

Znak pisma: OHR.9022.33.9.2015.MP.6

za dowodem doręczenia:

DECYZJA Nr 160 – HR/Z/A/15

z dnia **2015-09-07**

Pomorskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego

Na podstawie art. 4, ust. 1, pkt 5, w związku z art. 5, ust. 4, 5, 7 i 7a ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2014 r., poz. 1512), w związku z art. 104, art. 107 §1 i §3 Kodeksu postępowania administracyjnego oraz w związku z art. 1, pkt 3, art. 12, ust. 1a i art. 37 ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 2011 r. Nr 212, poz. 1263 z późn. zm.), po rozpatrzeniu wniosku LUX MED Sp. z o. o. (wpływ wniosku do kancelarii WSSE w Gdańsku w dniu 25 sierpnia 2015 r.):

z e z w a ł a

LUX MED Sp. z o. o.

ul. Postępu 21 C

02 – 676 Warszawa

na uruchomienie i stosowanie aparatu rentgenowskiego do celów diagnostyki medycznej

1. typ – mammograf
2. model – Sophie Classic
3. nr fabryczny – AHCHMD 33123
4. rok produkcji – 2015
5. wytwórca – PLANMED OY

zainstalowanego w ambulansie rentgenowskim:

LUX MED Sp. z o. o.

LUX MED Diagnostyka

Pracownia Diagnostyki Obrazowej Chorób Piersi

(mammografia mobilna z opisownią)

ul. Tomasza Nocznickiego 8A

81 - 454 Gdynia

Zezwolenie, zgodnie z art. 5 ust. 7 ustawy Prawo atomowe, wydaje się na okres nieoznaczony.

W przypadkach określonych w art. 5 ust. 11 ustawy Prawo atomowe, zezwolenie może zostać cofnięte.

Uzasadnienie

LUX MED Sp. z o. o. wystąpiła do Pomorskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego z wnioskiem (wpływ wniosku do kancelarii WSSE w Gdańsku w dniu 25 sierpnia 2015 r.) o wydanie zezwolenia na stosowanie mammografu zainstalowanego w ambulansie RTG (nr rej. WE 118AK) typu Sophie Classic firmy PLANMED OY .

Zgodnie z art. 5, ust. 5 ustawy Prawo atomowe, wydanie zezwolenia następuje po ocenie i stwierdzeniu, że spełnione zostały wymagane prawem warunki wykonywania działalności związanej z narażeniem. W tym celu dokonano analizy dokumentów określonych w art. 6, ust. 2 ustawy Prawo atomowe, tj. zgodnie z wymaganiami rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 3 grudnia 2002 r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy wykonywaniu tej działalności (Dz. U. Nr 220, poz. 1851 z późn. zm.) i stwierdzono spełnienie wymagań określonych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (Dz. U. z 2013 r., poz. 1015) oraz z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. Nr 180, poz. 1325).

Wobec powyższego Pomorski Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny postanowił jak w sentencji.

Pouczenie

Od niniejszej decyzji służy odwołanie do Głównego Inspektora Sanitarnego w Warszawie za pośrednictwem Pomorskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego. Odwołanie składa się w terminie 14 dni od daty doręczenia niniejszej decyzji.




Otrzymuje:

Podmiot składający wniosek

Do wiadomości:

Główny Inspektor Sanitarny

a/a

Pomorski
Państwowy Wojewódzki
Inspektor Sanitarny
z up. 
Anna Obuchowska
Zastępca Pomorskiego
Państwowego Wojewódzkiego
Inspektora Sanitarnego