

Znak pisma: SE.NS-70.9026.151.2014.WL

za dowodem doręczenia

DECYZJA Nr 219 – HR/Z/A/14

z dnia **10 WRZ. 2014**

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 2012 r. poz. 264 z późn. zm.), w związku z art. 104 i 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. z dnia 29 sierpnia 2014 r. (wpływ wniosku do kancelarii WSSE w Gdańsku w dniu 2.09.2014 r.):

z e z w a l 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 – MAMMOMAT 3000 Nova

3.nr fabryczny – 12526

4.rok produkcji – 2007

5.wytwórca – SIEMENS

zainstalowanego w ambulansie rentgenowskim należącym do:

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 z dnia 29 sierpnia 2014 r. o wydanie zezwolenia na stosowanie mammografu zainstalowanego w ambulansie RTG (nr rej. WE 171 AK) typu MAMMOMAT 3000 Nova firmy SIEMENS, po wprowadzonych zmianach organizacyjnych w jednostce.

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 ocenie Pomorskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w/w warunki zostały spełnione, gdyż użytkowane wyposażenie spełnienia wymagania określone 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, poz. 1015) oraz rozporządzeniu 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.



Pomorski
Państwowy Wojewódzki
Inspektor Sanitarny

Dariusz Cichy

Otrzymuje:

Podmiot składający wniosek

Do wiadomości:

Główny Inspektor Sanitarny
a/a