

ACTA DE INSPECCIÓN

y _____, funcionarios de la Generalitat y acreditados por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspectores 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 personaron el día diecisiete de junio de dos mil veintidós, en las instalaciones de la clínica cuyo titular es _____, de CIF: _____, ubicada en la _____, del municipio de Godella, en la provincia 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-03) en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico, emitida por parte del Servicio Territorial de Energía con fecha 24 de agosto de 2017 y número de registro 46/IRX/2364.

La inspección fue recibida por _____, responsable de la clínica, 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. DEPENDENCIAS Y EQUIPOS

- La instalación consta de las siguientes salas y equipos:

Sala 1. Equipo 1 radiodiagnóstico intraoral.

- Equipo de la firma _____, modelo _____ y n/s _____, que alimenta un tubo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con condiciones máximas de funcionamiento de _____ y _____.
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en el exterior de la sala junto a la puerta de acceso. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala limita en el mismo plano con sala ortopantomografía, sala 2, pasillo y local vecino, en su parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____



- La sala dispone de puerta de acceso y pared contigua al pasillo de vidrio, paredes convencionales de ladrillo; suelo y techo de material forjado. _____

Sala 2. Equipo 2 radiodiagnóstico intraoral.

- Equipo de la firma _____, modelo _____ y n/s _____, que alimenta un tubo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con condiciones máximas de funcionamiento de _____ y _____. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en el exterior de la sala junto a la puerta de acceso. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala limita en el mismo plano con sala 1, pasillo, esterilización y local vecino, en su parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____
- La sala dispone de puerta de acceso de vidrio, paredes convencionales de ladrillo; suelo y techo de material forjado. _____

Sala 3. Equipo 3 radiodiagnóstico intraoral.

- Equipo de la firma _____, modelo _____ y n/s _____, que alimenta un tubo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con condiciones máximas de funcionamiento de _____ y _____. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en el exterior de la sala junto a la puerta de acceso. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala limita en el mismo plano con pasillo, esterilización, despacho y local vecino, en su parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____
- La sala dispone de puerta de acceso de vidrio, paredes convencionales de ladrillo; suelo y techo de material forjado. _____

Sala 5. Equipo Ortopantomógrafo.

- Equipo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo de la firma _____, modelo _____ y condiciones máximas de funcionamiento de _____ y _____. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en el exterior de la sala. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona controlada con riesgo de irradiación, según norma UNE 73.302. _____
- La sala limita en el mismo plano con pasillo, sala 1, aseo y local vecino, la parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____
- La sala dispone de puerta de acceso y paredes emplomadas, suelo y techo de material forjado. La puerta dispone de visor de paciente realizado con vidrio emplomado. _____

DOS. PROTECCIÓN RADIOLÓGICA

- Disponen de 1 delantal y 3 protectores de tiroides, todos ellos emplomados, como medios de protección contra las radiaciones ionizantes. _____
- Disponen de carteles de aviso a embarazadas situados en lugares visibles. _____

TRES. NIVELES DE RADIACIÓN

- El máximo valor de tasa de dosis medido por la inspección con el equipo ortopantomógrafo con condiciones de funcionamiento de _____, _____, _____, y en contacto con la rejilla de puerta de la sala es _____. _____
- Las medidas se realizan con el equipo de medida de la radiación propiedad de la inspección, de la firma _____, modelo _____, modelo _____ y n/s _____, calibrado en el _____ con fecha 27 de octubre de 2021. _____

CUATRO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de 2 acreditaciones para dirigir instalaciones de radiodiagnóstico médico. _____
- El trabajador expuesto (TE) que figura en el programa de protección radiológica (PPR) está clasificado como categoría B. _____
- La vigilancia dosimétrica del TE que figura en el PPR se realiza mediante 1 dosímetro personal de termoluminiscencia, procesado mensualmente por la firma SCRL _____, estando sus lecturas disponibles hasta abril de 2022. _____
- La segunda persona que dispone de acreditación opera los equipos sin disponer control dosimétrico. _____
- La vigilancia de la salud de los TE se realiza en la entidad _____. _____

CINCO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación dispone de comunicación de inscripción y posteriores modificaciones en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico, así como de las documentaciones de soporte para el registro. _____
- La instalación dispone de contrato de prestación de servicios en materia de protección radiológica con la Unidad Técnica de Protección Radiológica (UTPR) SCRL _____. _____
- La instalación dispone de programa de protección radiológica no actualizado, normas de trabajo y programa de garantía de calidad realizado por la UTPR contratada con fecha 26 de junio de 2019. _____
- Los equipos disponen de certificado de conformidad del marcado CE. _____
- El último certificado de conformidad periódico de la instalación, está firmado por la UTPR contratada con fecha 2 de marzo de 2022. _____
- El último control de calidad del equipo, verificación radiológica de la instalación, y dosis paciente lo ha realizado la UTPR contratada con fecha 2 de marzo de 2022. En el informe disponible se refleja el estado aceptable de la instalación y equipos. _____



- El informe periódico de la instalación lo realiza y remite al Consejo de Seguridad Nuclear la UTPR contratada. _____

SEIS. 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:
 - La instalación no tiene actualizado el Programa de Protección Radiológica (artículo 19). _____
 - La instalación no realiza la vigilancia dosimétrica de uno de los TE. (artículo 19.3.b). _____

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 por
, el día
30/06/2022, con un
certificado emitido por
ACCVCA-120



Firmado por
, el
día 30/06/2022, 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 ., para que con su firma, lugar y fecha manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.



Yo, _____, con DNI _____, en calidad de ADMINISTRADORA y actuando en representación de la mercantil _____ con CIF _____, emito dicho documento indicando la conformidad del ACTA DE INSPECCIÓN RX/v-2364 del procedimiento GUC-20532 SIA-2216656.

Adjuntamos la documentación requerida en dicha inspección.

De ser necesaria cualquier otra documentación a aportar, no dude en solicitárnosla.

En Godella, a 7 de Julio de 2022.

Fdo.

DILIGENCIA

En relación con los comentarios formulados en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/01/RX/V-2364/2022, correspondiente a la inspección realizada en Godella, con fecha diecisiete de junio de dos mil veintidós, la inspectora que la suscribe declara:

- Hoja 4, párrafo 1

La instalación aporta documentación que justifica el contenido del acta.

- Hoja 4, párrafo 3

La documentación aportada subsana la desviación encontrada.

- Hoja 4, párrafo 4

La documentación aportada subsana la desviación encontrada.

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



Firmado por _____, el día 15/07/2022,
con un certificado emitido por
ACCVCA-120