

ACTA DE INSPECCION

D. Jefe del Servicio de Vixilancia Radiolóxica de la Xunta de Galicia y acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspector para el control y seguimiento de instalaciones radiactivas, rayos X de usos médicos, y transportes de sustancias nucleares, materiales y residuos radiactivos, dentro del territorio de la Comunidad Autónoma de Galicia,

CERTIFICA: Que se personó el día veintiocho de octubre del año dos mil veintiuno, en el Sanatorio Quirúrgico Modelo, S.L., del Grupo de HM Hospitales, sito (.....) en La Coruña.

La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva destinada a utilización de radionucléidos con fines de diagnóstico y tratamiento médico, incluido el uso de mediante técnicas de Medicina Nuclear, ubicada en la planta del emplazamiento referido, cuya autorización vigente (MO-05) fue concedida por la Dirección Xeral Industria, Enerxía e Minas, de la Consellería de Economía, Emprego e Industria de la Xunta de Galicia, en fecha de 22 de noviembre de 2016 y una posterior notificación de Aceptación Expresa de Modificación de la instalación radiactiva con la ref. CSN/AEX/MA-1/IRA-1532/21, emitida por el Consejo de Seguridad Nuclear en fecha de 4 de marzo de 2021.

La Inspección fue recibida por Médicos especialistas en Medicina Nuclear y Supervisores de la instalación radiactiva, quienes aceptaron la finalidad de la inspección, en cuanto se relaciona con la seguridad y 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.

La Inspección se desarrolló con las medidas de protección para prevención de la transmisión del Covid-19, una vez finalizados el estado de alarma, las restricciones de movilidad y recuperada la movilidad local a nivel autonómico.

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





1.-INSTALACIÓN:

1.1. Licenciamiento MA-01 resuelto por aceptación expresa del CSN.

- Se dispone de notificación de aceptación expresa (MA-01) emitida por el Consejo de Seguridad Nuclear, en fecha de 4 de marzo de 2021 con la ref. CSN/AEX/MA-1/IRA-1532/21, para la modificación de la instalación radiactiva.
- La modificación sólo ha afectado a la especificación nº de su autorización vigente, de la Resolución de la Dirección Xeral Industria, Enerxía e Minas, de la Consellería de Economía, Emprego e Industria de la Xunta de Galicia, en fecha de 22 de noviembre de 2016. _____
- La modificación ha consistido en una ampliación para incorporar una fuente radiactiva para utilizar como referencia en superficie del paciente bajo la gammacámara y que se almacena en la gammateca. _____
- La fuente autorizada había sido adquirida. _____

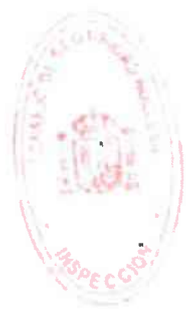
1.2. Dependencias y equipamiento.

- La instalación radiactiva dispone de las siguientes dependencias: _____
 - Planta - Un área de recepción y control de acceso, una cámara caliente y almacén de residuos, un área de administración de dosis, una sala de espera para pacientes inyectados para tomogammacámara con un baño específico, una sala de exploración gammagráfica en la que hay instalada una gammacámara tomográfica, un módulo PET-CT compuesto por una sala de exploración en la que había instalado un equipo de tomografía PET-CT y una dependencia de administración de dosis y de espera de pacientes inyectados con un baño específico. El puesto de control tiene acceso a ambas salas de exploración. _____
 - Habitación de hospitalización.- Se dispone de una habitación, destinada a hospitalización de pacientes sometidos a radioterapia metabólica, ubicada en el extremo del ala este de la tercera planta e identificada con el número _____



