

SỞ KH VÀ CN QUẢNG BÌNH
THANH TRA SỞ

Số: 29 /KL-TTra

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Quảng Bình, ngày 16 tháng 5 năm 2024

KẾT LUẬN THANH TRA
Về chấp hành các quy định của pháp luật về đo lường
và an toàn bức xạ trong y tế

Thực hiện Quyết định số 06/QĐ-TTra ngày 09/4/2024 của Chánh Thanh tra Sở Khoa học và Công nghệ về việc thanh tra việc chấp hành các quy định của pháp luật về đo lường và an toàn bức xạ trong y tế đối với Công ty Cổ phần Y tế Bình An Quảng Bình.

Xét báo cáo kết quả thanh tra ngày 03/5/2024 của Trưởng đoàn thanh tra, Thanh tra Sở Khoa học và Công nghệ kết luận thanh tra như sau:

1. Khái quát chung

- Công ty Cổ phần Y tế Bình An Quảng Bình là đơn vị hoạt động trong lĩnh vực khám, chữa bệnh có trụ sở tại 94 Hữu Nghị, phường Nam Lý, thành phố Đồng Hới, tỉnh Quảng Bình.
- Công ty hoạt động theo Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp Công ty cổ phần. Mã số doanh nghiệp: 3101119423 đăng ký lần đầu ngày 31 tháng 10 năm 2022 do Sở Kế hoạch và Đầu tư Quảng Bình cấp.
- Công ty đã được cấp Giấy phép hoạt động khám, chữa bệnh số 543/QB - GPHD ngày 19/6/2023 do Sở Y tế Quảng Bình cấp.

2. Kết quả kiểm tra, xác minh

2.1. Kiểm tra việc chấp hành các quy định về đo lường:

Công ty sử dụng 08 phương tiện đo nhóm 2 vào mục đích khám, chữa bệnh, gồm: 02 phương tiện đo điện tim đã được kiểm định và cấp giấy chứng nhận kiểm định có hiệu lực đến ngày 05/02/2026; 01 huyết áp kế điện tử, 02 huyết áp kế lò xo, 01 cân bàn đã được kiểm định và cấp giấy chứng nhận kiểm định có hiệu lực đến ngày 05/02/2025; 02 nhiệt kế y học thủy ngân có cơ cấu cực đại đã được kiểm định và cấp giấy chứng nhận kiểm định ngày 06/02/2024 (kiểm định ban đầu).

Tất cả các phương tiện đo trên được Trung tâm Kỹ thuật Đo lường Thủ nghiệm Quảng Bình kiểm định và cấp giấy chứng nhận kiểm định.

2.2. Kiểm tra việc chấp hành các quy định về an toàn bức xạ trong y tế:

- Về khai báo, cấp giấy phép tiến hành công việc bức xạ:
 - + Công ty đang sử dụng 02 Giấy phép tiến hành công việc bức xạ do Sở Khoa học và Công nghệ tỉnh Quảng Bình cấp sử dụng gồm: 01 thiết bị X-quang

chẩn đoán trong y tế: số 233/GP-SKHCN ngày 08/3/2023 có hiệu lực đến ngày 08/3/2026; 01 thiết bị chụp cắt lớp vi tính trong y tế: số 638/GP-SKHCN ngày 11/5/2023 có hiệu lực đến ngày 11/5/2026.

+ Công ty đã khai báo và được cấp 02 giấy phép tiến hành công việc bức xạ; hồ sơ cấp giấy phép được lưu giữ đầy đủ.

- Về người phụ trách an toàn: Đã ban hành Quyết định số 01/QĐBN ngày 19/6/2023 của Công ty Cổ phần Y tế Bình An Quảng Bình về việc bổ nhiệm cán bộ phụ trách ATBX tại cơ sở đối với ông Mai Đức Chiến và được Sở Khoa học và Công nghệ cấp chứng chỉ người phụ trách ATBX.

- Về đào tạo và huấn luyện cho nhân viên bức xạ: 02 nhân viên bức xạ đã được đào tạo về an toàn bức xạ định kỳ, được cấp giấy chứng nhận đào tạo của Trung tâm chiếu xạ Hà Nội - Viện Năng lượng nguyên tử Việt Nam ngày 24/12/2021.

- Về kiểm soát liều chiếu xạ đối với công chúng và nhân viên bức xạ:

+ Về kiểm soát liều chiếu xạ: Đã trang bị 02 liều kế cá nhân cho nhân viên bức xạ; tổ chức đánh giá liều chiếu xạ cá nhân (*có phiếu kết quả đo liều cá nhân đến 27/3/2024 do Trung tâm Kỹ thuật Đo lường Thủ nghiệm Quảng Bình cấp*); có sổ theo dõi liều chiếu xạ cá nhân.

+ Kiểm xạ khu vực làm việc: Đã thực hiện việc kiểm xạ khu vực làm việc đặt 02 máy X-quang ngày 05/02/2024, kết quả đo đạt yêu cầu theo quy định tại Văn bản hợp nhất số 05/VBHN-BKHCN ngày 20/9/2018 của Bộ Khoa học và Công nghệ về thông tư liên tịch quy định về đảm bảo an toàn bức xạ trong y tế.

- Về hồ sơ theo dõi sức khỏe của nhân viên bức xạ: Tổ chức khám sức khỏe định kỳ cho nhân viên bức xạ và lập hồ sơ theo dõi theo quy định.

- Về kế hoạch ứng phó sự cố bức xạ: Đã xây dựng kế hoạch ứng phó sự cố bức xạ sử dụng thiết bị X-quang chẩn đoán trong y tế.

- Về thiết bị đảm bảo an toàn: Trang bị bảo hộ cho nhân viên tiến hành công việc bức xạ.

- Về quy trình tiến hành công việc bức xạ, nội quy an toàn bức xạ, nhật ký vận hành và hồ sơ thiết bị X-quang: Ban hành quy trình vận hành thiết bị X-quang, nhật ký vận hành thiết bị X-quang; nội quy an toàn bức xạ được gắn tại nơi quy định; lưu đầy đủ các hồ sơ về thiết bị X-quang.

- Về trang thiết bị X-quang chẩn đoán trong y tế: Thiết bị X-quang đã được kiểm định định kỳ theo quy định tại Văn bản hợp nhất số 05/VBHN-BKHCN ngày 20/9/2018 của Bộ Khoa học và Công nghệ về thông tư liên tịch quy định về đảm bảo an toàn bức xạ trong y tế và giấy chứng nhận kiểm định trong thời gian có hiệu lực, cụ thể:

+ 01 thiết bị chụp X-quang tổng hợp BT 300, sản xuất tại Việt Nam năm 2022, mã hiệu BT 300, số 15122022, thiết bị được cấp giấy chứng nhận kiểm định có hiệu lực đến ngày 10/02/2025.

+ 01 Thiết bị chụp cắt lớp vi tính trong y tế, sản xuất tại Nhật Bản năm 2022, mã hiệu TSX-032A, số 2KE1782442; thiết bị được cấp giấy chứng nhận kiểm định có hiệu lực đến ngày 05/02/2025.

- Về vị trí lắp đặt, thiết kế phòng, cảnh báo an toàn đối thiết bị X-quang cố định: Vị trí lắp đặt thiết bị X-quang đúng như mô tả trong hồ sơ cấp giấy phép, bố trí biển cảnh báo bức xạ, có đèn tín hiệu cảnh báo bức xạ và hoạt động bình thường.

- Thực hiện báo cáo định kỳ về hoạt động an toàn bức xạ năm 2023.

3. Kết luận

3.1. Về ưu điểm:

- Về đo lường: Công ty sử dụng 08 phương tiện đo nhóm 2 vào mục đích khám, chữa bệnh (gồm: 02 phương tiện đo điện tim, 02 huyết áp kế lò xo, 01 huyết áp kế điện tử, 02 nhiệt kế y học thủy ngân có cơ cấu cực đại, 01 cân bàn) đã thực hiện kiểm định đúng quy định theo Thông tư số 07/2019/TT-BKHCN ngày 26/7/2019 của Bộ Khoa học và Công nghệ về sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 23/2013/TT-BKHCN ngày 26/9/2013 và giấy chứng nhận kiểm định trong thời gian có hiệu lực.

- Về an toàn bức xạ trong y tế:

Công ty đã thực hiện tốt các nội dung thanh tra, cung cấp hồ sơ, tài liệu có liên quan; đã thực hiện khai báo và được cấp giấy phép gia hạn tiến hành công việc bức xạ trong thời gian có hiệu lực; quyết định bổ nhiệm người phụ trách an toàn bức xạ; nhân viên bức xạ đã được đào tạo về an toàn bức xạ và cấp chứng chỉ nhân viên bức xạ; nhân viên bức xạ được trang bị liều kế cá nhân, tổ chức đánh giá liều chiếu xạ cá nhân và có lưu giữ hồ sơ liều chiếu xạ cá nhân theo quy định; thực hiện khám sức khỏe định kỳ và lập hồ sơ theo dõi sức khỏe cho nhân viên bức xạ; đã ban hành kế hoạch ứng phó sự cố bức xạ; thực hiện báo cáo thực trạng an toàn tiến hành công việc bức xạ theo quy định.

Kiểm tra thực tế thiết bị X-quang chẩn đoán trong y tế đang sử dụng có mã hiệu, số hiệu đúng với hồ sơ cấp giấy phép, kiểm định thiết bị theo đúng quy định và được cấp giấy chứng nhận kiểm định thiết bị X-quang trong thời gian có hiệu lực; thực hiện việc kiểm xạ khu vực làm việc theo quy định, kết quả đo đạt yêu cầu theo quy định; có quy trình tiến hành công việc bức xạ, nội quy an toàn bức xạ được gắn tại nơi quy định; thực hiện việc lưu giữ hồ sơ thiết bị X-quang; bố trí

biển cảnh báo bức xạ đúng quy định; đèn cảnh báo bức xạ và hoạt động bình thường.

3.2. Về tồn tại, khuyết điểm: Không có.

4. Các biện pháp xử lý theo thẩm quyền đã áp dụng: Không có.

5. Kiến nghị các biện pháp xử lý: Không có.

Công ty Cổ phần Y tế Bình An Quảng Bình có trách nhiệm niêm yết kết luận thanh tra tại trụ sở làm việc của Công ty, thời gian niêm yết ít nhất là 15 ngày liên tục, kể từ khi công bố kết luận thanh tra.

Thanh tra Sở theo dõi, giám sát việc thực hiện Kết luận thanh tra này./.

Nơi nhận:

- Công ty CP Y tế Bình An Quảng Bình;
- Giám đốc Sở;
- PGĐ phụ trách;
- TT UD và TK KH&CN
(Công khai KL TTrà trên cổng TT điện tử của Sở);
- Lưu: TTrà, HS.



Nguyễn Xuân Song