

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.

CERTIFICAN: Que se personaron el día diecisiete de junio de dos mil veintidós, en las instalaciones de la instalación de radiodiagnóstico médico **Vivanta Dental**, cuyo titular es _____, de CIF: _____, ubicada en la _____ del municipio de Paterna, 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-05) en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico, emitida por parte del Servicio Territorial de Energía es de fecha 19 de octubre de 2012 y número de registro 46/IRX/1609.

La inspección fue recibida por _____, directora 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 _____, n/s _____, que alimenta a un tubo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, y condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- 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 almacén, pasillo, esterilización y entrada del edificio, en su parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____
- La sala dispone de puerta de acceso de vidrio y paredes convencionales de ladrillo; suelo y techo de material forjado. _____

Sala 2. Equipo 2 radiodiagnóstico intraoral.

- Equipo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo de la misma firma, modelo _____, n/s _____, y condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- 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, sala 3, almacén y sala de ortopantomógrafo, en su parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____
- La sala dispone de puerta y pared contigua al pasillo de vidrio y paredes convencionales de ladrillo, y suelo y techo de material forjado. _____

Sala 3. Equipo 3 radiodiagnóstico intraoral.

- Equipo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo de la misma firma, modelo _____, n/s _____, y condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- 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, sala de máquinas, sala 2 y sala ortopantomógrafo, en su parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____
- La sala dispone de puerta y pared contigua al pasillo de vidrio, paredes de panel de yeso contiguas a la sala de máquinas y pasillo; y pared emplomada contigua a la sala del ortopantomógrafo, y suelo y techo de material forjado. _____

Sala 4. Equipo 4 radiodiagnóstico intraoral.

- Equipo intraoral de la firma _____, modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo de la misma firma, modelo _____, n/s _____, y condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- 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, gabinete, local vecino y vestuario, en su parte superior con vivienda y en la inferior con cimentación. _____
- La sala dispone de puerta de vidrio, pared contigua al pasillo de panel de yeso, paredes convencionales de ladrillo y 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 _____, n/s _____, y condiciones máximas de funcionamiento de kVp y mA. _____
- 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 3 y sala 2, en 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. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de un delantal y un protector de tiroides ambos emplomados, como medios de protección contra las radiaciones ionizantes. _____

TRES. NIVELES DE RADIACIÓN

- El máximo valor de tasa de dosis medido por la inspección con el equipo ortopantomógrafo con condiciones de funcionamiento de kVp, mA, s, con paciente en su interior, y en contacto con la rejilla de puerta de la sala es de $\mu\text{Sv/h}$.
- La instalación dispone de 5 dosímetros de termoluminiscencia (TLD) de área. Se manifiesta a la inspección que 2 de ellos se utilizan como personales y 3 de ellos no se utilizan. _____

CUATRO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación facilita a la inspección acreditación de 1 persona para dirigir instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico a favor de _____ y de 1 persona para operar con equipos de rayos X con fines de diagnóstico a favor de _____.
- Por parte de la instalación se informa que como directores de la clínica figuran _____ y _____. No consta acreditación para dirigir. _____
- El personal que maneja los equipos en el momento de la inspección, son _____ y _____. No consta acreditación de operar. ____



- De acuerdo con el Programa de Protección Radiológica (PPR) facilitado a la inspección de fecha 13 de febrero de 2020, figuran como personal adscrito a la instalación _____ y _____, de las cuales no consta acreditación de operar y _____.
- De acuerdo con el PPR facilitado, los TE están clasificados como categoría B. _____
- No facilitan información de las lecturas de las dosis recibidas por los TE. _____

CUATRO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación dispone de última declaración para la modificación de la instalación por cambio de titularidad, presentada en el Servicio Territorial de Industria y Energía con fecha 22 de julio de 2020, así como de la documentación asociada a la misma. _____
- La instalación dispone de contrato de prestación de servicios en materia de protección radiológica con la Unidad Técnica de Protección Radiológica (UTPR) _____, actual _____, firmado con fecha 27 de diciembre de 2018 y prorrogable anualmente. _____
- Los equipos disponen de certificado de conformidad del marcado CE. _____
- La instalación dispone de programa de protección radiológica, realizado por la UTPR contratada, de fecha 13 de febrero de 2020 sin actualizar. _____
- Está disponible el último certificado periódico de conformidad de la instalación, firmado por la UTPR contratada con fecha 15 de marzo de 2022. _____
- El control de calidad de los equipos, verificación radiológica de la instalación y estudio de dosimetría a paciente, lo ha realizado la UTPR contratada con fecha 1 de febrero de 2022. En los informes disponibles se refleja el estado aceptable de la instalación y equipos, excepto del equipo _____, _____, n/s _____ que se encuentra fuera de servicio. _____
- La instalación dispone de registro actualizado e informático de las exploraciones realizadas. _____
- El informe periódico de la instalación lo realiza y remite al Consejo de Seguridad Nuclear la UTPR contratada, está disponible el correspondiente al año 2021. _____

CINCO. 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 los TE conforme el uso establecido, dosimetría de área utilizada como dosimetría personal, ni dispone de las lecturas dosimétricas de los TE. (artículo 19.3.b). _____
 - La instalación dispone personal que dirige u opera los equipos sin la correspondiente acreditación (artículos 22 y 23). _____



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 29/06/2022, con un
certificado emitido por
ACCVCA-120

TRÁMITE: En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Reglamento sobre radiactivas, se invita a un representante autorizado de , para que con su firma, lugar y fecha manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.



G EXPOSICIÓ
EXPOSICIÓN

Tras recibir el informe de la inspección realizada en la clínica de Vivanta, subsanar las tres desviaciones,

Paterna (Valencia), adjunto remito documentos para

- Programa de protección radiológica actualizado
- Certificado relativo a la utilización de dosímetros de área

H SOL·LICITUD
SOLICITUD

Que se tenga por presentada la documentación adjunta y se elabore nuevo informe favorable para Clínicas Vivanta, S.L. (sin desviaciones).

I INFORMACIÓ BÀSICA SOBRE PROTECCIÓ DE DADES
INFORMACIÓN BÁSICA SOBRE PROTECCIÓN DE DATOS

PROTECCIÓ DE DADES: De conformitat amb el Reglament General de Protecció de Dades i la Llei orgànica 3/2018, de 5 de desembre, de Protecció de Dades Personals i garantia dels drets digitals, les dades de caràcter personal que ens proporcione seran tractats per la Generalitat per a procedir a la tramitació de la seua sol·licitud a l'empara de la normativa d'aplicació.

PROTECCIÓN DE DATOS: De conformidad con el Reglamento General de Protección de Datos y la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales, los datos de carácter personal que nos proporcione serán tratados por la Generalitat para proceder a la tramitación de su solicitud al amparo de la normativa de aplicación.

Podrà exercir els [drets d'accés, rectificació, supressió i portabilitat de les seues dades personals, limitació i oposició de tractament i no ser objecte de decisions individuals automatitzades respecte a les seues dades personals registrades en la Generalitat](#), davant la conselleria responsable del tractament de les seues dades personals. Així mateix, podrà reclamar, si escau, davant l'autoritat de control en matèria de protecció de dades, especialment quan no haja obtingut resposta o la resposta no haja sigut satisfactòria en l'exercici dels seus drets.

Podrá ejercer los [derechos de acceso, rectificación, supresión y portabilidad de sus datos personales, limitación y oposición de tratamiento y no ser objeto de decisiones individuales automatizadas respecto a sus datos personales registrados en la Generalitat](#), ante la conselleria responsable del tratamiento de sus datos personales. Así mismo, podrá reclamar, en su caso, ante la autoridad de control en materia de protección de datos, especialmente cuando no haya obtenido respuesta o la respuesta no haya sido satisfactoria en el ejercicio de sus derechos.

[Més informació a l'index de registres de les activitats de tractament \(RATs\) per conselleria](#)

[Más información en el índice de registros de las actividades de tratamiento \(RATs\) por conselleria](#)

[Informació addicional i detallada sobre protecció de dades](#)

[Información adicional y detallada sobre protección de datos](#)

[Delegació de Protecció de Dades de la GVA](#)

[Delegación de Protección de Datos de la GVA](#)

[Agencia Española de Protección de Datos](#)

[Agencia Española de Protección de Datos](#)

Conselleria responsable del tractament / Consellería responsable del tratamiento

AGENCIA VALENCIANA DE SEGURIDAD Y RESPUESTA A LAS EMERGENCIAS (AVSRE)

J DECLARACIÓ RESPONSABLE
DECLARACIÓN RESPONSABLE

La persona que signatura declara, sota la seua responsabilitat, que les dades ressenyades en la present sol·licitud i en la documentació que s'adjunta són exactes i conformes amb el que s'estableix en la legislació, i que es troba en possessió de la documentació que així ho acredita, quedant a la disposició de la Generalitat per a la seua presentació, comprovació, control i inspecció posterior que s'estimen oportuns.



La persona que firma declara, bajo su responsabilidad, que los datos reseñados en la presente solicitud y en la documentación que se adjunta son exactos y conformes con lo establecido en la legislación, y que se encuentra en posesión de la documentación que así lo acredita, quedando a disposición de la Generalitat para su presentación, comprobación, control e inspección posterior que se estimen oportunos.

DILIGENCIA

En relación con los comentarios formulados en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/02/RX/V-1609/2022, correspondiente a la inspección realizada en Paterna (Valencia), con fecha diecisiete de junio de dos mil veintidós, en los inspectores que la suscriben declaran:

- Hoja 4, párrafo 14

La documentación aportada subsana la desviación.

- Hoja 4, párrafo 15

La documentación aportada subsana la desviación.

- Hoja 4, párrafo 16

La documentación aportada subsana la desviación.

L'Eliana, a la fecha de la firma electrónica

Firmado por
, el día
05/09/2022, con un
certificado emitido por
ACCVCA-120



Firmado por
, el
día 05/09/2022, con un
certificado emitido por
ACCVCA-120