

**ACTA DE INSPECCION**

D. [REDACTED], Inspector del Consejo de Seguridad Nuclear,

**CERTIFICA:** Que se ha personado el día seis de julio de dos mil dieciséis en Medigamma sita en [REDACTED] en Algeciras.

Que la visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a medicina nuclear, cuya última autorización (MO-1) fue concedida por la Dirección General de Política Energética y Minas con fecha cuatro de junio de 1998.

Que la Inspección fue recibida por el Doctor D. [REDACTED] Supervisor de la instalación, en representación del titular, quien aceptó la finalidad de la Inspección en tanto se relaciona con la seguridad y protección radiológica.

Que 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:



- Las dependencias que constituyen la instalación radiactiva no han sufrido modificaciones desde la última visita de Inspección en 2015-----
- La instalación radiactiva dispone de señalización reglamentaria visible y en buen estado y se dispone de medios para realizar acceso controlado a cada sala de las que la integran y a toda la instalación en su conjunto.-----
- El día de la Inspección, el material radiactivo que disponía la Instalación se encontraba almacenado en la gammateca en condiciones de seguridad.-----
- El almacén de residuos radiactivos, contiguo a la gammateca, se encontraba señalizado y cerrado con llave. Residuos clasificados de acuerdo a isótopo y fecha de almacenamiento-----
- Disponen de delantales plomados y protectores de jeringuillas empleados como medidas de reducción de dosis para el personal de operación-----
- Disponen de una licencia de Supervisor en vigor y de una licencia de operador. Tienen 3 usuarios de dosímetros personales. Sin dosis superficiales o profundas acumuladas anuales significativas para el tipo de instalación y número de pacientes tratados a fecha de Inspección-----
- Exhiben Diario de Operación conteniendo anotaciones de las recepciones de material radiactivo separado por isótopos, tratamientos con I-131, incidencias, controles radiológicos, gestión de residuos. Sobre el diario de operación la Inspección sella-----
- No se encuentra anotado en diario ningún hecho significativo o relevante desde el punto de vista del mantenimiento de la seguridad o la protección radiológica-----
- Exhiben albarán del último generador de tecnecio recibido. Acostumbran a recibir uno cada dos semanas aproximadamente de la actividad que tienen autorizada-----
- Disponen de monitores portátiles de radiación operativos a fecha de Inspección-----
- Las actividades de radioisótopos presentes en la Instalación se encuentran dentro de lo autorizado a la misma.-----



Que con el fin de que 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 RD 1836/1999 por el que se aprueba el 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 las 10 de la mañana de julio de dos mil dieciséis.

Fdo. 

  
INSPECTOR

---

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