

ACTA DE INSPECCIÓN

██████████ funcionaria de la Generalitat de Catalunya e inspector acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear.

CERTIFICA: Que se ha personado el día 13 de marzo de 2012 en SCA Hygiene Products SL, en la calle ██████████ de La Riba (Alt Camp), provincia de Tarragona.

Que la visita tuvo por objeto realizar la inspección de la instalación radiactiva ira-2029, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a usos industriales, y cuya última autorización fue concedida por el Departament d'Economia i Finances de la Generalitat de Catalunya en fecha 07.04.2009.

Que la inspección fue recibida por don ██████████ futuro supervisor, en representación del titular, quien aceptó la finalidad de la inspección, en cuanto se relaciona con la seguridad nuclear y protección radiológica.

Que 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.

Que de las comprobaciones realizadas por la inspección, así como de la información requerida y suministrada, resulta que:

- En la nave de producción de papel y en la máquina MP-4, se encontraba instalado un equipo radiactivo de la firma ██████████, modelo ██████████ provisto de una fuente radiactiva encapsulada de Kr-85 con una actividad de 9,3 GBq en fecha 06.03, n/s K-2096-P, en cuya placa de identificación se leía: Modelo ██████████ Isótopo Kr-85, Actividad 9,3 GBq; Fecha 06.03, K-2096-P. -

- La instalación radiactiva se encontraba señalizada de acuerdo con la legislación vigente y disponía de medios para establecer un acceso controlado.

- De los niveles de radiación medidos en la zona de influencia radiológica del equipo radiactivo, no se deduce puedan superarse en condiciones normales

de funcionamiento los límites anuales de dosis establecidos. -----

- Estaban disponibles los siguientes certificados: el de aprobación de diseño del prototipo y el de control de calidad del equipo radiactivo y el de actividad y hermeticidad en origen de la fuente radiactiva encapsulada. -----

- Estaba disponible un contrato de mantenimiento con la firma [REDACTED] para la revisión completa del equipo radiactivo cuatro veces al año, que incluye la comprobación de los mecanismos de seguridad relacionados con la protección radiológica. Las últimas revisiones fueron las realizadas en fechas 28.02.2011, 13.04.2011, 5.10.2011 y 16.11.2011. -----

- Estaba disponible un equipo para la detección y medida de los niveles de radiación de la firma [REDACTED], número de serie 47000, provisto de una sonda de la misma firma, modelo [REDACTED], calibrado por el [REDACTED] en fecha 21.07.2009. -----

- Estaba disponible el programa de verificación y calibración del equipo de detección y medida de los niveles de radiación. La última verificación es de fecha 7.12.2011. -----

- Estaban disponibles 4 dosímetros de termoluminiscencia, 2 para los trabajadores profesionalmente expuestos de la instalación y los otros 2 para el control del área de la zona de influencia radiológica del equipo radiactivo. -----

- Tienen establecido un convenio con el [REDACTED] para la realización del control dosimétrico. Se registran las dosis recibidas por los dosímetros. -----

- Estaban disponibles los historiales dosimétricos de los trabajadores expuestos. -----

- El Sr. [REDACTED] había realizado el curso de supervisores de instalaciones radiactivas en la [REDACTED] en febrero de 2012 y solicitará la concesión de licencia. Estaba disponible una licencia de operador a nombre de [REDACTED]. -----

- El señor [REDACTED] solicitará la aplicación de la licencia de supervisor a otras dos instalaciones del mismo titular, IRA-2454 e IRA-2760. -----

- El Sr. [REDACTED] causó baja por jubilación el 1.03.2012. -----

- Estaba disponible el diario de operación de la instalación radiactiva, en donde figuraba la anotación de los controles de los niveles de radiación y del buen funcionamiento del equipo desde el punto de vista de la protección

radiológica realizados por el antiguo supervisor en fechas 8.06.2011 y 7.02.2012. -----

- Estaban disponibles en un lugar visible las normas a seguir tanto en funcionamiento normal como en caso de emergencia. -----

- Estaban disponibles equipos de extinción de incendios. -----

- En caso de ser necesario la fuente radiactiva encapsulada se almacenaría en una dependencia con acceso controlado, utilizada como almacén de ropa de trabajo, ubicada en la planta baja de edificio de oficinas. -----

- En fecha de noviembre de 2009 el antiguo supervisor había impartido el curso de formación al operador. -----

Con el fin de que quede constancia de cuanto antecede y a los efectos que señala la Ley 15/1980 (reformada por la Ley 33/2007) de creación del Consejo de Seguridad Nuclear, la Ley 25/1964 sobre Energía Nuclear; el RD 1836/1999 (modificado por el 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, y en virtud de las funciones encomendadas por el Consejo de Seguridad Nuclear a la Generalitat de Catalunya en el acuerdo de 15 de junio de 1984 y renovado en fechas de 14 de mayo de 1987, 20 de diciembre de 1996 y 22 de diciembre de 1998, se levanta y suscribe la presente acta por triplicado en Barcelona y en la sede del Servei de Coordinació d'Activitats Radioactives del Departament d'Empresa i Ocupació de la Generalitat de Catalunya a 29 de marzo de 2012.

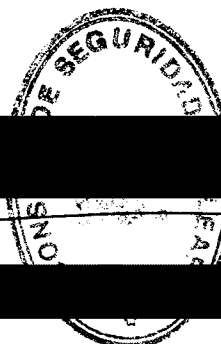
Firmado:











TRÁMITE: En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45 del Reglamento sobre instalaciones nucleares y radiactivas (Real Decreto 1836/1999 (modificado por RD 35/2008), BOE 313 del 31.12.1999 - versión castellana y BOE 1 del 20.01.2000 - versión catalana), se invita a un representante autorizado de SCA Hygiene Products SL para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.