

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 personó el día dos de diciembre de dos mil veintiuno, en las instalaciones de la clínica cuyo titular es **DAMAPIDENT, S.L.**, de NIF: _____, ubicada en la _____ de Valencia.

La visita tuvo por objeto la inspección de control, de una instalación de rayos X con fines de radiodiagnóstico médico, ubicada en el emplazamiento referido, cuya comunicación de inscripción vigente (DCL-2) en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico, fue concedida por parte del Servicio Territorial de Industria y Energía con fecha 20 de marzo de 2017 y número de registro 46/IRX/2185.

La inspección fue recibida por _____, auxiliar de clínica de la instalación, quien aceptó la finalidad de la misma en cuanto se relaciona con la seguridad y protección radiológica.

El representante del titular de la instalación fue advertido 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 consta de las siguientes salas y equipos:

Sala . Equipo intraoral .

- Equipo intraoral de la firma _____, que alimenta a un tubo de la firma _____, y condiciones máximas de funcionamiento de 65 kVp y 7 mA. _____



- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en el exterior de la sala junto a la puerta de acceso de la _____.
- El acceso a la sala y sala está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala dispone de dos paredes convencionales, que limitan con _____, y dos de vidrio, que limitan con _____,

La pared que limita con la calle dispone de ventanal. _____

Sala Equipo Ortopantomógrafo.

- Equipo panorámico de la firma _____ que alimenta a un tubo de la firma _____ y condiciones máximas de funcionamiento de 85 kVp y 10 mA. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en el ____.
- El acceso a la sala está señalizado como zona controlada con riesgo de irradiación, según norma UNE 73.302. _____
- La sala dispone de puerta de acceso y paredes emplomadas, suelo y techo de material forjado. El visor de paciente se efectúa mediante cámara de instalada dentro de la sala y dispositivo de visualización móvil. _____
- La sala limita en el mismo plano _____.
- La instalación dispone de un delantal con protector de tiroides como medio de protección contra las radiaciones ionizantes. _____

DOS. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de una acreditación para dirigir instalaciones de rayos x con fines de diagnóstico médico. _____
- El personal con acreditación está clasificado como categoría B, según se refleja en el Programa de Protección Radiológica de la instalación. _____
- La instalación dispone de un dosímetro personal de termoluminiscencia (TLD), asignado a la operadora, procesado mensualmente por la entidad _____, y última lectura del mes de septiembre de 2021. _____



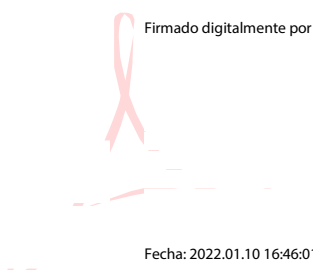
TRES. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación está inscrita en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico del Servicio Territorial de Industria y Energía, con número de registro 46/IRX/2185. _____
- La instalación ha declarado el cambio de titular ante el organismo competente con fecha 24 de octubre de 2019. _____
- Están disponible los certificados de conformidad de los equipos (Anexo II) y pruebas de aceptación tras el traslado y firmados por la _____ con fecha 8 de noviembre de 2018. _____
- Los equipos disponen de certificado de conformidad del marcado CE. _____
- La instalación dispone de Programa de Protección Radiológica actualizado, de fecha 1 de septiembre de 2019, incluyendo normas y procedimientos de trabajo. _
- El último certificado de conformidad periódico de la instalación ha sido firmado por la UTPR contratada con fecha 1 de octubre de 2021. _____
- El informe periódico de la instalación es realizado y remitido al Consejo de Seguridad nuclear por la UTPR contratada. _____
- El último control de calidad de los equipos, verificación radiológica de la instalación y estudio de dosis paciente, ha sido realizado por la UTPR contratada con fecha 15 de septiembre de 2021. Está disponible el informe correspondiente en el que se refleja el estado aceptable de los equipos y correcto de instalación. _____

**CUATRO. DESVIACIONES**

- La instalación presenta las siguientes desviaciones de acuerdo con lo establecido en el Real Decreto 1085/2009 por el que se aprueba el Reglamento sobre Instalación y Utilización de Aparatos de Rayos X con Fines de Diagnóstico Médico:
 - No constan la declaración por traslado de la instalación en el Registro de equipos e instalaciones de rayos x con fines de diagnóstico médico (artículo 15). _____
 - No constan que la instalación disponga de contrato con una Unidad Técnica de Protección Radiológica (artículo 20). _____

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 783/2001, de 6 de julio, por el que se aprueba el Reglamento de Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes, y el Real Decreto 1085/2009, de 3 de julio, por el que se aprueba el Reglamento sobre Instalación y Utilización de Aparatos de Rayos X con Fines de Diagnóstico Médico, se levanta y suscribe la presente acta, en L'Eliana, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat.


Firmado digitalmente por
Fecha: 2022.01.10 16:46:01 +01'00'



Firmado por
, el
día 27/12/2021, con un
certificado emitido por
ACCVCA-120

TRÁMITE: En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Reglamento de instalaciones nucleares y radiactivas, se invita a un representante autorizado de la instalación cuyo titular es **DAMAPIDENT, S.L.**, para que con su firma, lugar y fecha manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.

DILIGENCIA

En relación con la documentación aportada en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/01/RX/V-2185/2021, correspondiente a la inspección realizada en Valencia, con fecha dos de diciembre de dos mil veintiuno, la inspectora que la suscribe declara,

- Página 3, párrafo 10

La documentación aportada subsana la desviación encontrada.

- Página 3, párrafo 11

La documentación aportada subsana la desviación encontrada.

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

Firmado por _____, el
día 10/02/2022, con un
certificado emitido

