

PROPUESTAS EXAMINADAS POR EL PLENO DEL CSN EN SU REUNION DEL DIA 31-05-2011

Trámite Simplificado

INSTALACIONES RADIATIVAS

INFORME	SOLICITANTE O TITULAR	DESCRIPCIÓN	CONDICIONES ESPECIALES	OBSERVACIONES
AUTORIZACIÓN	MECANIZADOS INDUSTRIA AUXILIAR, S.A. (Pamplona, Navarra) IRA/3119 Referencia informe técnico: CSN/IEV/PM /IRA-3119/11 Fecha Solicitud: 04/04/2011	Instalación de radiografía industrial. Inspección de piezas de aluminio para automoción. Solicita autorización para la posesión y uso de un equipo de rayos X para radiografía de la marca BOSELLO, modelo SER HEX 50-70.	-La especificación 12ª requiere la notificación al CSN cuando la instalación esté en disposición de iniciar su funcionamiento para que pueda realizarse inspección previa a la emisión de la Notificación de Puesta en Marcha.	El responsable en materia de protección radiológica será el supervisor. El titular dispone de contrato con la UTPR autorizada INFOCITEC para la prestación de servicios de protección radiológica, asesoramiento y evaluación. L asistencia técnica dl equipo será realizada por ELECTRICIDAD INDUSTRIAL IRUÑA S.L. (OAR/0055).

LICENCIAMIENTO DE INSTALACIONES RADIATIVAS PAÍS VASCO

INFORME	SOLICITANTE O TITULAR FECHA ENTRADA SOLICITUD	DESCRIPCIÓN	OBSERVACIONES
<p>MODIFICACION CSN-PV/IEV/MO-01/IRA-2916/11</p>	<p>ASOCIACIÓN CENTRO DE INVESTIGACIÓN COOPERATIVA EN BIOMATERIALES – CIC BIOMAGUNE. DONOSTIA-SAN SEBASTIAN (GIPUZKOA) IRA-2916 Fecha de Solicitud: 14/10/2010</p>	<p>Instalación destinada a:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Producción y/o utilización de radioisótopos tanto PET como convencionales en modelos animales, con el fin de realizar investigación biocinética molecular. 2. Producción y comercialización de ¹⁸F-Fluordesoxiglucosa para diagnóstico en el campo de la medicina nuclear. <p>Solicitan autorización de modificación de la instalación radiactiva por:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Instalación de un equipo de imagen óptica por fluorescencia de rayos X, marca KODAK, modelo FX. <p>Ampliación de los radioisótopos no encapsulados autorizados.</p>	<ul style="list-style-type: none"> - La instalación no presenta deficiencias por resolver. - Ha sido necesario requerir información adicional para la modificación de la instalación. - Considerando que se trata de una modificación de la instalación, por incorporación de un equipo de rayos X de bajo riesgo e incorporación de dos nuevos isótopos cuyas cantidades a usar en cada experimento estarán por debajo de los límites de exención, no se estima necesario inspección previa a la Puesta en Marcha de dicha modificación. - El titular remitirá las pruebas de aceptación del equipo de rayos X marca KODAK, modelo FX, con objeto de acreditar el cumplimiento de las normas técnicas que le son aplicables - Se efectuará el control de la modificación en la próxima visita de inspección.

LICENCIAMIENTO DE INSTALACIONES RADIATIVAS DE CATALUÑA

INFORME	SOLICITANTE O TITULAR	DESCRIPCIÓN	CONDICIONES ESPECIALES	OBSERVACIONES
<p>MODIFICACIÓN</p> <p align="center">CSN- GC/MO/IRA/1123/ 2011</p>	<p>Institut Català d'Oncologia (ICO) (IRA-1123) del Hospitalet de Llobregat (Barcelona), provincia de Barcelona.</p> <p>Fecha de la solicitud: 23.02.2011</p>	<p>Instalación destinada a poseer y usar equipos y material radiactivo, encapsulado y no encapsulado, para tratamientos por técnicas de braquiterapia, terapia metabólica, y de teleterapia.</p> <p>Solicitan dar de alta:</p> <p>Un sistema Nucletron Accuboot, para radioterapia externa, que dispone de un mamógrafo digital, de la marca General Electric, modelo Senographe 800T.</p>	<p>- En la sala donde se hallan los equipos MicroSelectron y Senographe 800T se deberá disponer de un bloqueo o dispositivo selector que impida que ambos equipos funcionen simultáneamente.</p> <p>- Cuando el equipo Stenographe 800T esté listo para funcionar, se comprobarán los niveles de radiación en los puntos específicos, en cuanto a la protección radiológica del personal y el público, con un plano en que consten dichos puntos y la evaluación de los datos obtenidos. Se enviará el resultado al SCAR.</p>	<p>- No se considera necesaria una inspección previa.</p> <p>- El ICO dispone de un Servicio de Protección Radiológica.</p> <p>- El equipo se usará, dentro del mismo búnquer del MicroSelectron HDR, para controlar la colocación de los implantes del aplicador de fuente del HDR.</p> <p>- Verificarán los niveles de dosis en el área de influencia del equipo así como sus parámetros, cada 6 meses.</p>