|  |
| --- |
| 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.