

ZLECENIE/PROTOKÓŁ PRZYJĘCIA PRÓBEK DO BADANIA

Zleceniodawca:.....

Adres:.....

tel..... e-mail:..... NIP:.....

Zleca: pobranie próbki/próbek, wykonanie badań i wydanie sprawozdania

wykonanie badań i wydanie sprawozdania z badań

pobranie próbki/próbek i wydanie sprawozdania z pobierania próbek

Cel badania: na potrzeby obszaru regulowanego prawnie: Rozporządzenie MRiRW Dz.U. poz.415 z dnia 18.03.2015 ze zm.

potrzeby własne

Przedstawienie zgodności ze specyfikacją/wymaganiem: Nie Tak (*uzupełnić pozycje zgodność w obszarze i zasada podejmowania decyzji*)

Zgodność w obszarze: regulowanym prawnie.....

wymaganie klienta

Zasada podejmowania decyzji zgodnie z PL-PO-02/ZK-01 (wg ILAC-G8:09/2019):

Binarne stwierdzenie zgodności – zasada prostej akceptacji bez uwzględniania pasma ochronnego

• **Akceptacja (zgodność)** – uzyskany wynik mieści się w granicy danej tolerancji. Ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji.

• **Odrzucenie (niezgodność)** - wynik jest poza granicą tolerancji. Ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji.

Niebinarne stwierdzenie zgodności z zastosowaniem pasma ochronnego (nie dotyczy obszaru badań mikrobiologicznych)

• **Akceptacja (zgodny)** – pasmo ochronne stanowi wartość niepewności rozszerzonej, a wynik znajduje się w strefie akceptacji - Klient i Laboratorium mają pewność, że wynik jest zgodny z wymaganiem/specyfikacją z ok. 97,5% pewnością. Ryzyko błędnej akceptacji wyniku jest mniejsze niż 2,5%.

• **Odrzucenie (niezgodny)** - pasmo ochronne stanowi wartość niepewności rozszerzonej, a wynik znajduje się w strefie odrzucenia. Pewność stwierdzenia niezgodności tego wyniku z wymaganiem jest bliskie 97,5%. Ryzyko błędnego odrzucenia wyniku jest mniejsze niż 2,5 %.

• **Warunkowa akceptacja (warunkowa zgodność)** - pasmo ochronne stanowi wartość niepewności rozszerzonej, a wynik znajduje się w paśmie ochronnym przy odpowiedniej strefie akceptacji/odrzucenia, jednak część przedziału niepewności pomiaru przekroczyła granice tolerancji. Pewność stwierdzenia zgodności tego wyniku z wymaganiem/specyfikacją wynosi do 50% . Ryzyko błędnej akceptacji wyniku wynosi do 50%.

• **Warunkowe odrzucenie (warunkowa niezgodność)** - pasmo ochronne stanowi wartość niepewności rozszerzonej, a wynik znajduje się poza granicami tolerancji, jednak część rozszerzonego przedziału niepewności pomiaru znajduje się w polu tolerancji. Pewność stwierdzenia niezgodności tego wyniku z wymaganiem/specyfikacją wynosi do 50% Ryzyko błędnego odrzucenia wyniku wynosi do 50%.

zasada określona przez Klienta.....

Proponowany przez Klienta termin pobrania próbki/próbek

Przedstawienie niepewności pomiaru w sprawozdaniu: TAK NIE

Data pobrania próbki/próbek.....

Próbki pobrane przez: Zleceniodawcę Pracownika MWiO

zgodnie z: Instrukcją dla Klienta Metodą własną.....

Pracownika Laboratorium zgodnie z Planem Pobierania Próbek z dnia 01.09.2020 i PN-R-04031:1997 (A)

Lp.	Miejsce/Punkt pobrania	Godz. pobrania	Kod Próbki (nadany po dostarczeniu próbek do Laboratorium)

UZGODNIENIA

1. Terminy realizacji badań: *do 4 tygodni*
2. Uzgodniony termin realizacji:.....
3. Potwierdzeniem wykonania usługi będzie sporządzenie sprawozdania z pobierania/badań z datą wydania.

X właściwe zaznaczyć

4. Należność za usługę wg aktualnego cennika zostanie uiszczona po otrzymaniu Sprawozdania w terminie podanym na fakturze. Płatne przelewem lub gotówką w kasie MWIO.
5. Odbiór Sprawozdania: e-mail osobiście poczta
6. Pozostałe uzgodnienia: brak usługa dostarczona z zewnątrz (zał.1)
- odstępowstwa.....
- inne.....

GLEBA FIZYKOCHEMIA

X	Badany parametr / wskaźnik	Identyfikacja metody			X	Badany parametr / wskaźnik	Identyfikacja metody			
	pH w H ₂ O	PN-EN ISO 10390:2022-09	3,0-10,0	A		Cynk		(2,5 – 500) mg/kg	A	
	Fosfor przyswajalny (gleba mineralna)	PN-R-04023:1996 ^w	(3,2-45) mg P ₂ O ₅ /100g	A		Miedź		(2,5 – 100) mg/kg	A	
	Fosfor przyswajalny (gleba organiczna)	PN-R-04024:1997	-	N		Chrom	PN-EN 16171:2017-02	(2,5 – 200) mg/kg	A	
	Sucha masa	PN-EN 15934:2013-02 z wyłączeniem metody B	(75,0 – 99,5) %	A		Olów		(2,5 – 100) mg/kg	A	
	Substancje organiczne (strata przy prażeniu)	PN-EN 15935:2022-01	(1,50 – 18,0) %	A		Kadm		(0,10 – 100) mg/kg	A	
	Substancje mineralne (pozostałość po prażeniu)	PN-EN 15935:2022-01	z obliczeń	A		Nikiel		(2,5 – 100) mg/kg	A	
	Zawartość wody	PN-EN 15934:2013-02 z wyłączeniem metody B	z obliczeń	A		Rtęć		PN-EN 16175-1:2017-02	(0,013 – 3,3) mg/ kg	A
						Magnez przyswajalny (gleba mineralna)		PN-R-04020:1994 + Az1:2004 ^w	(6,0-30) mg Mg/100g	A
						Magnez przyswajalny (gleba organiczna)	PN-R-04024:1997	(60-1200) mg Mg/ kg	N	
						Potas przyswajalny (gleba mineralna)	PN-R-04022:1996 + Az1:2002 ^w	(7,0-60) mg K ₂ O/100g	A	
						Potas przyswajalny (gleba organiczna)	PN-R-04024:1997	(7,0-120) mg K ₂ O/100g	N	
						OWO	PN-EN 15936:2022-07 z wył. metody A	(0,50-7,9) %	A	

Objaśnienia : A- metoda akredytowana przez PCA zamieszczona w zakresie akredytacji Nr AB 680, spełnia wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02;
 N- metoda nieakredytowana, nie spełnia wymagań normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02;
 W-norma wycofana przez Polski Komitet Normalizacyjny bez zastąpienia;

Oświadczenie:

- Laboratorium zobowiązuje się do zachowania bezstronności i poufności informacji dotyczących Klienta.
- Zostałem /zostałam poinformowany/a/ o prawie do składania skarg na działalność Laboratorium (na życzenie Procedura „Skargi” do wglądu).
- Laboratorium zobowiązuje się poinformować klienta o wszelkich odstępstwach dotyczących umowy/zlecenia.
- Upoważniam wykonawcę do wystawienia faktury VAT bez podpisu zleceńodawcy.
- Zostałem poinformowany o uczestnictwie w badaniach w charakterze świadka.
- Laboratorium jest odpowiedzialne przed klientem za usługi pobierania badań dostarczane z zewnątrz.
- Informacje pozyskane od Klienta: cel badania, miejsce/punkt pobrania, opis próbki.
- W przypadku dostarczenia próbek przez zleceńodawcę/Pracownika MWIO, Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za pobranie i transport próbek, etapy te mają wpływ na miarodajność wyników badań, a wyniki odnoszą się do otrzymanej próbki.
- W przypadku pobrania i dostarczenia próbek przez Zleceńodawcę/Pracownika MWIO, Laboratorium dokonuje opisu miejsca/punktu/daty/godziny pobrania próbki na podstawie informacji uzyskanych od Klienta. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za wiarygodność tego opisu. Informacje te mogą wpływać na ważność wyniku.
- Zostałem/am poinformowany/a/ o metodach zgodnych z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, w przypadku zastosowania przez Laboratorium innych metod badawczych akceptuję je i nie wnoszę do nich zastrzeżeń.
- Jeśli Klient nie określił metody, która ma być zastosowana to Laboratorium wybiera właściwą metodę badania.
- Laboratorium podaje niepewność pomiaru w sprawozdaniu w przypadku, gdy jest to istotne dla ważności lub zastosowania wyników badań, jest uzgodnione z Klientem lub niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowaną granicą. Dla metod jakościowych, sensorycznych, niespełniających wymagań normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02 niepewności nie podaje się.
- W przypadku, gdy Laboratorium otrzyma wartość, która nie będzie zawierać się w zakresie pomiarowym akredytowanej metody, to zostanie ona przedstawiona jako rezultat w postaci „< y ” lub „> y” (gdzie : y- wartość odpowiadająca dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody). Ponadto dla rezultatu zostanie podana informacja o niepewności odpowiadającej dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody. W obszarze regulowanym rezultaty będą oznakowane jako akredytowane. W obszarze dobrowolnym rezultaty nie będą akredytowane, z wyjątkiem sytuacji, kiedy dolny zakres pomiarowy jest granicą oznaczania ilościowego wyznaczoną eksperymentalnie z akceptowaną dokładnością i precyzją w Laboratorium Centralnym.
 W przypadku, gdy Laboratorium będzie zobowiązane do przedstawienia stwierdzenia zgodności z wymaganiami dla rezultatów, czynność ta będzie realizowana w ramach opinii/interpretacji i będzie bazować na uzyskanym rezultacie oraz jego interpolacji w odniesieniu do dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody. Stwierdzenie zgodności/opinii/interpretacja odnosi się tylko do tych parametrów, dla których wyspecyfikowana granica została określona w sposób liczbowy.
 Laboratorium przedstawia stwierdzenie zgodności dla metod akredytowanych oraz nieakredytowanych spełniających wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02.
- Wyniki uzyskane metodami niereferencyjnymi lub nierównoważnymi metodzie referencyjnej (dotyczy obszaru regulowanego prawnie) nie mogą być wykorzystywane do oceny zgodności.
- Wyniki badań uzyskane metodami nie spełniającymi wymagań normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02 są zamieszczane na sprawozdaniu nieopatrzone symbolem akredytacji PCA.

