

ZLECENIODAWCA**Dane Klienta**

(Imię i Nazwisko/adres; Nazwa Firmy/adres)

Data

NIP

**Adres do przekazania faktury VAT
i Raportu z wyników badań****Dane osoby do kontaktu**

Telefon kontaktowy

ZLECENIOBIORCA

Powiatowa Stacja

Sanitarno-Epidemiologiczna

w Skierniewicach ul. Piłsudskiego 33

ZLECENIE.....**Cel badań/pomiarów:***

- dla potrzeb własnych
- do wykorzystania w obszarze regulowanym prawnie (przedłożenie jednostkom nadzorującym)

Zleceniodawca zleca wykonanie następujących badań/pomiarów: (właściwe zaznaczyć)

(Zakres zlecenia, w tym: rodzaj działalności/badane cechy/metoda/dokumenty odniesienia/przedmiot badań/wyrób/status metody/ilość próbek/stanowisk)

Lp.	Rodzaj działalności/ badane cechy/metoda	Dokumenty odniesienia	Status metody	Inne informacje	Właściwe zaznaczyć
Badania mikrobiologiczne					
1.	Obecność <i>Salmonella</i> spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym	PN-EN ISO 6579-1:2017-04 +A1:2020-09	A	R1-Z1	
2.	Obecność <i>Salmonella</i> Enteritidis i <i>Salmonella</i> Typhimurium Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym	PN-EN ISO 6579-1:2017-04 +A1:2020-09 Schemat White'a-Kauffmanna -Le Minora	A	(-)	
3.	Obecność <i>Listeria monocytogenes</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	A	R1-Z1	
4.	Liczba <i>Listeria monocytogenes</i> Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-EN ISO 11290-2:2017-07	A	R1-Z1	
5.	Liczba <i>Enterobacteriaceae</i> Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-EN ISO 21528-2:2017-08	A	R1-Z1	
6.	Liczba gronkowców koagulazododatnich (<i>Staphylococcus aureus</i> i innych gatunków) Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-EN ISO 6888-2:2022-03	A	R1-Z1	
7.	Liczba pleśni i drożdży w żywności o aktywności wody wyższej niż 0,95 Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-ISO 21527-1:2009 ^{w)}	A	(-)	

Lp.	Rodzaj działalności/ badane cechy/metoda	Dokumenty odniesienia	Status metody	Inne informacje	Właściwe zaznaczyć
8.	Liczba pleśni i drożdży w żywności o aktywności wody niższej lub równej 0,95 Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-ISO 21527-2:2009 ^{w)}	A	(-)	
9.	Liczba przypuszczalnych <i>Bacillus cereus</i> Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-EN ISO 7932:2005 + A1:2020-09 z wył. pkt. 9.5	A	(-)	
10.	Liczba β-glukuronidazo-dodatnich <i>Escherichia coli</i> Metoda płytkowa (posiew wgłębnny)	PN-ISO 16649-2:2004	A	R1-Z1	
11.	Liczba bakterii z grupy coli Metoda płytkowa (posiew wgłębnny)	PN-ISO 4832:2007	A	(-)	
12.	Obecność <i>Enterobacteriaceae</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 21528-1:2017-08	A	R1-Z1	
13.	Obecność <i>Cronobacter spp.</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 22964:2017-06	A	R1-Z1	
14.	Liczba drobnoustrojów Metoda płytkowa (posiew wgłębnny)	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06	A	R1-Z1	
15.	Liczba drobnoustrojów Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-EN ISO 4833-2:2013+AC:2014-04	A	R1-Z1	
16.	Obecność <i>Pseudomonas aeruginosa</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 22717:2016-01 + A1:2023-03	A	R1-Z2	
17.	Obecność <i>Staphylococcus aureus</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 22718:2016-01 + A1:2023-01	A	R1-Z2	
18.	Obecność <i>Escherichia coli</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 21150:2016-01 + A1:2023-03	A	R1-Z2	
19.	Obecność <i>Candida albicans</i> Metoda hodowlana	PN-EN ISO 18416:2016-01 + A1:2023-03	A	R1-Z2	
20.	Liczba bakterii tlenowych mezofilnych Metoda płytkowa (posiew wgłębnny)	PN-EN ISO 21149:2017-07 + A1:2023-01	A	R1-Z2	
21.	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew wgłębnny)	PN-EN ISO 16212:2017-08 + A1:2023-01	A	R1-Z2	
22.					
Badania chemiczne, fizyczne i sensoryczne					
1.	Zawartość ogólnego dwutlenku siarki Metoda miareczkowa	PN-90/A-75101/23 ^{w)}	A	(-)	
		PN-EN 1988-1:2001	A	(-)	
		PN-90/A-79120/10 ^{w)}	A	(-)	
2.	Zawartość: kwasu benzoowego, sorbowego* Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)	PB/L-23 wyd. 2 z 30.11.2020 r.	A	(-)	
3.	Suma zawartości kwasu benzoowego i kwasu sorbowego (z obliczeń)	PN-EN 12856:2002	A	(-)	
4.	Zawartość: aspartamu, acesulfamu-K, sacharyny* Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)	PN-EN 12856:2002	A	(-)	
		PB/L-23 wydanie 2 z 30.11.2020 r.	A	(-)	
5.	Liczba kwasowa w przeliczeniu na KOH Metoda miareczkowa	PN-EN ISO 660:2021-03	A	(-)	
6.	Liczba nadtlenkowa Metoda miareczkowa	PN-EN ISO 3960:2017-03	A	(-)	
7.	Zawartość barwników syntetycznych: tartrazyna, żółcień chinolinowa, żółcień pomarańczowa, amarant, czerwień allura, czerwień koszenilowa, azorubina, erytrozyna, indygotyna, czerń brylantowa, błękit brylantowy, błękit patentowy, zielen S* Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)	PB/L-38 wydanie 4 z 30.04.2024 r.	A	(-)	
8.	Suma zawartości barwników (z obliczeń)		A	(-)	
9.	Obecność zanieczyszczeń fizycznych i biologicznych, w tym szkodników i ich pozostałości w badanej masie próbki* Metoda wizualna	PB/L-33 wydanie 4 z 30.11.2020 r.	A	(-)	

Lp.	Rodzaj działalności/ badane cechy/metoda	Dokumenty odniesienia	Status metody	Inne informacje	Właściwe zaznaczyć
10.	Wygląd, barwa, konsystencja, smak, zapach Metoda prostego testu opisowego	PB/L-49 wydanie 3 z 22.05.2023 r.	A	(-)	
11.	Zawartość przeciwutleniaczy: galusan oktylu (OG) galusan propylu (PG) galusan dodecyłu (DG) butylohydroksytoluen (BHT) tert-butylohydrochinon (TBHQ) butylohydroksyanizol (BHA) Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)	PB/L-56 wydanie 3 z 30.11.2020 r.	A	(-)	
12.	Suma zawartości przeciwutleniaczy (z obliczeń)		A	(-)	
13.	Zawartość kwasu 4-hydroksybenzoesowego Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)	Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 19 marca 2020 (Dz.U. 2020 poz. 931) – Załącznik pkt XXXVI-B	A	R1-Z3	
14.	Zawartość kwasu salicylowego Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)		A	R1-Z3	
15.	Zawartość kwasu benzoowego Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)		A	R1-Z3	
16.	Zawartość kwasu sorbowego Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją spektrofotometryczną (HPLC-UV/VIS)		A	R1-Z3	
17.					
ILOŚĆ PRÓBEK DO BADAŃ –					

Metody badań i pomiarów wskazane w zakresie zlecenia:

- A - badania akredytowane. Oddział Laboratoryjny posiada certyfikat Polskiego Centrum Akredytacji o numerze AB 540. Wykaz akredytowanych metod stosowanych w Oddziale Laboratoryjnym PSSE w Skierniewicach zamieszczony jest na stronie internetowej www.pca.gov.pl
- R1-Z1 - metoda zweryfikowana/zwalidowana w warunkach Laboratorium jako właściwa do określania parametru/wskaźnika zgodna z rozporządzeniem (Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych z późniejszymi zmianami)
- R1-Z2 - metoda zweryfikowana/zwalidowana w warunkach Laboratorium jako właściwa do określania parametru/wskaźnika zgodna z rozporządzeniem (Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczące produktów kosmetycznych)
- R1-Z3 - metoda zweryfikowana/zwalidowana w warunkach Laboratorium jako właściwa do określania parametru/wskaźnika zgodna z rozporządzeniem (Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 19 marca 2020 r. w sprawie metod oznaczeń próbek niezbędnych do kontroli bezpieczeństwa produktów kosmetycznych)
- ^{w)} - norma wycofana przez Polski Komitet Normalizacyjny bez zastąpienia. Badania wykonywane zgodnie z tą normą spełniają przepisy prawne i pozwalają na ocenę zgodności z wymaganiami. Metoda badań zweryfikowana w Laboratorium jako właściwa do oznaczania parametru
- (-) - brak wymagań prawnych dotyczących stosowania określonego dokumentu odniesienia lub wymagań dla metodyk, badania objęte systemem zarządzania

Przedmiot badań/wyrób: *

Pobieranie próbek realizowane przez: * - Zleceniodawcę

- Zleceniobiorcę

Miejsce/punkt pobrania próbek/wykonania pomiarów/próbki dostarczone:* (adres/np. kran, pompa, wąż, hydrant, pomieszczenie, stanowisko, inne)

.....

(W przypadku wielu próbek szczególne informacje będą zawarte na Protokole z pobierania próbek/wykonania badań/pomiarów przez Zleceniobiorcę PSSE w Skierniewicach)

Data pobrania próbek/wykonania pomiarów/dostarczenia obiektów do badań:*

Udział Zleceniodawcy w realizacji zlecenia:*

- przy pobieraniu próbek/w pomiarach w terenie - Tak - Nie
- w trakcie wykonywania badań w Laboratorium - Tak (nie dotyczy badań mikrobiologicznych) - Nie

Warunki techniczne do przeprowadzenia badań zapewnione:* - Tak - Nie

Zabezpieczenie środka transportu do realizacji zlecenia:* - Zleceniodawca - Zleceniobiorca

Sposób komunikowania się ze Zleceniodawcą w trakcie realizacji zlecenia:*

- telefonicznie - drogą elektroniczną - adres e-mail

Termin realizacji zlecenia: od daty pobrania próbki/wykonania pomiarów/dostarczenia próbki do 28 dni

Cena badania/pomiarów skalkulowana jest na podstawie cennika obowiązującego w PSSE w Skierniewicach na dzień wykonania badań/pomiarów. Koszt badania (brutto)..... zł

Sposób przekazania faktury:* - wysłać pocztą/listownie na w/w adres - odbiór osobisty
 - adres e-mail (skan, PDF) -

Forma płatności:* - przelewem wg faktury VAT na konto PSSE w Skierniewicach
 - płatność elektroniczna w kasie PSSE w Skierniewicach
 - płatność gotówką w kasie PSSE w Skierniewicach

(W przypadku nieterminowej zapłaty, PSSE w Skierniewicach nalicza odsetki ustawowe)

Ilość egzemplarzy Raportu z wyników badań dla Zleceniodawcy:

Wyrażam zgodę na udostępnienie 1 egzemplarza Raportu z wyników badań dla PSSE pobierającej próbkę/wykonywającej pomiary i badania:* - Tak - Nie

Forma przekazania/odbioru Raportu z wyników z badań:*

- odbiór osobisty w siedzibie PSSE w Skierniewicach - listownie na w/w adres
 - faksem (nr.....) - eLaborat - adres e-mail (skan) -

Niepewność wyników badań/pomiarów: *

- wynik ilościowy z określoną niepewnością
- wynik ilościowy bez niepewności
- wynik jakościowy

