

ACTA DE INSPECCION

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

CERTIFICA: Que se personó el día trece de octubre de dos mil once, en la **CLINICA ESPERANZA DE TRIANA S.A. (Hospital Infanta Luisa)**, sita en la [REDACTED] en Sevilla.

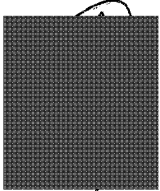
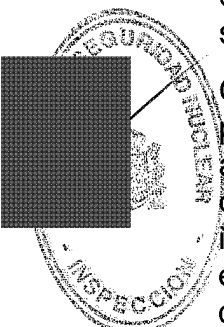
Que la visita tuvo por objeto efectuar la inspección previa a la notificación de puesta en marcha de una instalación radiactiva, destinada a Medicina Nuclear, ubicada en el emplazamiento referido, cuya última autorización de funcionamiento fue concedida, por la Dirección General de Política Energética y Minas del Ministerio de Industria, Turismo y Comercio con fecha 31 de octubre de 2011.

Que la Inspección fue recibida por D. [REDACTED] Director-Gerente, D^a [REDACTED] Supervisora y D^a [REDACTED] y D. [REDACTED], radiofísicos, en representación del titular, quienes aceptaron la finalidad de la inspección en cuanto se relaciona con la seguridad y 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 por personal técnico de la instalación, resulta que:

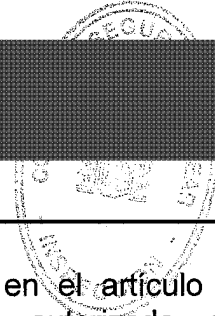
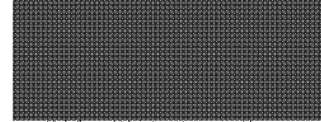
- La instalación se encuentra señalizada y dispone de medios para establecer un acceso controlado. _____
- La instalación se encuentra en la planta sótano y consta de gammateca, tres salas para los pacientes inyectados, sala de exploración y aseo de pacientes. _____



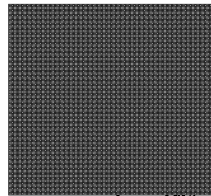
- En la gammateca se encuentra una celda plomada con ventilación y filtro, activímetro y carrito plomado. _____
- En la sala de exploración se encuentra un equipo PET-CT, _____ de 140 Kv, 500 mA. _____
- Los suelos, paredes y superficies de trabajo se encuentran debidamente acondicionados. _____
- Las puertas de la sala de exploración y de las salas de pacientes se encuentran plomadas. _____
- Las fuentes radiactivas encapsuladas no han sido recibidas. _____
- Disponen de un equipo para la medida de las radiaciones _____ nº 712 con sonda, nº 586 calibrado en el _____ en fecha 20-12-10. _____
- Se recibió una dosis de FDG de 1140 MBq midiéndose tasas de dosis de 6 μ Sv/h en las puertas de las salas de pacientes y 5 μ Sv/h en la puerta de la sala de exploración y 1 μ Sv/h en el visor de la sala de control. Las tasas de dosis medidas en el resto de colindamientos no fueron significativas. _____
- Han contratado la utilización de dosímetros personales de solapa y anillo. _____
- Han solicitado la aplicación de una Licencia de Supervisor y cuatro de Operador correspondientes a la instalación radiactiva _____ (IRA-2219) sita en el mismo emplazamiento. Tienen previsto solicitar una Licencia de Supervisor y una de Operador. _____
- El personal está clasificado en la categoría A. _____
- Han remitido al CSN el Diario de Operación para ser diligenciado. _____

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 las referidas autorizaciones, se levanta y suscribe la

presente acta por triplicado en Madrid y en la Sede del Consejo de Seguridad Nuclear a dos de noviembre de dos mil once.



TRAMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del RD 1836/1999, se invita a un representante autorizado del **CLINICA ESPERANZA DE TRIANA S.A.**, para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.



Sanilla
17- Noviembre 2011