

UZGODNIENIA DO ZLECENIA

Nr rejestru zlecenia: **Ż**-.....-**S/20**....**

1. Zakres badań (zaznaczyć krzyżykiem wybrane parametry) *

DATA i GODZ. ** PRZYJĘCIA PRÓBKII do Laboratorium						Identyfikator metody badawczej* Metody badań zgodny z „Wykazem aktualnie stosowanych metod badawczych” opartych na aktualnych normach międzynarodowych, wykaz dostępny na stronie internetowej PSSE w Koninie i w Punkcie Przyjmowania Próbek. Q – metoda akredytowana Nr certyfikatu akredytacji: AB 648 N- metoda nieakredytowana W-norma wycofana przez PKN bez zastąpienia	Jednostka*
DATA i GODZ. ** POBRANIA PRÓBKII							
Warunki transportu próbki – temp. **							
KOD PRÓBKII** Ż -..... -S/20...							
NAZWA PRÓBKII**							
Obecność pałeczek <i>Salmonella spp.</i>						PN-EN ISO 6579-1:2017-04 + A1:2020-09 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (w temp. 37°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> w 25 g <input type="checkbox"/> w 25 ml <input type="checkbox"/> w 10 g <input type="checkbox"/> w 10 ml
Obecność <i>Listeria monocytogenes</i>						PN-EN ISO 11290-1:2017-07 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (w temp. 30°C ± 1 °C - wstępne namnażanie i w temp. 37°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> w 25 g <input type="checkbox"/> w 25 ml
Obecność <i>Enterobacteriaceae</i>						PN-EN ISO 21528-1:2017-08 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (w temp. 37°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> w 10 g <input type="checkbox"/> w 10 ml
Liczba <i>Listeria monocytogenes</i>						PN-EN ISO 11290-2:2017-07 Metoda płytkowa - posiew powierzchniowy (w temp. 37°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> jtk / 1 g <input type="checkbox"/> jtk / 1 ml
Liczba przypuszczalnych <i>Bacillus cereus</i>						PN-EN ISO 7932:2005+A1:2020-09 Metoda płytkowa - posiew powierzchniowy (w temp. 30°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> jtk / 1 g <input type="checkbox"/> jtk / 1 ml
Liczba <i>Enterobacteriaceae</i>						PN-EN ISO 21528-2:2017-08 Metoda płytkowa - posiew wgłębny (w temp. 37°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> jtk / 1 g <input type="checkbox"/> jtk / 1 ml
Liczba β-glukuronidazo-dodatnich <i>Escherichia coli</i>						PN-ISO 16649-2:2004 Metoda płytkowa - posiew wgłębny (w temp. 44°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> jtk / 1 g <input type="checkbox"/> jtk / 1 ml
Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich						PN-EN ISO 6888-2:2022-03 Metoda płytkowa - posiew wgłębny (w temp. 37°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> jtk / 1 g <input type="checkbox"/> jtk / 1 ml
Ogólna liczba drobnoustrojów						PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + Ap1:2016-11+A1:2022-06 Metoda płytkowa - posiew wgłębny (w temp. 30°C ± 1 °C)	Q <input type="checkbox"/> jtk / 1 g <input type="checkbox"/> jtk / 1 ml
Liczba drożdży i pleśni						PN- ISO 21527-1:2009 Metoda płytkowa - posiew powierzchniowy (w temp. 25°C ± 1 °C)	N, W <input type="checkbox"/> jtk / 1 g <input type="checkbox"/> jtk / 1 ml

