



ACTA DE INSPECCION

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

CERTIFICA: Que se personó, acompañado de D. [REDACTED] y D^a. [REDACTED], Inspectores acreditados por el CSN en la Comunidad Valenciana, el día diecisiete de septiembre de dos mil trece en **GENERAL EQUIPMENT FOR MEDICAL IMAGING S.A.**, sita en la calle d' [REDACTED] [REDACTED] (Centro de Investigación Príncipe Felipe) en Valencia.

Que la visita tuvo por objeto efectuar la inspección previa a la notificación de puesta en marcha de una instalación radiactiva destinada a uso de fuentes radiactivas destinadas a procesos de calibración, verificación y test de equipos, fabricación de equipos radiactivos e investigación, comercialización, asistencia técnica y demostraciones comerciales, cuya autorización de funcionamiento fue concedida por la Conselleria d'Economía, Turisme i Ocupació de la Generalitat Valenciana con fecha 9 de abril de 2013.

Que la Inspección fue recibida por D. [REDACTED], Supervisor, en representación del titular, quién aceptó la finalidad de la inspección en cuanto se relaciona con la seguridad nuclear y la 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:

- La instalación consta de las siguientes dependencias:

- ◆ Sala S-4 situada en el sótano-1 en el que se efectuarán las calibraciones de los equipos utilizando fuentes no encapsuladas. Se encuentra un arcón blindado con 30 mm de plomo y un activímetro



[REDACTED]. La sala se encuentra blindada con 4mm de plomo. Disponen de delantal plomado.

- ◆ Sala S-5 situada en el sótano-1, contigua a la S-4, en la que se efectuará el montaje y comprobaciones de equipos utilizando fuentes encapsuladas.
- ◆ Sala C-3, situada en la tercera planta de la torre C en la que se efectuarán comprobaciones de equipos de gammagrafía que fabrican. Se encuentra un arcón blindado con 30 mm de plomo, para el almacenamiento de material radiactivo no encapsulado y cubo para residuos.

- La instalación se encontraba señalizada y disponía de medios para establecer un acceso controlado. _____
- Tanto los suelos como las superficies de trabajo se encontraban debidamente acondicionadas. _____
- Las fuentes radiactivas encapsuladas de que disponen figuran en el ANEXO. _____

Disponen de los certificados de actividad y hermeticidad de las citadas fuentes. La [REDACTED] efectuó pruebas de hermeticidad a las tres fuentes de Na-22 de actividad superior a 100 μ Ci en fecha 11-9-13. _____

- Disponen de los siguientes equipos para la detección y medida de las radiaciones:

- 1.- [REDACTED], nº 23443 con sonda nº 3412, calibrado en el [REDACTED] con fecha 21-5-12.
- 2.- [REDACTED], nº 13732, calibrado en el [REDACTED] con fecha 31-5-12.
- 3.- [REDACTED] nº 2507 calibrado en el [REDACTED] con fecha 13-7-11.
- 4.- [REDACTED] nº 62501 calibrado en e [REDACTED] fecha 22-5-12.

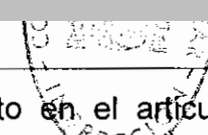


- Disponen de procedimiento para la calibración y verificación de los equipos de radioprotección. _____
- Dispone de tres Licencias de Supervisor y una de Operador y han solicitado una de Operador. Todos ellos se encuentran clasificados en la categoría A. _____
- Disponen de dosímetros de solapa y de anillo gestionados por [REDACTED]. ____
- Los reconocimientos médicos los realizan en [REDACTED] _____
- Disponen de cinco Diarios de Operación destinados dos de ellos para los laboratorios, uno para el registro de los equipos fabricados y otro destinado a Diario general. _____
- Disponen de formatos para los certificados de control de calidad y registro de controles de calidad de la fabricación de equipos. _____
- Tienen previsto impartir formación a los clientes sobre la utilización de los equipos que comercialicen. _____

Que con el fin de que quede constancia de cuanto antecede y a los efectos que señala la Ley 15/1980 (reformada por Ley 33/2007) de creación del Consejo de Seguridad Nuclear; la Ley 25/1964 sobre Energía Nuclear; el RD 1836/1999 (modificado por RD 35/2008) 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 dieciocho de septiembre de dos mil trece.



[REDACTED]



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

Valencia a 08 de Octubre de 2013

[REDACTED]