno a los $\mu\text{Sv/h}$ e instrucciones de comportamiento personalizadas. _____
- La instalación refleja en el plan de emergencia interior lo referente a la notificación de incidentes ya accidentes según la IS-18 del Consejo de Seguridad Nuclear. _____
- Disponen del procedimiento de protección radiológica (Procedimiento 7. Edición 3, Revisión 5 del año 2021,,) de acuerdo con la Instrucción IS-34 del Consejo de Seguridad Nuclear, en el que se refleja que la recepción la efectuará el personal operador o supervisor de la instalación en horario de 8:00h a 15:00h. _____
- Los bultos recepcionados son verificados por la radiofarmacéutica, según la IS-38 y el procedimiento desarrollado e incluido en el procedimiento general de la RF. _____
- El diario de operaciones y los albaranes del material recibido reflejan que la recepción del material no la ha realizado el personal de la instalación cuando se entrega antes de las 8:00h. Se informa a la inspección que en estos casos el transportista deja los bultos dentro de la sala de acceso a la unidad de RF. _____
- El informe anual de la instalación correspondiente al año 2022, ha sido enviado al Servicio Territorial de Industria y Energía y al Consejo de Seguridad Nuclear. _____



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 la referida autorización, se levanta y suscribe la presente acta, en L'Eliana, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat.



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

TRÁMITE: En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Reglamento sobre instalaciones nucleares y radiactivas, se invita a un representante autorizado de la **HOSPITAL UNIVERSITARIO DOCTOR PESET**, para que con su firma, lugar y fecha manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.

Conforme con el contenido del Acta. Tan solo indicar que:

- El monitor de radiación de área de la firma _____, modelo _____ su n/s es _____ en vez de n/s _____. Adjunto certificado de calibración en origen para su comprobación.
- Se envía adjunto, documento gráfico del carrito-contenedor emplomado ubicado en el acceso a la sala de pacientes inyectados.

Valencia, 14 de abril de 2023

GERENTE DEL DEPARTAMENTO DE SALUD
DE VALENCIA DOCTOR PESET



Fdo. _____

Departament de Salut de València - Doctor Peset

CENTRO DE COORDINACIÓN DE EMERGENCIAS
SECCIÓN DE SEGURIDAD RADIOLÓGICA
Avda. Camp del Turia, nº. 66
46183 - L'ELIANA (València)

Asunto: Remisión Acta Inspección CSN-GV/AIN/36/IRA-1426/2023

Adjunto remito original del Acta de Inspección de Referencia CSN-GV/AIN/36/IRA-1426/2023, del Servicio de Protección Radiológica Departamento de Salud de València-Doctor Peset, realizada el pasado 24 de marzo.

Atentamente,

Valencia, a 13 de abril de 2023

DEPARTAMENTO DE SALUD DE VALÈNCIA - DOCTOR PESET
EL GERENTE DEL DEPARTAMENTO



Fdo.:

DILIGENCIA

En relación con los comentarios formulados en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/36/IRA-1426/2023, correspondiente a la inspección realizada en Valencia, con fecha veinticuatro de marzo de dos mil veintitrés, la inspectora que la suscribe declara,

- Página 6, párrafo 9

Se acepta el comentario y la acción tomada por la instalación, que modifica el contenido del acta, quedando el texto de la siguiente forma:

- La instalación dispone de un carrito-contenedor emplomado junto el acceso a la sala de pacientes inyectados PET para almacenar la lencería empleada en esta sala y gestionarla posteriormente. _____

- Página 7, párrafo 3

Se acepta el comentario y modifica el contenido del acta, quedando el texto de la siguiente forma:

- Monitor de radiación de área de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado en origen el 11 de enero de 2023 y ubicado en la unidad de RF. _____

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



Firmado por _____ el día
18/04/2023 con un
certificado emitido por
ACCVCA-120