

AANGIFTE VAN EEN MEDISCHE INRICHTING VAN KLASSE II OF KLASSE III

<p>De aanvrager¹ : <input type="checkbox"/> de heer <input type="checkbox"/> mevrouw</p>	naam : _____	voornaam : _____
<p>in de hoedanigheid van :</p> <p><input type="checkbox"/> exploitant¹ als natuurlijke persoon</p> <p><input type="checkbox"/> gemachtigd vertegenwoordiger van de onder rubriek vermelde exploiterende onderneming¹</p>	met woonplaats te :	
	straat : _____	nr. : ____ bus : ____
	postcode : _____	plaats : _____
	contact : tel. nr. : _____ GSM : _____	
contact : e-mail : _____		
<p>Inrichting : Naam van de exploitant¹ of benaming van de exploiterende onderneming¹ : <input type="checkbox"/> idem aanvrager <input type="checkbox"/> onderneming : _____</p> <p>KBO-nr. onderneming : _____</p> <p>Gegevens van de contactpersoon⁶ : <input type="checkbox"/> idem aanvrager <input type="checkbox"/> andere: <input type="checkbox"/> de heer <input type="checkbox"/> mevrouw</p> <p>naam+voornaam : _____</p> <p>in de hoedanigheid van : _____</p> <p>contact (tel./mail) : _____</p> <p>e-mailadres voor alle officiële communicatie⁶ : <input type="checkbox"/> idem aanvrager <input type="checkbox"/> andere: _____</p> <p>Indeling van de inrichting : <input type="checkbox"/> klasse II <input type="checkbox"/> klasse III <input type="checkbox"/> mobiele installatie: voertuig met nummerplaat : _____ <input type="checkbox"/> tijdelijke of bij gelegenheid uitgevoerde werkzaamheden, duur : _____</p>	<p>Plaats van exploitatie : <input type="checkbox"/> exploitatie op vaste locatie : <input type="checkbox"/> idem woonplaats <input type="checkbox"/> andere : straat : _____ nr. : ____ bus : ____</p> <p>postcode : _____ plaats : _____</p> <p><input type="checkbox"/> exploitatie op wisselende locaties (vb. Belg. grondgebied), plaatsbeschrijving : _____</p> <p><input type="checkbox"/> locatie van de standplaats : <input type="checkbox"/> idem woonplaats <input type="checkbox"/> idem exploitatie <input type="checkbox"/> andere: straat : _____ nr. : ____ bus : ____</p> <p>postcode: _____ plaats : _____</p> <p><input type="checkbox"/> gecombineerde exploitatie (vast en wisselend)</p>	
<p>Aard en voorwerp van de inrichting : _____ _____ _____</p>	<p>Adres van de maatschappelijke zetel : <input type="checkbox"/> id. woonplaats <input type="checkbox"/> id. exploitatie <input type="checkbox"/> andere: straat : _____ nr. : ____ bus : ____</p> <p>postcode : _____ plaats : _____</p>	
<p>Type aangifte : <input type="checkbox"/> aanvraag voor een initiële vergunning (eerste aangifte) <input type="checkbox"/> verlenging van vergunning² <input type="checkbox"/> wijziging van vergunning^{3,4} algemene beschrijving van de wijzigingen : _____ _____ _____</p> <p>Ref.-nr. van de vergunning(en) : _____</p>	<p>Facturatieadres : <input type="checkbox"/> id. woonplaats <input type="checkbox"/> id. exploitatie <input type="checkbox"/> id. maatsch. zetel <input type="checkbox"/> andere: straat : _____ nr. : ____ bus : ____</p> <p>postcode : _____ plaats : _____</p> <p>Voorziena datum van indienststelling van de (gewijzigde) (mobiele) installaties⁵ : _____</p>	

<p>De aanvrager verbindt er zich toe om :</p> <ul style="list-style-type: none"> • een verzekeringspolis af te sluiten om de burgerlijke aansprakelijkheid te dekken die uit nucleaire activiteiten voortvloeit; • zich in te schrijven bij NIRAS en met deze instelling een overeenkomst af te sluiten betreffende het beheer van alle radioactieve afvalstoffen die uit de betrokken handeling voortvloeien⁷. <p>De aanvrager voegt bij dit document : de te verstrekken technische inlichtingen en bescheiden overeenkomstig de artikels 7.2 en/of 8.2 (en desgevallend de artikels 5.7.1 en/of 5.7.2) van het koninklijk besluit van 20 juli 2001 betreffende de bescherming tegen de ioniserende stralingen.</p> <p>De aanvrager staat toe <input type="checkbox"/> / staat niet toe <input type="checkbox"/> dat een kopie van de in dit kader uitgewisselde communicatie aan de betrokken erkende instelling wordt overgemaakt.</p> <p>De deskundige erkend in de fysische controle verklaart kennis te hebben genomen van deze aangifte en geen opmerkingen dienaangaande te hebben⁸</p> <p>Naam van de deskundige⁸: _____ datum : _____</p>	<p>datum : _____</p> <p>handtekening aanvrager : _____</p> <p>_____</p> <p>handtekening : _____</p> <p>_____</p>
--	--

¹ exploitant of bevoegd vertegenwoordiger van een onderneming met rechtspersoonlijkheid, er kan slechts één exploitant (natuurlijke of rechtspersoon) verantwoordelijk zijn voor de inrichting
² enkel mogelijk indien de geldigheidsduur van de actuele vergunning(en) niet verstrijkt binnen de 30 kalenderdagen na datum van ontvangst door het FANC van deze aangifte
³ enkel in geval van wijziging of verlenging van de huidige geldige vergunning
⁴ in geval van overname (voortzetting activiteit door andere exploitant op zelfde site) dient het FANC hiervan afzonderlijk op de hoogte te worden gebracht (form. beschikbaar via website)
⁵ indien van toepassing en indien deze datum wijzigt, moet de nieuwe datum vooraf aan het FANC gemeld worden
⁶ verplicht in te vullen teneinde vlotte communicatie achteraf mogelijk te maken
⁷ niet van toepassing voor de uitbating van uitsluitend röntgentoestellen
⁸ aanbevolen

Het FANC, verantwoordelijke van de verwerking, behandelt uw persoonlijke gegevens met het oog op intern beheer van uw aanvraag tot het bekomen van een vergunning. Deze gegevens kunnen worden gecommuniceerd aan andere overheidsdiensten en andere inspectiediensten in het kader van de respectievelijke bevoegdheden. U beschikt over een toegangrecht tot de verwerkte gegevens en kan, in voorkomend geval, foutieve gegevens laten verbeteren. U kan meer inlichtingen bekomen bij het openbaar register dat door de Commissie voor de bescherming van de persoonlijke levenssfeer wordt gehouden.

A. Karakteristieken en bestemming van de gebruikte toestellen

a) röntgentoestellen :

niet van toepassing

(eventueel brochure of technische fiche toevoegen)

Aantal toestellen	Type - referentienr. (*) ¹	Toepassing - referentienr. (**) ¹	Max. spanning (kV)	Aantal röntgenbuizen	Merk/type (indien gekend) ²

¹ vermeld hier het overeenstemmende referentienummer uit ondervermelde tabel

² toestellen voor medische toepassingen : zie ook het KB van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen (CE-markering), hoofdstuk VI van het KB van 20 juli 2001, de IEC 601-normen en de publicatie 91 van 1997 (stalingsbescherming) van de Europese Commissie

(*) Referentienummer voor de types van röntgentoestellen

Ref.-nr.	Gebruikswijze ³	Type toestel	Ref.-nr.	Gebruikswijze ³	Type toestel	Ref.-nr.	Gebruikswijze ³	Type toestel
47	vast	intra-oraal toestel	32	vast	CT scanner	942	vast	SPECT-CT scanner
944	verplaatsbaar		1319	verplaatsbaar		3	vast	μSPECT-CT scanner
943	draagbaar		1321	vast	toestel voor cardiologische beeldvorming	41	vast	PET-CT scanner
48	vast	panoramisch toestel	35	vast	botdensitometer	2	vast	μPET-CT scanner
945	vast	tandheelkundige cone beam CT scanner	33	vast	mammografietoestel	30	vast	ander type röntgentoestel : te definiëren in de opmerkingen
9	vast	cone beam CT scanner	950	vast	mammografietoestel gekoppeld aan een biopsietafel	948	verplaatsbaar	
1320	verplaatsbaar		1322	draagbaar				

³Gebruikswijze, wordt beschouwd als :

- 'vast' : toestel dat uitsluitend in één enkel lokaal binnen de inrichting zal gebruikt worden, ook al staat het op wielen
- 'verplaatsbaar' : toestel dat in meerdere lokalen binnen de inrichting zal gebruikt worden
- 'draagbaar' : toestel dat de gebruiker in de hand kan houden tijdens het gebruik

(**) Referentienummer voor de toepassingen

Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing
76	tandradiografie	81	intra-operatieve radiotherapie	96	wetenschappelijk onderzoek
77	medisch-radiologische procedures (uitgez. interventionele radiologie en radiotherapie)	82	simulatie radiotherapie	86	biomedisch onderzoek (klinische studie)
78	interventionele radiologie	84	sturing/verificatie radiotherapie	87	post mortem beeldvorming
79	bevolkingsonderzoek	83	sturing/verificatie lithotripsie	88	niet-medische beeldvorming van personen
80	contacttherapie	85	positionering van de lineaire versneller	X	andere toepassing : te definiëren in de opmerkingen

Opmerkingen: _____

Paraaf : _____

b) toestellen die radioactieve stoffen bevatten :
 (eventueel brochure of technische fiche toevoegen)

niet van toepassing

Aantal toestellen	Merk/type (indien gekend) ¹	Radionuclide	Aantal bronnen	Max. activiteit/bron (MBq)	Max. activiteit ² (MBq)	Toepassing - referentienr. (*) ³

¹ toestellen voor medische toepassingen : zie ook het KB van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen (CE-markering), hoofdstuk VI van het KB van 20 juli 2001, de IEC 601-normen en de publicatie 91 van 1997 (stalingsbescherming) van de Europese Commissie

² maximale activiteit die mogelijk in bezit kan worden gehouden (afval inbegrepen)

³ vermeld hier het overeenstemmende referentienummer van ondervermelde tabel

(*) Referentienummer voor de toepassingen

Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing
89	externe radiotherapie	15	HDR	18	PDR
16	LDR	17	bloedbestraling	25	gaschromatografie
86	biomedisch onderzoek (klinische studie)	96	wetenschappelijk onderzoek	X	andere toepassing : te definiëren in de opmerkingen

Opmerkingen: _____

Paraaf : _____

c) lineaire versnellers (ref. 906) :

 niet van toepassing

(eventueel brochure of technische fiche toevoegen)

Versneller Nr.	Max. spanning fotonenbundel (MV) ¹	Max. energie elektronenbundel (MeV) ¹	Toepassing - referentienr. (*) ²	Merk/type (indien gekend) ³
1				
2				
3				
4				
5				

¹ indien van toepassing² vermeld hier het overeenstemmende referentienummer van ondervermelde tabel³ toestellen voor medische toepassingen : zie ook het KB van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen (CE-markering), hoofdstuk VI van het KB van 20 juli 2001, de IEC 601-normen en de publicatie 91 van 1997 (stalingsbescherming) van de Europese Commissie

(*) Referentienummer voor de toepassingen

Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing
89	externe radiotherapie	90	tomotherapie	81	intra-operatieve radiotherapie
86	biomedisch onderzoek (klinische studie)	96	wetenschappelijk onderzoek	X	andere toepassing : te definiëren in de opmerkingen

Opmerkingen: _____

Paraaf : _____

d) röntgentoestellen gekoppeld aan een lineaire versneller :

niet van toepassing

Type	Toepassing - referentienr. (*) ¹	Max. spanning (kV)	Aantal röntgenbuizen	Gekoppeld aan versneller nr.	Merk/type (indien gekend) ²
<input type="checkbox"/> CT (ref. 951) <input type="checkbox"/> CBCT (ref. 952) <input type="checkbox"/> andere (zie opm.) (ref. 954)					
<input type="checkbox"/> CT (ref. 951) <input type="checkbox"/> CBCT (ref. 952) <input type="checkbox"/> andere (zie opm.) (ref. 954)					
<input type="checkbox"/> CT (ref. 951) <input type="checkbox"/> CBCT (ref. 952) <input type="checkbox"/> andere (zie opm.) (ref. 954)					
<input type="checkbox"/> CT (ref. 951) <input type="checkbox"/> CBCT (ref. 952) <input type="checkbox"/> andere (zie opm.) (ref. 954)					
<input type="checkbox"/> CT (ref. 951) <input type="checkbox"/> CBCT (ref. 952) <input type="checkbox"/> andere (zie opm.) (ref. 954)					