W przypadku gdy wynik badania dla obszaru regulowanego prawnie nie będzie zawierał się w akredytowanym zakresie pomiarowym metody wdrożonej w Laboratorium i potwierdzonym akredytacją PCA Nr AB 540, Laboratorium w Raporcie z wyników badań przedstawi informację o uzyskanym rezultacie badania w postaci „< wartość dolnej granicy zakresu pomiarowego [jednostka miary]” lub „> wartość górnej granicy zakresu pomiarowego [jednostka miary]” wraz z informacją o wartości niepewności rozszerzonej odpowiednio dla dolnej lub górnej wartości granicy zakresu pomiarowego. Informacja ta będzie podawana z powołaniem się na akredytację. Nie dotyczy badań mikrobiologicznych ^{b)}

Uzgodnienia dotyczące przedstawiania stwierdzenia zgodności z wymaganiami/specyfikacją i/lub opinii i interpretacji/

*b)

- Tak (w przypadku TAK uzgodnić zasadę podejmowania decyzji)
- Nie

Laboratorium nie przedstawia stwierdzenia zgodności, gdy wymaganie brzmi „akceptowalne przez konsumenta i bez nieprawidłowych zmian” oraz w przypadku gdy nie zostały określone wartości parametryczne^{b)}.

Dla rezultatu badania stwierdzenie zgodności zostanie wydane/a w ramach nieakredytowanej opinii i interpretacji oraz będzie bazować na uzyskanym rezultacie badania i jego interpolacji w odniesieniu do odpowiednio dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody. Wydając opinie i interpretacje Laboratorium będzie kierowało się zasadą prostej akceptacji zgodnie z dokumentem ILAC-G8:09/2019 „Wytyczne dotyczące zasad podejmowania decyzji i stwierdzeń zgodności”

Uzgodnienia ze Zleceniodawcą w zakresie zasady podejmowania decyzji przy stwierdzaniu zgodności z wymaganiami/specyfikacją:^{*b)}

- nie dotyczy
- wytyczne Zleceniodawcy
(podać źródło wymagań: przepis prawa, normę, specyfikację własną)
- zgodnie z dokumentem ILAC-G8:09/2019 „Wytyczne dotyczące zasad podejmowania decyzji i stwierdzeń zgodności”:
 - *zasada podejmowania decyzji oparta na prostej akceptacji*
 - **wynik zgodny z wymaganiem**, ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50%
 - **wynik niezgodny z wymaganiem**, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50%
 - *zasada prostej akceptacji z pasmem ochronnym*
 - **wynik zgodny z wymaganiem**, ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 2,5%
 - **wynik niezgodny z wymaganiem**, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 2,5%
 - *zasada akceptacji z uwzględnieniem pasma ochronnego dopuszczająca warunkową zgodność lub warunkowe odrzucenie*
 - **wynik warunkowo zgodny z wymaganiem**, ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50%
 - **wynik warunkowo niezgodny z wymaganiem**, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50%

Zastrzeżenie: Laboratorium informuje, że organ decyzyjny może zastosować inną regułę decyzyjną niż przedstawione powyżej w podjęciu ostatecznej decyzji co do stwierdzenia zgodności bądź niezgodności z wymaganiami.

Uwagi i inne ustalenia ze Zleceniodawcą: *(np. działalność laboratoryjna dostarczana z zewnątrz – zakres dostarczanych wyrobów i usług zewnętrznego dostawcy/numer akredytacji/nieprzydatność wyników badań/pomiarów do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie i inne)*

.....
* właściwe zaznaczyć (zakreślić)

b) Usunąć, jeżeli nie ma zastosowania

Uwagi:

1. Laboratorium zapewnia o bezstronności oraz poufności podczas realizacji Zlecenia.
2. Wyniki badań zostaną opracowane w całości przez Laboratorium.
3. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za etap pobierania i transportu próbek, gdy czynności te są dokonywane przez Klienta.
4. Przedstawiciel Zleceniodawcy ma prawo do uczestniczenia w działaniach laboratoryjnych na zasadach uzgodnionych z Laboratorium.
5. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za informacje udzielane przez Klienta.
6. Laboratorium zastrzega sobie prawo do poinformowania właściwego organu kontroli w przypadkach przewidzianych prawem i/lub zagrożenia życia lub zdrowia.
7. Klient ma prawo do złożenia skargi.
8. Wszelkie istotne zmiany dotyczące realizacji Zlecenia będą uzgadniane telefonicznie bądź mailowo.
9. Jeżeli Laboratorium ma wdrożone różne metody do oznaczenia danego parametru, wyboru właściwej metody dokonuje Laboratorium, przy akceptacji Klienta, chyba że jednostka zlecająca badania/pomiary wskaże jednoznacznie metodę.
10. Do wykonywania badań/pomiarów Laboratorium stosuje metody ujęte w aktualnym zakresie akredytacji wydanym przez Polskie Centrum Akredytacji i zawarte w ofercie badań/pomiarów PSSE w Skierniewicach.
11. Laboratorium zastrzega możliwość nieprzyjęcia próbek do badań, w przypadku, gdy próbka została uszkodzona w trakcie transportu lub ocena próbki wskazuje, że nie posiada ona wartości diagnostycznej.
12. Raport z wyników badań zostanie wydany Klientowi po okazaniu dowodu zapłaty za wykonaną usługę.
13. Nieodebranie przez Klienta Raportu z wyników badań nie zwalnia go z obowiązku zapłacenia za usługę.
14. Pozostałe informacje dostępne na życzenie Klienta w siedzibie Laboratorium.
15. Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych w Powiatowej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Skierniewicach dla osób fizycznych i podmiotów nieposiadających osobowości prawnej jest dostępna w siedzibie PSSE w Skierniewicach i na stronie internetowej www.gov.pl/web/psse-skierniewice. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednak odmowa ich podania uniemożliwi wykonanie badań

Oświadczenie Zleceniodawcy

1. Zostałem/am zapoznany/a z warunkami świadczenia usług, w tym o sposobie pobierania próbek do badań.
2. Zostałem/am zapoznany/a z aktualnym wykazem metod stosowanych w Oddziale Laboratoryjnym do realizacji niniejszego Zlecenia.
3. Akceptuję zaproponowane przez Laboratorium metody badań/pomiarów do realizacji niniejszego Zlecenia.
4. Oświadczam, że poinformuję Zleceniobiorców o zagrożeniach dla bezpieczeństwa i zdrowia podczas wykonywania badań/pobierania próbek/wykonywania pomiarów na terenie zakładu pracy w miejscu prowadzenia badań/pomiarów/pobierania próbek. Jednocześnie zapewnię niezbędne środki ochrony indywidualnej adekwatne do istniejącego zagrożenia.
5. Zostałem/am poinformowany/a, że otrzymany Raport z wyników badań odnosi się wyłącznie do badanych próbek/wykonanych pomiarów.
6. Akceptuję uzgodniony z Laboratorium sposób przedstawiania wyników badań, zasadę podejmowania decyzji przy stwierdzaniu zgodności z wymaganiami oraz ryzyko podjęcia błędnej decyzji.
7. Koszty badań są mi znane i wyrażam zgodę na wystawienie faktury VAT bez mojego podpisu.
8. Wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych dla celów realizacji Zlecenia.

<p>Zleceniodawca / osoba upoważniona do reprezentowania Zleceniodawcy / osoba dostarczająca obiekty do badań (data i podpis)</p>	<p>Osoba przyjmująca Zlecenie (data i podpis)</p>	<p>Osoba dokonująca przeglądu Zlecenia (data i podpis)</p>
<p>PESEL..... dotyczy osób fizycznych i podmiotów nieposiadających osobowości prawnej</p>		<p><input type="checkbox"/> - przyjęto do realizacji <input type="checkbox"/> - nie przyjęto do realizacji z powodu o czym poinformowano Klienta w dniu.....</p>

Uzgodnienia z Klientem w trakcie realizacji Zlecenia:

.....

.....

.....

.....

Zapoznałem /zapoznałam się z treścią Klauzuli informacyjnej o przetwarzaniu danych osobowych w PSSE w Skierniewicach dla osób fizycznych i podmiotów nieposiadających osobowości prawnej, dostępnej w siedzibie PSSE w Skierniewicach i na stronie internetowej www.gov.pl/web/psse-skierniewice.

.....
czytelny podpis