

ACTA DE INSPECCIÓN

funcionaria de la Generalitat y acreditada por el Consejo de Seguridad Nuclear para actuar como inspectora 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 veintinueve de agosto de dos mil veintitrés, en las instalaciones de la clínica cuyo titular es **MGM CLÍNICA DENTAL, S.L.P.**, de CIF: _____, ubicada en la _____, de Valencia.

La visita tuvo por objeto la inspección de control, sin previo aviso, de una instalación de rayos X con fines de radiodiagnóstico médico, ubicada en el emplazamiento referido, cuya comunicación de inscripción vigente (DCL-4) en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico, fue concedida por parte del Servicio Territorial Industria, Energía y Minas de Valencia con fecha 18 de abril de 2023 y número de registro _____.

La inspección fue recibida por _____, recepcionista de la clínica, quien aceptó la finalidad de esta en cuanto se relaciona con la seguridad y protección radiológica.

El representante del titular fue advertido 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. INSTALACIÓN

- La instalación consta de las siguientes salas y equipos:

Sala 1. Equipo de radiodiagnóstico dental intraoral.

- Equipo de la firma _____ modelo _____ n/s _____ que alimenta a un tubo de la firma _____ modelo _____, n/s _____ y con condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado fuera de la sala de exploraciones, junto a la puerta de acceso. _____
- La sala dispone de puerta de acceso de vidrio, _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____



- La sala limita en el mismo plano con _____

Sala 2 - 3. Equipo de radiodiagnóstico dental intraoral.

- Equipo de la firma _____ modelo _____ n/s _____ que alimenta a un tubo de la firma _____ modelo _____ , n/s _____ y con condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo mediante cable extensible, al menos 2 metros.
- El equipo se ubica en _____
- La sala 2 y 3 disponen de _____

- El acceso a la sala 2, está señalizado como zona vigilada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- Las salas 2 y 3 son contiguas y limitan _____

Sala 4. Equipo de radiodiagnóstico dental panorámico.

- Equipo de la firma _____ modelo _____ n/s _____ que alimenta a un tubo de la firma _____ modelo _____ y n/s _____ y con condiciones máximas de funcionamiento de _____ kVp y _____ mA. _____
- El equipo dispone de pulsador de disparo ubicado en la sala "office", ubicada frente a la sala de exploraciones. _____
- La sala dispone de puerta de acceso y paredes _____
- La visualización del paciente se realiza mediante cámara. _____
- El acceso a la sala está señalizado como zona controlada indicativa de riesgo de irradiación según norma UNE 73.302. _____
- La sala limita en el mismo plano con _____



DOS. EQUIPAMIENTO DE RADIOPROTECCIÓN

- La instalación dispone de dos delantales emplomados, uno para adultos y otro infantil, como medios de protección contra las radiaciones ionizantes. _____

TRES. NIVELES DE RADIACIÓN

- La instalación dispone de 2 dosímetros de termoluminiscencia de área, ubicados junto los pulsadores de disparo de los equipos intraorales, procesados mensualmente por la empresa _____ . cuyas lecturas están disponibles hasta julio de 2023. _

CUATRO. PERSONAL DE LA INSTALACIÓN

- La instalación dispone de dos personas con acreditación para dirigir instalaciones de rayos x con fines de diagnóstico médico y tres personas con acreditación para operar equipos de rayos x con fines médicos. _____
- Las personas con acreditación están clasificadas como categoría B, según se refleja en el programa de protección radiológica de la instalación. _____
- La instalación dispone de protocolo de asignación de dosis y dosis asignadas a los trabajadores expuestos, realizado por la UTPR contratada, correspondiente al año 2022 y firmado con fecha 3 de mayo de 2023. _____

CINCO. GENERAL, DOCUMENTACIÓN

- La instalación está inscrita en el Registro de equipos e instalaciones de rayos X con fines de diagnóstico médico del Servicio Territorial de Industria, Energía y Minas, con número _____ .
- Los equipos instalados disponen de certificado de conformidad del mercado CE. _____
- La instalación dispone de contrato de prestación de servicios con la Unidad Técnica de Protección Radiológica (UTPR) _____ . firmado con fecha 28 de abril de 2021. _____
- La instalación dispone de programa de protección, que incluye normas y procedimientos de trabajo, de fecha 24 de mayo de 2023 y realizado por la UTPR contratada. _____
- El último certificado de conformidad periódico de la instalación ha sido firmado por la UTPR contratada con fecha 12 de julio de 2023. _____
- El informe periódico de la instalación correspondiente al periodo 2021 -2022 ha sido realizado y remitido al Consejo de Seguridad Nuclear por la UTPR contratada, con fecha 31 de marzo de 2023. _____
- El último control de calidad de los equipos, verificación radiológica de la instalación y estudio de dosis a paciente ha sido realizado por la UTPR contratada con fecha 24 de mayo de 2023. Están disponibles los informes correspondientes en los que se reflejan el estado aceptable de los equipos y correcto de la instalación. _____



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 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, se levanta y suscribe la presente acta, en La Eliana, en el Centro de Coordinación de Emergencias de la Generalitat.



Firmado por _____ el día
04/09/2023 con un
certificado emitido por
ACCVCA-120

TRÁMITE: En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 45.1 del Reglamento de instalaciones nucleares y radiactivas, se invita a un representante autorizado de la instalación cuyo titular es **MGM CLÍNICA DENTAL, S.L.P.**, para que con su firma, lugar y fecha manifieste su conformidad o reparos al contenido del acta.

Firmado
digitalmente por

Fecha: 2023.09.05
22:58:54 +02'00'