

ZLECENIE NA BADANIE MIKROBIOLOGICZNE PRÓBEK ŻYWNOŚCI/ inne.....

Koszalin, dnia (data wpłynięcia zlecenia)	
ZLECENIODAWCA	ZLECENIOBIORCA
Imię i nazwisko/nazwa podmiotu	WOJEWÓDZKA STACJA SANITARNO – EPIDEMIOLOGICZNA W SZCZECINIE Dział Laboratoryjny ul. Spedytorska 6/7, 70-632 Szczecin Oddział Laboratoryjny w Koszalinie ul. Zwycięstwa 136, 75-613 Koszalin, tel. 94 316-01-17
Adres	
NIP	
Telefon	
INFORMACJE DOTYCZĄCE DOSTARCZONEJ PRÓBKII/EK	
Rodzaj próbki	
Miejsce pobrania próbki (adres, punkt pobrania)	
Nazwa i adres producenta	
Kraj pochodzenia	
Data produkcji	
Termin przydatności do spożycia/data minimalnej trwałości	
Nr partii/serii	
Liczba próbek/ wielkość próbki	
Data i godzina pobrania próbki	
Próbka pobrana przez (imię nazwisko)	
Metodyka pobrania próbki	☐ załącznik nr 7 do IR-LBB-02 ☐ załącznik nr 8 do IR-LBB-02 ☐

- Cel badania:** ☐ na użytek własny ☐ celem przedłożenia jednostce kontrolującej (w obszarze regulowanym prawnie) ☐ inny.....
- Zakres badań:** Zakres badań wraz z właściwymi metodami badawczymi należy zaznaczyć w Tabeli na stronie 2 zlecenia
- Sposób przedstawienia wyników badań:** Wyniki z badań przedstawiane są z niepewnością, która nie uwzględnia etapu pobrania próbki. Niepewność rozszerzona pomiaru została oszacowana zgodnie z PN-EN ISO 19036:2020-04 i opiera się na niepewności standardowej pomnożonej przez współczynnik rozszerzenia k=2, zapewniając poziom ufności około 95%. Złożoną niepewność standardową uznano za równą odchyleniu standardowemu odtwarzalności wewnątrzlaboratoryjnej. Dla metod jakościowych zidentyfikowano potencjalne źródła niepewności. Czynniki potencjalnie wpływające na wynik badania są nadzorowane.
- Wymagania aktów prawnych:** ☐ nie; ☐ tak Jeżeli „tak” proszę:
 - wybrać właściwe akty prawne:
 - ☐ Rozporządzenie Komisji (WE) 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych (z późn. zm.)
 - ☐ Ustawa z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z, poz.)
 - ☐ Inne.....
- Stwierdzenie zgodności z wymaganiem/specyfikacją:** ☐ nie; ☐ tak Jeżeli „tak” proszę:
 - wskazać zakres wyników, których ma dotyczyć stwierdzenie zgodności: ☐ wszystkie ☐ wybrane:
 - określić zasadę podejmowania decyzji, jaką laboratorium ma zastosować przy stwierdzaniu zgodności – według pkt. 6.
- Zasada podejmowania decyzji (uzgodniona i zaakceptowana przez Zleceniodawcę):**
 - ☐ określona przez prawo, regulatora, właściwą normę wyznaczającą proces podejmowania decyzji (źródło, opis)
 - ☐ zasada prostej akceptacji (wg przewodnika ILAC-G8:09/2019 „Wytyczne dotyczące zasad podejmowania decyzji i stwierdzeń zgodności”)
 - „Zgodność” (akceptacja) – uzyskany wynik znajduje się poniżej granicy akceptacji, AL=TL. Ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji.
 - „Niezdgodność” (odrzućenie) – uzyskany wynik przekracza granicę akceptacji, AL=TL. Ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji.
 - ☐ zasada akceptacji niebinarnej z pasmem ochronnym (wg przewodnika ILAC-G8:09/2019)
 - „Zgodność” (akceptacja) – wynik pomiaru znajduje się poniżej granicy akceptacji. Ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 2,5 %.
 - „Niezdgodność” (odrzućenie) – wynik pomiaru znajduje się powyżej granicy tolerancji (specyfikacji) powiększonej o pasmo ochronne. Ryzyko błędnego odrzucenia wyniku jest mniejsze niż 2,5%.
 - „Warunkowa akceptacja” (warunkowa zgodność) – wynik pomiaru znajduje się w paśmie ochronnym i poniżej granicy tolerancji / specyfikacji. Ryzyko błędnej akceptacji wyniku wynosi do 50%.
 - „Warunkowe odrzucenie” (warunkowa niezgodność) – wynik pomiaru znajduje się powyżej granicy tolerancji (specyfikacji), ale poniżej granicy tolerancji (specyfikacji) powiększonej o pasmo ochronne. Ryzyko błędnego odrzucenia wyniku wynosi do 50%.
 - ☐ inna (wskazana i opisana przez Zleceniodawcę).....
- ZASTRZEŻENIE:** Organ decyzyjny może posiadać i stosować inną zasadę podejmowania decyzji przy stwierdzeniu zgodności z wymaganiem/ specyfikacją (co może mieć wpływ na wynik stwierdzenia) i nie jest zobowiązany przy wydaniu np. swoich decyzji, opinii do uwzględniania stwierdzenia zgodności przedstawianego przez laboratorium po zastosowaniu reguły decyzyjnej uzgodnionej ze Zleceniodawcą.
- Sposób odbioru „Sprawozdania z badań”:** ☐ odbiór osobisty (wersja papierowa) ☐ przesyłka pocztowa
☐ oraz dodatkowo przesłać e-mailem na adres wskazany przez Zleceniodawcę
- Termin realizacji zlecenia:** 7 dni od daty zakończenia badania
- Koszt realizacji zlecenia** (wypełnia zleceniobiorca):
- Forma płatności:** przelew na konto WSSE w Szczecinie: **08 1010 1599 0054 5422 3100 0000**
- Dane do faktury** (wpisać tylko wtedy gdy inne niż dane Zleceniodawcy):
- Uwagi:**

Tabela - Zakres badań i stosowanych metod badawczych – zaakceptowane przez Zleceniodawcę			
Lp.	Badane cechy i metody badawcze/pomiarowe	Normy i/lub udokumentowane procedury badawcze	Zaznaczyć „X”
ŚRODKI SPOŻYWCZE			
1.	Obecność <i>Salmonella</i> spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09 ^A [druga pożywka selektywna: BGA 24±3h, 37±1°C]	w 25 g w ☐ ☐
2.	Obecność <i>Listeria monocytogenes</i> do 25 g/ml Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 11290-1: 2017-07 ^A [druga pożywka selektywna: Oxford 48h, 37±1°C]	w 25 g w ☐ ☐
3.	Liczba <i>Listeria monocytogenes</i> Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-EN ISO 11290-2: 2017-07 ^A [rozcieńczalnik: zbuforowana woda peptonowa]	☐
4.	Liczba gronkowców koagulazododatnich (<i>Staphylococcus aureus</i> i inne gatunki) Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-EN ISO 6888-1:2022-03 + A1:2024-02 ^A [inkubacja w temp. 37±1°C]	☐
5.	Liczba przypuszczalnych <i>Bacillus cereus</i> Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	PN-EN ISO 7932:2005 ^A [inkubacja w temp. 30±1°C]	☐
6.	Liczba β-glukuronidazo-dodatnich <i>Escherichia coli</i> Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-ISO 16649-2:2004 ^A	☐
7.	Liczba <i>Enterobacteriaceae</i> Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-ISO 21528-2: 2017-08 ^A [inkubacja w temp. 37±1°C]	☐
8.	Ogólna liczba drobnoustrojów Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+Ap:2016-11+A1:2022-06 ^A	☐
PRÓBKİ ŚRODOWISKOWE Z OBSZARU PRODUKCJI ŻYWNOSCI I OBROTU ŻYWNOSCIĄ - wymazy z powierzchni ograniczonej szablonem - wymazy z powierzchni nieograniczonej szablonem, w tym z rąk			
9.	Obecność <i>Salmonella</i> spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09 ^A [druga pożywka selektywna: BGA 24±3h, 37±1°C]	☐
10.	Obecność gronkowców koagulazododatnich (<i>Staphylococcus aureus</i> i inne gatunki) Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005 ^A	☐
11.	Ogólna liczba drobnoustrojów Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+Ap:2016-11+A1:2022-06 ^A	☐
12.	Obecność <i>Listeria monocytogenes</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 11290-1:2017-07 ^A	☐
13.	Liczba <i>Enterobacteriaceae</i> Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-EN ISO 21528-2:2017-08 ^A	☐
KOSMETYKI			
14.	Liczba mezofilnych bakterii tlenowych Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-EN ISO 21149:2017-07+A1:2023-01 ^A	☐
15.	Liczba pleśni i drożdży Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	PN-EN ISO 16212:2017-08+A1:2023-01 ^A	☐
16.	Obecność <i>Pseudomonas aeruginosa</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 22717:2016-01+A1:2023-03 ^A	☐
17.	Obecność <i>Staphylococcus aureus</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 22718:2016-01+A1:2023-01 ^A	☐
18.	Obecność <i>Escherichia coli</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 21150:2016-01+A1:2023-03 ^A	☐
19.	Obecność <i>Candida albicans</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	PN-EN ISO 18416:2016-01+A1:2023-03 ^A	☐

