

ACTA DE INSPECCIÓN

Funcionario de la Consejería de Turismo, Industria y Comercio del Gobierno de Canarias e Inspector acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear en la Comunidad Autónoma de Canarias,

CERTIFICA: Que se personó el día veintiuno de septiembre de dos mil veintiuno en la CLÍNICA VIDA, cuyo titular es CENTROS MÉDICOS SALUS CANARIAS, S.A. , y que se encuentra situada: del término municipal de La Orotava isla de Tenerife.

La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a radiodiagnóstico médico (tipo 1), cuya última inscripción registral en el Registro oficial de la Comunidad Autónoma de Canarias es de fecha 30/09/2020.

La Inspección fue recibida por , coordinadora responsable de la Clínica, , perteneciente al Departamento de Administración, , director de la instalación y operadora de la instalación, quienes aceptaron la finalidad de la inspección en cuanto se relaciona con la seguridad y protección radiológica.

Los representantes del titular 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.

De las comprobaciones efectuadas por la Inspección, así como de la información requerida y suministrada, resulta:

UNO. DEPENDENCIAS Y EQUIPOS:

- Los equipos instalados eran los siguientes:
 - Sala radiología general: Equipo de radiología general . El equipo dispone de marcado CE.
 - Sala de radiología general: Equipo mamógrafo marca que incorpora tubo marca . El equipo dispone de marcado CE. Según se manifiesta el equipo se encuentra averiado desde junio de 2021.
 - Sala TAC: Equipo TAC marca . El equipo dispone de marcado CE.



- Sala Litotricia: Equipo Arco en C. En el momento de la inspección no se pudieron tomar datos relativos a la placa del equipo dado que la sala estaba ocupada por paciente.
- Equipo móvil de radiología general marca

. El equipo no tiene marcado CE.

- Quirófano: Equipo arco en C marca !
. El equipo dispone de marcado CE.

- El equipo móvil de radiología general, en el momento de la inspección, se encontraba en la sala de radiología general. _____
- La instalación se conforma, organizativamente, en tres partes: Servicio de rayos X (equipo de radiología general, equipo de mamografía, TAC y equipo móvil), Sala de Litotricia (equipo arco en C) y Quirófano (equipo arco en C). _____
- Las salas estaban señalizadas y sus accesos eran controlados. _____

DOS. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN:

- Disponían de un número suficiente de prendas de protección. _____

TRES. NIVELES DE RADIACIÓN:

- Sala de radiología general: Mientras se efectuaban disparos con _____ se detectó una tasa de dosis máxima _____ en la posición de disparo (puesto de control en el exterior de la sala), _____ en la puerta de acceso a la sala desde el pasillo y de _____ en el aseo anexo a la sala. _____
- Sala de radiología general: Mientras se efectuaban disparos con _____ se detectó una tasa de dosis _____ en la puerta de acceso a la sala desde el pasillo y no se detectó tasa de dosis por encima del fondo radiológico ambiental en el aseo anexo a la sala. ____
- Sala _____ se detectó una tasa de dosis máxima de _____ en la posición de disparo (mesa de control en el exterior de la sala), _____ en la puerta de acceso a la sala desde el puesto de control y de _____ en la puerta de acceso a la sala desde el pasillo. _____
- Sala Litotricia: Mientras se efectuaban disparos con _____ (técnica que, según se manifiesta, es la que se utiliza normalmente) se detectó una tasa de dosis máxima de _____ en la posición de disparo (mesa de control en el interior de la sala tras mampara plomada). _____
- Las medidas se realizaron con un detector de radiación marca _____, calibrado _____ en fecha 26 y 27 de julio de 2021. _____



- Los disparos fueron realizados por _____, operadora de la instalación, excepto para la Sala de _____ que fueron realizados por I _____, director de la instalación. Ambos disponían de dosímetro personal de solapa. _____

CUATRO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN:

- _____ es el director de la instalación. Dispone de acreditación otorgada por el Consejo de Seguridad Nuclear para dirigir instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico. _____
- En la instalación hay tres operadores con acreditación otorgada por el Consejo de Seguridad Nuclear: _____, D^a. _____ y _____
- Según se manifiesta los equipos son operados por:
 - Servicio de rayos X: Por _____ y _____
 - Sala de Litotricia: Por _____
 - Quirófano: Por _____
- Según se manifiesta la operadora _____ no trabaja en la instalación desde mediados de agosto. _____
- Se efectúa la vigilancia dosimétrica mediante el uso de dosímetros personales asignados a los operadores y al director de la instalación. Las lecturas dosimétricas se realizan por _____. La última lectura dosimétrica disponible correspondía a julio de 2021 no observándose valores significativos. _____
- Según se manifiesta, recientemente se había contratado a dos operadores (_____ y _____) que aún no hacen uso de los equipos. Disponen de acreditación otorgada por el Consejo de Seguridad Nuclear. Según se informó a la Inspección se iba a contactar con el Centro lector _____ a los efectos de asignarles dosimetría personal. _____

CINCO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN:

- El horario de la Clínica es de 24 horas si bien se manifestó que los trabajadores de la instalación que usan los equipos de rayos X están presencialmente hasta las 22:00 horas. Dichos trabajadores están localizables en caso de urgencias con posterioridad a la citada hora. _____
- De acuerdo a los registros mostrados a la inspección, hasta agosto de 2021 se habían realizado los siguientes estudios: _____ con el equipo de radiología general, _____ con el mamógrafo, _____ con el equipo móvil, _____ con el TAC y _____ con el arco en C en _____



quirófano. No se mostraron datos relativos al uso del equipo ubicado en la Sala de Litotricia. _____

- Disponen de contrato escrito con la la UTPR _____ desde el 18/01/2011 _____
- Fueron mostrados el último control de calidad realizado a los equipos de la instalación y la última vigilancia de los niveles de radiación realizados por la UTPR en fecha 19/11/2020. Los resultados indicados eran correctos. __
- Disponen de certificado de conformidad de la instalación, con referencia 283/2020, emitido por el Jefe de la UTPR _____ en fecha 15/03/2021. _____
- Disponen de Programa de Protección Radiológica. La Inspección indicó que se trasladara una copia del mismo a los dos operadores de reciente incorporación. _____
- Se había remitido al Consejo de Seguridad Nuclear el informe anual de la instalación en fecha 23/03/2021. _____
- La Inspección informó, en relación al estado del equipo mamógrafo, sobre el cumplimiento del artículo 21 del Real Decreto 1085/2009, de 3 de julio.

SEIS. DESVIACIONES:

- No fue mostrada la documentación emitida por la empresa de venta y asistencia técnica actuante relativa a la avería del equipo mamógrafo. (art. 18 c) del Real Decreto 1085/2009, de 3 de julio). _____
- No era visible cartel de aviso a embarazadas (art. 9.1 del Real Decreto 1976/1999). __

Con el fin de que quede constancia de cuanto antecede y a los efectos que señala la Ley 15/1980 de creación del Consejo de Seguridad Nuclear, la Ley 25/1964 sobre Energía Nuclear, 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, el Real Decreto 783/2001 Reglamento sobre Protección Sanitaria contra las Radiaciones Ionizantes, se levanta y suscribe la presente acta en Las Palmas de Gran Canaria.

TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45 del RD 1836/1999 citado, se invita a un representante autorizado del “**CLÍNICA VIDA (LA OROTAVA)**” para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.



27/05/2021

Distinguidos Señores:

Por el presente les comunicamos, con relación al aviso de avería de su sistema de [redacted] que en fecha de ayer se procedió al diagnóstico de la misma por parte de nuestro servicio técnico, determinándose que la misma se encuentra localizada en el sistema generador del equipo, siendo necesaria la sustitución de tan esencial componente.

Dada la importancia de la parte afectada, su elevado coste y tratándose de un equipo con una larga longevidad y por tanto con limitación de disponibilidad de repuestos actuales y futuros, nuestra recomendación es que no procedan a su reparación, dadas las circunstancias indicadas anteriormente.

Todo lo cual, comunicamos para su conocimiento y valoración.

Sin otro particular.

Atentamente.

24/09/2021

Distinguidos Señores:

Por el presente les confirmamos lo hablado telefónicamente con relación al sistema de Mamografía , averiado desde el pasado 26/05/2021 y sin que se haya procedido a su reparación, que finalmente según petición expresa por su parte, en fecha del 18/10/2021 será retirado por y entregado en el punto de reciclaje habilitado, para su destrucción imposibilitando un uso posterior, tras lo cual emitiremos el correspondiente certificado que acredite tal situación y puedan proceder Uds. a tramitar su baja definitiva.

Todo lo cual, comunicamos para su conocimiento y valoración.

Sin otro particular.

Atentamente.



DILIGENCIA

En relación con la documentación aportada en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-CAC/AIN/01/RX/TF-2274/21, correspondiente a la inspección realizada en la instalación de radiodiagnóstico médico cuyo titular es CENTROS MÉDICOS SALUS CANARIAS, S.A. el día 21 de septiembre de dos mil veintiuno, el inspector que la suscribe declara,

— Se aceptan los comentarios. No cambian el contenido del acta.

· CSN-CAC/AIN/02/RX/TF-2274/21.

Las Palmas de Gran Canaria, 06 de octubre de 2021

EL INSPECTOR DE IIRR

