

ACTA DE INSPECCION

, Jefe del Servicio de Vigilancia Radiológica de la Xunta de Galicia y acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspector para el control y seguimiento de instalaciones radiactivas, rayos X de usos médicos, y transportes de sustancias nucleares, materiales y residuos radiactivos, dentro del territorio de la Comunidad Autónoma de Galicia, acompañado por funcionario del Consejo de Seguridad Nuclear (CSN), acreditado como Inspector.

CERTIFICA: Que se personaron el día once de octubre del año dos mil veintidós, en el Servicio de Medicina Nuclear del Hospital Policlínico Vigo, S.A. (POVISA), sito en la calle en Vigo, Pontevedra.

La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva destinada a posesión y uso de equipos generadores de radiación y de material radiactivo encapsulado y no encapsulado, con fines médicos en los campos de aplicación de Radioterapia y Medicina Nuclear, cuyas autorizaciones vigentes: (MO-08) fue concedida por la Dirección Xeral de Planificación Enerxética e Recursos Naturais de la Vicepresidencia Segunda e Consellería de Economía, Empresa e Innovación de la Xunta de Galicia en fecha de 4 de agosto de 2021 y posteriormente (MO-07) por la citada Dirección Xeral de la de la Vicepresidencia Primera e Consellería de Economía, Industria e Innovación en la fecha de 15 de junio de 2022.

La Inspección fue recibida por , Jefe del Servicio de Protección Radiológica, y , Supervisor de Medicina Nuclear, 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:



1.- Instalación:

- La instalación está unificada administrativa y funcionalmente, e integra, en el emplazamiento referido, el Servicio de Medicina Nuclear y el Servicio de Radioterapia. _____
- La distribución y equipamiento de las dependencias, personal y procedimientos de ambas unidades funcionales en el Hospital Policlínico Vigo, S.A. (POVISA) se describe en la presente acta de control para el Servicio de Medicina Nuclear y en el acta correspondiente a la inspección previa a la puesta en marcha, realizada por _____ funcionario del Consejo de Seguridad Nuclear, sobre la MO-07 con la ref. CSN/AIN-54/IRA-0022/2022. _____

1.1. Licenciamiento ya resuelto (MO-08). (Servicio de Radioterapia)

- Se dispone de autorización para la octava modificación de la instalación radiactiva (MO-08) por resolución de la Dirección Xeral de Planificación Enerxética e Recursos Naturais de la Vicepresidencia Segunda e Consellería de Economía, Empresa e Innovación de la Xunta de Galicia en fecha de 4 de agosto de 2021. La modificación ha consistido en: _____
- La sustitución del acelerador lineal de la marca _____, modelo _____, con el nº de serie _____, por otro acelerador lineal de la marca _____, modelo _____, con energías de hasta _____ MeV para electrones, y de _____ y _____ MV para fotones, y modo FFF para fotones de _____ MV que dispone de un sistema de imagen de rayos X asociado de _____ kV, _____ mAs y _____ kW de tensión, corriente y potencia máximas, respectivamente. _____
- El titular notificó al CSN en fecha de 23 de febrero de 2021 la previsión de cese de la actividad clínica del acelerador lineal _____ en la fecha de 26 de febrero de 2021. _____
- La empresa _____ (IRA/33499 llevó a cabo el desmantelamiento del acelerador en fechas de 10 y 11 de marzo de 2021 y la retirada de los materiales activados. _____
- La baja de un antiguo equipo de rayos X de terapia superficial de la marca _____, modelo _____, CON EL Nº DE SERIE _____. El equipo fue desmantelado por la empresa _____ en la fecha de 18 de marzo de 2021. _____
- La baja de un aplicador oftálmico (SIA6) provisto de una fuente tipo placa de _____ de _____ MBq (_____ mCi) en fecha de 14 de agosto de 1970. El aplicador se retiró por _____ en la fecha de 23 de noviembre de 2015. _____



- Baja de la autorización para posesión y uso de _____ en forma de alambre para braquiterapia de baja tasa, con una actividad total máxima de MBq (_____ mCi). Se disponía de autorización pero la técnica de implantes de _____ no se llegó a utilizar y no se había recibido ningún suministro de _____.
- El titular, en cumplimiento de la ETF nº 15 solicitó la Inspección previa a la puesta en marcha que se realizó por la inspección del CSN en fecha de 15 de diciembre de 2021. La referencia del acta es CSN/AIN-52/IRA-0022/2021. _____
- El Consejo de Seguridad nuclear remitió a la instalación radiactiva la notificación de Puesta en marcha de la modificación nº 8 en la fecha de 28 de enero de 2022.

