

ZIELONE POLA WYPEŁNIA LABORATORIUM, BIAŁE POLA WYPEŁNIA ZLECENIODAWCA

	Instytut Zootechniki Państwowy Instytut Badawczy Krajowe Laboratorium Pasz Pracownia w Szczecinie ul. Żubrów 1, 71-617 Szczecin, tel. 91 422 38 50, info.szczecin@iz.edu.pl	
ZLECENIE NA BADANIA PASZ DLA ZWIERZĄT I PRODUKTÓW ROLNYCH		
Data przyjęcia próbki:	Zleceniodawca:	
Nr próbki:	Osoba kontaktowa (tel.):	
Nr protokołu pobrania:		
Dane do faktury (jeśli inne niż Zleceniodawcy):		
NIP Wyrażam zgodę na przysyłanie faktur, duplikatów oraz faktur korygujących w formie elektronicznej na adres <u>e-mail</u> :		Forma płatności: ☐ gotówka ☐ przelew ☐ przedpłata Cena za badania: ☐ zgodnie z cennikiem ☐ zgodnie z ofertą cenową nr
Forma dostarczenia sprawozdania: ☐ pocztą ☐ osobiście ☐ <u>e-mail</u> :		
1. PODSTAWOWE DANE DOTYCZĄCE ZLECENIA		
Nazwa próbki:		
Przedmiot badań:	☐ Pasze dla zwierząt ☐ Produkty rolne ☐ Mieszkanki paszowe dla drobiu ☐ Pasze dla zwierząt - dla przeżuwaczy ☐ Inne.....	
Miejsce pobrania próbki:		
Osoba pobierająca próbki:	☐ pracownik laboratorium ☐ Zleceniodawca	
Osoba dostarczająca próbki:	☐ pracownik laboratorium ☐ Zleceniodawca (Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za pobranie i transport próbek dostarczonych przez Zleceniodawcę)	
Cel badania:	☐ badania na potrzeby własne..... ☐ badania wykonać zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.....	
Rodzaj opakowania, ilość i masa próbki: Wymagana masa próbki na badania fizykochemiczne pasz 500g; badania genetyczne pasz: ziarno kukurydzy 3000g, ziarno soi 2000g, inne 500g.		
Ocena stanu dostarczonej do laboratorium próbki: ☐ bez zastrzeżeń ☐ zastrzeżenia		
Zabezpieczenie próbki przed zmianą właściwości: ☐ prawidłowe ☐ nieprawidłowe		
2. WYRAŻANIE WYNIKÓW		
2.1. Stwierdzenie zgodności z wymaganiami zgodnie z pkt.4.2. ILAC-G8:09/2019 a. 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 (odrzuć) - zmierzona wartość jest powyżej granicy akceptacji, ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50%. b. 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.		
Proszę zawrzeć Stwierdzenie zgodności wyniku badań: ☐ NIE ☐ TAK (proszę wskazać poniżej) <u>Zasada podejmowania decyzji:</u> ☐ „Prostej akceptacji dwuwartościowej” ☐ Z uwzględnieniem pasma ochronnego: ☐ Binarne ☐ Niebinarne ☐ Zgodnie z wymaganiami prawnymi: ☐ Inna wskazana przez Klienta zasada:		
2.2. 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 ☐ Wynik podać z niepewnością ☐ Wynik podać bez niepewności		

ZIELONE POLA WYPEŁNIA LABORATORIUM, BIAŁE POLA WYPEŁNIA ZLECENIODAWCA**2.3. Sposób wyrażenia wyników poza zakresem akredytacji:**

- ☐ rezultat „<” lub „>” zakresu akredytacji metody
- ☐ proszę podać nieakredytowany wynik badania, w przypadku, gdy jest to technicznie możliwe

3. POZOSTAŁE WARUNKI REALIZACJI ZLECENIA

Zleceniodawca: akceptuje dostawę zewnętrznych badań oraz metody badań dostawcy; akceptuje metody badań podane w zleceniu oraz warunki elastycznego zakresu akredytacji, ma prawo uczestniczyć w badaniach jako obserwator. Wszystkie informacje dotyczące próbek, ustalone ze Zleceniodawcą na etapie Zlecenia stanowią Plan pobierania próbek.

Zleceniodawca w przypadku odstąpienia od niniejszego zlecenia zostanie o tym poinformowany przed kontynuacją badania, wówczas w celu kontynuacji zleceniodawca wyraża zgodę na odstąpienie.

Zleceniodawca ma prawo złożyć pisemną skargę zgodnie z procedurą ogólną QP 6.1 PS dostępną na życzenie Zleceniodawcy. (Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za przeprowadzone badania, w przypadku błędnych lub nieprawdziwych informacji udzielonych przez Zleceniodawcę lub osoby mu podlegające).

Laboratorium gwarantuje zachowanie poufności w odniesieniu do wszystkich pozyskanych i wytworzonych informacji na etapie realizacji zlecenia.

