

DZIAŁ LABORATORYJNY**Wojewódzka Stacja Sanitarno -Epidemiologiczna w Poznaniu**

61-705 Poznań, ul. Noskowskiego 23

LABORATORIUM BADANIA ŻYWNOSCI

61-705 Poznań, ul. Noskowskiego 21

tel. 61 8544 880**NIP 778 11 71 963, REGON 00029406, BDO 000207899**e-mail: lbz.wssepoznan@sanepid.gov.pl**PROTOKÓŁ PRZYJĘCIA PRÓBEK - ZLECENIE BADANIA****Dane adresowe zleceniodawcy:**

Prosimy wypełniać drukowanymi literami

(nazwa i adres firmy/imię, nazwisko, adres klienta)

.....

.....

Dane do faktury (jeśli inne niż obok):

(nazwa i adres firmy/imię, nazwisko, adres klienta)

.....

.....

PESEL / NIP**Osoba do kontaktu:**

(obowiązkowo)

(nr tel.; fax; e-mail)

Próbka pobrana i dostarczona przez: klienta zewnętrznego

☐*Faktura : przelew z konta ☐ opłata w kasie WSSE ☐ (gotówka/karta płatnicza)*Wyniki : przesłać pocztą ☐ odbiór w WSSE ☐***Cel badań:**Określenie parametrów mikrobiologicznych ☐Określenie parametrów fizykochemicznych ☐Określenie parametrów biologicznych i biochemicznych - obecność i zawartość genetycznie zmodyfikowanych organizmów (GMO) – metodą PCR oraz Real-Time PCR, akredytowaną w zakresie elastycznym, Lista nr 1. ☐*Zgodność w odniesieniu do obowiązujących przepisów prawa ☐

Inny (podać jaki):

Lp.	Nazwa próbki	Grupa asortymentowa	Wielkość próbki

***Osobne sprawozdanie dla każdego asortymentu:** TAK ☐ NIE ☐

Inne uwagi/wymagania Zleceniodawcy:

.....

*Stan próbek: prawidłowy ☐ nieprawidłowy ☐

Temperatura pojemnika z próbkami w chwili dostarczenia..... °C

Inne uwagi:

.....

Przedstawienie stwierdzenia zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem (badania ilościowe):** TAK ☐ NIE ☐Informacja o niepewności badań na sprawozdaniu (dotyczy badań ilościowych):** TAK ☐ NIE ☐

Laboratorium podaje wynik z niepewnością zawsze wtedy, gdy jest to istotne dla ważności lub zastosowania wyników badań oraz gdy ma ona wpływ na zgodność z wyspecyfikowanymi granicami tolerancji.

***STWIERDZENIE ZGODNOŚCI ZE SPECYFIKACJĄ LUB WYMAGANIAMI (badania ilościowe):**

☐ **Określona przez prawo:**
podać akt prawny

☐ W Dziale Laboratoryjnym stosuje się binarne stwierdzenie zgodności dla zasady opartej na prostej akceptacji (zgodny/niezgodny).
Pole ochronne dla przyjętego stwierdzenia zgodności dla zasady opartej na prostej akceptacji równe jest „0”

Wynik jest zgodny, jeżeli wynik osiąga lub nie przekracza dopuszczalnej górnej i/lub dolnej granicy tolerancji bądź zawiera się pomiędzy górną i dolną granicą tolerancji, przy czym ryzyko błędnej akceptacji określone jest na 50% w przypadku wyniku leżącego na granicy tolerancji lub zbliżonego do granicy tolerancji i jest rozpatrywane tam gdzie zasadne.

Wynik jest zgodny – zgodność, jeśli

- wynik badania wraz z niepewnością nie przekracza dopuszczalnej górnej i/lub dolnej granicy tolerancji lub zawiera się pomiędzy dolną i górną granicą tolerancji;
- wynik badania jest mniejszy od dopuszczalnej górnej granicy tolerancji lub większy od dolnej granicy tolerancji o wartość mniejszą lub równą niepewności badania;
- wynik badania osiąga wartość dopuszczalną granicy tolerancji dla danej niepewności badania (jeśli dotyczy).

Wynik jest niezgodny, jeżeli wynik przekracza dopuszczalną górną lub dolną granicę tolerancji, przy czym ryzyko błędnego odrzucenia określone jest na 50% w przypadku wyniku zbliżonego do granicy tolerancji i jest rozpatrywane tam gdzie zasadne.

Wynik jest niezgodny – niezgodność, jeśli:

- wynik badania wraz z niepewnością przekracza dopuszczalną górną lub dolną granicę tolerancji;
- wynik badania jest większy od dopuszczalnej górnej granicy tolerancji lub mniejszy od dolnej granicy tolerancji o wartość mniejszą lub równą niepewności

Laboratorium Badania Żywności w obszarze badań mikrobiologicznych:

Wynik jest zgodny, jeżeli wynik osiąga lub nie przekracza wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające oraz zawiera się pomiędzy akceptowalną wartością progową i wartością równą lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające dla określonej dodatkowym warunkiem liczby próbek z pięciu badanych, przy czym ryzyko błędnej akceptacji określone jest na 50% w przypadku wyniku leżącego na granicach tolerancji lub zbliżonych do granicy tolerancji i jest rozpatrywane tam gdzie zasadne.

Wynik jest zgodny – zgodność, jeśli

- wynik badania wraz z niepewnością nie przekracza wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające dla ogółu próbek przyjętych do badań;
- wynik badania wraz z niepewnością jest mniejszy od wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające o wartość mniejszą lub równą niepewności badania dla ogółu próbek przyjętych do badań;
- wynik badania wraz z niepewnością nie przekracza dopuszczalnej akceptowalnej wartości progowej, powyżej której wyniki są uznawane za niezadowalające dla określonej dodatkowym warunkiem liczby próbek z ogółu próbek przyjętych do badań, a dla pozostałych próbek wynik badania z niepewnością jest mniejszy od wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające o wartość mniejszą lub równą niepewności badania;
- wynik badania wraz z niepewnością jest mniejszy od akceptowanej wartości progowej, powyżej której wyniki są uznawane za niezadowalające oraz większy od wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające o wartość mniejszą lub równą niepewności badania dla określonej dodatkowym warunkiem liczby próbek z ogółu próbek przyjętych do badań, dla pozostałych próbek wynik badania z niepewnością jest mniejszy od wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające o wartość mniejszą lub równą niepewności badania;
- wynik badania osiąga akceptowaną wartość progową, powyżej której wyniki są uznawane za niezadowalające dla danej niepewności badania (jeśli dotyczy), dla pozostałych próbek wynik badania z niepewnością jest mniejszy od wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające o wartość mniejszą lub równą niepewności badania.

Wynik jest niezgodny, jeżeli wynik przekracza dopuszczalną akceptowaną wartość progową, powyżej której wyniki są uznawane za niezadowalające, przy czym ryzyko błędnego odrzucenia określone jest na 50% w przypadku wyniku zbliżonego do granicy tolerancji i jest rozpatrywane tam, gdzie zasadne.

Wynik jest niezgodny – niezgodność, jeśli:

- wynik badania wraz z niepewnością przekracza dopuszczalną akceptowaną wartość progową, powyżej której wyniki są uznawane za niezadowalające nawet dla jednej z ogółu próbek przyjętych do badań;
- wynik badania jest większy od dopuszczalnej akceptowanej wartości progowej, powyżej której wyniki są uznawane za niezadowalające o wartość mniejszą lub równą niepewności badania nawet dla jednej z ogółu próbek przyjętych do badań;
- wynik badania wraz z niepewnością jest mniejszy od akceptowanej wartości progowej, powyżej której wyniki są uznawane za niezadowalające oraz większy od wartości równej lub poniżej której wszystkie wyniki uznawane są za zadowalające o wartość mniejszą lub równą niepewności badania dla większej niż określona dodatkowym warunkiem liczba próbek z ogółu próbek przyjętych do badań niezależnie od wyników badań z niepewnością dla pozostałych z ogółu przyjętych próbek do badań.

☐ **Inna:**
podać jaka

* właściwe zaznaczyć

UWAGA: Organ stanowiący może zastosować inną regułę decyzyjną niż przedstawione powyżej w podjęciu ostatecznej decyzji co do stwierdzenia zgodności bądź niezgodności.

Raportowanie wyników:

1. Jeśli dla obszaru regulowanego wynik badania ilościowego otrzymany przez Laboratorium Badania Żywności Działu Laboratoryjnego WSSE w Poznaniu nie będzie zawierał się w zakresie pomiarowym akredytowanej metody (potwierdzonej akredytacją PCA nr AB 438), wtedy Laboratorium w Sprawozdaniu z badań przedstawi informację o uzyskanym rezultacie badania w postaci:
 - a) < wartość dolnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody / jednostka lub
 - b) > wartość górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody / jednostkawraz z informacją o wartości niepewności rozszerzonej odpowiednio dla dolnej lub górnej wartości granicy zakresu pomiarowego. Informacja ta będzie z powołaniem na akredytację.
2. Jeśli konieczne będzie zamieszczenie w Sprawozdaniu z badań stwierdzenia zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem dla prezentowanych informacji o uzyskanym rezultacie badania, to zostanie ono wydane w ramach nieakredytowanych opinii i interpretacji.

ZAKRES DZIAŁALNOŚCI LABORATORIUM BADANIA ŻYWNOŚCI

Zakres objęty systemem badań mikrobiologicznych / badany parametr ³⁾		Dokument odniesienia/metoda badania	
☐ Bacillus cereus		PN-EN ISO 7932:2005	A
☐ Bakterie kwaszące typu mlekowego		PN-ISO 15214:2002	A
☐ Bakterie z grupy coli		PN-ISO 4832:2007	A
☐ Campylobacter	a	PN-EN ISO 10272-1: 2017-08	A
	b	PB-LB-Ż-PM-19.02 wyd.1 z dnia 15.01.2020 na podstawie instrukcji producenta (R)	A
☐ Drożdże	a	PN-ISO 21527-1:2009 (W)	N
	b	PN-ISO 7954:1999 (W)	A
☐ Escherichia coli		PN-ISO 16649-2:2004	A
☐ Enterobacteriaceae	a	PN-EN ISO 21528-2:2017-08	A
	b	PN-EN ISO 21528-1:2017-08	N

☐ Gronkowce chorobotwórcze koagulazo-dodatnie		PN-EN ISO 6888-1:2001 +A1:2004 +A2:2018-10	A
☐ Liczba drobnoustrojów tlenowych mezofilnych		PN-EN ISO 4833-1:2013	A
☐ Listeria monocytogenes	a	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	A
	b	PB-LB-Ż-PM-19.01 wyd.1 z dnia 15.01.2020 na podstawie instrukcji producenta (R)	A
	c	PN-EN ISO 11290-2:2017-07	A
☐ Pałeczki z rodzaju Salmonella		PN-EN ISO 6579-1:2017-04	A
☐ Pleśnie	a	PN-ISO 21527-1:2009 (W)	N
	b	PN-ISO 7954:1999 (W)	A
☐ Próba szczelności		PN-90/A-75052-02 (W)	A
☐ Próba termostatowa		PN-90/A-75052-03 (W)	A

Zakres objęty systemem badań fizykochemicznych / badany parametr ³⁾		Dokument odniesienia /metoda badania	
☐ Acesulfam K ¹⁾		PB-LB-AS-19.23 wyd.2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Alkohol – oznaczanie zawartości gęstości i mocy ²⁾		PN-A-79529-4:2005	N
		PN-A-79529-6:2005 p.5.2	N
☐ Aspartam ¹⁾		PB-LB-AS-19.23 wyd.2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Azotany (V)		PN-EN ISO 14673-1:2004 + Ap 1:2007	A
☐ Azotany (III, V) ¹⁾		PN-EN 12014-2:2018-01	A
☐ Azot ogólny/ białko z obliczeń		PB-LB-Ż-PCH-19.01 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A
☐ Barwniki (organiczne, syntetyczne) identyfikacja, wykrywanie	a	PN-90/A-75101-29 (W) + Chromatografia cienkowarstwowa wg PZWL 1973 pod red. E. Stahla	N
	b	Wydawnictwo PZH Zakład Badania Żywności i Przedmiotów Użytku 2004	N
☐ Barwniki - Sudany ¹⁾		Wydawnictwa Metodyczne PZH Warszawa 2004	A
☐ Barwniki syntetyczne – oznaczanie ilościowe ¹⁾		PB-LB-AS-19.41 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Cukry		PB-LB-Ż-PCH-19.07 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A
☐ Dwutlenek siarki ogółem	a	PN-90/A-75101-23 p.2 + Az2:2002 (W)	N
	a	PN-A-79733:1996 p.3.2.8 +Az1:1999 (WZ); PN-EN 13188:2002	N
	b	PN-90/A-75101/23 p.3 + Az2:2002 (W)	A
	c	PN-90/A-79120-10 (W)	N
☐ Fosfor ogólny / Fosfor dodany z obliczeń		PN-A-82060:1999 (W)	A
☐ Fuzle ¹⁾		PB-LB-AS-19.20 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Histamina ¹⁾		Journal of AOAC international vol.81,no.5,1998r. (R)	A
☐ Jod/ Jodek potasu/ Jodan potasu		PN-80/C-84081-34 (W)	A
☐ Kofeina ¹⁾		PB-LB-AS-19.18 wyd. 2 z dnia 25.01.2019	A

