

	Instytut Zootechniki Państwowy Instytut Badawczy Krajowe Laboratorium Pasz Pracownia w Szczecinie ul. Żubrów 1, 71-617 Szczecin, tel. 91 422 38 50, 513 814 194 info.szczecin@iz.edu.pl	
	ZLECENIE NA BADANIA PASZ I PRODUKTÓW ROLNYCH	
Data:	Zleceniodawca:	Dane do faktury:
Nr próbki:	NIP.....	NIP.....
	Osoba kontaktowa (tel/e-mail):	Adres e-mail do faktury:.....
Forma płatności: <input type="checkbox"/> gotówka <input type="checkbox"/> przelew Forma dostarczenia sprawozdania: <input type="checkbox"/> poczta <input type="checkbox"/> osobiście <input type="checkbox"/> e-mail:		
Cena za badania: <input type="checkbox"/> zgodnie z cennikiem <input type="checkbox"/> zgodnie z ofertą cenową nr		
DANE DOTYCZĄCE ZLECENIA		
Rodzaj badanej próbki:		Masa próbki:
Nr protokołu pobrania:		
Miejsce pobrania próbki:		Wymagana masa próbki na badania fizykochemiczne pasz 500g; badania genetyczne pasz: ziarno kukurydzy 3000g, ziarno soi 2000g, inne 500g.
Osoba pobierająca próbki:	<input type="checkbox"/> pracownik laboratorium <input type="checkbox"/> Zleceniodawca	Ocena stanu dostarczonej do laboratorium próbki: <input type="checkbox"/> bez zastrzeżeń <input type="checkbox"/> zastrzeżenia
Osoba dostarczająca próbki:	<input type="checkbox"/> pracownik laboratorium <input type="checkbox"/> Zleceniodawca..... (Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za pobranie i transport próbek dostarczonych przez Zleceniodawcę)	Zabezpieczenie próbki przed zmianą właściwości: <input type="checkbox"/> prawidłowe <input type="checkbox"/> nieprawidłowe
Cel badania:	<input type="checkbox"/> badania na potrzeby własne..... <input type="checkbox"/> badania wykonać zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.....	Sposób wyrażenia wyników poza zakresem akredytacji: <input type="checkbox"/> rezultat „<” lub „>” zakresu akredytacji metody <input type="checkbox"/> proszę podać nieakredytowany wynik badania, w przypadku, gdy jest to technicznie możliwe
Stwierdzenie zgodności z wymaganiami zgodnie z pkt.4.2. ILAC-G8:09/2019 1. Zasada prostej akceptacji dwuwartościowej (Granica tolerancji=TL; Granicy akceptacji=AL, pasmo ochronne w=0, AL=TL) Stwierdzenia zgodności są przedstawiane jako: • Wynik Zgodny (akceptacja) - zmierzona wartość jest poniżej granicy akceptacji, ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50%. • Wynik Niezgodny (odrzućenie) - zmierzona wartość jest powyżej granicy akceptacji, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50%. 2. Zasada w oparciu o pasmo ochronne Binarne stwierdzenie zgodności: • Wynik Zgodny- wynik pomiaru znajduje się poniżej granicy akceptacji, ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 2,5%; • Wynik Niezgodny- wynik pomiaru znajduje się powyżej granicy akceptacji, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 2,5%. Niebinarne stwierdzenie zgodności: • Wynik Zgodny- wynik pomiaru znajduje się poniżej granicy akceptacji, ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 2,5%; • Wynik warunkowo Zgodny- wynik pomiaru znajduje się w paśmie ochronnym i poniżej granicy tolerancji, ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50%, • Wynik warunkowo Niezgodny- wynik pomiaru znajduje się powyżej granicy tolerancji, ale poniżej granicy tolerancji powiększonej o pasmo ochronne, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50%. • Wynik Niezgodny- wynik pomiaru znajduje się powyżej granicy tolerancji powiększonej o pasmo ochronne, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi poniżej 2,5%. Stwierdzenie zgodności uwzględnione jest przy poziomie ufności 95% i współczynniku rozszerzenia k=2. Wybierając określoną (proponowaną przez Laboratorium) zasadę podejmowania decyzji Klient akceptuje związane z nią ryzyko błędnej akceptacji lub błędnego odrzucenia.		Stwierdzenie zgodności: <input type="checkbox"/> NIE <input type="checkbox"/> TAK (proszę wskazać poniżej) Zasada podejmowania decyzji: <input type="checkbox"/> „Prostej akceptacji dwuwartościowej” <input type="checkbox"/> Z uwzględnieniem pasma ochronnego: <input type="checkbox"/> Binarne <input type="checkbox"/> Niebinarne <input type="checkbox"/> Zgodnie z wymaganiami prawnymi: <input type="checkbox"/> Inna wskazana przez Klienta zasada:
Zleceniodawca: akceptuje dostawcę zewnętrznych badań oraz metody badań dostawcy; akceptuje metody badań podane w zleceniu (str. 2/2) oraz warunki elastycznego zakresu akredytacji, ma prawo uczestniczyć w badaniach jako obserwator. Zleceniodawca w przypadku błędnych lub nieprawdziwych informacji udzielonych przez Zleceniodawcę lub osoby mu podlegające przed kontynuacją badania, wówczas w celu kontynuacji zleceniodawca wyraża zgodę na odstąpienie. Zleceniodawca ma prawo złożyć pisemną skargę w ciągu 1 miesiąca od dnia wystawienia sprawozdania z badania (Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za przeprowadzone badania, w przypadku błędnych lub nieprawdziwych informacji udzielonych przez Zleceniodawcę lub osoby mu podlegające)		Numer laboratorium zewnętrznego dostawcy badań: Aktualny zakres akredytacji dostawcy:
Niepewność rozszerzona (k=2, poziom ufności 95%) wyniku podawana jest na wyraźne życzenie Zleceniodawcy, gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyników lub dla zgodności z wyspecyfikowanymi wartościami granicznymi <input type="checkbox"/> Wynik podać z niepewnością <input type="checkbox"/> Wynik podać bez niepewności		

BADANIA GENETYCZNE							
Zakres	Badana cecha	Norma/Procedura	Status	Zakres	Badana cecha	Norma/Procedura	Status
	Analiza jakościowa - wykrywanie obecności elementów screeningowych GMO (p35s, Tnos, pat, bar, konstrukt EPSPS, pFMV, nptII)	PN-EN ISO 21569:2007+A1:2013-07 I-02/2 I-02/3	(Ae) ^{1),2),3),4)}	Monitoring Urzędowy			
				Analiza jakościowa – wykrywanie obecności elementów screeningowych GMO (p35s, Tnos, pat, bar, konstrukt EPSPS, pFMV, nptII)	PN-EN ISO 21569:2007+A1:2013-07 I-02/2 I-02/3	(Ae) ^{1),2),3),4)}	
	Analiza jakościowa GMO (wykrywanie obecności modyfikacji genetycznych)	PN-EN ISO 21569:2007+A1:2013-07 I-02/2 I-02/3	(Ae) ^{1),2),3),4)}		Analiza jakościowa GMO (wykrywanie obecności modyfikacji genetycznych, gdy wykryto elementy screeningowe)	PN-EN ISO 21569:2007+A1:2013-07 I-02/2 I-02/3	(Ae) ^{1),2),3),4)}
	Analiza ilościowa GMO (oznaczanie zawartości modyfikacji genetycznych)	PN-EN ISO 21570:2007+A1:2013-06 I-02/1 I-02/3	(Ae) ^{1),2),3),4)}		Analiza jakościowa GMO (wykrywanie obecności modyfikacji genetycznych, gdy nie wykryto elementów screeningowych)		
	Wykrywanie obecności komponentu drobiowego, bydłowego, świńskiego (niepotrzebne skreślić)	PB-34/PS I-02/3	(Ae) ^{2),3),5)}		Analiza ilościowa GMO (oznaczanie zawartości modyfikacji genetycznych)	PN-EN ISO 21570:2007+A1:2013-06 I-02/1 I-02/3	(Ae) ^{1),2),3),4)}
BADANIA FIZYKOCHEMICZNE							
Zakres	Badana cecha	Norma/Procedura	Status	Zakres	Badana cecha	Norma/Procedura	Status
	Białko surowe	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dn.27.01.2009 zał. III C	A		Rtęć	PB-38/PS	(Ae) ^{2),3)}
	Białko strawne	PB-49/PS ed.2 z dnia 01-11-2020	N		Wapń, Sód, Potas, Cynk, Mangan, Magnez, Żelazo, Miedź (niepotrzebne skreślić)	PN-EN ISO 6869:2002, I-01/1 edycja 6 z dnia 02-09-2020r.	A
	Popiół surowy	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dn.27.01.2009 zał. III M	A		Kadm, Ołów (niepotrzebne skreślić)	PN-EN 15550:2017-09, I-01/1 edycja 6 z dnia 02-09-2020r.	A
	Popiół nierozpuszczalny w HCl	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dn.27.01.2009 zał. III N	N		Arsen, Selen (niepotrzebne skreślić)		A/P
	Wilgotność	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dn.27.01.2009 zał. III A	A		Fosfor ogólny	PN-ISO 6491:2000 I-01/1 edycja 6 z dnia 02-09-2020r.	A
	Tłuszcz surowy/po hydrolizie (niepotrzebne skreślić)	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dn.27.01.2009 zał. III H	A		Fosfor rozpuszczalny w HCl	PB-03/PS edycja 5 z dnia 01-11-2020r.	N
	Włókno surowe	PB-02/PS ed. 5 z 01-11-2020r.	A		Homogenność: wapń, chlorki (niepotrzebne skreślić)	PB-44/PS edycja 2 z dnia 01-11-2020r.	N
	Fracje włókna (ADF, NDF, ADL) (niepotrzebne skreślić)	PB-02/PS ed. 5 z 01-11-2020r.	A		Zanieczyszczenia botaniczne	PB-08/PS ed. 6 z 01-11-2020r.	A
	Cukry	PN-R-64784:1994	A		Obecność szkodników żywych	PB-36/PS ed. 6 z 01-11-2020r.	A
	Skrobia	PN-R-64785:1994	A		Obecność pałeczek Salmonella		A/P
	Energia metaboliczna dla drobiu, bydła, trzody (niepotrzebne skreślić)	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dn.27.01.2009 zał. VII; Dz.U.nr 92 poz. 773 z 12.05.2005, zał.2	A		Mocznik	Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dn.27.01.2009 zał. III D	A
	Chlorki Cl-/ NaCl (niepotrzebne skreślić)	PB-52/PS ed. 5 z 01-11-2020r.	A		Azot amonowy/siarczan amonu (niepotrzebne skreślić)	PB-31/PS edycja 3 z dn. 01-11-2020r.	N

BADANIA FIZYKOCHEMICZNE CD.

