

Zleceniodawca

telefon kontaktowy:

Zlecenie nrna wykonanie badań: próbek środowiskowych z obszarów produkcji żywności i obrotu żywnością (wymaz)

Uwaga: Pola wycieniowane wypełnia laboratorium.

Lp.	Miejsce pobrania próbki	Numer próbki nadany przez laboratorium
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		
7.		
8.		
9.		
10.		

Badane cechy	Metoda	Status metody	Numer próbki #
Ogólna liczba drobnoustrojów tlenowych	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06	A	
Liczba β-glukoronidazo-dodatnich <i>Escherichia coli</i> w temp. 44 °C	PN-ISO 16649 – 2:2004	A	
Liczba bakterii z grupy coli	PN-ISO 4832:2007	A	
Liczba <i>Enterobacteriaceae</i>	PN-EN ISO 21528-2:2017-08	A	
Obecność <i>Salmonella</i> spp.	PN-EN ISO 6579-1:2017-04 PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	A	
Obecność <i>Salmonella</i> Enteritidis	PN-EN ISO 6579-1:2017-04 PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	A	
Obecność <i>Salmonella</i> Typhimurium	Schemat Kaufmanna White'a-Le Minora wyd. 9 z 2007	A	
Obecność <i>Listeria monocytogenes</i>	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	A	
Obecność <i>Listeria</i> spp.	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	A	
Liczba <i>Listeria monocytogenes</i>	PN-EN ISO 11290-2:2017-07	A	
Liczba <i>Listeria</i> spp.	PN-EN ISO 11290-2:2017-07	A	
Liczba <i>Campylobacter</i> spp.	PN-EN ISO 10272-2:2017-10 PN-EN ISO 10272-2:2017-10/A1:2023-08	A	
Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (<i>Staphylococcus aureus</i>)	PN-EN ISO 6888-1:2022-03	A	
Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (<i>Staphylococcus aureus</i> i innych gatunków)	PN-EN ISO 6888-2:2022-03	A	
Liczba drożdży	PN-ISO 21527-1:2009 (norma wycofana bez	A	

