



HERMES

Laboratorium Biologii Molekularnej

ZLECENIE BADANIA nr

(wypełnia Laboratorium)

.....

(miejsce i data, pieczęć firmy)

| Informacje o Kliencie: | | Informacje o Płatniku - dane do faktury (wypełnić jeżeli są inne niż dane Klienta) | |
|---|--|---|--|
| Klient: (nazwa firmy) | | Klient: (nazwa firmy) | |
| ulica i numer: | | ulica i numer: | |
| kod pocztowy: | | kod pocztowy: | |
| miejsowość: | | miejsowość: | |
| NIP: | | NIP: | |
| osoba do kontaktu: (imię i nazwisko) | | adres do przesłania Raportu z badań (wypełnić jeżeli jest inny niż adres Klienta) | |
| adres e-mail: | | nazwa: | |
| telefon: | | ulica i numer: | |
| e-mail do przesłania zeskanowanego Raportu z badań (wypełnić jeżeli jest inny niż adres osoby do Kontaktu) | | kod pocztowy | |
| | | miejsowość | |

Cel badania: (oznaczenie kodowe wpisz do tabeli na odwrocie)

- A. Kontrola surowców przed zakupem (możliwe wykonanie badania w standardzie podstawowym) [kod S]
- B. Wewnętrzna kontrola procesu produkcji (możliwe wykonanie badania w standardzie podstawowym) [kod P]
- C. Kontrola produktu przed wprowadzeniem na rynek (badanie w standardzie kontroli urzędowej) [kod M]
- D. Eksport (badanie w standardzie kontroli urzędowej) [kod E]

Kierunek badania: biologiczny i biochemiczny – na obecność i zawartość genetycznie zmodyfikowanych organizmów (GMO) – metodą Real-Time PCR zgodnie z wybranymi przez klienta kodami

| Tabela kodów badań* | screening podstawowy | screening pogłębiony | oznaczenie jakościowe gatunku | oznaczenie jakościowe odmian GMO | oznaczenie ilościowe odmian GMO |
|-----------------------------|----------------------|----------------------|-------------------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| standard podstawowy | A1 | A2 | A3 | A4 | A5 |
| standard kontroli urzędowej | B1 | B2 | B3 | B4 | B5 |

(* wybrane oznaczenia kodowe wpisz do tabeli na odwrocie)

Szczegółowe informacje dotyczące oferowanych metod badań i standardów badania znajdują się w Załączniku nr 1 do Zlecenia Badania

Klient wyraża zgodę na wykonanie badań metodami zaproponowanymi przez Laboratorium: tak nie

Czy laboratorium ma podać niepewność dla wyników ilościowych? tak nie

Czy laboratorium ma dołączyć opinie/interpretacje dla uzyskanych wyników? tak nie

Czy laboratorium ma dołączyć stwierdzenie zgodności z wymaganiami dla uzyskanych wyników? tak nie

Szczegółowe informacje dotyczące stwierdzania zgodności z wymaganiami znajdują się w Załączniku nr 2 do Zlecenia Badania

| Informacje o próbkach | | | | | | | |
|-----------------------|---|-----------------------------|---------------------------------------|---------------------|-------------------------|-------------------------------|--|
| lp. | dane identyfikujące próbkę (nazwa, opis próbki, numer partii, oznaczenie Klienta) | masa próbki (łącznie) | informacje o składnikach próbki | kraj pochodzenia | cel badania (kod) | kierunek badania (kody) | numer próbki (nadany przez Laboratorium) |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |

Próbki do badania pobrano zgodnie z:

