

ACTA DE INSPECCIÓN

funcionario de la Generalitat y acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspector 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 personó el día catorce de agosto de dos mil veinticuatro, en las instalaciones del **HOSPITAL UNIVERSITARIO DOCTOR PESET**, sito en la avenida _____, en Valencia.

La visita tuvo por objeto la inspección de control de una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a la utilización de radioisótopos no encapsulados en el campo de aplicación de medicina nuclear, cuya autorización vigente (MO-09) fue concedida por el Servicio Territorial de Industria y Energía con fecha 12 de julio de 2017, y últimas modificaciones (MA-04, MA-05, MA-06 y MA-07), aceptadas por el Consejo de Seguridad Nuclear con fechas 16 de abril de 2018, 17 de febrero de 2020, 22 de mayo de 2021 y 22 de septiembre de 2022, respectivamente.

La inspección fue recibida por _____, jefe del servicio de protección radiológica (SPR) en funciones, quien aceptó la finalidad de la misma en cuanto se relaciona con la seguridad y la protección radiológica.

La representante del titular de la instalación fueron advertidas previamente al inicio de la inspección que el acta que se levantara 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 se ubica en la primera planta (medicina nuclear y PET-CT), tercera planta (habitación de terapia metabólica TM) y en el entresuelo (almacén de residuos y tanques de residuos líquidos) del hospital. _____

1. MEDICINA NUCLEAR (MN)

- El acceso al servicio se realiza a través de una puerta señalizada conforme norma UNE 73.302 como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación. _____
- Las dependencias constan de dos salas de exploración de SPECT-CT, una sala de exploración PET-CT, unidad de radiofarmacia, zonas de inyección, zonas de espera de pacientes inyectados, aseo para pacientes inyectados, cabinas para pacientes PET-CT, zona de control de equipos, sala de control de calidad - almacén temporal de residuos y dependencias anexas. _____



- Los accesos a las salas de exploración, unidad de RF, almacén de residuos, salas de inyección y de espera de pacientes inyectados, están señalizados como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación según norma UNE 73.302. _____
- Las salas de exploración, boxes de pacientes, unidad de RF y sala de inyección de pacientes disponen de blindajes estructurales de hormigón y plomo en paredes y techos, y puertas emplomadas. _____
- Junto a la zona de espera de pacientes inyectados disponen de ducha de emergencia y lavajos. _____
- Dentro de la sala de inyección anexa a la sala de almacén de residuos temporal se encuentra un equipo _____, para estudios pulmonares. _____
- Unidad de radiofarmacia (RF):
 - Consta de vestuario 1, sala almacén RF, vestuario 2 y dos salas blancas (PET y marcaje). El vestuario 1 da acceso a la unidad y comunica con la sala almacén. Desde esta sala se accede al vestuario 2 que comunica con las dos salas blancas.
 - La unidad se encuentra a presión negativa y dispone de sistema de ventilación independiente con filtros incorporados. _____
 - La sala blanca PET dispone de:
 - Vitrina de manipulación blindada con visor de vidrio emplomado, puerta lateral y dos puertas para manipulación de material, con pozo blindado para almacenar y manipular generadores de _____, y sistema de aspiración forzada con filtros de carbón activado. _____
 - Sistema automático de preparación de dosis PET. _____
 - Cabina de flujo laminar _____ con sistema de aspiración forzada con filtros de carbón activado y un activímetro marca _____, modelo _____, n/S _____, calibrado en origen con fecha 9 de febrero de 2023. _____
 - La sala blanca de marcaje dispone de
 - Cabina de flujo laminar blindada y un activímetro marca _____, n/s _____, calibrado en origen con fecha 14 de septiembre de 2023. _____
 - El antiguo activímetro marca _____, n/s _____ se retira por la firma _____ con fecha 29 de septiembre de 2023. _____
 - Las salas blancas disponen de SAS para la entrada/salida del material radiactivo, que comunican las salas entre sí y con la sala almacén, y esta última con el acceso a la unidad. _____
 - Disponen de las siguientes fuentes encapsuladas destinadas a calibración:
 1. Una fuente _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ μ Ci) de actividad nominal referida al 2/03/2000, para calibración de los activímetros. _____
 2. Una fuente puntual de _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 1/02/2018, suministrada por _____, para calibración de los activímetros. _____



- Sala PET-CT
 - El acceso se realiza desde el pasillo interno y desde la zona de control. Las puertas disponen en su parte superior de señalización luminosa roja/verde indicativa de irradiación del TAC. _____
 - Las puertas de acceso a la sala desde el pasillo y sala de control común, y la puerta de acceso a los boxes de pacientes están señalizadas como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
 - La consola de control del equipo dispone de llave de conexión, indicativo luminoso de irradiación y pulsador de parada de radiación y sistemas móviles. _____
 - La sala dispone de circuito de TV de paciente e interfono de comunicación. _____
 - La sala alberga un equipo de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con un equipo de diagnóstico CT incorporado con generador de _____ kV y _____ mA de tensión e intensidad máxima, respectivamente. _____
 - Disponen de tres pulsadores de parada de emergencia del equipo con llave de seguridad, dos dentro de la sala y uno en la sala de control; y dos pulsadores de parada de los sistemas móviles en el equipo, uno dentro de la sala y uno en la sala de control. _____
 - Disponen de las siguientes fuentes encapsuladas de calibración del equipo PET, suministradas por _____ el 20 de diciembre de 2022
 - Una fuente cilíndrica de _____, modelo _____, n/s _____ de _____ MBq (_____ mCi) de actividad referida a fecha 1 de diciembre de 2022, ubicada en un contenedor plomado situado en el interior de la sala técnica del PET-CT. _____
 - Dos fuentes lineales de _____, modelo _____, n/s _____ y _____, ambas de _____ MBq (_____ mCi) de actividad referida a fecha 1 de diciembre de 2022, ubicadas en la gammateca. _____
 - En la sala técnica del equipo PET-CT se almacenan las siguientes fuentes de calibración de las gammacámaras:
 - Una fuente plana de _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 6/01/2022, suministrada por _____ el 26/01/2022. _____
 - Una fuente plana de _____, n/s _____, de _____ MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 01/04/2015, fuera de uso. _____
- Salas SPECT-CT:
 - Se dispone de dos salas SPECT-CT, con acceso desde la sala de control común y desde el pasillo de radiofarmacia y pasillo interno a la sala I y desde el pasillo de pacientes a la sala II. _____
 - Las puertas disponen en su parte superior de señalización luminosa blanca/roja indicativa de irradiación del TAC. _____
 - Las salas tienen instalados los siguientes equipos:





- Sala I: equipo SPECT-CT I de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con un equipo de diagnóstico CT, con generador modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo modelo _____, n/s _____, de kV y _____ mA de tensión e intensidad máxima, respectivamente. _____
- Sala II: equipo SPECT-CT II de la firma _____, modelo _____, n/s _____, con un equipo de diagnóstico CT, con generador modelo _____, n/s _____, que alimenta a un tubo modelo _____, n/s _____, de kV y _____ mA de tensión e intensidad máxima, respectivamente. _____
- Los equipos disponen de un pulsador de parada de emergencia en la sala de control, dos pulsadores en la sala de exploraciones y uno en el equipo. _____
- Las consolas de control de los equipos disponen de llave de conexión, indicativo luminoso de irradiación y pulsador de parada de radiación y sistemas móviles. _____
- Las salas disponen de circuito de TV de paciente e interfonos de comunicación. _____
- Sala de control
 - Común para los tres equipos. Dispone de ventanas de visualización a las salas de exploración realizadas con vidrio emplomado. _____
- Sala control de calidad - almacén temporal de residuos
 - El acceso se realiza desde el pasillo interior del servicio de MN, la puerta está señalizada como zona controlada con riesgo de irradiación y contaminación. _____
 - Disponen en su interior de un activímetro de la firma _____ y de una cabina blindada con sistema de aspiración forzada y filtros de carbón activado, con las siguientes fuentes encapsuladas destinadas a calibración:
 - Una fuente _____, n/s _____, de kBq (_____ nCi) de actividad nominal referida al 15/06/2000. _____
 - Una fuente _____, n/s _____, de kBq (_____ μCi) de actividad nominal referida al 15/12/1996. _____
 - Una fuente _____, n/s _____, de kBq (_____ μCi) de actividad nominal referida al 1/01/2018. _____
 - Una fuente lápiz puntual de _____, n/s _____, de MBq (_____ mCi) de actividad nominal referida al 15/12/1996. _____
 - Disponen de otra celda blindada de manipulación y almacenamiento de material radiactivo sin uso. _____
 - Disponen de contenedores temporales de residuos, tres carritos blindados para almacenar residuos según los isótopos y grupo de clasificación y pantalla plomada.
- En el momento de la inspección se encuentra un paciente en exploración en el PET-CT, un paciente en exploración en el equipo SPECT-CT II. No hay paciente en las salas y boxes de pacientes inyectados. _____

2. TERAPIA METABÓLICA (TM)

- La habitación dispone de paredes y puerta de acceso emplomadas y señalizada como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación, según norma UNE 73.302. _____
- La habitación dispone de baño interior con inodoro con sistema de desagüe independiente para recogida de orinas del paciente y una mampara emplomada. _____
- Junto a la puerta de acceso disponen de un armario con material de descontaminación y limpieza. _____
- La instalación no dispone de nevera o congelador para el almacenamiento de residuos y excretas generados por los pacientes. _____
- En el momento de la inspección no se encuentra ningún paciente en tratamiento. _____

3. ALMACÉN DE RESIDUOS Y DEPÓSITOS

- Disponen en una dependencia ubicada en el entresuelo del primer y segundo piso de un sistema de gestión de residuos radiactivos de la marca _____, modelo _____ y n/s _____ formado por 2 depósitos blindados de 2400 litros cada uno, para recolección, decaimiento y vertido controlado de los residuos líquidos, conectados a los urinarios de las habitaciones de TM. _____
- El sistema ha sido instalado con fecha 19 de enero de 2024 por _____.
- El acceso se realiza desde el exterior del edificio de hospital, señalizado como zona de acceso prohibido con riesgo de irradiación y contaminación, y comunica con un pasillo y el antiguo acceso al recinto, señalizado como zona de permanencia limitada con riesgo de irradiación y contaminación, ambas según norma UNE 73.302. _____
- Los depósitos disponen de un sistema de dilución de la firma _____, modelo _____, señalización roja/verde de permiso de evacuación y sistema redundante de llenado por nivel. _____
- En el interior de la sala disponen de cámara de TV. _____
- El recinto dispone de sistema de aspiración forzada con filtro de carbón activado. _____
- La dependencia sirve además para almacenar los residuos generados por el servicio de MN hasta su retirada como residuo convencional según orden ECO. _____
- La dependencia dispone de control de acceso mediante puerta con cerradura, con llave custodiada en el servicio de MN y señalizada, según norma UNE 73.302, como zona controlada con riesgo de contaminación e irradiación. _____

4. GENERAL.

- Los suelos y paredes son de material fácilmente descontaminable y disponen de zócalo de mediacaña. _____
- Disponen de kits de descontaminación en las zonas más sensibles de la instalación. _____
- Disponen de delantales, faldillas y protectores de tiroides, todos ellos emplomados, como medios de protección personales en las inmediaciones de las dependencias. _____
- Disponen de cajas blindadas portadosis, protectores de jeringuillas, pantalla emplomada móvil, papel absorbente en las superficies de trabajo, calzas, gorros y guantes. _____



- Disponen de medios de extinción de incendios situados en lugares de fácil acceso en las inmediaciones de fuentes y equipos y operativos. _____

DOS. GESTIÓN DE RESIDUOS

- La instalación elimina los sólidos contaminados como basura convencional según Orden ECO/1449/2003. Las últimas retiradas del año 2024 se efectúan:
 - Grupo I: 5 de marzo (1 bolsa) y 30 de julio (2 bolsas). _____
 - Grupo II: 2 de enero (1 bolsa) y 30 de julio (2 bolsas). _____
 - Grupo II-TM: 13 de agosto (8 bolsas). _____
- Disponen de registro actualizado en soporte informático del control de los contenedores de residuos sólidos con la identificación del contenedor, tipo de residuo, fecha de cierre y fracción de desclasificación. _____
- Disponen de registros de las evacuaciones de los tanques reflejando la actividad, fecha de llenado y evacuación y las actuaciones de la empresa de mantenimiento. _____
- En el momento de la inspección el tanque nº1 está al 43% y el tanque nº2 está vacío. __
- Con fecha 9 de noviembre de 2023 se produce el vaciado de los dos tanques antiguos para su retirada. Ese mismo día se realiza por parte del SPR una certificación de ausencia de contaminación de las dependencias donde se encontraban los depósitos.
- El SPR realiza una verificación de ausencia de contaminación y recogida de residuos en la habitación de TM tras cada tratamiento. _____
- En el interior del almacén de residuos disponen de contenedores con residuos sólidos de RIA y las bolsas de terapia metabólica, etiquetados con la fecha de apertura y cierre y el isótopo empleado y la actividad estimada. _____
- En el pasillo de la instalación y junto el acceso a la sala de pacientes inyectados PET se dispone de un carrito-contenedor emplomado para almacenar la lencería empleada en esta sala y gestionarla posteriormente. _____



TRES. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de los siguientes equipos de detección y medida:
 - Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 13 de julio de 2017 por el _____ y ubicado en la unidad de RF. _____
 - Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 28 de enero de 2020 por _____ tras su reparación, ubicado en la unidad de RF.
 - Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 11 de enero de 2021 en origen, ubicado en la unidad de RF. _____
 - Monitor de radiación de área de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado en origen el 11 de enero de 2023 y ubicado en la unidad de RF. _____
- La instalación hace uso asimismo de los siguientes equipos del Servicio de Protección Radiológica (SPR):

- Monitor de radiación de la firma _____, mod. _____, n/s _____, calibrado el 16 de septiembre de 2019 por el _____ y ubicado en acceso a la habitación de TM.
- Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado en origen el 29 de diciembre de 2021. _____
- Monitor de radiación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 3 de marzo de 2022 por el _____.
- Monitor de contaminación de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado el 11 de julio de 2019 por _____, ubicado en la unidad de RF. _____
- Los equipos son verificados por el SPR con una periodicidad mínima semestral, mediante una fuente de _____ de kBq (μ Ci) de actividad. La última verificación se ha efectuado en el mes de diciembre de 2023. _____
- Por parte de _____ se ha instalado un nuevo detector de radiación en el acceso a la habitación de TM, de la firma _____, modelo _____ y n/s _____, calibrado en origen el 12 de septiembre de 2023. _____
- Las lecturas del equipo se visualizan en la pantalla situada junto al monitor y en un sistema informático instalado con control desde el despacho del SPR. _____

CUATRO. NIVELES DE RADIACIÓN y/o CONTAMINACIÓN

- Los valores máximos de tasa de dosis medidos por la inspección en la zona PET-CT son:
 - En contacto con la puerta de acceso a los boxes de los pacientes con un paciente en su interior: μ Sv/h. _____
 - En contacto con el puesto de control con paciente en el interior de la sala: fondo radiológico ambiental. _____
 - En contacto con la puerta de acceso desde el pasillo de RF y paredes laterales, con paciente en el interior de la sala: fondo radiológico ambiental.
- El equipo utilizado por la inspección para la medida de los niveles de radiación es de la firma _____, modelo _____, n/s _____, calibrado en origen con fecha 3 de mayo de 2024. _____
- El SPR realiza la vigilancia radiológica ambiental con periodicidad anual en:
 - RF (20 puntos): 21 de diciembre de 2023. _____
 - Medicina nuclear (21 puntos): 21 de diciembre de 2023. _____
 - Almacén temporal de residuos (8 puntos): 14 de septiembre de 2023. _____
 - Terapia Metabólica (9 puntos): 17 de agosto de 2023. _____
- Los controles de contaminación superficial se realizan anualmente, sin incidencias en los resultados disponibles de fecha 20 de mayo de 2024, en 35 puntos de la RF y en 9 puntos en TM con frotis y con medida directa. _____
- Mensualmente, realizan controles de contaminación aleatoriamente al personal de la instalación. Disponen de registros de las medidas realizadas. _____



- El personal mide los niveles de contaminación del puesto de trabajo y de las manos tras la jornada laboral. En caso de contaminación lo notifican al SPR. _____

CINCO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de 10 licencias de Supervisor y 8 licencias Operador, todas en vigor aplicadas al campo de la medicina nuclear. _____
- Los trabajadores expuestos (TE) con licencia están clasificados como categoría A. _____
- El control dosimétrico del personal se realiza mediante dosímetros de termoluminiscencia, 23 personales y 20 de muñeca, procesados mensualmente por el _____, estando disponibles las lecturas hasta julio de 2024. _____
- Asimismo, disponen de 10 dosímetros de anillo asignados y 1 libre, procesados mensualmente por la firma _____, con lecturas disponibles hasta junio de 2024. _____
- Disponen de los certificados de aptitud de la vigilancia sanitaria de los TE del año 2023 y 2024, realizado por el Servicio de Prevención de Riesgos Laborales. _____
- Se ha impartido una sesión de formación al personal de la instalación, con fecha marzo de 2024 en materia de protección radiológica, RF y PE. Disponen del registro de asistentes. _____
- Asimismo, se han impartido sesiones de formación en materia de transporte de material radiactivo (IS-38) en febrero de 2024, de la instalación y uso de los nuevos depósitos en febrero de 2024 y del nuevo procedimiento de uso de esferas con fósforo 32 en septiembre de 2023. Disponen del temario impartido y del registro de asistentes. _____
- El plan de emergencia interior y el reglamento de funcionamiento está disponible para todos los trabajadores de la instalación en una carpeta común de la intranet del hospital.
- El personal de nueva incorporación recibe el reglamento de funcionamiento y el plan de emergencia interior, justificando la entrega mediante acuse de recibo firmado por el trabajador, la jefa en funciones del SPR y la jefa del servicio de MN. _____



SEIS. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación dispone de un diario de operaciones, debidamente diligenciado por el Consejo de Seguridad Nuclear, registrando las entradas de material radiactivo, gestión de residuos, asistencia técnica del equipamiento y gestión de las fuentes radiactivas, firmado por el jefe de servicio de MN. _____
- Las revisiones preventivas del equipo PET-CT se realizan semestralmente por la firma suministradora. Disponen informe de la última visita efectuada el 9 de abril de 2024. _____
- Las revisiones preventivas de los equipos SPECT-CT se realizan semestralmente por la firma suministradora. Disponen informe de las últimas visitas efectuadas el 20 de febrero de 2024 (n/s 1615) y 22 de febrero de 2024 (n/s 1602). _____
- Las últimas entradas de material radiactivo el día de la inspección son:
 - : MBq y MBq de actividad, suministradas a las 8:00h y 10:05 por (Murcia) respectivamente. _____

- : 2 viales con MBq de actividad cada uno suministrados por _____.
- : 2 viales con GBq de actividad cada uno y suministrados por _____.
- : 1 vial con MBq de actividad y suministrados por (Murcia). _____
- Los pedidos de material radiactivo están centralizados en la responsable de RF. Disponen de los albaranes correspondientes a cada recepción en el servicio y copia en el SPR. _____
- El material radiactivo se adquiere a las firmas _____, _____, _____, _____, _____ y _____.
- El hospital adquiere el material radiactivo en forma de monodosis, viales, semillas y cápsulas de yodo. _____
- La instalación dispone de procedimiento interno de verificación de la hermeticidad de las fuentes radiactivas encapsuladas. Disponen de registros de las pruebas realizadas con fecha 21 de febrero de 2024 a las fuentes de _____ y el 7 de agosto de 2024 a la fuente plana de _____ y la fuente de _____.
- El sistema de filtrado de la RF lo revisa la firma _____. Está disponible el informe de la última revisión de fecha 27 de junio de 2023. _____
- Disponen de los informes del mantenimiento de los antiguos depósitos de TM de fechas 27 de junio y 9 de noviembre de 2023, realizados por la empresa _____. En una de las visitas se realiza el cambio de filtros y revisión de la cabina y vitrina de manipulación de MN. _____
- El procedimiento de verificación y calibración de los equipos de medida contempla la verificación interna al menos semestralmente y la calibración según su uso, con periodicidad máxima quinquenal realizada por un centro acreditado por Enac. _____
- Los pacientes de TM permanecen hospitalizados durante un máximo de 3 días. Realizan medidas de tasa de dosis en contacto, a 0,5 m y a 1 m del paciente, indicando las restricciones a adoptar e incluidas en registro informático. _____
- Los pacientes reciben el alta con valores de tasa de dosis en torno a los $\mu\text{Sv/h}$ e instrucciones de comportamiento personalizadas. _____
- La instalación refleja en el plan de emergencia interior lo referente a la notificación de incidentes ya accidentes según la IS-18 del Consejo de Seguridad Nuclear. _____
- Disponen del procedimiento de protección radiológica (Procedimiento 7. Edición 3, Revisión 5 del año 2021,) de acuerdo con la Instrucción IS-34 del Consejo de Seguridad Nuclear, en el que se refleja que la recepción la efectuará el personal operador o supervisor de la instalación en horario de 8:00h a 15:00h. _____
- Los bultos recepcionados son verificados por el personal de radiofarmacia, según la IS-38 y el procedimiento desarrollado e incluido en el procedimiento general de la RF. _____



- El diario de operaciones y los albaranes del material recibido reflejan que la recepción del material no la ha realizado el personal de la instalación cuando se entrega antes de las 8:00h. Se informa a la inspección que en estos casos el transportista deja los bultos dentro de la sala de acceso a la unidad de RF. _____
- El informe anual de la instalación correspondiente al año 2023, ha sido enviado al Servicio Territorial de Industria y Energía y al Consejo de Seguridad Nuclear. _____



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 1029/2022, de 20 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento sobre protección de la salud contra los riesgos derivados de la exposición a las radiaciones ionizantes y la referida autorización, se levanta y suscribe la presente acta, en La Eliana, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat.

Firmado por
09:29:55



, el 28/08/2024

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

Firmado por
11/09/2024 12:40:51
Cargo: Director Gerente Departamento



Departament de Salut de València - Doctor Peset

CENTRO DE COORDINACIÓN DE EMERGENCIAS
SECCIÓN DE SEGURIDAD RADIOLÓGICA
Avda.
46183 - L'ELIANA (Valencia)

Asunto: Remisión Acta Inspección CSN-GV/AIN/37/IRA-1426/2024

Adjunto remito original del Acta de Inspección de Referencia CSN-GV/AIN/37/IRA-1426/2024, correspondiente a la Instalación Radiactiva de Medicina Nuclear, realizada el pasado 14 de agosto y la cual es CONFORME.

Atentamente,

Valencia, a 11 de septiembre de 2024

DEPARTAMENTO DE SALUD DE VALENCIA - DOCTOR PESET
EL GERENTE DEL DEPARTAMENTO



Fdo.: