

TRÁMITE SIMPLIFICADO

INSTALACIONES RADIATIVAS

Nº	INFORME	SOLICITANTE O TITULAR	DESCRIPCIÓN	OBSERVACIONES
150	AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIÓN	<p>Nombre: IDCQ HOSPITALES Y SANIDAD, SL</p> <p>Localidad: Barcelona</p> <p>IRA-2410</p> <p>Referencia informe técnico: CSN-GC/IEEV/MO-07/IRA-2410/2022</p> <p>Fecha Solicitud: 16-06-2022</p>	<p>Autorización de modificación para:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Baja de un acelerador lineal de la firma VARIAN, modelo CLINAC 23 EX</li> </ul>	<p>La última modificación es del 14-05-2019 (MO-06)</p> <p>La protección radiológica operacional la lleva a cabo el SPR del Hospital Quirónsalud Barcelona.</p> <p>En la especificación 3ª se actualizan las dependencias de la instalación y en la especificación 8ª se actualiza el inventario de equipos radiactivos autorizados</p> <p>Evaluada por el SCAR</p>

## EMPRESAS DE VENTA Y ASISTENCIA TÉCNICA DE EQUIPOS DE RADIODIAGNÓSTICO MÉDICO

Nº	INFORME	SOLICITANTE O TITULAR	DESCRIPCIÓN	OBSERVACIONES
151	AUTORIZACIÓN DE INSCRIPCIÓN EN EL REGISTRO	Nombre: PLANMECA IBERIA Localidad: MÁLAGA ERX/MA-0013 Referencia informe técnico: CSN/IEV/AUT-01/ERX/MA-0013/22 Fecha Solicitud: 11-02-2022	Autorización para: - Inscripción en el Registro de empresas de venta y asistencia técnica de equipos de rayos x con fines de diagnóstico médico de una nueva empresa que se dedicará a la venta y asistencia técnica de equipos de rayos X con fines de diagnóstico médico de la firma PLANMECA OY	El solicitante ha acreditado que los equipos de rayos X que pretende vender disponen del marcado CE y son conformes como producto sanitario. El solicitante ha acreditado que dispone de acuerdos de distribución con el fabricante de los equipos de rayos X que pretende vender. El solicitante ha acreditado que dispone de una certificación del fabricante que le habilita para la instalación y el mantenimiento de los equipos de rayos X que pretende vender. El solicitante ha acreditado que dispone de un modelo apropiado para expedir el certificado de conformidad de los equipos para su registro (Anexo II del RD 1085/2009)

**AUTORIZACION PARA FABRICACIÓN DE APARATOS, EQUIPOS O ACCESORIOS RADIATIVOS O GENERADORES,  
RINR TITULO VII**

Nº	INFORME	SOLICITANTE O TITULAR	DESCRIPCIÓN	OBSERVACIONES
152	AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIÓN	<p>Nombre: MULTISCAN TECHNOLOGIES, SL</p> <p>Localidad: CONCENTAINA (ALICANTE)</p> <p>FER/0016</p> <p>Referencia informe técnico: CSN/IEV/MO-16/FER-0016/22</p> <p>Fecha Solicitud: 1-09-22</p>	<p>Autorización de modificación para:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Incluir la fabricación de los equipos de rayos X para inspección de productos de la marca MULTISCAN TECHNOLOGIES, serie MXV-BULK, modelo 4008 UHD y serie MXV-SLIM, modelo 4010 UHD, en la aprobación de tipo NHM-X269 (HM/0297).</li> </ul>	<p>La entidad tiene autorización para la fabricación de equipos radiactivos que disponen de aprobación de tipo NHM-X269 (HM/0297), con fines de control de productos envasados y no envasados.</p>