1.2. Licenciamiento resuelto (MO-07) y en trámite de autorización para su puesta en marcha. (Servicio de Medicina Nuclear)

- Las modificaciones solicitadas (MA-03 y MO-07) en el Servicio de Medicina Nuclear ha sido autorizada como MO-07 por resolución de la Dirección Xeral de Planificación Enerxética e Recursos Naturais de la Vicepresidencia Primera e Consellería de Economía, Industria e Innovación de la Xunta de Galicia en fecha de 15 de junio de 2022. _____
- Las especificaciones técnicas de funcionamiento del Anexo de la MO-07 dejan sin efecto y sustituyen a los de la resolución anterior (MO-08) de la Dirección Xeral de Industria, Enerxía e Minas de la Xunta de Galicia de fecha 4 de agosto de 2021. _____
 - Es preciso aclarar que el orden de solicitud fue MO-07 y después MO-08 pero el orden de resolución ha sido MO-08 y después MO-07. _____
- La modificación ha consistido en una ampliación para la incorporación de un tomógrafo por emisión de positrones PET-TC. _____
- Esta ampliación implicaba una remodelación de dependencias con cambios de uso de varias dependencias que se han fraccionado en fases para poder continuar manteniendo la labor asistencial: _____
- MA-03.- El titular solicitó en la fecha 2 de diciembre de 2020 una autorización para la modificación de la Instalación Radiactiva por la modalidad de Aceptación Expresa del CSN según lo previsto el punto 2 del Artículo 40 del RINR (RD 35/2008): la modificación consistía en una remodelación de dependencias para un cambio de ubicación de un densitómetro óseo, la sala de espera de pacientes y la sala de exploración gammagráfica dentro del servicio de Medicina Nuclear con el fin de ganar espacio para una gran dependencia en la que se tenía previsto instalar el equipo PET-CT, salita de control, sala técnica y dependencia conexas de pacientes inyectados. _____

- MO-07.- El titular solicitó en la fecha 4 de febrero de 2021 autorización para la séptima modificación de la Instalación Radiactiva consistente en: _____
 - La ampliación en el Servicio de Medicina Nuclear de un equipo de diagnóstico PET-CT. El tomógrafo PET de la marca _____, modelo _____, con _____ kV, _____ mA y _____ kW de tensión, intensidad de corriente y potencia máximas, respectivamente; que incorpora _____ como elemento natural integrante del material de centelleo del detector. La estimación de las trazas de _____ es de _____ μCi (_____ MBq) de actividad máxima. _____
 - Autorización para la posesión y el uso de las fuentes encapsuladas de calibración de _____ Una fuente lineal encapsulada de _____ de _____ μCi (_____ MBq) y seis fuentes puntuales encapsuladas de _____ de _____ μCi (_____ MBq) cada una. _____
 - Autorización para la posesión y el uso de radioisótopos no encapsulados emisores de positrones _____ MBq (_____ mCi) y _____ MBq (_____ mCi). _____
 - Autorización para la posesión y el uso del radionucleido _____ en forma no encapsulada para aplicaciones diagnósticas gammagráficas _____ MBq (_____ mCi). _____
 - Autorización para la posesión y el uso del radionucleido _____ en forma no encapsulada para aplicaciones terapéuticas en Medicina Nuclear _____ MBq (_____ mCi). _____
 - Autorización para el incremento de la actividad máxima actualmente autorizada de _____ de _____ MBq (_____ mCi) hasta _____ MBq (_____ mCi).

1.3. Dependencias y equipamiento de Medicina Nuclear.-

- El servicio de Medicina Nuclear, autorizado para realizar técnicas de diagnóstico "in vivo" y terapia con radioisótopos no encapsulados, está ubicado en la planta semisótano del emplazamiento referido y consta de las siguientes dependencias para estudios de medicina nuclear con gammacámara, estudios con PET y terapia metabólica que comparten la dependencia de gammateca, residuos sólidos y residuos líquidos: _____
 - Estudios gammacámara: una dependencia anexa a la gammateca para inyección, una sala de espera para pacientes inyectados no-PET, una sala de exploración gammagráfica. _____