4. ZAKRES BADAŃ

☐ Proszę wykonać badania zgodnie z ofertą cenową nr

BADANIA GENETYCZNE

Zakres (proszę zaznaczyć „X”)	Badana cecha	Norma/Procedura badawcza	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
	Analiza jakościowa GMO (wykrywanie obecności modyfikacji genetycznych)		
	Analiza ilościowa GMO (oznaczanie zawartości modyfikacji genetycznych)	PN-EN ISO 21570:2007+A1:2013-06 I-02/1; I-02/3	Ae
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
	Analiza jakościowa GMO (wykrywanie obecności modyfikacji genetycznych, gdy wykryto elementy screeningowe)		
	Analiza jakościowa GMO (wykrywanie obecności modyfikacji genetycznych, gdy nie wykryto elementów screeningowych)	PN-EN ISO 21570:2007+A1:2013-06 I-02/1; I-02/3	Ae
	Analiza ilościowa GMO (oznaczanie zawartości modyfikacji genetycznych)		

BADANIA FIZYKOCHEMICZNE

	Azot / białko surowe (z obliczeń) (niepotrzebne skreślić)	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2024/771 z dnia 29.02.2024 r. zał. III C	A
	Białko strawne	PB-49/PS ed.2 z dnia 01-11-2020r.	N
	Popiół surowy	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2024/771 z dnia 29.02.2024 r. zał. III L	A
	Wilgotność	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2024/771 z dnia 29.02.2024 r. zał. III A	A
	Olej i tłuszcze surowy	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2024/771 z dnia 29.02.2024 r. zał. III G	A
	Olej i tłuszcze po hydrolizie		
	Włókno surowe	PB-02/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
	Cukry	PN-R-64784:1994 (norma wycofana)	A
	Skrobia	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2024/771 z dnia 29.02.2024 r. zał. III K	A
	Wartość energetyczna dla drobiu (z obliczeń)	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2024/771 z dnia 29.02.2024 r. zał. VI	A
	Rtęć	PB-38/PS	Ae
	Wapń, Sód, Potas, Cynk, Mangan, Magnez, Żelazo, Miedź (niepotrzebne skreślić)	PN-EN ISO 6869:2002, I-01/1 edycja 7 z dnia 01-02-2022r.	A
	Kadm, Ołów (niepotrzebne skreślić)	PN-EN 15550:2017-09, I-01/1 edycja 7 z dnia 01-02-2022r.	A
	Arsen, Selen (niepotrzebne skreślić)		A/P.....
	Fosfor ogólny	PN-ISO 6491:2000 I-01/1 edycja 7 z dnia 01-02-2022r.	A
	Fosfor rozpuszczalny w HCl	PB-03/PS edycja 5 z dnia 01-11-2020r.	N
	Homogenność: wapń, chlorki (niepotrzebne skreślić)	PB-44/PS edycja 2 z dnia 01-11-2020r.	N
	Zawartość zanieczyszczeń botanicznych	PB-08/PS ed. 6 z 01-11-2020r.	A
	Obecność szkodników żywych	PB-36/PS ed. 6 z 01-11-2020r.	A
	Obecność pałeczek Salmonella		A/P
	Mocznik (w paszy dla zwierząt)	PB-66 edycja 1 z dnia 11.09.2025 r.	A
	Mocznik (w paszy dla zwierząt – dla przeżuwaczy)	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2024/771 z dnia 29.02.2024 r. zał. III D	A
	Wartość energetyczna dla bydła, trzody (z obliczeń) (niepotrzebne skreślić)	Dz.U.nr 92 poz. 773 z 12.05.2005, zał.2 (uznany za uchylony)	A
	Aktywność uerazy		/P....
	Pozostałość n-Heksanu		/P....
	Pakiet mikotoksyn (DON, ZEA, fumonizyny)		/P....
	Aflatoksyna B1		/P....
	Ochratoksyna A		/P....

ZIELONE POLA WYPEŁNIA LABORATORIUM, BIAŁE POLA WYPEŁNIA ZLECENIODAWCA

Pakiet mikotoksyn (DON, ZEA, NIV, HT2, T2)		/P....
Inhibitor trypsyny		/P....
Aminokwasy.....(wyszczególnić)		/P....
Kwasy tłuszczowe		/P....
Dioksyny, Dioksynopodobne PCB, Niedioksynopodobne PCB (niepotrzebne skreślić)		/P....

„A”- metoda akredytowana objęta zakresem akredytacji PCA nr AB 868 „N”- metoda nieakredytowana

„P”- badanie wykonane u zewnętrznego dostawcy badań

Numer laboratorium zewnętrznego dostawcy badań:

Aktualny zakres akredytacji dostawcy:

Ae- metoda akredytowana objęta elastycznym zakresem akredytacji PCA nr AB 868 (Lista nr 1). Elastyczność zakresu obejmuje elementy wskazane w dokumencie DA-10 dla zakresu akredytacji laboratoriów badawczych. Próbkę na badanie metali mineralizowaną jest zgodnie z instrukcją I-01/1. Przygotowanie próbek do badania metali techniką FAAS i ETAAS.

Badania prowadzone w ramach elastycznego zakresu akredytacji:

Aktualne „Listy badań prowadzone w ramach elastycznego zakresu akredytacji” dostępne są na stronie internetowej www.lab.szczecin.pl. W przypadku braku możliwości wykonania badań zgodnie z aktualną Listą 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.

POBIERANIE PRÓBEK

5. 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://iz.edu.pl/rodo/>

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.

UWAGI:

PODPIS ZLECENIOBIORCY:

Dokonano przeglądu zlecenia/ przyjęto do realizacji dnia:

Zlecenie zrealizowane zgodnie/ niezgodnie z ustaleniami Zleceniodawcy:

PODPIS ZLECENIODAWCY (imię, nazwisko, data):