2. Klient lub inna strona ma prawo do złożenia skargi/ wniosku.
3. Zleceniodawca ma prawo do wglądu do pełnej dokumentacji związanej z badaniami i uczestniczenia w charakterze świadka w badaniach dla niego wykonywanych w stopniu zapewniającym zachowanie poufności.
4. Uzgodniono sposób pobrania, transportu, przechowywania próbek i dokumentacji z badań.
5. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za pozyskane informacje od klienta oraz pobieranie i transport próbek przez klienta. Podanie przez klienta nieprawdziwych danych, sposób pobrania próbki oraz warunki transportu mogą mieć wpływ na ważność wyników badań.
6. Za wykonane badania obowiązują ceny umowne wg cennika PSSE w Koninie. Klient akceptuje koszty związane z realizacją zlecenia.
7. Udzielenie telefonicznej informacji dotyczącej zleconych badań możliwe po podaniu kodu próbki : TAK NIE.
8. Wszystkie informacje uzyskane podczas realizacji zlecenia klienta są poufne, z wyjątkiem przypadku, gdy uzyskane wyniki świadczyć mogą o nadzwyczajnym zagrożeniu środowiska lub zdrowia ludzi. Laboratorium zobowiązane jest do powiadomienia właściwego organu państwowego.
9. Podanie niepewności pomiaru wyniku badania na żądanie klienta : TAK NIE.

Niepewność pomiaru wyniku badania podaje się zawsze wtedy, gdy ma ona wpływ na zgodność z wyspecyfikowanymi granicami wartości normatywnych lub gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyniku czy zastosowania wyników badań (dotyczy badań ilościowych).

Niepewność pomiaru dla wyniku badania stanowi niepewność rozszerzoną dla poziomu ufności 95 % i współczynnika rozszerzenia $k=2$.
Na życzenie klienta Laboratorium udostępni wartości niepewności pomiaru wyniku badania dla danej metody badawczej podczas uzgodnień z klientem.
10. Stwierdzenie zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem dotyczącym badania według zasady podejmowania decyzji określonej w Przewodniku ILAC-G8:09/2019 (decyzja oparta na akceptacji prostej; dotyczy badań ilościowych) : TAK NIE

Zasada podejmowania decyzji oparta na akceptacji prostej:

- Gdy wynik pomiaru znajduje się poniżej/powyżej wartości parametrycznej (lub w przedziale/poza przedziałem wartości parametrycznych), Laboratorium stwierdza jego zgodność/niezgodność (ryzyko błędnej akceptacji/odrzućcia wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do wartości parametrycznej);
 - Gdy wynik jest równy wartości parametrycznej Laboratorium stwierdza jego zgodność z wymaganiem (ryzyko podjęcia błędnej decyzji wynosi w tym przypadku 50%).
- Inna (podać jaka):.....
Przy braku informacji ze strony klienta dot. określenia zasady podejmowania decyzji, Laboratorium zastosuje decyzję opartą na akceptacji prostej.
UWAGA: Powyższe stwierdzenie zgodności/niezgodności nie jest wiążące dla organu stanowiącego, który może zastosować inną ostateczną regułę decyzyjną.
11. Klient oświadcza, że został poinformowany, iż przetwarzanie danych osobowych przez PSSE w Koninie jest niezbędne do wykonania umowy/zlecenia i zapoznał się z klauzulą informacyjną dot. przetwarzania danych osobowych. Sposób przetwarzania będzie zgodny z obowiązującymi przepisami w zakresie ochrony danych osobowych (dot. osób fizycznych).

12. INNE UZGODNIENIA / UWAGI / WYMAGANIA KLIENTA :

.....
.....

13. UWAGI LABORATORIUM *:

- Przyjęcie akceptuję
 nie akceptuję (podać powód)

.....
.....

Stan próbki w chwili przyjęcia do laboratorium*: prawidłowy nieprawidłowy

14. Dodatkowe uzgodnienia w trakcie badań (z datą i podpisem osoby upoważnionej):

.....
.....

.....
*podpis osoby odpowiedzialnej
za przegląd zlecenia*

.....
podpis zleceniodawcy

- * - wypełnia osoba odpowiedzialna za przegląd zlecenia w uzgodnieniu z klientem
- ** - wpisuje rejestrator próbki – OL
- właściwe zaznaczyć