- Una sala de administración y captación para pacientes PET, sala del tomógrafo PET-CT, sala técnica y sala de control y operación del tomógrafo PET-CT. _____
- Una habitación de hospitalización acondicionada para terapia metabólica. ____
- Las zonas comunes son: _____
 - El laboratorio-gammateca donde se reciben y almacenan los radiofármacos para su uso en técnicas de Medicina Nuclear PET y no-PET para diagnóstico y tratamiento "in vivo", _____
 - Un almacén para recogida de los residuos radiactivos sólidos generados en la instalación. En una gammateca blindada se almacenan las fuentes de utilizadas para la calibración del equipo PET. _____
 - Un baño de pacientes inyectados provisto de un urinario específico para colección de orinas que se descargan al sistema de gestión de residuos radiactivos líquidos. _____
 - Un recinto cerrado, ubicado en el sótano 1º donde está instalado el sistema para la gestión de los residuos radiactivos líquidos de terapia metabólica y de diagnóstico. _____
- La inspección para la puesta en marcha de la MO-07 verificó las nuevas dependencias y las de su entorno radiológico en trámite de Puesta en Marcha: dependencia para administración de radiofármacos emisores de positrones para pacientes ambulatorios, la dependencia para pacientes ingresados, un aseo con urinario para recogida de orinas de pacientes, la dependencia para el equipo PET-CT, el puesto de control PET-CT y la sala técnica colindante. _____
- La inspección para la puesta en marcha revisó el recinto cerrado, ubicado en el sótano 1º donde está instalado el sistema para la gestión de los residuos radiactivos líquidos se dispone de tanques específicos para la gestión de orinas de pacientes a los que se han administrado radiofármacos de diagnóstico y emisores de positrones. _____
- Las superficies de trabajo, los suelos y las paredes, se encontraban debidamente acondicionados. _____
- Todas las dependencias de la instalación estaban señalizadas de acuerdo con el Reglamento de Protección Sanitaria Contra Radiaciones Ionizantes, y se disponía, en las mismas, de los medios adecuados para establecer un acceso controlado.____
- Había instalado, como monitor de área a la salida del laboratorio caliente, un equipo de la firma _____ Zaragoza, modelo _____, con el nº de serie _____. Consta que el Servicio de Protección radiológica había llevado a cabo su verificación en la fecha de 9 de agosto de 2021. _____

- También estaba instalado en un soporte extraíble en el pasillo un monitor fijo de radiación ambiental con número de serie . El equipo había sido verificado por el SPR en fecha de 24 de mayo de 2022. _____
- Se dispone de un monitor portátil de radiación/contaminación, de la firma , modelo , con el nº de serie , provisto de una sonda de contaminación modelo , con el nº de serie , que disponen de certificados de calibración expedidos por el fabricante en fecha de 19 de marzo de 2020. El equipo había sido verificado por el SPR en fecha de 20 de abril de 2022.
- Se dispone de un nuevo equipo de la firma , modelo , nº de serie , que dispone de certificado de calibración por el fabricante en fecha de 29 de julio de 2022. El equipo había sido verificado por el SPR en fecha de 5 de agosto de 2022. _____

1.3.1. Fuentes radiactivas encapsuladas.

- En la gammateca del laboratorio estaban almacenadas: _____
 - Una fuente de , de MBq (μ Ci) a fecha de 16 de febrero de 1998, que utiliza el Servicio de Radiofísica para verificación del activímetro. Consta que el Servicio de Protección radiológica había llevado a cabo el control de hermeticidad en fecha de 22 de noviembre de 2021. _____
 - Una fuente encapsulada decaída de tipo lápiz, para toma de referencias anatómicas bajo el campo de la gammacámara, de la firma con el nº de serie , con MBq (μ Ci) de actividad a fecha de calibración de 12 de noviembre de 2002. Decaída a nivel de exención con una actividad inferior a Bq. _____
 - Una fuente no encapsulada de fabricada por el con una actividad de MBq a fecha de 4 de abril de 2017 para verificación del activímetro en el uso de radiofármacos marcados con / . _____
- En la antigua gammateca instalada en la zona de residuos estaban almacenadas las fuentes de utilizadas para calibrar el equipo PET y que habían sido transferidas desde el hospital universitario de Vanalopó en Elche en la fecha de 18 de julio de 2022: _____
 - Una fuente lineal de de μ Ci (MBq) en matriz de la firma (ERS). _____
 - Seis fuentes puntuales encapsuladas de de μ Ci (MBq) cada una en matriz cerámica de la firma . _____

- Consta que la firma _____ había realizado las pruebas de hermeticidad de las fuentes de _____ antes de su expedición en la fecha de 10 de junio de 2022. El Servicio de Protección Radiológica había realizado un control de hermeticidad tras su recepción en _____.

1.3.2. Utilización de radionúclidos no encapsulados en medicina nuclear para su uso en gammacámara, quirófano y terapia metabólica.

- La Instalación Radiactiva recibe y utiliza radiofármacos de medicina nuclear para diagnósticos y terapia en sistema de monodosis desde la fecha de 9 de septiembre de 2002. El suministrador exclusivo es la Unidad Central de Radiofarmacia de _____, ubicada en Ordes, A Coruña. Se recibe un suministro diario al principio de la jornada y algunos días un segundo a medio día. El transporte lo realiza la empresa _____.
- La instalación dispone de acceso a una dársena restringida a vehículos de servicio del hospital, lo cual facilita el estacionamiento seguro del vehículo de transporte, la labor descarga y la recepción del material radiactivo en la instalación. _____
- El día de la visita de la Inspección se había recibido, al principio de la jornada, un bulto de transporte de material radiactivo, procedente de la Unidad Central de Radiofarmacia (UCR) en la expedición nº 235636, con el nº de serie _____.
- El Bulto nº _____ era tipo A, estaba etiquetado con Categoría I Blanca, _____ de _____. Albergaba un total 10 monodosis de radiofármacos marcados con _____ con una actividad total calibrada a hora de administración de _____ GBq (_____ mCi). _____
- Se dispone de una aplicación informática para el control detallado de la actividad recibida por isótopo y de las dosis administradas a pacientes, que permite extraer a tiempo real resultados de la actividad recibida y utilizada, y gestionar las peticiones de suministros de monodosis con advertencia de los límites de actividad autorizada por isótopo. _____
- La recepción y utilización del material radiactivo es trazable y detallada en los listados diarios remitidos por la radiofarmacia, una vez confirmada la administración de dosis y en la historia clínica de pacientes en la que se referencia cada administración. La referencia a cada dosis está cruzada con el nº de historia clínica del paciente. _____
- Se lleva un registro detallado de entradas y administración de dosis a los pacientes. El servicio de Protección Radiológica dispone de un archivo del material radiactivo recibido y utilizado. _____



1.3.3. Utilización de radiofármacos PET.

- La Instalación tiene concertado el suministro de radiofármacos marcados con _____; con la firma _____ para _____ desde el ciclotrón de Aljavir en Madrid y para _____ con la firma _____ desde la instalación del Instituto _____ de Portugal. _____
- El día de la visita de la inspección se recibió un bulto, remitido por la citada firma _____, que albergaba un vial de _____, del lote _____, con una actividad de _____ MBq (_____ mCi) precalibrada como dos dosis para las 9:30 horas. El bulto de transporte era tipo A, categoría III amarilla, con la actividad de _____ GBq referida a hora de expedición de las 2 de la mañana, y un IT de _____. El bulto estaba etiquetado como UN 2915. _____
- La citada actividad se había suministrado para realizar por la inspección del CSN las comprobaciones de los blindajes estructurales de todas las dependencias del módulo PET. La tasa de dosis medida en contacto con el contenedor blindado era _____ $\mu\text{Sv/h}$ y la tasa de dosis medida a un metro del vial desnudo era _____ $\mu\text{Sv/h}$. Los resultados de las mediciones realizadas constan en la citada acta de ref. CSN/AIN-54/IRA-0022/2022. _____
- En el laboratorio caliente había instalada, sobre una bancada de acero inoxidable una gammateca plomada con visor y entrada para guantes. En el interior de la gammateca estaba instalado un sistema de dispensación automática de dosis de la firma _____, modelo _____ que se opera a distancia desde una pantalla digital exterior. El dispensador incorpora un millicurómetro de la firma _____, modelo _____ que expone la medida en otra pantalla plana. _____
- El sistema permite extraer la jeringa con su blindaje que pasa mediante un carro blindado a la sala de administración PET. _____
- En la entrada de esta sala se disponía de un contenedor blindado para recogida de los residuos sólidos. _____

