

ZLECENIE NA BADANIA

Zleceniodawca (nazwa, adres, NIP): Forma płatności: ☐ przelew ☐ gotówka Rodzaj próbek: Ilość próbek: Data pobrania próbek: Próbki pobrane przez:	Stan próbek przy odbiorze: Temperatura/godzina przyjęcia próbek: Nr laboratoryjny próbek: Data przyjęcia próbek do Laboratorium: Osoba przyjmująca:
---	--

Oznaczenie próbek przez Klienta:

NR PRÓBEK:
INNE DANE:
DATA PRODUKCJI/UBOJU:
NR PARTII / WIELKOŚĆ PARTII:
Cel badania: ☐ usługowe ("właścicielskie", w ramach kontroli wewnętrznej zakładu) ☐ urzędowe (na zlecenie inspekcji)

Stwierdzenie zgodności: ☐ TAK: ☐ Rozporządzenia Komisji (WE) 2073:2005 wraz z późniejszymi zmianami ☐ NIE

Jeżeli TAK, to wg wymagań: ☐ specyfikacji, jakiej:

Zasada podejmowania decyzji wg: ☐ Zleceniodawcy ☐ laboratorium⁴⁾
☐ normy / przepisu prawnego:

Badana cecha / metoda badawcza:

Ogólna liczba drobnoustrojów - liczba

/PN-EN ISO 4833-1:2013-12+Ap1:2016-11+A1:2022-06

(A) – Ż/TDZ/TD/W/P

☐
Bakterie z gr. coli - obecność

/PN-EN ISO 4831:2007 pkt.4.1. (A) – Ż; (N) – W

☐
Enterobacteriaceae - liczba

/PN-ISO 21528-2:2017-08 (A) – Ż/TDZ/W/P

(temperatura inkubacji: 37°C)

☐
Bakterie z gr. coli - liczba

/PN-EN ISO 4832:2007 (A) – Ż/TD; (N) – W

☐
β-glukuronidazo-dodatnie Escherichia coli - liczba

/PN-ISO 16649-2:2004 (A) – Ż; (N) – W

☐
Bakterie beztlenowe przetrwalnikujące
redukujące siarczany (IV) - liczba

/PN-ISO 15213:2005 (A) – Ż; (N) – W

☐
Gronkowce koagulazo-dodatnie (Staphylococcus aureus i inne gatunki) - obecność

/PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005 (A) – Ż; (N) – W

☐
Pleśnie i drożdże - liczba (a_w>0,95)^{*)}

/PN-ISO 21527-1:2009 (W); (A) – Ż; (N) – W

☐
Gronkowce koagulazo-dodatnie (Staphylococcus aureus i inne gatunki) - liczba

/PN-EN ISO 6888-1:2022-03 (A) – Ż; (N) – W

☐
Campylobacter spp - liczba

/PN-EN ISO 10272-2:2017-10+A1:2023-08 (A) – SD

☐
Listeria monocytogenes - obecność

/PN-EN ISO 11290-1:2017-07 (A) – Ż/W

☐
Salmonella Typhimurium i Salmonella Enteritidis (obecność)

/PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09 oraz schemat White'a-Kauffmanna-Le Minor:2007 (A) – SD

☐
Listeria monocytogenes - liczba

/PN-EN ISO 11290-2:2017-07 (A) – Ż; (N) – W

☐
INNE PARAMETRY:
Salmonella spp - obecność

/PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09 (A) – Ż/TD/TDZ/W

☐
UWAGI! (A) – metoda akredytowana (N) – metoda nieakredytowana (W) - norma wycofana przez PKN, bez zastąpienia

Wszystkie metody są zgodne z wytycznymi obowiązującymi przepisów prawnych (tam gdzie dotyczy).

Badane obiekty: Ż-żywność; TDZ-tusze dużych zwierząt; TD-tuszkę drobiu; W-wymaz; P-plytka; SD-świeże mięso drobiowe/skórki z szyjek drobiu

*) Przy oznaczaniu liczby pleśni i drożdży, wybór metody badawczej uzależniony jest od aktywności wodnej (a_w) badanego produktu.

Przekazanie wyników: ☐ indywidualne konto internetowe ☐ pocztą ☐ mailem ☐ odbiór osobisty lub przez osobę upoważnioną

Inne informacje:

- Termin realizacji zlecenia: do 10 dni roboczych.
- Zleceniodawca ma prawo uczestniczenia w badaniach jako obserwator na warunkach obowiązujących w laboratorium.
- Na sprawozdaniu z badań, dla ilościowych metod akredytowanych, podawana jest niepewność pomiaru, oszacowana zgodnie z PN-EN ISO 19036:2020-04. Podane wartości niepewności stanowią niepewność rozszerzoną przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia k=2. Złożoną niepewność standardową uznano za równą odchyleniu standardowemu odwarzalności wewnątrzlaboratoryjnej. Oszacowana niepewność obejmuje etap analityczny bez etapu poboru próbek.
- Zasada podejmowania decyzji przy stwierdzaniu zgodności/niezgodności z wymaganiami/specyfikacjami, opiera się na regule prostej akceptacji wg wytycznych ILAC-G8:09/2019. Zasada podejmowania decyzji została uzgodniona z Klientem i przez niego zaakceptowana. Ryzyko błędnej akceptacji/błędnej odrzucenia wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji.
- Aktualny wykaz metod akredytowanych znajduje się w "Zakresie akredytacji laboratorium badawczego Nr AB 1136", dostępnym na stronie internetowej AQM Lab Polska Sp. z o.o. lub w siedzibie firmy oraz na stronie internetowej Polskiego Centrum Akredytacji – www.pca.gov.pl
- Pozostałości próbek po badaniach nie podlegają zwrotowi i pozostają w dyspozycji Laboratorium.
- Wszelkie zmiany do "Zlecenia na badania" wymagają formy pisemnej.
- Zleceniodawca ponosi odpowiedzialność za wiarygodność podanych na zleceniu informacji, dotyczących przekazanych do badań próbek.
- Wszelkie odstępstwa od umowy wymagają uzgodnienia z klientem.
- Klient ma prawo do składania skargi na działalność laboratoryjną na zasadach opisanych w procedurze PO-05 "Postępowanie ze skargami".
- Dane klienta i wszystkie informacje pozyskane od klienta w trakcie realizacji zlecenia są traktowane jako poufne i podlegają ochronie zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Podpis Zleceniodawcy

Podpis Zleceniobiorcy