1.2.1. Dependencias planta -3.

- Sala de exploración gammagráfica.- había instalada una gammacámara tomográfica de doble cabezal de la Firma _____, instalada en el año 2000. _____
- Sala de exploración PET.- había instalado un equipo de tomografía PET-CT de la Firma _____, instalado en el año 2008, que incorpora un _____ con una energía e intensidad máximas de _____ respectivamente. _
- Sala de control.- está interpuesta entre ambas salas de exploración y dispone de _____ a cada una de las salas. El control de las exploraciones está replicado en los monitores de la sala de informes a través de un _____ que integra las exploraciones de los citados equipos de imagen. _
- Cámara caliente.- había instalada, sobre una bancada de hormigón, una gammateca, que dispone de visor plomado, entradas para guantes, iluminación interior y extracción forzada de aire con filtro y conducción específica directa hasta el tejado del edificio. En dicha gammateca se dispone de dos contenedores blindados para albergar los viales _____. En la citada bancada había también disponibles: Contenedores blindados para monodosis en el embalaje de transporte remitido por la radiofarmacia, y un recinto blindado para el almacenamiento de los residuos radiactivos sólidos. _____
- Circulaciones.- La sala de espera de pacientes inyectados y la cámara caliente son contiguas. La sala de exploración tomogammagráfica dispone de accesos desde el puesto de control y desde la sala de espera de pacientes inyectados. El módulo para PET es independiente en dependencias excepto en la gammateca con la que se comunica por un pasillo interior. Estaban individualizadas las circulaciones de pacientes PET y de gammacámara. _____
- Las puertas de acceso a la cámara caliente, a la sala de exploración PET-CT, a la dependencia de administración de _____ y de espera de pacientes inyectados estaban plomadas. _____
- Estaban disponibles dos extintores de incendios: Uno a la entrada de la Instalación y otro en el pasillo de acceso a la sala técnica del PET. _____
- Las dependencias de la instalación estaban señalizadas de acuerdo con el Apéndice IV del reglamento de Protección Sanitaria Contra Radiaciones Ionizantes, y se disponía de los medios adecuados para establecer un acceso controlado. _____



- Los suelos, paredes y superficies de trabajo se encontraban debidamente acondicionados para garantizar unas condiciones adecuadas en la manipulación del material radiactivo no encapsulado autorizado. _____

1.2.2. Habitación de hospitalización.

- La habitación para hospitalización de pacientes sometidos a terapia con radiofármacos está ubicada al fondo del ala este en la planta _____ e identificada con el número _____ dispone de baño y de superficies debidamente acondicionados. Las paredes y suelo tienen un blindaje adicional de _____ de plomo. La puerta de acceso dispone también de blindaje. Estaba disponible una mampara plomada. _____
- El acceso desde la cámara caliente hasta la habitación es por un ascensor para camillas y escalera. Se dispone de un _____ blindado acoplado a un soporte equipado con ruedas destinado a transportar orinas de pacientes tratados con _____ desde la habitación de tratamiento hasta la cámara caliente. La habitación no tiene un uso exclusivo para terapia con _____
- El día de la inspección la habitación estaba ocupada por un paciente de otra área clínica. _____
- La habitación había sido utilizada en 7 ocasiones durante el año 2019, 4 ocasiones durante el año 2020 y en 8 ocasiones a lo largo del año en curso. ____

1.3. Equipamiento de radioprotección.

- En el área de administración, estaban disponibles dos delantales plomados, uno de _____ en equivalencia de plomo, un protector tiroideo, gafas plomadas, un recipiente plomado para portar jeringas, y un contenedor blindado para la recogida de los residuos radiactivos sólidos procedentes de la administración de dosis durante cada jornada laboral. _____

1.3.1. Equipos de detección y medida de la radiación.

- Estaban disponibles, dentro de la cámara caliente: _____
 - Un _____ de la firma _____, que dispone de certificado de calibración expedido por la firma _____ en fecha de 14 de agosto de 2013. Consta que el servicio de Radiofísica y Protección Radiológica de HM Hospitales ha llevado a cabo las dos verificaciones semestrales del activímetro. _____
 - Un equipo para la detección y medida de radiación de la firma _____ provisto de sonda, _____



, que dispone de certificados de calibración expedidos por el laboratorio de _____ en fechas 22 de marzo de 2006, 14 de febrero de 2008 y 29 de noviembre de 2013. Consta que el equipo había sido verificado en las fechas de 20 de diciembre de 2017, 13 de diciembre de 2018, 19 de diciembre de 2019 y 8 de octubre de 2020 por el servicio de Radiofísica y Protección Radiológica de HM Hospitales. Estaba previsto su recambio por un equipo nuevo como el utilizado en su sustitución cuando estuvo averiado. No obstante, si se mantiene se remitirá para su calibración periódica. _____