1.3.4. Gestión de residuos radiactivos.

- Residuos radiactivos sólidos.
- Los residuos radiactivos sólidos que se generan en la instalación se almacenan clasificados y etiquetados en contenedores plásticos dentro de una mampara blindada, instalada en el almacén colindante con el laboratorio caliente. _____



- Se dispone de cuatro contenedores para la clasificación y recogida de residuos: dos para _____, uno lleno y cerrado y otro en uso; y dos para _____, uno lleno y cerrado y otro en uso. _____
- En la reciente MO-07 se había prolongado la mampara blindada con dos contenedores a mayores para residuos sólidos de emisores de positrones. _____
- Se lleva un control pormenorizado de la gestión de los residuos por el Servicio de Protección Radiológica. Los residuos se retiran como biosanitarios una vez que quedan desclasificados como radiactivos. _____
- Residuos radiactivos líquidos.
- El sistema de gestión de residuos radiactivos líquidos dispone de un conjunto de cinco depósitos de 1500 litros cada uno, ubicados en un recinto cerrado del piso inferior sótano 1º, que están blindados por el lateral y por la parte superior. Las canalizaciones de entrada van por gravedad y las de salida también. _____
- El sistema se había ampliado también en la reciente MO-07 a los procedentes del área de diagnóstico. _____
- El funcionamiento es con un llenado y decay alternativo en cuatro depósitos de dos en dos: los nº 1 y 2 son para orinas de diagnóstico y los nº 4 y 5 están conectados a la habitación de hospitalización d terapia metabólica. El depósito nº 3 está en posición intermedia conectado en reserva para emergencias. _____
- El Servicio de Protección Radiológica lleva la gestión de los depósitos de residuos radiactivos líquidos de _____ y la programación de las operaciones de vertido. _____
- Cada operación de vertido, que suele ser de periodicidad anual, está documentada mediante una hoja de cálculo que es firmada por el Jefe del Servicio de Protección Radiológica. La autorización para el vertido y la gestión de la operación corre a cargo del Servicio de Protección Radiológica. Las operaciones de vertido se suelen llevar a cabo en fechas muy posteriores a las previstas en los cálculos. _____
- La última operación de vertido se había llevado a cabo en el depósito nº 5 (antes nº1) en fecha de 5 de julio 2022 y correspondía a 21 tratamientos realizados entre las fechas de 12 de enero 2021 hasta el 26 de noviembre de 2021. El periodo de decay superior y la capacidad de los depósitos permite minimizar a una actividad específica de 0,02 Bq por litro. _____
- Estaba en llenado el depósito nº 4 desde la fecha de 29 de noviembre de 2021. El depósito nº 5 estaba vacío. _____
- El suelo de la dependencia de los depósitos deriva a un sumidero que dispone de una bomba de accionamiento automático. El Servicio de Protección Radiológica lleva a cabo la verificación periódica del funcionamiento de la bomba instalada en _____

la arqueta del sumidero que deriva el líquido derramado al depósito de emergencia nº 3. El estado de las conducciones se verifica en cada operación de vertido. _____

- La estancia colinda en vertical con la cámara caliente de medicina nuclear. Estaba instalado en el almacén anexo al laboratorio caliente un panel de control con indicadores del nivel máximo de los depósitos. _____

1.4. Equipos y dependencias de imagen.

1.4.1. Medicina Nuclear de emisores gamma.

- La nueva sala de exploración gammagráfica estaba acondicionada para albergar una gammacámara tomográfica de la firma _____, modelo _____, con el nº de sistema _____.
- La gammacámara, tras la remodelación de dependencias, se reinstaló por la firma _____ que realizó las pruebas de aceptación en la fecha de 11 de marzo de 2022. _____
- Consta que la firma _____ ha realizado las operaciones de mantenimiento preventivo con periodicidad semestral. _____

1.4.2. Tomografía por emisión de positrones (PET).

- En la dependencia blindada destinada a tomografía por emisión de positrones estaba instalado un equipo de diagnóstico PET-CT, de la marca _____, modelo _____, con el nº de identificación _____, que incorpora un anillo detector de positrones compuesto por dopado con cerio y otro anillo TAC de 16 cortes con _____ kV, _____ mA y _____ kW de tensión, intensidad de corriente y potencia máximas, respectivamente. _____
- El equipo, procedente de otro hospital, ha sido reinstalado por la firma _____. Las pruebas de aceptación se llevaron a cabo en la fecha de 7 de septiembre de 2022.
- El Servicio de Protección Radiológica había llevado a cabo la verificación del equipo en la fecha de 14 de septiembre de 2022. _____
- Consta que la firma _____ ha llevado a cabo la instalación y de las puertas blindadas motorizadas de acceso a la sala del PET y de pacientes inyectados 14 de septiembre de 2022. _____