Liczba pleśni	zastąpienia w PKN)	A	
Obecność <i>Enterobacteriaceae</i>	PN-EN ISO 21528-1:2017-08	A	
Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (<i>Staphylococcus aureus</i> i innych gatunków)	PN-EN ISO 6888-3:2004; PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	A	
Pobieranie próbek			
Pobieranie próbek z powierzchni do badań mikrobiologicznych <input type="checkbox"/> wymazy <input type="checkbox"/> odciski	PN-EN ISO 18593:2018-08	A	
# Zgodnie z oznaczeniem Lp. tabeli nr 1			
Dokumentacja dostarczona z próbką: <input type="checkbox"/> protokół pobrania			
Wykorzystanie wyniku:	<input type="checkbox"/> na potrzeby własne klienta <input type="checkbox"/> w obszarze regulowanym prawnie <input type="checkbox"/> inne		
Termin realizacji			
Sprawozdanie w języku	<input type="checkbox"/> polskim <input type="checkbox"/> angielskim <input type="checkbox"/> inny.....		
Odbiór sprawozdania z badań:	<input type="checkbox"/> pocztą <input type="checkbox"/> osobiście <input type="checkbox"/> mailem.....		
Szacowanie niepewności pomiarów:	TAK, NIE*		
<input type="checkbox"/> Koszt realizacji zlecenia wg cenników obowiązujących wykonawcę <input type="checkbox"/> Koszt realizacji według oferty nr.....			
Forma płatności:	gotówka (100% zaliczki), przelew- płatne.....dni od wystawienia faktury*		
Zleceniodawca wyraża zgodę na wykonanie badań u wewnętrznego dostawcy usług:	TAK, NIE* (numer akredytacji zewnętrznego dostawcy usług)		
Czy przedstawić stwierdzenie zgodności z wymaganiem na sprawozdaniu z badań? TAK, NIE* (jeżeli TAK, wypełnić punkty a, b, c)			
a) Wymagania zgodnie z:			
b) Czy zasada podejmowania decyzji jest określona przez klienta, przepisy, dokumenty normatywne? TAK/NIE* Gdzie określona jest zasada podejmowania decyzji? <input type="checkbox"/> klient <input type="checkbox"/> przepisy, dokumenty normatywne:			
c) Jaką zastosować zasadę podejmowania decyzji		Poziom ryzyka związany z przyjętą zasadą	
<input type="checkbox"/> Binarne stwierdzenie zgodności - zasada oparta na prostej akceptacji			
Spełnia wymagania/Zgodny	W przypadku wyniku pomiaru zbliżonego do granicy tolerancji ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50%.		
Nie spełnia wymagań/ Niezgodny	W przypadku wyniku pomiaru zbliżonego do granicy tolerancji, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50%.		
<input type="checkbox"/> Binarne stwierdzenie zgodności w oparciu o pasmo ochronne (gdy pasmo ochronne wynosi tyle ile wartość niepewności rozszerzonej pomiaru dla ok. 95% przedziału ufności U_{95})			
Spełnia wymagania/Zgodny	Ryzyko błędnej akceptacji wynosi < 2,5%.		
Nie spełnia wymagań/ Niezgodny	Ryzyko błędnego odrzucenia wynosi < 2,5%.		
<input type="checkbox"/> Niebinarne stwierdzenie zgodności w oparciu o pasmo ochronne (gdy pasmo ochronne wynosi tyle ile wartość niepewności rozszerzonej pomiaru dla ok. 95% przedziału ufności U_{95})			
Spełnia wymagania/Zgodny	Ryzyko błędnej akceptacji wynosi < 2,5%.		
Warunkowo spełnia wymagania/ Warunkowo zgodny	W przypadku wyniku pomiaru zbliżonego do granicy tolerancji ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50%.		
Warunkowo nie spełnia wymagań/ Warunkowo niezgodny	W przypadku wyniku pomiaru zbliżonego do granicy tolerancji, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50%.		
Nie spełnia wymagań/ Niezgodny	Ryzyko błędnego odrzucenia wynosi < 2,5%.		
Stwierdzenie zgodności według wytycznych ILAC-G8:09/2019.			
U_{95} - niepewność rozszerzona dla ok. 95% przedziału ufności (k=2, rozkład normalny mezurandu)			
Jeżeli podane jest wymaganie: Wyniki które są wyższe niż najwyższa dopuszczalna wartość lub nie mieszczą się w zakresie są pogrubione. Wyniki pogrubione: stwierdzenie niezgodności. Wyniki bez pogrubienia: stwierdzenie zgodności.			
Klient zapoznał się ze sposobem przedstawiania wyników obowiązującym w Laboratorium Badawczym ANCHEM na dzień podpisania zlecenia i akceptuje go (Księga Jakości r. 5.10 oraz załącznik nr 1 do KJ „Zakres działalności laboratoryjnej”. TAK/NIE*			
W przypadku stwierdzenia zgodności wyniku z wymaganiem, jeżeli wynik znajduje się powyżej lub poniżej granicy zakresu pomiarowego metody laboratorium, stwierdzenie laboratorium o zgodności/niezgodności należy traktować jako opinię i interpretację laboratorium, która bazuje na uzyskanym rezultacie badania i jego interpolacji w odniesieniu do odpowiednio dolnej/ górnej granicy zakresu pomiarowego metody.			
Czy dołączyć do sprawozdania dodatkowe przedstawienie stwierdzenia zgodności z wymaganiami? TAK/NIE* Gdzie podane jest wymaganie?			
Pozostałości próbek po badaniach pozostają do dyspozycji Laboratorium Badawczego ANCHEM. Zleceniodawca ma prawo uczestniczyć w badaniach jako obserwator. Zlecenie zostało sporządzone w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach.			
Uwagi i ustalenia:			

.....
Data i podpis Zleceniodawcy.....
Data przyjęcia próbek/ Podpis osoby przyjmującej

* niepotrzebne skreślić, A – metoda akredytowana, referencyjna o ile prawo tak stanowi, może być wykorzystywana do stwierdzenia zgodności w obszarze regulowanym prawnie, A* metoda akredytowana zewnętrznego dostawcy usług, referencyjna o ile prawo tak stanowi, może być wykorzystywana do stwierdzenia zgodności w obszarze regulowanym prawnie