Klauzula informacyjna oraz zgoda na przetwarzanie danych osobowych

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i ust. 2 ogólnego Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, dalej RODO oraz zgodnie z Ustawą o ochronie danych osobowych z dnia 10 maja 2018r., informujemy, iż:

- Administratorem danych osobowych są Miejskie Wodociągi i Oczyszczalnia sp. z o.o., adres: 86-300 Grudziądz, ul. Mickiewicza 28/30, zwane dalej Spółką.
- Administrator danych osobowych powołał Inspektora Ochrony Danych Osobowych, z którym można kontaktować się na adres: iodo@mwio.pl, telefon kontaktowy: (+48) 56-45-04-918.
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą w celu realizacji zlecenia wykonania badań laboratoryjnych oraz realizacji obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze w związku ze stosowaniem obowiązujących przepisów podatkowych, na podstawie zgody. Dane osobowe mogą być przetwarzane również w celu ewentualnego ustalenia, dochodzenia roszczeń lub obrony przed roszczeniami, a także w celach dowodowych, w ramach sprawowania wymiaru sprawiedliwości przez sądy, co stanowi prawnie uzasadniony interes Administratora.
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez cały okres realizacji zlecenia, a po jego realizacji przez okres niezbędny do dochodzenia roszczeń lub obrony przed roszczeniami. Termin ten ulega wydłużeniu do czasu prawomocnego zakończenia postępowania, prowadzonego na podstawie przepisów prawa.
- Podanie Spółce danych osobowych jest dobrowolne, jednak niezbędne do wykonania zlecenia usługi laboratoryjnej, odmowa podania danych skutkować będzie odmową realizacji zlecenia.
- Posiada Pani/Pan prawo do:
 - żądania od Administratora dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania danych osobowych;
 - wniesienia sprzeciwu wobec takiego przetwarzania;
 - przenoszenia danych;
 - cofnięcia zgody na przetwarzanie danych osobowych w dowolnym momencie bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem, o ile realizacja żądań będzie zgodna z przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w tym RODO.
- Pani/Pana dane osobowe nie podlegają zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.
- Posiada Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego.
- Dane osobowe mogą być przekazywane podmiotom świadczącym na rzecz Administratora usługi: prawnicze, informatyczne, audytorskie, pocztowe, kurierskie.

Ja, niżej podpisany wyrażam zgodę na przetwarzanie danych osobowych przekazanych Administratorowi w celu określonym w klauzuli informacyjnej.

.....
 (data i podpis zleceńodawcy)

X właściwe zaznaczyć

POTWIERDZENIE PRZYJĘCIA PRÓBK/PRÓBEK:

Data/godz. dostarczenia próbki/próbek

Stan dostarczonej próbki/próbek: Prawidłowy Nieprawidłowy (może uniemożliwić Laboratorium wykonanie usługi).....

Protokół pobrania próbki/próbek

Zarejestrowano Zlecenie Nr.....

Planowana data realizacji zlecenia.....

.....
(data i podpis osoby odpowiedzialnej za przegląd zlecenia)

Dodatkowe uwagi/odstępstwa w trakcie realizacji zlecenia (jeśli dotyczy):
(data i podpis)