1.5. Unidad de hospitalización de terapia metabólica.

- La unidad de hospitalización destinada para tratamientos de terapia metabólica está ubicada en una zona sin tránsito, con control de acceso y dispuesta en fondo de saco. Se compone de las siguientes dependencias: _____
- Un pasillo de acceso y antesala. _____
- Una dependencia donde está instalada la gammateca específica de curiterapia. _____
- Una habitación de hospitalización acondicionada para terapia metabólica. ____
- La unidad de hospitalización estuvo destinada para alternar tratamientos de curiterapia y de terapia metabólica. La habitación actualmente ya no tiene uso para tratamientos de curiterapia. _____
- La dependencia dedicada a hospitalización es amplia y colinda con un lateral del "Bunker" de teleterapia. El muro es de hormigón armado de 120 cm de grosor con un refuerzo en el anillo primario de 60 cm de hormigón baritado, sobre el que hay apuesto en la cabecera de la cama una mampara plomada. La puerta de entrada a la habitación está blindada con 4 mm de plomo y tras su franqueo hay construido un muro de laberinto que cubre hasta el pie de cama. Había disponible una mampara plomada con ruedas. _____
- Había instalado un circuito de Tv e interfonía que permite el control del interior de la sala desde el puesto de control del acelerador. La supervisión de esta unidad corresponde a los supervisores de Medicina Nuclear. La coordinación se lleva a cabo por el Servicio de Protección Radiológica. _____
- El día de la visita de la inspección, la habitación no estaba ocupada. Estaba previsto un ingreso para el día siguiente. _____
- Los suelos y las paredes se encontraban debidamente acondicionados para la utilización de material radiactivo no encapsulado. _____
- Estaba instalado en el pasillo de acceso a la habitación y la gammateca en un soporte un nuevo monitor fijo de radiación ambiental _____ con número de serie _____.
- En el baño de la habitación hay instalado un bidé para la recogida de orinas de _____, desde el que se dispone de una conducción independiente hasta los citados depósitos para la gestión de los residuos radiactivos líquidos. _____
- Se dispone del documento "Criterios de alta de pacientes y medidas para la protección radiológica del público después de tratamientos metabólicos con _____



Estaban disponibles los procedimientos específicos de terapia metabólica adaptados a estos criterios del foro de protección radiológica en el medio sanitario:

- Normas expuestas para el personal. _____
- Las instrucciones para el paciente, tanto durante su ingreso como para después del alta. _____
- La ficha del paciente colocada en la carpeta en la puerta de la habitación. ____
- En esta instalación radiactiva no se permiten las visitas de los familiares. ____
- Estimación de tasa de dosis del paciente para su alta, basada en una encuesta previa en la que se suponen tres escenarios por circunstancias familiares y laborales. _____
- El informe de alta en el que se incluye la tasa de exposición al alta. _____
- Hojas para el control de contaminación de superficies y para la gestión de los residuos radiactivos y la ropa de cama contaminada. _____

2.- Niveles de radiación.

- Consta que el operador del Servicio de Medicina Nuclear lleva a cabo una monitorización diaria de los niveles de contaminación, en las dependencias y superficies del servicio de Medicina Nuclear y que el Servicio de Protección Radiológica lleva a cabo una monitorización de contaminación de la habitación de terapia metabólica tras el alta del paciente. _____
- En cumplimiento de la especificación técnica nº 19 de la autorización vigente (MO-07) se habían instalado un total de 35 dosímetros de termoluminiscencia distribuidos como dosímetros de área para el control de los niveles de radiación en todas las áreas colindantes en planta y a nivel superior e inferior de las nuevas dependencias de medicina nuclear. _____

3.- PERSONAL DE LA INSTALACIÓN:

3.1. Licencias de supervisión y operación.

- Estaba disponible una Licencia de Supervisor a nombre de: _____
- _____, con vigencia hasta el día 5 de mayo de 2026.
- Estaban disponibles tres Licencias de Operador a nombre de: _____



- , en vigor hasta la fecha de 24 de mayo de 2027. ____
- , en vigor hasta la fecha de 6 de julio de 2026. _
- , en vigor hasta la fecha de 15 de octubre de 2025. _
- Manifiestan a la Inspección que se tiene previsto contratar a mayores a un técnico para operar el equipo PET. _____

3.2. Dosimetría.

- Se dispone de dosímetros personales de termoluminiscencia, procesados por el _____ para el control de 5 personas profesionalmente expuestas del servicio de Medicina Nuclear. El personal que utiliza isótopos está clasificado en categoría A y la administrativa en categoría B. Los dos operadores que administran los radiofármacos disponen de dosímetro de anillo. No se han registrado incidencias en los resultados de los informes dosimétricos ni en las fichas dosimétricas personales. Los recambios de los dosímetros se realizan con regularidad. _____
- Se tiene previsto proveer de dosimetría de cristalino a los dos operadores que administran los radiofármacos PET. _____
- Durante un año se van a mantener los 35 dosímetros de área ya referidos. _____

3.3. Vigilancia médica.

- Las revisiones médicas del personal profesionalmente expuesto categoría A se llevan a cabo por el Servicio Médico de Prevención de que dispone _____. Los resultados, según un listado facilitado por dicho servicio médico, eran todos aptos.

3.4. Formación de personal.

- Se tiene establecido un plan de formación de refresco del personal con licencia y de nueva incorporación en relación con la instalación radiactiva. El Servicio de Protección Radiológica promueve la formación general de la Protección Radiológica, en la PR específica en Radioterapia y en Medicina Nuclear. Por otra parte el personal de las instalaciones participa impartiendo prácticas de alumnos de FP de técnicos en radiología. _____

- Consta que en fecha de 4 de diciembre de 2017 se había impartido formación de refresco, para todo el personal de la instalación de medicina nuclear y radiofísica, con una carga lectiva de una hora sobre las actualizaciones llevadas a cabo en el reglamento de funcionamiento y en el plan de emergencia, en cuanto al cumplimiento como instalación receptora de las Instrucciones técnicas del CSN relacionadas con el transporte del material radiactivo (IS-34 e IS-42). Consta el programa impartido y la documentación elaborada y las firmas de acuse de recibo de información y de asistencia a las jornadas de formación. _____
- En fecha de 9 de diciembre de 2020 se había impartido formación de refresco para el operador de la instalación de medicina nuclear sobre las ISs del CSN incorporadas en el reglamento de funcionamiento relacionadas con el transporte del material radiactivo y recepción de bultos y un repaso práctico de manejo del monitor portátil de contaminación superficial Berthold LB 1210D. _
- Consta que en fecha de 20 de septiembre de 2022 el Servicio de Protección Radiológica había impartido una sesión de formación de refresco para todo el personal de Medicina Nuclear y del resto de los servicios de hospital, sobre el nuevo reglamento de funcionamiento recientemente actualizado, y los nuevos procedimientos de operación. Consta la asistencia de 11 personas. Estaba prevista completar esta formación durante la semana siguiente sobre el Plan de Emergencia y la gestión de residuos. _____
- Consta que la firma suministradora del dispensador había instalado el equipo y impartido la formación práctica en la fecha de 19 de septiembre de 2022. ____
- Estaba prevista la impartición de tres sesiones de formación por la firma durante el mes de noviembre. Manifiestan que se había retrasado la primera parte teórica. _____
-

4.- GENERAL, DOCUMENTACIÓN:

4.1. Diario de operación.

- Estaba disponible el Diario de Operación de la Instalación, diligenciado por el Consejo de Seguridad Nuclear en fecha de 16 de diciembre de 2016, que estaba cumplimentado al día con anotaciones firmadas que reflejan las actividades desarrolladas en la instalación. _____