A – metoda akredytowana (zakres akredytacji AB 587 wydanie nr 25 z dnia 03.02.2025 r.)

Oświadczenia	
Zleceniodawca oświadcza, że: – zapoznał się z wytycznymi i bierze pełną odpowiedzialność za sposób pobrania, przechowywania i transportu próbek do laboratorium. Etapy te mają wpływ na ważność wyników badań. – zapoznał się metodami badań stosowanymi przez Zleceniodawcę oraz z ceną za badania i nie wnosi w tym zakresie zastrzeżeń – akceptuje uzgodnioną z Laboratorium zasadę podejmowania decyzji przy stwierdzaniu zgodności z wymaganiami oraz ryzyko podjęcia błędnej decyzji oszacowane w laboratorium – wyraża zgodę na przetwarzanie swoich danych osobowych dla celów przeprowadzania badań	
Zleceniobiorca oświadcza, że: – nie ponosi odpowiedzialności za pobieranie i transport próbek pobranych i dostarczonych przez Zleceniodawcę. – nie ponosi odpowiedzialności za informacje dostarczone przez Zleceniodawcę – zgodnie z art.13 „RODO” przedstawił klauzulę informacyjną o przetwarzaniu danych osobowych. Klauzula dostępna jest w OL Koszalin w Punkcie Przyjęcia Próbek i na stronie internetowej WSSE w Szczecinie – udzielenie telefonicznej informacji dotyczącej zleconych badań odbywa się po upewnieniu się o tożsamości Zleceniodawcy lub po podaniu kodu próbki – w przypadku kiedy wyniki badań wskazują na zagrożenie zdrowia lub życia człowieka powiadomi o tym fakcie właściwego terytorialnie Państwowego Inspektora Sanitarnego – Zleceniodawca ma zapewnioną bezstronność Laboratorium oraz poufność wyników badań i innych informacji związanych ze zleceniem – w przypadku zastrzeżeń do zrealizowanego zlecenia Zleceniodawca ma prawo wnieść skargę. Opis sposobu postępowania ze skargami w Laboratorium, a także informacja o przebiegu rozpatrywania złożonej skargi jest dostępny w Laboratorium na życzenie Zleceniodawcy	

Data i czytelny podpis Zleceniodawcy / przedstawiciela Zleceniodawcy

Wypełnia Zleceniobiorca (Laboratorium)

..... PRZYJMUJĄCY PRÓBKİ DO BADAŃ data, godzina i podpis	Stan próbki ☐ Bez zastrzeżeń ☐ Uwagi Temperatura w pojemniku transportowym (jeśli dotyczy):
Numer próbki:	Numer umowy – zlecenia:
Zlecenie przyjęte do realizacji ☐ TAK ☐ NIE DOKONUJĄCY PRZEGLĄDU ZLECENIA data i podpis	