

ACTA DE INSPECCIÓN

, funcionaria de la Generalitat y acreditada por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspectora 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 personó el día doce de noviembre de dos mil veintiuno, en las instalaciones de la clínica cuyo titular es _____, de _____ ubicada en la calle _____ de Bétera, 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-1) en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico, fue concedida por parte del Servicio Territorial de Energía con fecha 21 de octubre de 2008 y número de registro 46/IRX/1889.

La inspección fue recibida por _____, titular de la instalación, quien aceptó la finalidad de la misma en cuanto se relaciona con la seguridad y protección radiológica.

El 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. INSTALACIÓN

- La instalación consta de un equipo de la firma _____, que alimenta a un tubo de la firma _____, con condiciones máximas de funcionamiento de _____
- El equipo dispone de mesa flotante con bucky y de pedal extensible al menos 2 metros para realizar las exploraciones. _____



- La sala donde se ubica el equipo dispone de puerta convencional, paredes de ladrillo macizo, excepto la que limita con el almacén, y suelo y techo de material forjado. _____
- La sala limita en el mismo plano con pasillo, almacén (antiguo cuarto de revelado), garaje y sala de hospitalización; con vivienda en la superior y cimentación en la inferior. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona controlada con riesgo de irradiación, según norma UNE 73.302. _____
- El almacén dispone de un único acceso a través de la sala de exploraciones. _____
- La instalación dispone de dos delantales y dos protectores, todos emplomados, como medios de protección contra las radiaciones ionizantes. _____

DOS. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de una acreditación para dirigir instalaciones de radiodiagnóstico médico a favor de _____
- El personal con acreditación está clasificado como categoría B, según se refleja en el Programa de Protección Radiológica de la instalación. _____
- La instalación dispone de un dosímetro personal de termoluminiscencia (TLD), a favor de la directora de la instalación, procesado mensualmente por la entidad cuyas últimas lectura corresponden al mes de septiembre de 2021. _____

TRES. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación está inscrita en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico del Servicio Territorial de Industria y Energía, con número de registro 46/IRX/1889. _____
- El equipo dispone de certificado de conformidad del mercado CE. _____
- La instalación dispone de contrato de prestación de servicios con la Unidad Técnica de Protección Radiológica (UTPR), _____
- La instalación dispone de Programa de Protección Radiológica conjunto, de fecha 16 de enero de 2020 realizado por la UTPR contratada, en el que se incluyen las normas de trabajo. _____



- El último certificado de conformidad de la instalación es de fecha 7 de abril de 2021, firmado por la UTPR contratada, en el que se refleja que la instalación dispone de un documento de industria que no se corresponde en todos sus extremos con la situación verificada por el personal de la UTPR, que el titular debe disponer de la documentación presentada para la puesta en marcha / modificación de la instalación y los niveles de radiación hacen necesario cambios estructurales o introducir normas operacionales de obligado cumplimiento. _____
- El informe periódico de la instalación correspondiente al periodo 2019 - 2020 ha sido realizado y remitido al Consejo de Seguridad Nuclear por la UTPR contratada en el primer trimestre del año 2021. _____
- El último control de calidad de los equipos y verificación radiológica de la instalación, ha sido realizado por la UTPR contratada con fecha 7 de abril de 2021. En el informe de resultados se refleja el estado aceptable del equipo y la necesidad de interponer blindajes adicionales en algún punto de la instalación. _____

CUATRO. 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 dispone de la inscripción en el registro de la modificación por cambio de titular el Registro de equipos e instalaciones de rayos x con fines de diagnóstico médico (artículo 15). _____



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'Elia, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat.



Firmado por _____ el
día 25/11/2021, 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.

Firmado digitalmente por _____

Fecha: 2021.12.02
11:52:08 +01'00'

DILIGENCIA

En relación con la documentación aportada en el TRÁMITE del acta de inspección de referencia CSN-GV/AIN/01/RX/V-1889/2021, correspondiente a la inspección realizada en Bétera (Valencia), con fecha doce de noviembre de dos mil veintiuno, la inspectora que la suscribe declara,

- Página 3, párrafo 5

La documentación aportada subsana la desviación encontrada.

- Página 2, párrafo 12 (último)

La documentación aportada complementa el contenido del acta.

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



Firmado por
el día 07/12/2021,
con un certificado emitido por
ACCVCA-120