4.2. Reglamento de funcionamiento y plan de emergencia.

- La instalación radiactiva unificada está destinada a posesión y uso de equipos generadores de radiación y de material radiactivo encapsulado y no encapsulado, con fines médicos en los campos de aplicación de Radioterapia y Medicina Nuclear. Según la Instrucción del CSN IS-28 las especificaciones técnicas de funcionamiento que le resultan de aplicación son del Anexo-I, las de las características de la instalación del Anexo-II A, B, C y D y las aplicables a prácticas específicas del Anexo-III A y B. Además de las especificaciones técnicas de funcionamiento que se refieren en la resolución de autorización para la séptima Modificación de la Instalación Radiactiva y los procedimientos aceptados para las modificaciones por aceptación expresa. _____
- La Instalación integra el Servicio de Medicina Nuclear y el Servicio de Radioterapia y está bajo la cobertura del Servicio de Protección Radiológica. _____
- Estaban disponibles el Manual de Protección Radiológica del Hospital revisado y actualizado en la edición nº 4 de fecha de 8 de enero de 2013. Estaba disponible el reglamento de funcionamiento y el plan de emergencia correspondiente a Medicina Nuclear, y los Procedimientos específicos de Medicina Nuclear y Terapia Metabólica. _____
- Estaban disponibles el Reglamento de Funcionamiento y el Plan de Emergencia de la Instalación que estaban en revisados y actualizados en la reciente solicitud de autorización para la modificación de la Instalación Radiactiva M0-07. _____
 - En cumplimiento del Artículo 8 bis del Real Decreto 35/2008 relativo al registro de comunicaciones en seguridad, estaba implementado un protocolo de comunicación en la Instalación radiactiva que facilita instrucciones para cumplimentar un formulario que está a disposición de los trabajadores de la factoría relacionados con la instalación radiactiva. No se había registrado ninguna comunicación en seguridad. _____
 - Estaba incluida la IS-18 como anexo del Plan de Emergencia complementada con el formato de comunicación del Anexo II de la Guía de seguridad 5.8 Rev.1 de bases para elaborar la información relativa a la explotación de las instalaciones radiactivas. _____
 - Estaba incluida la Instrucción IS-42 del Consejo de Seguridad Nuclear que establece los criterios de notificación al CSN sobre los sucesos en el transporte de material radiactivo en la Instrucción interna PRO00-026. _____
 - Al tratarse de una instalación radiactiva receptora de transportes mercancías peligrosas del Grupo-7 y con el fin de dar cumplimiento a lo establecido en el punto 4.2 de la Instrucción IS-34, de 18 de enero de 2012, del Consejo de Seguridad Nuclear, sobre criterios en relación con las medidas de protección radiológica, comunicación de no conformidades, disponibilidad de personas y



medios en emergencias y vigilancia de la carga en el transporte de material radiactivo, estaba incluido este procedimiento en la Gestión del Material Radiactivo con la ref. PRO00-027. _____

- Se dispone de acuse de recibo de los reglamentos, así como de procedimientos específicos de operación, por las personas que disponen de Licencias en ambas instalaciones. Los documentos están accesibles para el personal en la Intranet de _____.
- Se tiene establecido un programa de calibración y verificación de los sistemas de detección y medida de las radiaciones ionizantes, en el que se contemplan las verificaciones con una periodicidad anual por el Servicio de Protección Radiológica y las calibraciones con una periodicidad de seis años. _____
- Se dispone de un inventario en el que están catalogados todos los equipos para los que se contempla su calibración y verificación. Los equipos instalados fijos son verificados por el Servicio de Protección Radiológica. Consta que se había llevado a cabo la verificación de éstos. _____
- Tal y como se había manifestado a la Inspección en la visita anterior se había adquirido un nuevo monitor de contaminación portátil de la firma _____, modelo _____, provisto de una sonda de contaminación para realizar las verificaciones en el área de administración de dosis y cámara caliente, y reemplazar al monitor de contaminación superficial de la firma _____, modelo _____, que se había dado de baja. _____

5.- Informe anual.

- Consta que se ha dado cumplimiento, dentro de plazo, al contenido del artículo 73 del Reglamento de Instalaciones Nucleares y Radiactivas, remitiendo al Consejo de Seguridad Nuclear el informe anual, correspondiente al año dos mil veintiuno, en la fecha de treinta de marzo del año dos mil veintidós. _____

DESVIACIONES: No se detectan.



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 en Santiago de Compostela en la Sede de la Dirección Xeral de Emerxencias e Interior de la Vicepresidencia segunda e Consellería de Presidencia, Xustiza e deportes de la Xunta de Galicia.

TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del RD 1836/1999, se invita a un representante autorizado del Hospital Policlínico Vigo, S.A. (POVISA), para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.

Firmado por

20/10/2022 con un
certificado emitido
por AC FNMT Usuarios

Conforme. En Vigo, a 20 de octubre de 2022.

Firmado digitalmente por

Fecha: 2022.10.21 09:55:17 +02'00'

Firma: