|  |
| --- |
| WSSE w Szczecinie, OL w Szczecinku, Załącznik nr 11 z dn. 17.05.2023 r. do PO-02, wyd. VII z dn. 02.01.2019 r. strona/stron 1/2  |

 **ZLECENIE NA WYKONANIE BADAŃ LABORATORYJNYCH**

 **skuteczność procesu sterylizacji**

Zleceniobiorca: Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Szczecinie

 Oddział Laboratoryjny w Szczecinku

 ul. Ordona 22, 78-400 Szczecinek, tel. (94) 36 58 225, (94) 36 58 230

Zleceniodawca ..........................................................................................................................................................

Numer umowy-zlecenia.............................................................................................................................................

|  |
| --- |
| **Dane klienta\*:** |
| Nazwa i adres zakładu.....................................................................................................................................................Dane do faktury.........................................................................................................................................................................................................................................................................................................................................................NIP....................................................................................................................................................................................Miejsce użytkowania sterylizatora........................................................................................................................................................................................................................................................................................................................... |
| **Kierunek /cel badania:** | **Metoda badawcza:** |
| □ Obecność drobnoustrojów wskaźnikowych Geobacillus stearothermophilus/ Bacillus subtilisw metodzie hodowlanej/ocena skuteczności sterylizacji za pomocą testów biologicznych. | PB/LDM/06, Wyd.V.15.09.2020 r. (A) |
| **Użyty wskaźnik biologiczny\***: **□ Sporal A** [Geobacillus stearothermophilus] **□ Sporal S** [Bacillus subtilis]**Miejsce załadunku\*: Test nr 1**................................................................**Test nr 2**.......................................................... |
| **Data ważności użytego testu/wskaźnika\***…………………………………………………………………………….. |
| **Data i godzina procesu sterylizacji\*:**................................................................................................................................**Data, godzina przyjęcia próbki do badania\***...................................................................................................................**Typ i dane techniczne sterylizatora\*:**..............................................................................................................................**Parametry procesu sterylizacji\*: czas.**............................., **temperatura**............................., **ciśnienie**...........................**Osoba obsługująca urządzenie\***.......................................................................................................................................**Osoba upoważniona do odbioru sprawozdania**.............................................................................................................. |
| A - metoda badawcza akredytowana w zakresie etapu laboratoryjnego Nr AB 574, WYDANIE: 19 z dnia 02.11.2022 r.\* Informacje dostarczone przez Klienta i mogące wpływać na ważność wyników**Klient/Zleceniodawca oświadcza, że:** 1.Próbki dostarczone do badań zostały pobrane i transportowane zgodnie z zaleceniami Laboratorium oraz z Instrukcją Roboczą IR/LDM/PO-11/01, wydanie I z dnia 01.09.2020. 2. Wyraża zgodę na przetwarzanie swoich danych osobowych zgodnie z ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz.U. 2019 poz. 1781). 3. Został poinformowany o możliwości złożenia skargi w przypadku zastrzeżeń do zrealizowanego zlecenia. **Zleceniobiorca oświadcza, że:**1. Nie ponosi odpowiedzialności za wpływ niewłaściwego pobrania i transportu próbki na wynik badania.2. W przypadku kiedy wyniki badań wskażą na zagrożenie zdrowia człowieka zleceniobiorca powiadomi o tym fakcie właściwego terytorialnie Państwowego Inspektora Sanitarnego.3. Termin sporządzenia sprawozdania z badań wynosi 3 dni od daty zakończenia badania.4. W przypadku podania błędnych lub nieprawdziwych danych na etapie składania zlecenia, a mających wpływ na ważność wyników wykonywanych badań, Laboratorium nie będzie ponosiło odpowiedzialności za wydane wyniki. ................................................ ...........................................  Nr telefonu klienta Podpis klienta

|  |
| --- |
| **Wypełnia Laboratorium**  |
| DATA/GODZ.PRZYJĘCIA PRÓBKI | STAN PRÓBKI | NUMER IDENTYFIKACYJNY PRÓBKI w LDM: |
|  | □ zgodny z IR/LDM/PO-11/01, wydanie I z dnia 01.09.2020 r.□ inny |  |

Podpis osoby upoważnionej do odbioru próbki........................................................................................................................................... |

|  |
| --- |
| WSSE w Szczecinie, OL w Szczecinku, Załącznik nr 11 z dn. 17.05.2023 r. do PO-02, wyd. VII z dn. 02.01.2019 r. strona/stron 2/2  |

**SPOSÓB ZASTOSOWANIA BIOLOGICZNEGO WSKAŹNIKA DO KONTROLI PROCESU STERYLIZACJI**

**- SPORAL A i SPORAL S**

1. Wskaźniki testowe włożyć, do co najmniej dwóch największych pakietów reprezentatywnych dla danego załadunku i umieścić w miejscach najtrudniej dostępnych dla czynnika sterylizującego

2. Przeprowadzić ustalony proces sterylizacji

3. Wyjąć wskaźniki z pakietu kontrolnego i opisać (rozmieszczenie)

4. Po zakończenie procesu sterylizacji wyjąć wskaźniki testowe z załadunku i w czasie nie dłuższym niż 24 h dostarczyć do laboratorium wraz z wypełnionym „Zleceniem na wykonanie badań laboratoryjnych – skuteczność procesu sterylizacji”.

UWAGA:

5. Do badanych próbek należy dołączyć wskaźnik kontrolny nie poddany procesowi sterylizacji (tej samej serii, co badany test)

6. Testy po użyciu uszkodzone lub testy przeterminowane należy szczelnie zapakować w foliowym woreczku i przekazać do laboratorium w celu ich utylizacji.