



## PROTOKÓŁ PRZYJĘCIA PRÓBKII/PRÓBEK BADAŃ

Numer/ly próbki/ek\*:...../...../20.....

	Właściciel-producent	Płatnik
Nazwa		
Adres <small>(wypełnia nowy Klient)</small>		
NIP <small>(wypełnia nowy Klient)</small>		
Tel./fax <small>(wypełnia nowy Klient)</small>		
E-mail <small>(wypełnia nowy Klient)</small>		

1. Pochodzenie materiału, nr weterynaryjny:.....
2. Rodzaj materiału (wiek, typ użytkowy):.....
3. Liczba próbek:.....
4. Data i godzina pobrania próbek: .....Pobierający próbkę:.....
5. Kierunek badania\*:

### Badania serologiczne

Metoda badania	Kierunek badania
<b>ELISA</b>	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 48%;"> <input type="checkbox"/> <b>Adenowirusy typ 1 (FAV1)</b> PB-S/32 wyd. 01 z dn.02.03.2015r  <input type="checkbox"/> <b>AE</b> PB-S/20 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>AI</b> PB-S/31 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>ALV-J</b> PB-S/21 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>APV</b> PB-S/07 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>BLS</b> PB-S/33 wyd. 01 z dn.02.03.2015r  <input type="checkbox"/> <b>CAV</b> PB-S/19 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>IBD</b> PB-S/11 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A</b>  <input type="checkbox"/> <b>IBV</b> PB-S/12 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A</b> </div> <div style="width: 48%;"> <input type="checkbox"/> <b>MG</b> PB-S/08 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A</b>  <input type="checkbox"/> <b>MS</b> PB-S/09 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>MS/MG</b> PB-S/10 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>MM</b> PB-S/30 wyd.02 z dn.08.04.2013r  <input type="checkbox"/> <b>NDV</b> PB-S/13 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A</b>  <input type="checkbox"/> <b>ORT</b> PB-S/15 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A</b>  <input type="checkbox"/> <b>REO</b> PB-S/14 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A</b>  <input type="checkbox"/> <b>EDS'76</b> PB-S/34 wyd.01 z dn.03.01.2019r <b>A</b> </div> </div>
<b>Aglutynacja płytowa</b>	<input type="checkbox"/> <b>MG</b> PB-S/01 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A R</b> <input type="checkbox"/> <b>MS</b> PB-S/02 wyd.02 z dn.08.04.2013r <input type="checkbox"/> <b>MM</b> PB-S/03 wyd.02 z dn.08.04.2013r <input type="checkbox"/> <b>SP/SG</b> PB-S/04 wyd.02 z dn.08.04.2013r <b>A R</b>
<b>Plan pobrania próbek do badań regulowanych prawnie</b>	<p>Próbki krwi kur i indyków do badań w kierunkach <i>Mycoplasma gallisepticum</i> <i>Mycoplasma meleagridis</i>, <i>Salmonella pullorum/gallinarum</i> powinny zostać pobrane do sterylnych plastikowych probówek np. typu eppendorf. Wymagana objętość jednej próbki to co najmniej 1 ml. Po pobraniu próbki krwi należy odstawić na ok. 30 min. w temperaturze pokojowej, a następnie dostarczyć do laboratorium. Należy dostarczyć co najmniej 60 próbek krwi z jednego stada. Rozporządzenie MRiRW z dnia 27.09.2013 r. w sprawie szczegółowych wymagań mających zastosowanie do drobiu i jaj wylęgowych.</p> <p style="text-align: center;">Ocena* <input type="checkbox"/> pozytywna/ <input type="checkbox"/> negatywna</p>
<b>Inne</b>	

\* właściwe zaznaczyć;

\*\*wpisać rozporządzenie, normę lub nazwę procedury własnej

A- metoda akredytowana objęta zakresem akredytacji nr AB 1088;

R- metoda badawcza obowiązująca w obszarze regulowanym prawnie;

## Badania bakteriologiczne

- Badanie anatomico-patologiczne wg IB-05 wyd. 02 z dn. 03.01.2014r
- Wykrywanie drobnoustrojów w materiale biologicznym wg PB-B/01 wyd.02 z dn.08.04.2013r
- Określenie minimalnego stężenia antybiotyku hamującego wzrost drobnoustrojów (MIC) przy użyciu systemu Sensititre. wg IB-31 wyd. 01 z dn. 01-06-2017r
- Określenie wrażliwości na antybiotyki metodą dyfuzyjno-krążkową wg IB-06 wyd. 02 z dn. 03.01.2014r
- Badanie mikologiczne-hodowla i typizacja wyizolowanych grzybów wg IB-04 wyd. 02 z dn. 03.01.2014r
- Obecność i identyfikacja pałeczek Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym wg **PN-EN ISO 6579-1:2017-04+Schemat White'a- Kauffmanna- Le Minora 2007 A**
- Badanie ogólnej liczby bakterii i grzybów wg PB-B/02 wyd. 02 z dn. 03.01.2014r
- Inne/Uwagi.....

6. Wyniki z badań w formie pisemnego sprawozdania będą odbierane\*:  osobiście /  pocztą/  e-mailem

7. Klient\*  wyraża zgodę/  nie wyraża zgody na udostępnienie wyników lekarzowi zlecającemu badanie lub opiekującemu się stadem.

8. Koszt wykonania usługi zgodny z zatwierdzonym cennikiem, z którym Klient się zapoznał.

9. Klient zobowiązuje się do zapłaty za wykonanie usługi \*:  gotówką:...../  przelewem

10. Cel badania\*:

- Wynik zleconego badania będzie służył celom własnym
- Wynik zleconego badania będzie wykorzystany w obszarze regulowanym prawnie

11. Informacje dotyczące planu i procedury pobierania próbek\*:

- Próbkę pobrano zgodnie z planem/harmonogramem
- Procedura pobierania próbek\*\* : .....
- Próbką nie objęta planem pobierania próbek
- Brak informacji

12. Klient\*  wyraża zgodę/  nie wyraża zgody na wykorzystanie danych osobowych zawartych w formularzu w celu realizacji zlecenia zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r.

13. Klient \*  nie oczekuje/  oczekuje oceny zgodności z wymaganiami\*\*\*

### UWAGI:

- Zleceniodawca / właściciel ma świadomość, że sposób pobrania próbki oraz warunki jej dostarczenia mają wpływ na wynik badania i bierze za te czynności odpowiedzialność.
- Przyjęty materiał nie podlega zwrotowi. Laboratorium zastrzega sobie prawo do wykorzystaniu materiału pozostałego po badaniu do celów naukowych i prac badawczo-rozwojowych.
- Laboratorium Agro-Vet zobowiązuje się do zachowania tajemnicy wobec informacji na temat Zleceniodawcy oraz całości wykonywanej usługi, chyba, że obowiązek ujawnienia wyników badań wynika z przepisów ogólnie obowiązujących, lub/ i pkt. 8 niniejszego protokołu.
- Laboratorium Agro-Vet Wojciech Wieliczko przetwarza Państwa dane osobowe w oparciu o niezbędność przetwarzania do celów wynikających z realizacji przedmiotowego zlecenia, oraz do celów statystycznych. Administrator Państwa danych osobowych dokłada wszelkich starań, aby zapewnić wszelkie środki fizycznej, technicznej i organizacyjnej ochrony danych osobowych przed ich przypadkowym czy umyślnym zniszczeniem, przypadkową utratą, zmianą, nieuprawnionym ujawnieniem, wykorzystaniem czy dostępem, zgodnie ze wszystkimi obowiązującymi przepisami.
- Czas wykonania usługi zgodnie z wytycznymi Norm lub Procedur /Instrukcji Badawczych. Wykonanie badań nastąpi w oparciu o normy, metody zawarte w instrukcjach i/lub uzgodnione z Klientem, gwarantujące wiarygodność i obiektywność wyników.
- W przypadku odstępstwa od niniejszego zlecenia Klient zostanie o nim poinformowany przed rozpoczęciem badania. Decyzja o zgodzie na odstępstwa należy do Klienta.
- Jeżeli Klient wymaga, aby próbka została poddana badaniu przyjmując odstępstwo od określonych warunków, wówczas Laboratorium w sprawozdaniu z badania umieszcza zastrzeżenie wskazujące, na które wyniki może mieć wpływ dane odstępstwo.
- Dla stosowanych metod zidentyfikowano źródła niepewności. Laboratorium podaje wyniki badań z niepewnościami jeżeli: jest to istotne dla ważności lub zastosowania wyników badań, jest to ustalone z Klientem, niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowaną granicą.
- Wynik jest nieprzydatny do oceny w obszarze regulowanym, jeżeli badanie wykonane jest metodą inną niż wskazuje przepis prawny.
- Klientowi lub osobie przez niego upoważnionej przysługuje prawo do wglądu do dokumentacji dotyczącej jego badań, uzyskiwania bieżących informacji i uczestnictwa w badaniu na każdym jego etapie.
- Klient ma prawo do złożenia skargi w ciągu 14 dni od otrzymania sprawozdania z badań w formie pisemnej do laboratorium.
- Klient ma prawo do prezentowania i kopiowania sprawozdań z badań tylko w całości.
- Podpis jest akceptacją metod badawczych stosowanych w Laboratorium Weterynaryjnym AGRO-VET w badaniach wykonywanych na rzecz Klienta oraz potwierdzeniem zapoznania się z powyższymi informacjami.

.....  
Data i podpis Właściciela/lub zlecającego badanie

## PRZEGLĄD ZLECENIA (uzupełnia AGRO-VET)

1. Data i godzina przyjęcia próbki do Laboratorium AGRO-VET: .....

2. Opakowanie bezpośrednio próbek/próbek\*:..... Temperatura:.....

3. Ocena przydatności do badań\*: bez zastrzeżeń / uwagi:.....

4. Ocena wyposażenia potrzebnego do realizacji zlecenia\*: odpowiednia / nieodpowiednia

5. Decyzja o przyjęciu zlecenia\*: przyjęto do realizacji / nie przyjęto do realizacji

6. Dodatkowe informacje: .....

.....  
Podpis osoby przyjmującej próbkę i dokonującej przeglądu zlecenia

\* właściwe zaznaczyć; \*\*wpisać rozporządzenie, normę lub nazwę procedury własnej; \*\*\*uzupełnić załącznik Z01/F01/PO-07

A- metoda akredytowana objęta zakresem akredytacji nr AB 1088;

R- metoda badawcza obowiązująca w obszarze regulowanym prawnie;