

ACTA DE INSPECCIÓN

. Funcionario de la Consejería de Economía, Industria, Comercio y Autónomos del Gobierno de Canarias e Inspector acreditado por el Consejo de Seguridad Nuclear en la Comunidad Autónoma de Canarias,

CERTIFICA: Que se personó el día veintidós de noviembre de dos mil veintitrés en el **CENTRO DE MAMA DE TENERIFE**, cuyo titular es CENTRO DE MAMA DE TENERIFE, S.L. (NIF: _____), y que se encuentra situado en la _____ del término municipal de Santa Cruz de Tenerife _____, isla de Tenerife.

La visita tuvo por objeto inspeccionar una instalación radiactiva, ubicada en el emplazamiento referido, destinada a radiodiagnóstico médico (tipo 1), cuya última inscripción registral en el Registro oficial de la Comunidad Autónoma de Canarias es de fecha 02/03/2022.

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

La representante del titular fue advertida 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. DEPENDENCIAS Y EQUIPOS:

- La instalación está compuesta por dos equipos ubicados en dos salas, cuyos colindamientos coinciden con lo detallado en la documentación de la última Declaración.
- Los equipos instalados y en funcionamiento son los siguientes:
 - Sala mamografía: Equipo de mamografía marca _____ modelo _____ número de serie _____ que incorpora tubo marca _____ modelo _____ con número de serie _____. El equipo dispone de marcado CE.
 - Sala densitometría: Equipo marca _____ modelo _____ con número de serie _____ con placa de identificación de generador y tubo no visible.
- La inspección constató que la marca y número de serie del tubo del equipo de mamografía no coincide con la indicado en la inscripción de la instalación (se adjunta en anexo a la presente acta fotografía de la placa identificativa del tubo del equipo). _____
- Las salas están señalizadas y sus accesos están controlados. _____



- Es visible cartel de aviso a embarazadas. _____

DOS. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN:

- Disponen de una faldilla plomada. _____

TRES. NIVELES DE RADIACIÓN:

- Equipo de mamografía: Mientras se efectuaban disparos con kV y mAs se detectó una tasa de dosis máxima de $\mu\text{Sv/h}$ en el puesto de la operadora (tras mampara plomada en el interior de la sala). _____
- Equipo de densitometría: Mientras se efectuaban disparos con kV, mA y min s se detectó un máximo de $\mu\text{Sv/h}$ en el puesto de operación del equipo situado en el interior de la sala. _____
- Las medidas se realizaron con un detector de radiación marca _____ modelo _____, n/s _____, calibrado en el _____ en fecha 26 y 27 de julio de 2021. _____
- Los disparos fueron realizados por _____ portando dosímetro personal de solapa. _____

CUATRO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN:

- El personal profesionalmente expuesto de la instalación está clasificado radiológicamente como categoría B. _____
- _____ es el director de la instalación. Dispone de acreditación otorgada por el Consejo de Seguridad Nuclear para dirigir instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico. _____
- En la instalación actualmente hay tres operadoras: _____ y _____. Disponen de acreditación otorgada por el Consejo de Seguridad Nuclear para operar instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico. _____
- Se efectúa la vigilancia dosimétrica mediante el uso de tres dosímetros personales asignados a las operadoras de la instalación. Las lecturas dosimétricas se realizan por _____. La última lectura dosimétrica disponible correspondía a octubre de 2023 no observándose valores significativos. _____

CINCO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN:

- El horario actual del Centro Médico es de lunes a jueves de 09:00 a 19:00 horas y viernes de 09:00 a 18:00 horas. _____
- Disponen de contrato escrito con la UTPR _____. _____
- Fue mostrado el certificado de conformidad de la instalación suscrito por el Jefe de la UTPR _____ en fecha 09/11/2023. _____



- Fue mostrada la documentación relativa a la inspección anual de la instalación realizada por la UTPR _____ en fecha 09/11/2023. Incluía el control de calidad de los equipos, con resultado correcto, y la vigilancia de los niveles de radiación, sin observaciones. _____
- Disponen de Programa de Protección Radiológica. _____

SEIS. DESVIACIONES:

- La marca y número de serie del tubo del equipo de mamografía no coinciden con lo indicado en la última inscripción de la instalación. No fue mostrada la documentación acreditativa del cambio del tubo del citado equipo (artículo 18 c) del Real Decreto 1085/2009, de 3 de julio). _____
- No consta presentado en el Consejo de Seguridad Nuclear el informe anual de la instalación correspondiente al año 2022 (artículo 18 g) del Real Decreto 1085/2009, de 3 de julio). _____



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 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 y el Real Decreto 1029/2022 por el que se aprueba el Reglamento sobre protección de la salud contra los riesgos derivados de la exposición a las radiaciones ionizantes, se levanta y suscribe la presente acta en Las Palmas de Gran Canaria.

TRÁMITE. En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Real Decreto 1836/1999 citado, se invita a un representante autorizado del “**CENTRO DE MAMA DE TENERIFE**” para que con su firma, lugar y fecha, manifieste su conformidad o reparos al contenido del Acta.

ANEXO

(Acta ref. CSN-CAC/AIN/02/RX/TF-2545/23)

- Fotografía de la placa identificativa del tubo del equipo de mamografía
(1 página)

