

ACTA DE INSPECCION

D. [REDACTED], funcionario del Consejo de Seguridad Nuclear (CSN), acreditado como inspector.

CERTIFICA: Que se personó, acompañado de D. Carlos Arcos Cuetos, funcionario del Gobierno del Principado de Asturias, acreditado como inspector, el día veintitrés de mayo de dos mil dieciséis, en **MEDICINA ASTURIANA, SA**, sita en la [REDACTED], Oviedo (Asturias)

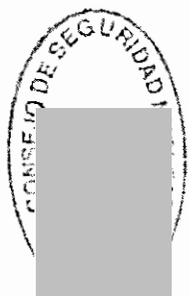
La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a: Diagnóstico médico mediante emisores de positrones, cuya autorización vigente (MO-2), fue concedida por la Dirección General de Industria. Consejería de Empleo, Industria y Turismo. Gobierno del Principado de Asturias, en fecha 13 de abril de 2016.

La Inspección fue recibida por, D. [REDACTED]. Jefe de Protección Radiológica y D. [REDACTED]. Supervisor responsable de la instalación, en representación del titular, quienes aceptaron la finalidad de la inspección en cuanto se relaciona con la seguridad y protección radiológica.

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.

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

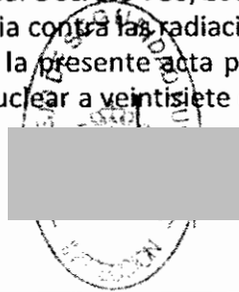
- La inspección se realiza de acuerdo con la especificación 13, de la autorización en vigor. _____
- La instalación radiactiva señalizada, provista de acceso controlado y de extinción de fuego, se encontraba ubicada en la planta baja del [REDACTED]. _____
- Las dependencias que componen la instalación radiactiva, son las indicadas en la solicitud, así como la puerta de acceso que comunica la cámara caliente, con la IRA-1983. _____





- En una de las dependencias se encontraba instalado un equipo [REDACTED], de la firma [REDACTED] modelo [REDACTED] nº/ de serie 17018, revisado en fecha 13-14/04/16. _____
- Disponen de ocho fuentes de verificación de sodio-22, nºs. 1371-71-10, J4-341, 1597-50-13/18, almacenadas en la cámara caliente. _____
- Disponen de un equipo para la detección y medida de la radiación, [REDACTED] modelo [REDACTED] nº/de serie 13005, con sonda modelo [REDACTED] nº/de serie 25038, calibrado en [REDACTED] en fecha 2011. _____
- Disponen de medios adecuados para la manipulación y el almacenamiento de material y de residuos radiactivos. _____
- El personal de operación referido a seis usuarios es, dispone de dosimetría de solapa y de anillo. _____
- Disponen de diario de operación de ref. 41/06. _____
- Consta se haya dado cumplimiento al punto I, Anexo I, IS-28, relativa al informe anual de la instalación, referente al año 2015. _____

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 1836/1999 por el que se aprueba el Reglamento sobre instalaciones nucleares y radiactivas; el Real Decreto 783/2001 por el que se aprueba el Reglamento sobre protección sanitaria contra las radiaciones ionizantes y la referida autorización, se levanta y suscribe la presente acta por triplicado en Madrid y en la sede del Consejo de Seguridad Nuclear a veintisiete de mayo de dos mil dieciséis.



TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Real Decreto 1836/1999, se invita a un representante autorizado de "**MEDICINA ASTURIANA, SA**" para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.

Conforme.

[REDACTED]
Oviedo, 31 de mayo de 2016

