

ACTA DE INSPECCIÓN

D. [REDACTED] inspector acreditado del Consejo de Seguridad Nuclear,

CERTIFICA: Que se personó el día 12 de diciembre de 2016 en las instalaciones de **CLÍNICA DE MEDICINA NUCLEAR GÉMINIS, S.L.**, sitas en el Centro Médico de Asturias, en Latores, Oviedo (Asturias).

La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a uso industrial, cuya autorización vigente (MO-01) fue concedida por el Principado de Asturias, con fecha de mayo de 2006.

La Inspección fue recibida por don [REDACTED] Supervisor de la instalación, en representación del titular, quien aceptó 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.

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

Según se manifiesta no ha habido modificaciones en cuanto a la ubicación y disposición de las dependencias de la instalación desde la última inspección. Las dependencias se encuentran debidamente señalizadas y disponen de medios para establecer control de acceso.-----

Disponen de un sistema de ventilación para el equipo de estudios de ventilación con aerosoles en la sala de gammacámara.-----

En el momento de la inspección se disponía de un generador de Mo99/Tc99m que se recibe, aproximadamente, cada dos semanas. Consta se ha manipulado I-123, I-131, Ga-67 y Cr-51 en cantidades inferiores a las autorizadas, según las anotaciones contenidas en el Diario de Operación.-----

Los residuos radiactivos que se producen son depositados en recipientes de plomo etiquetados y tras decaimiento, se retiran como residuos sanitarios.-----

Los niveles de radiación medidos en la gammateca permiten deducir que en condiciones normales de almacenamiento no se superan los límites de dosis establecidos.-----

Se dispone de un equipo para detección y medida de radiación [REDACTED] RD, número de serie 13008, con sonda [REDACTED] número 25042, calibrado por [REDACTED] en 2007, y, otro, [REDACTED] número 44568, calibrado por Lamse en 2011.-----

Disponen de dos licencias de Supervisor y una de Operador. Tienen controlados dosimétricamente a cinco trabajadores con dosímetros de solapa. La última lectura realizada por Dosimetría Radiológica es de octubre de 2016, sin valores significativos.-----

La vigilancia médica se realiza en la Clínica [REDACTED] y se dispone de certificados de aptitud para trabajos con radiaciones ionizantes fechados entre septiembre y octubre de 2015.-----

Disponen de Diario de Operación de referencia 399.01.90, donde se anota la entrada y administración de material radiactivo así como los resultados del control radiológico ambiental que realizan trimestralmente.-----

Consta la presentación del informe anual correspondiente a 2015.-----

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 por triplicado en Oviedo, a 14 de diciembre de 2016.

TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del RD 1836/1999, se invita a un representante autorizado de **CLÍNICA DE MEDICINA NUCLEAR GÉMINIS, S.L.**, para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.