Zakres	Badana cecha	Norma/Procedura	Status	Zakres	Badana cecha	Norma/Procedura	Status
	Aktywność uerazy		/P		INNE		
	Pozostałość n-Heksanu		/P				
	Pakiet mikotoksyn (DON, ZEA, fumonizyny)		/P				
	Aflatoksyna B1		/P				
	Ochratoksyna A		/P				
	Pakiet mikotoksyn (DON, ZEA, NIV, HT2, T2)		/P				
	Inhibitor trypsyny		/P				
	Aminokwasy(wyszczególnić)		/P				
	Zawartość kwasów tłuszczowych		/P				
	Dioksyny, Dioksynopodobne PCB, Niedioksynopodobne PCB (niepotrzebne skreślić)		/P				

„A”- metoda objęta zakresem akredytacji PCA nr AB 868 „N”- metoda nieakredytowana „P”- badanie wykonane u zewnętrznego dostawcy badań
„Ae”- metoda akredytowana objęta elastycznym zakresem akredytacji PCA nr AB 868 (Wykaz nr 1 lub 2). Granice elastyczności: ¹⁾ Dodanie przedmiotu badań w ramach grupy przedmiotów badań ²⁾ Dodanie badanej cechy w ramach przedmiotu / grupy przedmiotów badań i techniki badawczej; ³⁾ Zmiana zakresu pomiarowego metody badawczej; ⁴⁾ Stosowanie zaktualizowanych metod znormalizowanych; ⁵⁾ Stosowanie zaktualizowanych metod opisanych w procedurach opracowanych przez laboratorium.

Badania prowadzone w ramach elastycznego zakresu akredytacji:

Aktualne „Wykazy badań prowadzone w ramach elastycznego zakresu akredytacji” dostępne są na stronie internetowej www.lab.szczecin.pl. W przypadku braku możliwości wykonania badań zgodnie z aktualnym Wykazem Zleceniodawca nadal ma możliwość wykonania badania metodą akredytowaną w ramach elastycznego zakresu akredytacji z zastrzeżeniem, że Laboratorium musi najpierw wykonać działania, które potwierdzą jego kompetencje techniczne w stopniu niezbędnym do zapewnienia ważności wyników. Powyższa sytuacja może skutkować wydłużeniem czasu oczekiwania na wynik, a także istnieje ryzyko, że pomimo podjęcia próby modyfikacji/ rozszerzenia badań w ramach elastycznego zakresu akredytacji, rezultat działań nie będzie zgodny z oczekiwaniami Zleceniodawcy, a laboratorium nie będzie w stanie wydać miarodajnych wyników badań z powołaniem się na posiadaną akredytację/ podjąć się realizacji zlecenia.

INFORMACJA W ZAKRESIE OCHRONY DANYCH OSOBOWYCH

Na podstawie art. 13 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), niniejszym informujemy, że:
Administratorem Pani/Pana danych osobowych, jest **Instytut Zootechniki - Państwowy Instytut Badawczy z siedzibą w Krakowie**, 31-047 Kraków, którego siedziba mieści się na ul. Sarego 2; KRS 0000125481, NIP 675-000-21-30, REGON 000079728 zwanym dalej: „Administratorem”. W sprawie przetwarzanych przez nas danych osobowych, może się Pani/Pan skontaktować z nami za pośrednictwem powołanego Inspektora ochrony danych, pisząc na adres: iod.r.andrzejewski@szkoleniaprawnicze.com.pl. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na potrzeby związane z realizacją zleconych usług laboratoryjnych. Więcej informacji pod linkiem: <http://www.iz.edu.pl/rodo.html>

Mając na uwadze wymogi ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną oraz ustawy z dnia 16 lipca 2004 r. prawo telekomunikacyjne:

Wyrażam zgodę
 Nie wyrażam zgody

na przesyłanie przez w/w Administratora informacji handlowych, marketingowych zawierających również oferty laboratorium Pracowni w Szczecinie na mój adres e-mail podany w zleceniu.
Udzielona zgoda może zostać cofnięta w dowolnym momencie. Wycofanie zgody nie wpływa na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej wycofaniem.

PODPIS ZLECENIOBIORCY:

PODPIS ZLECENIODAWCY (imię, nazwisko, data):

Dokonano przeglądu zlecenia/ przyjęto do realizacji dnia:

Zlecenie zrealizowane zgodnie/ niezgodnie z ustaleniami Zleceniodawcy: