

ZLECENIE WYKONANIA BADANIA NR

(wypełnia Laboratorium)

I ZLECENIODAWCA (wypełnia Klient)

| | | | |
|--|-----|---------|--------|
| Imię i nazwisko/ nazwa, dokładny adres lub pieczętka organizacji | | | |
| Inne dane (jeśli dotyczy) | NIP | Telefon | E-mail |

II DANE O PRÓBCE (wypełnia Klient)

| L.p. | Materiał do badań/ opis próbki | Ilość próbek | Data* | | Opakowanie | Badany parametr/ Metoda badawcza** | Zlecenie* | | Nr próbki (wypełnia Laboratorium) |
|------|--------------------------------|--------------|------------------------------------|--------------------------------|------------|---------------------------------------|----------------------|-------------------------------------|---|
| | | | produkcji <input type="checkbox"/> | uboju <input type="checkbox"/> | | | Wykonanie badania | Szacowanie niepewności wyniku | |
| | | | Inna (wpisać jaka) | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |

* - zakreślić krzyżykiem [x]; ** - wpisać badany parametr (z poniższego wykazu lub inny)

Wykaz badanych parametrów/metod badawczych:

- Ogólna liczba drobnoustrojów w temp. 30°C – PN-EN ISO 4833-1:2013-12+Ap1:2016-11 +A1:2022-06
- Liczba Enterobacteriaceae. Metoda płytkowa – PN-EN ISO 21528-2:2017-08 (VRBG – temp. inkub. 37°C ± 1°C)
- Obecność Salmonella spp. – PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09 (BGA – temp. inkub. 37°C ± 1°C przez 24h ± 3h)
- Badanie stanu sanitarnego metodą płytki kontaktowej – ogólna liczba drobnoustrojów – IB-05 wyd. 3 z dn. 12.11.2013
- Badanie stanu sanitarnego metodą płytki kontaktowej – liczba Enterobacteriaceae – IB-06 wyd. 3 z dn. 12.11.2013
- Obecność Listeria monocytogenes – PN-EN ISO 11290-1:2017-07 (ALOA, OXFORD – temp. inkub. 37°C ± 1°C/ 24h - 48h)
- Liczba Listeria monocytogenes – PN-EN ISO 11290-2:2017-07 (rozcieńczalnik – roztwór fizjologiczny z peptonem)
- Liczba β-glukuronidazo-dodatnich Escherichia coli. Metoda płytkowa – PN-ISO 16649-2:2004
- Liczba gronkoców koagulazo-dodatnich. Metoda płytkowa – PN-EN ISO 6888-2:2022-03 (pożywka z plazmą króliczą i fibrynogenem – temp. inkub. 37°C ± 1°C/ 24h ± 2h do 48h ± 4h)
- Ogólna liczba mikroorganizmów w wodzie w temp. 22°C ± 2°C/ 68 ± 4h – PN-EN ISO 6222:2004 (+ PN-EN ISO 19458:2007 pkt. 4.4.1 w przypadku poboru wody przez pracownika Laboratorium)
- Liczba bakterii z grupy coli w 100 ml wody. Metoda filtracji membranowej – PN-EN ISO 9308-1:2014-12+A1:2017-04 (+ PN-EN ISO 19458:2007 pkt. 4.4.1 w przypadku poboru wody przez pracownika Laboratorium)
- Liczba Escherichia coli w 100 ml wody. Metoda filtracji membranowej – PN-EN ISO 9308-1:2014-12+A1:2017-04 (+ PN-EN ISO 19458:2007 pkt. 4.4.1 w przypadku poboru wody przez pracownika Laboratorium)
- Liczba enterokoków w 100 ml wody. Metoda filtracji membranowej – PN-EN ISO 7899-2:2004 (+ PN-EN ISO 19458:2007 pkt. 4.4.1 w przypadku poboru wody przez pracownika Laboratorium)
- Obecność bakterii z grupy coli – PN-ISO 4831:2007 (pożywka selektywnie namnażająca – temp. inkub. 30°C ± 1°C)
- Liczba mezofilnych bakterii fermentacji mlekowej - PN-ISO 15214:2002
- Liczba przypuszczalnych Pseudomonas spp - PN-EN ISO 13720:2010
- Liczba pleśni i drożdży w produktach o aktywności wody wyższej niż 0,95 - PN-ISO 21527-1:2009
- Liczba pleśni i drożdży w produktach o aktywności wody niższej lub równej niż 0,95 - PN-ISO 21527-2:2009
- Liczba bakterii z grupy coli. Metoda płytkowa. PN-ISO 4832:2007 (VRBL – temp. inkub. 30°C ± 1°C)
- Obecność Salmonella Enteritidis, Salmonella Typhimurium PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09 +schemat White'a Kauffmanna-Le Minor (BGA – temp. inkub. 37°C ± 1°C przez 24h ± 3h)
- Obecność Enterobacteriaceae w 1cm³ popłuczyn. PN-EN ISO 21528-1:2017-08 (BWP – temp. inkub. 37°C ± 1°C)
- Obecność DNA Salmonella spp metodą PCR. BAX@System – PB-03 wyd. 7 z dn. 17.06.2020 opracowana w oparciu o test BAX@System Salmonella
- Obecność DNA Listeria monocytogenes metodą PCR. BAX System – PB-04 wyd. 7 z dn. 17.06.2020 opracowana w oparciu o test DuPont™ BAX@System L. monocytogenes 24E
- Obecność Escherichia coli O157 – PB-11 wydanie 4 z dnia 06.03.2023 opracowana w oparciu o test GLISA Singlepath® E. coli O157 test
- Obecność Escherichia coli O157 – metoda z immunoseparacją IMS – PN-EN ISO 16654:2002+A1:2017 z wyłączeniem pkt. 9.1, 9.2, 9.3.1, PB-12 wydanie 2 z dnia 03.04.2023 opracowana w oparciu o test GLISA Singlepath® E. coli O157 test
- Obecność gronkoców koagulazo-dodatnich – PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005 (pożywka z plazmą króliczą i fibrynogenem)
- Badanie szczelności - PN-A-82005-4:1997+Az1:2002
- Liczba komórek somatycznych w mleku surowym - PN-EN ISO 13366-1:2009+Ap1:2009+AC:2009
- Obecność beztlenowych bakterii oraz beztlenowych bakterii przetrwalnikujących – PB-07 wyd. 4 z dn. 17.06.2020
- Ocena organoleptyczna. IR-05/PO-08 wyd. 2 z dnia 05.07.2016
- Liczba enterokoków (mięso i przetwory mięsne). Metoda płytkowa – PN-A-82055-7:1997
- Liczba enterokoków (mleko i przetwory mleczne). Metoda płytkowa – PN-A-86034-10:1993
- Obecność przypuszczalnych Escherichia coli – PN-ISO 7251:2006
- Ogólna liczba drobnoustrojów w 10 l powietrza – IB-15 wydanie 1 z dn. 30.01.2023
- Liczba pleśni i drożdży w 10 l powietrza – IB-15 wydanie 1 z dn. 30.01.2023

III DODATKOWE INFORMACJE O PRÓBCE (wypełnia Klient), np. powierzchnia poboru wymazów, wycinków; czas ekspozycji płytek; warunki przechowywania: czas, zakres temperatur, inne...

| |
|--|
| |
|--|

IV CEL / PRZEZNACZENIE WYNIKÓW BADAŃ (wypełnia Klient)

| | |
|--------------------------------------|---|
| Wyniki zleconych badań będą * | <input type="checkbox"/> służyły własnym celom |
| | <input type="checkbox"/> wykorzystane w obszarze regulowanym prawnie (podać dokument) |

V PROTOKÓŁ POBRANIA (wypełnia osoba pobierająca próbkę)

| | | |
|---|--|--|
| 1 | Numer protokołu pobrania prób (jeśli dotyczy) | |
| 2 | Imię i nazwisko, stanowisko/ funkcja osoby pobierającej próbkę | |
| 3 | Data i godzina pobrania próbki | |
| 4 | Miejsce pobrania próbki* | <input type="checkbox"/> zgodnie z punktem I <input type="checkbox"/> inny adres (wpisać, jaki) |
| 5 | Metoda pobierania próbki (wpisać np. rozporządzenie, normę, procedurę własną – numer, data wydania) | |
| 6 | Próbkę pobrano zgodnie z planem/ harmonogramem* (wypełnia Klient): | <input type="checkbox"/> NIE <input type="checkbox"/> TAK (wpisać jaki, np. nazwa, numer, data) |

VI TRANSPORT (wypełnia osoba transportująca próbkę)

| | | | |
|---|--|--------------------------------------|---|
| 1 | Próbki dostarczył* | <input type="checkbox"/> Klient | <input type="checkbox"/> Zleceniobiorca |
| 2 | Warunki transportu* (np. temperatura) | <input type="checkbox"/> Nadzorowane | <input type="checkbox"/> Nienadzorowane |

Zapoznałem się z zasadami pobierania i transportu próbek do badania. Biorę pełną odpowiedzialność za osobiste pobieranie i/ lub transport próbek do Laboratorium mając świadomość, że nieprawidłowe pobranie i transport mają bezpośredni wpływ na jakość dostarczonej próbki. Oświadczam, że podane dane są prawdziwe oraz ponoszę odpowiedzialność za udzielone informacje.

VII UWAGI W ZAKRESIE WYKONYWANYCH BADAŃ¹* (wypełnia Klient)

| | |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> NIE | |
| <input type="checkbox"/> TAK (wpisać jakie) | |

* - zakreślić krzyżykiem [x];

VIII INFORMACJE DLA KLIENTA

- Cena badania zgodnie z aktualnym cennikiem.
- Klient w przypadku odstępstwa od niniejszego zlecenia zostanie o nim poinformowany przed kontynuacją badania. W takim przypadku będzie on decydował o zgodzie na odstępstwo.
- W przypadku, gdy Klient bierze na siebie odpowiedzialność za pobranie i transport próbki do laboratorium to wyniki badań odnoszą się wyłącznie do badanych próbek.
- Niepewność pomiaru podawana jest na sprawozdaniu z badania, gdy:
 - ma to znaczenie dla miarodajności wyników badania lub ich zastosowania,
 - ma znaczenie dla zgodności z wyspecyfikowanymi wartościami granicznymi,
 - na wyraźne życzenie Klienta.
- Na życzenie Klienta Laboratorium przedstawia stwierdzenie zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem. Jeśli zasada podejmowania decyzji nie jest określona przez Klienta, przepisy lub dokumenty normatywne, wówczas Laboratorium stosuje zasadę podejmowania decyzji na podstawie dokumentu ILAC-G8:09/2019.
- Pozostałości próbek po badaniu nie podlegają zwrotowi.
- Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane pozyskane od Klienta.
- Klient wyraża zgodę na przetwarzanie danych osobowych przez Laboratorium Diagnostyki Weterynaryjnej Ewa Szneider Badanie Żywności i Stanu Sanitarnego Zakładów dla potrzeb realizacji zlecenia (świadczenia usług i wystawienia faktury za usługę) zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych (RODO).
- Pracownicy laboratorium zobowiązują się do przestrzegania zasad poufności i praw własności Klienta, chyba, że występuje bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia ludzkiego lub w przypadkach wymaganych przez prawo.
- Klient może uczestniczyć w charakterze świadka na pewnych etapach wykonywanych dla niego badań.
- Klient ma prawo złożenia skargi/ reklamacji na wyniki z badań, w formie pisemnej, w terminie 14 dni od daty otrzymania sprawozdania z badań.

IX UWAGI LABORATORIUM DOTYCZĄCE DOSTARCZONYCH PRÓBEK (wypełnia osoba przyjmująca próbkę do badania)

| | | | |
|---|--|---|--|
| 1 | Stan próbek* | <input type="checkbox"/> bez zastrzeżeń | <input type="checkbox"/> nieprawidłowy |
| 2 | Próbki dostarczone w temperaturze | | |
| 3 | Uwagi | | |

.....
Data, podpis Klienta

.....
Data, podpis osoby przyjmującej próbkę do badania

X PRZEGLĄD ZLECENIA (wypełnia Laboratorium)

- Laboratorium posiada właściwe środki (m.in. kompetentny personel, infrastrukturę i wyposażenie) do realizacji zlecenia.
- Wymagania łącznie z metodami są właściwie określone, udokumentowane oraz zrozumiane.
- Laboratorium zapewnia, że wybrano właściwą metodę badania zgodnie z wymaganiami Klienta.

Akceptuję/ nie akceptuję (niepotrzebne skreślić)

Komentarz w przypadku braku akceptacji:

.....
Data, podpis osoby dokonującej przeglądu zlecenia