- Un equipo para la detección y medida de radiación de la firma _____ que dispone de certificado de calibración por el fabricante en la fecha de 3 de julio de 2014. Consta que el equipo había sido verificado en las fechas de 24 de marzo de 2017 y 13 de diciembre de 2018, 19 de diciembre de 2019 y 8 de octubre de 2020 por el servicio de Radiofísica y Protección Radiológica de HM Hospitales _____

1.3.2. Verificación y calibración de Equipos de detección y medida de la radiación.

- Se cumple el programa de calibraciones y verificaciones establecido para los equipos de detección y medida de radiación. Consta que se lleva a cabo la verificación, con periodicidad anual, de los equipos para la detección y medida de radiación según el procedimiento establecido para la comprobación del correcto funcionamiento de los equipos de detección y medida de la radiación.

1.4. Fuentes encapsulas.

- Se dispone de _____ fuentes radiactivas encapsuladas en uso: _____
 - Una _____ con una actividad _____ a fecha de 27 de enero de 2003, destinada a control de calidad del activímetro y almacenada dentro de la gammateca. _____
 - Una _____, con una actividad de _____ a fecha de 1 de junio de 2020, que se utiliza para calibración del equipo PET-CT. _____
 - Una _____ con una actividad _____ a fecha de 1 de agosto





de 2021, que fue suministrada por la firma _____ en la fecha de 19 de julio de 2021. _____

- Estaban disponibles los certificados de actividad y hermeticidad de las referidas fuentes radiactivas encapsuladas. _____
- Estaba disponible el certificado, expedido por la firma _____ en fecha de 7 de octubre de 2020, de la retirada de la fuente radiactiva encapsulada de _____ con una actividad nominal (_____) a fecha de 23 de mayo de 2018. _____

1.5. Programa de mantenimiento de equipos.

- Estaba disponible el contrato de mantenimiento con la firma _____ para revisiones con periodicidad semestral de la gammacámara tomográfica _____. Consta que se han llevado a cabo las operaciones de mantenimiento en las fechas de 28 de abril y 27 de octubre de 2017, 2 de mayo y 25 de octubre de 2018, 1 de abril y 18 de julio de 2019, 29 de octubre de 2020 21 de abril y 7 de octubre de 2021. _____
- Estaba disponible el contrato de mantenimiento con la firma _____ para las revisiones con periodicidad semestral del equipo PET-CT de la Firma _____. Consta que se han llevado a cabo las operaciones de mantenimiento en las fechas de 8 de febrero 16 de may, 28 de septiembre y 20 de diciembre de 2017, 11 de enero 13 de junio y 14 de noviembre de 2018, 6 de febrero 2 de julio y 30 de octubre de 2019, 5 de febrero 22 de junio y 28 de octubre de 2020, y 1 de marzo 24 de junio y 26 de octubre de 2021. _____
- Estaban disponibles los programas de control de calidad específicos de la gammacámara _____, del equipo PET-CT de la Firma _____ y del activímetro de la firma _____. Las verificaciones periódicas de los equipos las lleva a cabo el Servicio de Radiofísica y Protección Radiológica de HM Hospitales. Consta que se han llevado a cabo las verificaciones con periodicidad trimestral. _____
- Consta que el Servicio de Radiofísica y Protección Radiológica de HM Hospitales ha realizado las pruebas de hermeticidad de la fuente radiactiva de _____ con _____ con periodicidad anual en las fechas de 20 de diciembre de 2017, 13 de diciembre de 2018, 17 de abril de 2019, 12 de noviembre de 2020. _____
- La fuente radiactiva encapsulada de _____, que va incorporada en el interior del equipo PET-CT, no se somete a prueba de hermeticidad, ya que no resulta





accesible para la toma de frotis y por su vida media es de 271 días se procede a su recambio cada dos años. Se había llevado a cabo la operación de recambio en la fecha de 27 de mayo del año 2020. _____

1.6. Utilización de radionúclidos no encapsulados.

- La Instalación Radiactiva receptiona y utiliza el material radiactivo no encapsulado para diagnóstico por gammacámara y para terapia en sistema de monodosis al 100 %. El suministrador es la _____ ubicada en _____, A Coruña. Se recibe un suministro diario al principio de la jornada y algunos días un segundo a mediodía. El transporte lo realiza la empresa _____

- El suministrador de _____ s la firma _____ desde el _____. El suministro se recibe entorno a las 8:15 horas. El transporte lo realiza la empresa _____. En caso de parada técnica esporádicamente, el suministro alternativo se lleva a cabo por _____ del Hospital Marqués de Valdecilla en Santander o de Madrid. Actualmente se citan pacientes para estudios PET un día de la semana. _____

- La visita de la Inspección se llevó a cabo cuando se desarrollaba la jornada de mañana con citación de dos pacientes en tomogammacámara y ocho pacientes oncológicos en PET-CT. _____

- Radiofármacos Gammacámara.- Se había recepcionado un bulto, remitido por la citada _____ en la expedición de _____ que albergaba un total de dos dosis fármacos marcados: Una de _____ con una actividad de _____ y otra de _____

El bulto de transporte era tipo A, categoría II _____, con la actividad referida a hora de expedición de _____.

- Radiofármacos PET.- Se habían recepcionado dos bultos, remitidos por la citada instalación del _____ calibrados para las 9 horas: _____

- El Bulto con la _____ albergaba un vial (nº2) con una actividad total _____ a la hora de medida de las 5:15 (hora española) y que, a las 8:40 horas tras la llegada, se midió una actividad de _____. El bulto de transporte era tipo A, categoría III amarilla, con la actividad referida a hora de expedición, y un IT _____



La actividad específica a la hora de salida era _____ Estaba etiquetado como _____

- El Bulto con la _____ albergaba un vial (nº 3) con una actividad total de _____ a la hora de medida de las 5:15 (hora española) y que, a las 8:40 horas tras la llegada, se midió una actividad de _____. El bulto de transporte era tipo A, categoría III amarilla, con la actividad referida a hora de expedición, y un IT _____. La actividad específica a la hora de salida era _____. Estaba etiquetado como _____.

- La petición de monodosis a la radiofarmacia es ajustada a cada paciente y a la previsión de hora de inyección. Se lleva un registro de entrada de las dosis recibidas en el que se archivan las dosis administradas con sus correspondientes certificados de calidad y de las dosis no administradas y devueltas a la radiofarmacia. La petición de actividad al ciclotrón va en función de los pacientes citados. Se lleva un registro de los viales recibidos con sus correspondientes certificados de calidad. El fraccionamiento de las dosis se lleva a cabo en la gammateca de la instalación. Un resumen de la actividad acumulada mensual se traslada al Diario de Operación. _____
- En el caso de administración de dosis de _____ se dispone de un procedimiento radioprotección para información al paciente y su familia cuando se da el alta. Durante el ingreso del paciente se lleva a cabo un registro de control dosimétrico del paciente, en contacto y a un metro, y de la orina recogida. _____
- Los residuos radiactivos sólidos que se generan en la instalación se gestionan según el protocolo de gestión de residuos radiactivos, actualizado en abril de 2015. Se lleva un registro pormenorizado por cada bolsa. Pasada la fecha de desclasificación son retirados por el gestor de residuos biosanitarios del hospital. _____
- Los residuos líquidos de orinas de _____ se almacenan en recipientes con una media de _____. Se lleva un registro pormenorizado por cada bote en el que consta la fecha de administración, la actividad administrada, el número del bote, la actividad inicial por bote en la que se considera el total de la dosis administrada, la fecha prevista de desclasificación, los días acumulados de almacenamiento, la actividad prevista a la fecha de desclasificación, la tasa de dosis medida en contacto y a un metro y la fecha en que son retirados como residuos Clase III por la firma _____ concertada para la gestión de residuos hospitalarios. _____
- Se lleva un control del inventario de frascos de orinas y de las retiradas. Los frascos que contenían residuos de orinas _____, estaban identificados con _____.





etiquetas a fechas de cierre. Había almacenados en diverso grado de decay 9 recipientes con orinas de _____. Los botes de residuos líquidos que se retiran han sido previamente desclasificados como residuos radiactivos. En la última operación de retirada realizada en la fecha de 18 de octubre de 2021 se habían retirado _____

2.- Niveles de radiación.

- Estaba disponible un estudio de verificación de los niveles de radiación, por _____ llevado a cabo por la firma / _____ en fecha de 15 de julio de 2008 sobre 15 puntos de medida en dependencias de la instalación radiactiva y perímetro colindante de la misma. Las tasas de dosis medidas no implican la posible superación de los límites establecidos para los trabajadores ni para el público. _____
- Consta que una operadora verifica respecto a esta referencia, con periodicidad diaria, los niveles de radiación, por _____ en siete puntos las dependencias de la instalación radiactiva. Se lleva un registro informático de las verificaciones. _____
- El Servicio de Radiofísica y Protección Radiológica de HM Hospitales lleva a cabo una verificación de los niveles de radiación en 5 puntos: tres de ocupación por personal expuesto y dos de zonas de público. _____
- Estaba instalado un dosímetro de termoluminiscencia como dosímetro de área en la sala de control en el marco del cristal blindado del tomógrafo PET. _____

3.- Personal de la Instalación.

3.1. Licencias de supervisión y operación.

- Estaban disponibles dos Licencias de Supervisoras, a nombre de: _____
 - _____, en vigor hasta la fecha de 2 julio de 2026. _____
 - _____ en vigor hasta la fecha de 4 julio de 2022. _____
 - _____, en vigor hasta la fecha de 12 de mayo de 2025. _____
- Estaban disponibles dos Licencias de Operadoras a nombre de: _____
 - _____, con vigencia hasta la fecha de 29 de julio del año 2025. _____



- _____ con vigencia hasta la fecha de 17 de
abril de 2025. _____

- La supervisora _____, que disponía de licencia en vigor hasta la fecha de 12 de mayo de 2025, había cubierto la baja temporal de Iria por embarazo y lactancia durante unos meses en el año 2019 y 2020. _____

3.2. Dosimetría.

- Se dispone de dosímetros personales de termoluminiscencia, procesados por el centro lector del _____ para el control dosimétrico de cuatro personas clasificadas como tipo A y un dosímetro de área instalado en la sala de control. Las dos trabajadoras que llevan a cabo la administración de dosis disponen de dosímetro de muñeca. No se evidencia incidencia alguna en los informes dosimétricos ni en las fichas dosimétricas personales. Los recambios de los dosímetros se realizan con regularidad. _____

3.3. Vigilancia médica.

- Las revisiones médicas del personal profesionalmente expuesto con licencia, correspondientes al año 2020 y las correspondientes al año en curso se han llevado a cabo por el Servicio Médico del Departamento de Seguridad, Salud y Bienestar del Grupo de MH Hospitales. _____

3.4. Formación de refresco.

- Se tiene establecido un plan de formación del personal de la instalación radiactiva que se viene impartiendo con periodicidad anual o bienal desde el año 2010. _____
 - Consta que, en fecha de 21 de octubre de 2013, se había llevado a cabo una sesión de formación de refresco con una carga lectiva de una hora para todo el personal de la instalación. _____
 - Consta que se había impartido una sesión de formación conjunta On-line sobre protección radiológica para todo el Grupo de MH Hospitales en la fecha de 15 de julio de 2015 con una carga lectiva de una hora. Consta la asistencia de 17 trabajadores de los servicios de Radiodiagnóstico y Medicina Nuclear del hospital. _____
 - Consta que, en fecha de 21 de enero de 2018, se había llevado a cabo una sesión de formación de refresco con una carga lectiva de 1 hora para todo el personal de la instalación. _____





- Consta que se habían impartido unas sesiones de formación On-line sobre protección radiológica para todo el Grupo de MH Hospitales en la fechas de 27 de septiembre a 24 de octubre de 2019 sobre Protección Radiológica y Riesgos Laborales y en la fechas de 8 a 22 de marzo de 2021 sobre Riesgos Laborales y Protección Radiológica. Consta la asistencia de los trabajadores del servicio de I _____

4.-GENERAL, DOCUMENTACIÓN.

4.1. Diario de operación.

- Estaba disponible y al día el Diario de Operación de la Instalación, diligenciado por el CSN en fecha del 3 de enero de 1989. Estaba cumplimentado con anotaciones firmadas la supervisora sobre el inventario del material radiactivo, la gestión de residuos líquidos de _____ la gestión dosimétrica personal y de área, las operaciones de revisión y mantenimiento de los equipos, las pruebas de hermeticidad de las fuentes, revisiones médicas y actividad administrativa.

4.2. Reglamento de funcionamiento y plan de emergencia.

- La instalación radiactiva está destinada a posesión y uso de radionúclidos no encapsulados con fines de diagnóstico y tratamiento médico, incluyendo el uso de _____ mediante técnicas de Medicina Nuclear y utilización de radionúclidos encapsulados para control del equipamiento. Según la Instrucción del CSN IS-28 las especificaciones técnicas de funcionamiento que le resultan de aplicación son las del Anexo-I, las de las características de la instalación del Anexo-II A y B, y las aplicables a prácticas específicas del Anexo-III A y B. _____
- Estaba disponible el Reglamento de Funcionamiento y del Plan de Emergencia de la Instalación. Consta, según acuses de recibo, que el personal de la instalación ha recibido explicación y copia de los citados documentos. El Reglamento de Funcionamiento y del Plan de Emergencia se había revisado y actualizado con motivo de la solicitud de autorización para la quinta modificación de la instalación radiactiva y para la solicitud de la Aceptación Expresa (MA-01) e incluye los procedimientos específicos de operación con los radioisótopos _____) y el uso de la fuente radiactiva tipo _____ recientemente adquirida. _____
- En cumplimiento del Artículo 8 bis del Real Decreto 35/2008 relativo al registro de comunicaciones en seguridad, estaba implementado un protocolo de comunicación en la instalación radiactiva que facilita instrucciones para cumplimentar un formulario que está a disposición de _____



los trabajadores de la factoría relacionados con la instalación radiactiva. No se había registrado ninguna comunicación en seguridad. _____

- Estaba incluida la IS-18 como anexo del Plan de Emergencia complementada con el formato de comunicación del Anexo II de la Guía de seguridad 5.8 Rev.1 de bases para elaborar la información relativa a la explotación de las instalaciones radiactivas. _____
- Se tiene establecido un programa de calibración y verificación del equipo de detección y medida de la radiación en el que se contempla una verificación anual y una calibración alterna cada seis años. Se tiene establecido un procedimiento de comprobación del correcto funcionamiento de los equipos de detección y medida de la radiación con periodicidad anual para llevar a cabo por la supervisora de la instalación. _____
- Se tiene establecido un procedimiento específico como instalación receptora para cumplir con lo establecido en el artículo 4.2 de la Instrucción IS-34 de 18 de enero de 2012, del Consejo de Seguridad Nuclear, sobre criterios en relación con las medidas de protección radiológica, comunicación de no conformidades, disponibilidad de personas y medios en emergencias y vigilancia de la carga en el transporte de material radiactivo. _____
- Estaba incluida la IS-42 como anexo del Plan de Emergencia como destinatario en cumplimiento del Art. 4 de la IS-42, (B.O.E. nº 229 22-09-16) relativa a comunicación de sucesos en el transporte de material radiactivo. _____
- Estaban disponibles los procedimientos de trabajo también dentro de la Norma UNE-EN-ISO 9001-2015, de sistemas de gestión de la calidad en la que están acreditados desde el mes de septiembre de 2002. Están, asimismo, acreditados en la UNE-EN-ISO 14001-2015 Sistemas de gestión ambiental, OHSAS 18001-2015 Sistemas de gestión de la seguridad y salud en el trabajo, y UNE 179003:2013 Gestión de riesgo para la seguridad del paciente en Servicios Sanitarios. _____

5.-Informe anual.

- Consta que se ha dado cumplimiento, dentro del plazo, al contenido del artículo 73 del Reglamento de Instalaciones Nucleares y Radiactivas, remitiendo al Consejo de Seguridad Nuclear el informe anual, correspondiente al año dos mil veinte, en fecha de 18 de febrero del año 2021. _____

DESVIACIONES: No se detectan.



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 Real Decreto 1836/1999, por el que se aprueba el Reglamento sobre Instalaciones Nucleares y Radiactivas, el Real Decreto 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 en Santiago de Compostela en la Sede de la Dirección Xeral de Emerxencias e Interior de la Consellería de Presidencia, Administracions Públicas e Xustiza de la Xunta de Galicia.

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