☐ Kwas askorbinowy ¹⁾		PB-LB-AS-19.26 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Kwas benzoowy ¹⁾		PB-LB-AS-19.23 wyd. 2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Kwas erukowy ²⁾		PB-LB-AS-19.22 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Kwas sorbowy ¹⁾		PB-LB-AS-19.23 wyd.2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Kwasy tłuszczowe ²⁾		PB-LB-AS-19.22 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Kwasowość tłuszczu / WKT		PN-EN ISO 660:2010 p.9.1 (WZ)	A
☐ Liczba kwasowa tłuszczu		PN- EN ISO 660:2010 p.9.1 (WZ)	A
☐ Metanol ¹⁾		PN-A-79529-7:2005	A
☐ Metale – zawartość ²⁾			
☐ Arsen całkowity ²⁾		PB-LB-AS-19.03 wyd.2 z dnia 25.01.2019	A
		PB-LB-Ż-PCH-19.12 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A
☐ Arsen nieorganiczny ²⁾		Wydawnictwa Metodyczne PZH Warszawa 2014	N
☐ Cyna ²⁾		PB-LB-Ż-PCH-19.15 wyd.1 z dnia 15.01.2020	N
		PB-LB-AS-19.10 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Cynk ²⁾		PN-EN 13805:2014-11	N
		PB-LB-AS-19.05 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Kadm ²⁾		PN-EN 14083:2004	A
☐ Magnez ²⁾		PN-EN 13805:2014-11	N
		PB-LB-AS-19.07 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Miedź ²⁾		PN-EN 13805:2014-11	N
		PB-LB-AS-19.05 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Nikiel ²⁾		PN-EN 13805:2014-11	N
		PB-LB-AS-19.05 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Ołów ²⁾		PN-EN 14083:2004	A
☐ Potas ²⁾		PN-EN 13805:2014-11	N
		PB-LB-AS-19.08 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N

☐ Rtęć ²⁾	PN-EN 13806:2003 z wyłączeniem p.3	A
	PB-LB-Ż-PCH-19.11 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A
☐ Sód ²⁾	PN-EN 13805:2014-11	N
	PB-LB-AS-19.08 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Wapń ²⁾	PN-EN 13805:2014-11	N
	PB-LB-AS-19.07 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Żelazo ²⁾	PN-EN 13805:2014-11	N
	PB-LB-AS-19.05 wyd.3 z dnia 30.11.2021	N
☐ Mykotoksyny ¹⁾		
☐ Aflatoksyna B ₁ ¹⁾	Wydawnictwa Metodyczne PZH Warszawa 2005	A
☐ Aflatoksyny B ₁ , B ₂ , G ₁ , G ₂ ¹⁾	PN-EN 14123:2008	A
☐ Aflatoksyna M ₁ ¹⁾	PN-EN ISO 14501:2009	A
☐ DON ¹⁾	PB-LB-AS-19.37 wyd.2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Fumonizyny B ₁ , B ₂ ¹⁾	PB-LB-AS-19.36 wyd.2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Ochratoksyna A ¹⁾	PN-EN 14132:2010	A
☐ Patulina ¹⁾	Wydawnictwa Metodyczne PZH Warszawa 2005	A
☐ ZEA ¹⁾	PB-LB-AS-19.38 wyd. 2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Liczba nadtlenkowa	PN-EN ISO 3960:2017	A
☐ Pestycydy ¹⁾	a PN-EN 12393-1,2,3: 2014	N
	b PN-EN 14333-3:2005 (W)	N
	c PN-EN 1528-1,2,3,4: 2000	N
☐ pH (substancje dodatkowe)	PN-A-79011-10:1998 + Az 1:2001	N
☐ Popiół ogólny	PB-LB-Ż-PCH-19.04 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A
☐ Popiół nierozpuszczalny w HCl	PB-LB-Ż-PCH-19.08 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A
☐ Rozpuszczalność (substancje dodatkowe)	wg Preparatyka organiczna A. I. Vogel Wyd. PWN 2018, rozdział 9.2	
	w wodzie a	N
	w etanolu b	N
	w eterze c	N
☐ Sacharyna ¹⁾	PB-LB-AS-19.23 wyd.2 z dnia 25.01.2019	A
☐ Tłuszcz	PB-LB-Ż-PCH-19.02 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A

☐ Wartość energetyczna (z obliczeń)	PN-A-79011-6:1998 p.3 + Az 1:2008 + Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 1169/2011 z dnia 25 października 2011r. w sprawie przekazywania konsumentom informacji na temat żywności (Dz. U. UE L304 z dnia 22.11.2011r. z późn. zm.)	A
☐ Węglowodany ogółem (z obliczeń)	PN-A-79011-6:1998 p.3.3.5 + Az1:2008	A
☐ Woda / sucha masa	PB-LB-Ż-PCH-19.03 wyd.1 z dnia 15.01.2020	A
☐ Związki polarne w olejach i tłuszczach	PN-EN ISO 8420:2004 + AC:2008	N

Zakres objęty systemem badań materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością / badany parametr ³⁾		Dokument odniesienia/metoda badania
☐ Migracja globalna	PN-EN 1186-1:2005 PN-EN 1186-3:2005 PN-EN 1186-5:2005 PN-EN 1186-7:2006 PN-EN 1186-9:2006 PN-EN 1186-14:2005	A
☐ Migracja metali ²⁾		
☐ Kadm ²⁾	PN-EN 1388-1:2000+Ap1:2002	A
☐ Ołów ²⁾	PN-EN 1388-2:2000	A
☐ Formaldehyd	a PN-EN 1541:2003	A
	b PN-EN ISO 4614:2005	A
☐ Bisfenol A ²⁾	PB-LB-Ż-MWPKŻ-19.01 wyd. 1 z dnia 15.01.2020	A
	PB-LB-AS-19.59 wyd.1 z dnia 29.01.2019	A
☐ Migracja pierwszorzędowych amin aromatycznych (PAA) ²⁾	PB-LB-Ż-MWPKŻ-19.02 wyd.1 z dnia 04.02.2020	A
	PB-LB-AS-19.60 wyd.2 z dnia 14.01.2021	A

Zakres objęty systemem badań biologicznych i biochemicznych środków spożywczych ³⁾		Dokument odniesienia /metoda badania
☐ GMO	PN-EN ISO 21569:2007 +A1:2013-07 PN-EN ISO 21570:2007+A1:2013- 06+AC:2007+Ap1:2007	A
	PB-LB-Ż-PGMO-19.01 wyd.1 z dnia 20.01.2021	

- ¹⁾ - parametry oznaczane w Laboratorium Aparatury Specjalnej Działu Laboratoryjnego WSSE w Poznaniu: ul. Libelta 36
- ²⁾ - parametry oznaczane w Laboratorium Aparatury Specjalnej ul. Libelta 36 i Laboratorium Badania Żywności ul. Noskowskiego 21
- ³⁾ - zaznaczyć właściwe
- A - akredytowana wg: Certyfikat akredytacji Nr AB 438
- N - nieakredytowana
- (W) - norma wycofana przez PKN bez zastąpienia
- (WZ) - norma wycofana i zastąpiona przez PKN
- (R) - metoda równoważna metodzie określonej w przepisach prawnych

Zakres działalności nie objęty systemem ³⁾
☐ Cechy organoleptyczne próbki - krótki opis – barwa, konsystencja, zapach, smak
☐ Znakowanie w odniesieniu do obowiązujących przepisów właściwych dla asortymentu

Przyjmuję do wiadomości, że:

1. Wyniki badań są własnością klienta i Laboratorium nie będzie ich rozpowszechniać bez zgody klienta. Laboratorium może odstąpić od tej zasady w przypadku, gdy wyniki badań wskazują na zagrożenie życia lub zdrowia ludzi.
2. Istnieje możliwość składania reklamacji w ciągu 14 dni od daty otrzymania sprawozdania.
3. Metody badań:
 - Akceptuję wykonanie badań wg „**Zakres działalności Laboratorium Badania Żywności**” opartych na aktualnych normach międzynarodowych, krajowych lub wdrożonych własnych - wykaz dostępny na stronie internetowej **www.wsse-poznan.pl** oraz w **Pokoju Przyjmowania Próbek Laboratorium Badania Żywności**
 - Przedmioty badań/wyroby (matryce) dla metod badań znajdują się w na stronie internetowej: **www.wsse-poznan.pl**, **www.pca.gov.pl** oraz są do wglądu w **Pokoju Przyjmowania Próbek Laboratorium Badania Żywności**
4. Za wykonane badania i oznaczenia obowiązują ceny umowne wg cennika WSSE w Poznaniu.
5. Istnieje możliwość uczestniczenia w badaniach w charakterze świadka po spełnieniu wymagań Laboratorium.
6. W przypadku podania błędnych lub nieprawdziwych danych przez Zleceniodawcę / przedstawiciela zleceniodawcy na etapie składania zlecenia, a mających wpływ na ważność wyników wykonywanych badań, Laboratorium nie będzie ponosiło odpowiedzialności za wydane wyniki.
7. Laboratorium Badania Żywności Działu Laboratoryjnego WSSE w Poznaniu wykonuje badania metodami określonymi w przepisach prawa.
8. Wyniki badań mogą być przeznaczone i wykorzystywane w obszarach regulowanych prawnie.

.....
Podpis klienta.....
Podpis osoby przyjmującej**OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH – informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych****1. Administratorem** Państwa danych osobowych jest Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Poznaniu z siedzibą:

ul. Noskowskiego 23, 61-705 Poznań.

Kontakt:

a) listownie: ul. Noskowskiego 23, 61-705 Poznań

b) elektroniczna skrzynka podawcza: /wssepoznan/SkrytkaESP

c) telefonicznie: (61) 854 48 02

2. Inspektor ochrony danych

Z Inspektorem Ochrony Danych (IOD) można się kontaktować poprzez Elektroniczną Skrzynkę Podawczą Urzędu

lub e-mailem na adres: iod.wssepoznan@sanepid.gov.pl**3. Cele i podstawy przetwarzania**

Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 lit a i b, art. 9 ust. 2 lit. a Rozporządzenia (UE) 2016/679 w celach związanych z zawarciem i realizacją umowy/zlecenia na wykonanie pomiarów i badań laboratoryjnych.

4. Okres przechowywania danych

Dane osobowe przetwarzane będą do chwili realizacji zadania, do którego dane osobowe zostały zebrane, a materiały archiwalne przez dany czas zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 stycznia 2011r.

w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji

i zakresu działania archiwów zakładowych (Dz. U. z 2011r, nr 14, poz. 67 z późn. zm.)

5. Odbiorcy danych osobowych

Odbiorcami, do których mogą być przekazane Państwa dane osobowe będą strony i uczestnicy postępowań lub organy właściwe do załatwienia spraw na mocy przepisów prawa, którym WSSE w Poznaniu sprawy przekazała. Odrębną kategorię odbiorców, którym mogą być ujawnione Państwa dane są podmioty uprawnione do obsługi doręczeń [1] oraz podmioty, z którymi WSSE w Poznaniu zawarła umowę na świadczenie usług serwisowych dla użytkowanych w Urzędzie systemów informatycznych.

6. Prawa osób, których dane dotyczą

Zgodnie z RODO przysługuje Państwu:

a) prawo dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii;

b) prawo do sprostowania (poprawiania) swoich danych;

c) prawo do usunięcia danych osobowych, w sytuacji, gdy przetwarzanie danych nie następuje w celu wywiązania się z obowiązku wynikającego z przepisu prawa lub w ramach sprawowania władzy publicznej;

d) prawo do ograniczenia przetwarzania danych;

e) prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych;

f) prawo do wniesienia skargi do Prezesa UODO (na adres Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa).

[1] Sytuacja dotyczy głównie podmiotów świadczących usługi doręczania przy użyciu środków komunikacji elektronicznej

w tym m.in. ePUAP w związku z § 8 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z 14 września 2011 r. w sprawie sporządzania i doręczania dokumentów elektronicznych oraz udostępniania formularzy, wzorów i kopii dokumentów elektronicznych (Dz. U. z 2018r, poz. 180, tekst jednolity).

Wpisać próbki do rejestru:

D

L.p.	Kierunek badań (liczba próbek)			Podpis kierownika Laboratorium (lub osoby upoważnionej)	Numer zlecenia:
	Mikrobiologiczne	Fizykochemiczne	Biologiczne i Biochemiczne		Kod próbki

* Próbki zgodnie ze zleceniem przekazane do LB- AS

Przyjęcie – akceptuję ☐ / nie akceptuję ☐.....
data i podpis Kierownika Laboratorium

Uzgodnienia dodatkowe w trakcie badań (ustne, telefoniczne, poczta e-mail)

.....

.....

.....

data i podpis Pracownika

data i podpis Kierownika Laboratorium