- Zaleceniem Komisji (2004/787/WE)** z dnia 4 października 2004 r. w sprawie wytycznych technicznych w zakresie pobierania próbek i wykrywania organizmów zmodyfikowanych genetycznie oraz materiałów produkowanych z organizmów zmodyfikowanych genetycznie lub w składzie produktów w kontekście rozporządzenia (WE) nr 1830/2003.
- Rozporządzeniem Komisji (UE) nr 619/2011** z dnia 24 czerwca 2011 r. ustanawiające metody pobierania próbek i dokonywania analiz do celów urzędowej kontroli paszy pod kątem występowania materiału genetycznie zmodyfikowanego, dla którego procedura wydawania zezwolenia jest w toku lub dla którego zezwolenie wygasało.
- losowo

Raport z badań sporządzić w języku:

polskim angielskim

Raport z badań zeskanować i przesłać na wskazany w zleceniu adres e-mail:

tak nie

Warunki realizacji zlecenia:

- Laboratorium posiada możliwości i zasoby do realizacji zlecenia. Klient zostanie bezzwłocznie poinformowany w przypadku, gdy ta sytuacja ulegnie zmianie.
- Laboratorium przeprowadza badania samodzielnie i nie zleca przeprowadzenia badań innym wykonawcom.
- Laboratorium nie pobiera próbek, ani nie ponosi odpowiedzialności za prawidłowe pobranie próbek przez Klienta. Niepewność wyników szacowana przez laboratorium nie obejmuje etapu pobierania próbek.
- Laboratorium nie bierze odpowiedzialności za poprawność danych dotyczących próbki podanych przez Klienta w Zleceniu badania, które to następnie zostaną przedstawione w opisie zbadanej próbki w Sprawozdaniu z badań.
- Klient wyraża zgodę na wykorzystanie wyników badań do opracowań statystycznych, analiz wewnętrznych, planowania oraz do celów dydaktycznych. Laboratorium nie będzie przy tej okazji ujawniać danych pozwalających na identyfikację Klienta.
- Szczegóły dotyczące **wyboru metod badań** zostały przedstawione w **Załączniku nr 1** do Zlecenia badania (H_F01.2), który należy wydrukować, wypełnić, podpisać i dołączyć do Zlecenia badania.
- Szczegóły dotyczące przeprowadzania **stwierdzenia zgodności z wymaganiami** zostały przedstawione w **Załączniku nr 2** do Zlecenia badania (H_F01.3), który w przypadku zlecenia przeprowadzenia stwierdzenia zgodności z wymaganiami należy wydrukować, wypełnić, podpisać i dołączyć do Zlecenia badania.
- Laboratorium posiada akredytację w zakresie elastycznym. Wykaz badań akredytowanych znajduje się na "Liście badań prowadzonych w ramach elastycznego zakresu akredytacji" i jest dostępny publicznie na stronie internetowej laboratorium lub może przesyłany na prośbę Klienta.
- Jeśli zlecane badanie nie jest objęte zakresem akredytacji istnieje możliwość przeprowadzenia procedury rozszerzenia zakresu akredytacji o to badanie. W takim przypadku proszę się skontaktować z Kierownikiem Laboratorium.
- Jeśli wynik badania ilościowego nie będzie zawierał się w zakresie pomiarowym akredytowanej metody wtedy Laboratorium w Sprawozdaniu z badań przedstawi rezultat badania w postaci: < lub > wartość dolnej / górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody wraz z informacją o wartości niepewności rozszerzonej odpowiednio dla dolnej lub górnej wartości granicy zakresu pomiarowego oraz z powołaniem się na akredytację.

Akceptuję powyższe warunki realizacji zlecenia i zlecam wykonanie badań

.....
(data i podpis Klienta)

Przyjęcie próbek do badania – przegląd zlecenia (wypełnia Laboratorium):

Sposób dostarczenia próbek: poczta/kurier transport Klienta

Warunki transportu: chłodnicze nadzorowane chłodnicze nienadzorowane temperatura otoczenia

Ocena przydatności próbek do badań: przydatne nieprzydatne

Przyjęcie próbek do badania: TAK NIE (uzasadnienie).....

Uwagi:

.....
(data i podpis pracownika Laboratorium)