¹ vermeld hier het overeenstemmende referentienummer van ondervermelde tabel

² toestellen voor medische toepassingen : zie ook het KB van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen (CE-markering), hoofdstuk VI van het KB van 20 juli 2001, de IEC 601-normen en de publicatie 91 van 1997 (stalingsbescherming) van de Europese Commissie

(*) Referentienummer voor de toepassingen

Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing
84	sturing/verificatie radiotherapie	85	positionering van de lineaire versneller	X	andere toepassing : te definiëren in de opmerkingen

Opmerkingen: _____

Paraaf : _____

B. Karakteristieken en bestemming van de radioactieve stoffen

a) ingekapselde radioactieve bronnen : niet van toepassing
 (met uitzondering van de in de toestellen geïntegreerde bronnen en de radioactieve draden en zaadjes)

Aantal	Radionuclide	Max. activiteit/bron (MBq)	Max. activiteit ¹ (MBq)	Toepassing - referentienr. (*) ²

¹ maximale activiteit die mogelijk in bezit kan worden gehouden (afval inbegrepen)
² vermeld hier het overeenstemmende referentienr. van ondervermelde tabel

(*) Referentienummer voor de toepassingen

Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing
91	kwaliteitscontrole	61	calibratie	X	andere toepassing : te definiëren in de opmerkingen

Opmerkingen: _____

Paraaf : _____

b) niet-geïncapselde radioactieve bronnen :

niet van toepassing

Radionuclide	Vorm	Max. activiteit ¹ (MBq)	Toepassing - referentienr. (*) ²
	<input type="checkbox"/> vloeibaar <input type="checkbox"/> microsferen <input type="checkbox"/> gasvormig <input type="checkbox"/> andere (zie opm.)		
	<input type="checkbox"/> vloeibaar <input type="checkbox"/> microsferen <input type="checkbox"/> gasvormig <input type="checkbox"/> andere (zie opm.)		
	<input type="checkbox"/> vloeibaar <input type="checkbox"/> microsferen <input type="checkbox"/> gasvormig <input type="checkbox"/> andere (zie opm.)		
	<input type="checkbox"/> vloeibaar <input type="checkbox"/> microsferen <input type="checkbox"/> gasvormig <input type="checkbox"/> andere (zie opm.)		
	<input type="checkbox"/> vloeibaar <input type="checkbox"/> microsferen <input type="checkbox"/> gasvormig <input type="checkbox"/> andere (zie opm.)		
	<input type="checkbox"/> vloeibaar <input type="checkbox"/> microsferen <input type="checkbox"/> gasvormig <input type="checkbox"/> andere (zie opm.)		

¹ maximale activiteit die mogelijk in bezit kan worden gehouden (afval inbegrepen)

² vermeld hier het overeenstemmende referentienr. van ondervermelde tabel

(*) Referentienummer voor de toepassingen

Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing
92	ambulante metabole therapie	94	metabole therapie met hospitalisatie in een afgeschermd kamer	95	in vitro radiodiagnose
93	in vivo radiodiagnose	86	biomedisch onderzoek (klinische studie)	96	wetenschappelijk onderzoek
X	andere toepassing : te definiëren in de opmerkingen				

Opmerkingen: _____

Paraaf : _____

c) radioactieve draden en zaadjes :

niet van toepassing

Radionuclide	Vorm	Max. activiteit ¹ (MBq)	Toepassing - referentienr. (*) ²
	<input type="checkbox"/> draden <input type="checkbox"/> zaadjes		
	<input type="checkbox"/> draden <input type="checkbox"/> zaadjes		
	<input type="checkbox"/> draden <input type="checkbox"/> zaadjes		
	<input type="checkbox"/> draden <input type="checkbox"/> zaadjes		
	<input type="checkbox"/> draden <input type="checkbox"/> zaadjes		

¹ maximale activiteit die mogelijk in bezit kan worden gehouden (afval inbegrepen)

² vermeld hier het overeenstemmende referentienr. van ondervermelde tabel

(*) Referentienummer voor de toepassingen

Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing	Ref.-nr.	Toepassing
1	brachytherapie	86	biomedisch onderzoek (klinische studie)	X	andere toepassing : te definiëren in de opmerkingen

Opmerkingen: _____

Paraaf : _____

C. Beschermings- of veiligheidsmaatregelen

Beschermings- of veiligheidsmaatregelen die aanbevolen worden en/of aanwezig zijn, voor zowel wat de toestellen en de stoffen betreft, als de lokalen waar ze zich bevinden (eventueel reeds gepaard gaande met een risicoanalyse) :

- Gedetailleerde beschrijving van de inrichting van de lokalen :

- * de afscherming (rekening houdend met de onderliggende en bovenliggende verdiepingen, de bezettingsgraad en de aard van de toestellen (bv. volledig afgeschermd))
- * de middelen om de verspreiding van radionucliden en contaminatie te vermijden (gladde muren en vloeren, makkelijk decontamineerbaar, zonder scheuren, ventilatie, enz.)

- Gedetailleerde beschrijving van de voorziene veiligheidsmaatregelen :

- * individuele bescherming (handschoenen,...);
- * collectieve bescherming (noodstop, werkingssignalisatie, waarschuwingspictogrammen,...);
- * maatregelen om brand/diefstal/verlies te vermijden.

- Lijst van de voorziene werkprocedures;

- Beschrijving van de voorziene middelen om een eventuele contaminatie te vermijden en/of te recupereren;

- Beschrijving van de methodes/middelen om zich ervan te verzekeren dat de lozingslimieten niet overschreden worden;

- ...

D. Naleving van basisnormen

Alle maatregelen en middelen voorgesteld om de naleving van de in hoofdstuk III bepaalde basisnormen te waarborgen, in het bijzonder deze die betrekking hebben op het optimalisatieprincipe vermeld in artikel 20.1.1.1, punt b).

Bijvoorbeeld : controle op de toegang naar de gecontroleerde zones, periodiek bijwerken van de werkprocedures, onder andere op basis van de door het personeel ontvangen doses....

E. Voorstel erkende instelling

Een voorstel tot aanduiding van een erkende instelling belast met de controles voorzien in het KB van 20 juli 2001 :

- BelV AIB Vinçotte Controlatom Techni-Test

F. Fysische controle

De taken van de fysische controle (art. 23.9/art. 23.10 van het KB van 20 juli 2001) zullen worden verzekerd door :

- de interne dienst fysische controle,
naam van de erkende deskundige(n) in de fysische controle: _____

AIB Vinçotte Controlatom

Techni-Test

Persoon die werd aangeduid als aangestelde voor de bewaking conform artikel 30.4 van het KB van 20 juli 2001: _____

Paraaf : _____

G. Aantal en opvolging van beroepshalve blootgestelde personen

Zijn er beroepshalve blootgestelde personen?

Nee

Ja :

aantal (indicatief) : _____

naam van de erkende geneesheer belast met de medische controle van de werknemers : _____

(de lijst kan worden geraadpleegd op de website van het FANC, www.fanc.fgov.be, onder Reglementering/Erkende geneesheren)

Aantal beroepshalve blootgestelde personen op basis van een werkpostanalyse. Deze moet beschikbaar zijn bij het opstellen van het PV van oplevering.

H. Kwalificatie en bevoegdheid

De kwalificatie en bevoegdheid van het personeel belast met de productie, de verdeling, het gebruik en de bewaking van stoffen en toestellen die ioniserende straling kunnen voortbrengen :

- basisopleiding stralingsbescherming;
- opleiding/informatie aangepast aan de werkpost;
- specifieke opleiding/erkenning in kwaliteitscontrole voor het gebruik van ioniserende straling voor medische doeleinden (Hoofdstuk VI van het KB van 20 juli 2001).

I. Medische stralingsfysica

Voorstel tot aanduiding van (een) erkende deskundige(n) (of instelling) in de medische stralingsfysica voor de organisatie en de toepassing van de vereiste maatregelen om de stralingsbescherming van de patiënt en de kwaliteitscontrole van de toestellen te garanderen.

voor de radiologie – RX, naam : _____

voor de nucleaire geneeskunde, naam : _____

voor de radiotherapie, naam : _____

(de lijst met de namen van de deskundigen is beschikbaar op de website van het FANC: www.fanc.fgov.be, onder reglementering/Erkende Deskundigen)

J. Inplanting

Plaats waar de toestellen of stoffen gefabriceerd, voortgebracht, in bezit gehouden, of aangewend worden.

Te voorzien :

- een plan opgemaakt op een schaal van ten minste 5 mm per meter, met aanduiding van de installaties en van de lokalen die ze bevatten, alsook de lokalen die op minder dan 20 m van de bronnen gelegen zijn en de bestemming van die lokalen;
- inplanting van de toestellen of stoffen (verdiep, lokaal,...): aan te duiden op het plan.

K. Radioactieve afvalstoffen

Voorziet u de productie van radioactieve afvalstoffen ?

Nee

Ja:

beschrijving van de behandeling en /of opslag van eventueel radioactief afval :

Paraaf : _____

ENKEL VOOR INRICHTINGEN VAN KLASSE II

L. Inplanting

Is de totale voorziene activiteit in de inrichting (in Bq) hoger dan de waarde waarvan sprake in art. 7.2.8 van het KB van 20 juli 2001, of betreft de aanvraag een deeltjesversneller?

- Nee :
een kadastraal plan in een straal van 100 meter rondom de inrichting, evenals een lijst van gemeenten gelegen in dezelfde straal vanaf de grens van het terrein dient te worden toegevoegd.

gedetailleerde beschrijving van de inplanting van het bedrijf en zijn omgeving (risicobedrijven, woonzones, scholen in de omgeving,...) :

- Ja:
een kadastraal plan in een straal van 500 meter rondom de inrichting, evenals een lijst van gemeenten gelegen in dezelfde straal vanaf de grens van het terrein dient te worden toegevoegd.

gedetailleerde beschrijving van de inplanting van het bedrijf en zijn omgeving (risicobedrijven, woonzones, scholen in de omgeving,...) :

M. Verslag meest ernstige ongevallen

Is de totale voorziene activiteit in de inrichting (in Bq) hoger dan de waarde waarvan sprake in art. 7.2.8 van het KB van 20 juli 2001 ?

- Nee
- Ja, een verslag waarin de meest ernstige ongevallen die zich kunnen voordoen in de installatie worden beschreven en waarvan de waarschijnlijkheid van voorkomen, evenals de te voorziene gevolgen voor de bevolking en de werknemers worden geëvalueerd, dient aan deze aangifte te worden toegevoegd.

N. Lozingen

Voorziet u het lozen van radioactieve stoffen in vloeibare of gasvormige vorm ?

- Nee
- Ja, een verslag betreffende de radiologische gevolgen van de vloeibare en gasvormige lozingen dient aan deze aangifte te worden toegevoegd.

Paraaf : _____

BESTEMMING VAN DE RONTGENTOESTELLEN
GEBRUIKT VOOR MEDISCHE DOELEINDEN

Aantal betrokken toestellen: _____

In geval er meerdere toestellen betrokken zijn, gelieve dan de bestemming van elk toestel apart te vermelden (formulier dient indien nodig gekopieerd te worden).

Röntgentoestel nr.: _____ (*merk, type, serienr.*)

- werd overgenomen door een andere exploitant¹
gegevens van de nieuwe bestemming (*naam+voornaam, adres, tel./e-mail*) :

- werd overgenomen door de leverancier waar het werd verwijderd via een afvalpark²
 werd definitief buiten gebruik gesteld
maatregelen die werden getroffen om een ongecontroleerde inwerkingstelling van het toestel te verhinderen :

Röntgentoestel nr.: _____ (*merk, type, serienr.*)

- werd overgenomen door een andere exploitant¹
gegevens van de nieuwe bestemming (*naam+voornaam, adres, tel./e-mail*) :

- werd overgenomen door de leverancier waar het werd verwijderd via een afvalpark²
 werd definitief buiten gebruik gesteld
maatregelen die werden getroffen om een ongecontroleerde inwerkingstelling van het toestel te verhinderen :

naam+voornaam :

datum :

handtekening :

¹ Exploitant in de zin van het koninklijk besluit van 20 juli 2001 houdende algemeen reglement op de bescherming van de bevolking, van de werknemers en het leefmilieu tegen het gevaar van de ioniserende stralingen.

² Er dient hier aandacht te worden geschonken aan de mogelijke aanwezigheid van bepaalde toxische elementen, zoals lood, koelolie (zie de regionale milieuwetgeving). De etiketten met het symbool voor radioactiviteit moeten worden verwijderd en het toestel moet buiten gebruik worden gesteld (met vermelding van de maatregelen die werden getroffen om elke ongecontroleerde inwerkingstelling van het toestel te verhinderen).