

F 69	
nr rev.	data rev.
11	15.11.2021

ZLECENIE BADANIA PRZEZ KLIENTA nr.....
PRZEGLĄD ZLECENIA I UZGODNIENIA

Klient:

.....

.....

2. Pobierający próby: Klient

3. Informacje dotyczące próbek do badania

Lp.	Rodzaj próbek i oznakowanie	Ilość próbek	Data produkcji	Data badania	Kod próbki (wypełnia laboratorium)

4. Informacje dotyczące pobrania / dokument metodyczny

żywność	Rozp. Komisji (WE) 2073/2005 wraz ze zmianą 1441/2007
tusze zwierząt rzeźnych	PN-ISO 17604:2005
wymazy wymazówką z neutralizatorem	PN-ISO 18593:2005
płytki RODAC	PN-ISO 18593:2005
procedura własna zlecającego	

5. zakres badań:

metoda: A – akredytowana NA – nieakredytowana

Liczba E. coli	PN-ISO 16649-2 : 2004	A
Liczba Enterobacteriaceae (temp. inkubacji 37°C)	PN-ISO 21528-2 : 2017	A
Liczba gronkowców k(+) (temp. inkubacji 37°C)	PN-EN ISO 6888-1 : 2001+ Ap1:2004 + A2:2018-10	A
Ogólna liczba drobnoustrojów	PN-EN ISO 4833-1 : 2013-12 + Ap1:2016-11	A
Obecność pał. Salmonella (Druga pożywka selektywna: Brilliance™ Salmonella Agar, warunki inkubacji: 24h; 37°C ± 1°C)	PN-EN ISO 6579-1:2017-04 + A1:2020-09	A
Liczba Listeria monocytogenes	PN-EN ISO 11290-2 : 2017	A
Obecność Listeria monocytogenes (Druga pożywka selektywna: PALCAM, warunki inkubacji: 48h; 37°C ± 1°C)	PN-EN ISO 11290-1 : 2017	A
Liczba bakterii z grupy coli	PN-ISO 4832 : 2007	NA
Ilość pleśni-drożdży	PN-ISO 21527-1 i 2 : 2009	NA
Liczba Bacillus cereus	PN-EN ISO 7932 : 2005	NA
Liczba Clostridium perfringens	PN-EN ISO 7937 : 2005	NA
Liczba mezofilnych bakterii fermentacji mlekowej	PN ISO 15214 : 2002	NA
Płytki RODAC	Zgodnie z instrukcją producenta	NA
Identyfikacja Salmonella Enteritidis i Salmonella Typhimurium	PN-EN ISO 6579-1:2017-04 + A1:2020-09 PB 01 wyd.1 z dn. 1.05.2012	A
Liczba Campylobacter spp.	PN-EN ISO 10272-2:2017-10	A

6. Opakowanie:

7. Stan próbki w chwili przyjęcia: BEZ ZASTRZEŻEŃ TEMP. DOSTARCZENIA PRÓBEK:°C

VERTE!

8. Sposób przekazania sprawozdania z badań: POCZTA ODBIÓR WŁASNY

Dodatkowo pocztą e-mail na adres:.....

9. Forma płatności: GOTÓWKA PRZELEW

10. Wynik również w języku angielskim : NIE TAK

11. **Cel badania** spełnienie wymagań prawnych próba technologiczna inne.....

12. Oświadczenie klienta dotyczące sposobu pobrania próbek / planu pobierania próbek

pobranie próbek zgodnie z przepisami/normami inny sposób pobrania gwarantujący reprezentatywność próbki

próbka pobrana zgodnie z planem pobierania próbek próbka nie objęta planem pobierania próbek

13. Przedstawianie niepewności pomiaru w Sprawozdaniu: na życzenie Klienta: NIE TAK

W sprawozdaniach z badań wyniki przedstawione są wraz z oszacowaną niepewnością rozszerzoną: na życzenie Klienta; kiedy ma to znaczenie dla miarodajności wyników badania lub ich zastosowania; bądź gdy ma to znaczenie dla zgodności z wyspecyfikowanym wartościami granicznymi. Laboratorium nie uwzględnia niepewności związanej z pobieraniem próbek do badań.

14. Stwierdzenie zgodności (jeśli dotyczy) NIE TAK

Jeśli TAK to przedstawienie w sprawozdaniu z badań stwierdzenia zgodności będzie określone zgodnie z:

wymaganiami zawartymi w punkcie..... Rozporządzenia Komisji (WE) NR 1441 / 2007

wymaganiami zawartymi w.....

wymaganiami klienta.....

Jeżeli będzie uwzględniana, to zgodnie z:

zasadą „prostej akceptacji”

ISO/IEC Guide 98-4 punkt.....

wymaganiami klienta.....

Przyjęta na przeglądzie zlecenia zasada podejmowania decyzji może być inna, niż organu przez który będzie oceniana.

15. Klient ma prawo do uczestnictwa w badaniach wykonywanych na jego rzecz w charakterze świadka.

16. Skargi przyjmowane są od Klienta lub innej strony w terminie 14 dni od daty wydania Sprawozdania z Badań.

17. Termin wydania sprawozdania z badań – 10 dni roboczych od daty rozpoczęcia badania.

18. Laboratorium odpowiada za próbki do badań od momentu ich przyjęcia.

19. Laboratorium nie zwraca zlecającemu próbek po badaniach.

20. Laboratorium zobowiązuje się do zachowania poufności i ochrony interesów Klienta. Laboratorium jest administratorem otrzymanych danych i będą one wykorzystane jedynie w celu wykonania zlecenia.

21. Laboratorium nie udostępni wyników badań podmiotom nie będącym stroną niniejszego zlecenia bez zgody Klienta, chyba, że obowiązek ujawnienia wyników badań wynika z przepisów ogólnie obowiązujących lub będzie wynikał z nałożonego na Laboratorium obowiązku. Klient ma prawo wglądu do przekazanych danych w okresie ich przechowywania.

22. Nieodpowiednia temperatura dostarczonych próbek do badań może mieć wpływ na jakość wyniku badania.

Potwierdzam przyjęcia próbek do realizacji

Data i podpis osoby przyjmującej próbki: **Data i podpis Klienta**

Uwagi dotyczące ewentualnych zmian: