



**UMOWA/ZLECENIE NA WYKONANIE BADAŃ:
 SALMONELLOZA U DROBIU**

Numer/ły próbek/ek*:...../...../20.....

	Właściciel - Producent	Płatnik
Nazwa		
Adres (wypełnia nowy Klient)		
NIP (wypełnia nowy Klient)		
Tel./fax (wypełnia nowy Klient)		
E-mail (wypełnia nowy Klient)		

Kury reprodukcyjne	Rozporządzenie Komisji (UE) Nr 200/2010 z dnia 10 marca 2010 r.	
Kury nioski	Rozporządzenie Komisji (UE) Nr 517/2011 z dnia 25 maja 2011 r.	
Kury brojlery	Rozporządzenie Komisji (UE) Nr 200/2012 z dnia 8 marca 2012 r.	
Indyki reprodukcyjne	Rozporządzenie Komisji (UE) Nr 1190/2012 z dnia 12 grudnia 2012 r.	
Indyki brojlery	Rozporządzenie Komisji (UE) Nr 1190/2012 z dnia 12 grudnia 2012 r.	
Inny drób nie objęty KPZS		

Procedura pobierania i transportu próbek do laboratorium w ramach realizacji KPZS (oznaczyć właściwe pole znakiem X)

Informacje dotyczące gospodarstwa		
1.	Weterynaryjny nr identyfikacyjny gospodarstwa:	Powiatowy Inspektorat Weterynarii:
2.	Adres fermy:	

3. Rodzaj pobranych próbek					
Kury i indyki hodowlane (chów ściółkowy lub wolnowybiegowy)	5 par okładzin (podzielone na 2 próbki złożone)		Kał pakowany osobno o łącznej wadze 200-300g		1 para okładzin i próbka kurzu pobrana na zwilżonych tamponach z pow. 900cm ²
Kury i indyki hodowlane (chów klatkowy)	Kał pakowany osobno co najmniej 2x150g				
Kury nioski (chów ściółkowy lub wolnowybiegowy)	2 pary okładzin pakowane osobno		3 pary okładzin pakowane osobno (gdy badanie urzędowe)		
Kury nioski (chów klatkowy)	Kał pakowany osobno 2x150g		Kał pakowany osobno 3x150g (gdy badanie urzędowe)		
Brojlery kurze/ Indyki rzeźne	2 pary okładzin próbka zbiorcza				
Pisklęta jednodniowe - próbki zbiorcze (Stada hodowlane i towarowe)	Wyściółka z mekonium z 10 pojemników transportowych (po 25g)		Wymazy powierzchniowe z 10 pojemników (próbka zbiorcza)		Padle pisklęta maksymalnie 20 sztuk
Nie objęte KPZS	Jaja		Kurz		Puch
	Inne:				

4. Kierunek badania/metoda badawcza:					
Obecność i identyfikacja pałeczek <i>Salmonella</i> spp. Metoda hodowlana uzupełniona testami biochemicznymi i serologicznymi wg PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 Schemat White'a- Kauffmanna- Le Minora 2007 A					
5.	Cel badania	Badanie urzędowe monitoringowe (wynik zleconego badania będzie wykorzystany w obszarze regulowanym prawnie)			
		Badanie usługowe (wynik zleconego badania będzie służył celom własnym)			
6.	Data i godzina pobrania próbki/ek:	Data wysłania do Laboratorium:	Ilość próbek:	Oznakowanie próbki/ek:	

* właściwe zaznaczyć; ** weryfikacja próbek: rodzaju, liczby, daty pobrania i przesłania do Laboratorium (≤24h), czasu dostarczenia do Laboratorium (umożliwiający rozpoczęcie badania do 96h od pobrania);

A- metoda akredytowana objęta zakresem akredytacji nr AB 1088;

Informacje dotyczące stada:			
8.	Wiek stada:	Koszt pobierający próbkę:	
9.	Liczba zwierząt w stadzie w momencie pobrania próbek:		
10.	Nr kurnika/kurników:		
11.	Objawy chorobowe	TAK (jakie):	NIE BRAK DANYCH
12.	Użytkowość:		NIEŚNA MIĘSNA
13.	Stado szczepione p/Salmonella		TAK NIE
14.	Nazwa szczepionki:	Data szczepienia:	Rodzaj szczepionki:
15.	Antybiotykoterapia	TAK	NIE BRAK DANYCH
16.	Data antybiotykoterapii:		Nazwa substancji antybakteryjnej:
17.	Data uboju:		
18.	Nr kolejnego wstawienia w w/w budynku w danym roku:		Rok wstawienia stada:
Informacje dotyczące gospodarstwa:			
19.	System chowu	EKOLOGICZNY/KLATKOWY/KONWENCJONALNY (ŚCIOŁKOWY)/Z WOLNYM WYBIEGIEM/BRAK DANYCH*	
20.	Zasada cały budynek pełny/cały budynek pusty: TAK/NIE/BRAK DANYCH*		
21.	Liczba zwierząt w gospodarstwie w momencie pobrania próbek:		
22.	Liczba stad w gospodarstwie w momencie pobrania próbek:		
23.	Gatunki zwierząt hodowane w gospodarstwie:		
24.	Grupy produkcyjne: ODCHÓW NA STADO REPRODUKCYJNE/ ODCHÓW NA STADO TOWAROWE NIEŚNE/ REPRODUKCYJA/ STADO TOWAROWE NIEŚNE/TUCZ*		
25.	Zasada całe gospodarstwo pełne/całe gospodarstwo puste: TAK/NIE/BRAK DANYCH*		

26. Wyniki z badań w formie pisemnego sprawozdania będą odbierane*:
 osobie
 iście /
 pocztą /

e-mailem.

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

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

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

30. 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.

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

32. Klient oświadcza, że stado nie jest obecnie leczone i pobrane próbki nie były poddane zabiegom termicznym lub innym.

33. 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.

W przypadku uzyskania wyników wskazujących na zagrożenie dla zdrowia ludzi lub zwierząt, albo ze względów epizootycznych, laboratorium ma obowiązek powiadomienia właściwego terytorialnie Powiatowego Lekarza Weterynarii i Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii.

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 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.
- 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.
- Dla stosowanych metod zidentyfikowano źródła niepewności. Laboratorium podaje wyniki badań z niepewnościami o ile ma to znaczenie dla miarodajności wyników badania oraz na życzenie Klienta.
- 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 formie pisemnej lub ustnej do laboratorium do 5 lat od otrzymania sprawozdania z badań.
- 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 i/lub zlecającego badanie

PRZEGLĄD ZLECENIA (uzupełnia AGRO-VET)

- Data i godzina przyjęcia próbki do Laboratorium AGRO-VET:
- Opakowanie bezpośrednie próbki/próbek*:..... Temperatura:.....
- Masa próbki/ilość sztuk:.....
- Ocena przydatności do badań* (zgodnie z wymogami rozporządzenia)**: bez zastrzeżeń / uwagi:.....
- Ocena wyposażenia potrzebnego do realizacji zlecenia*: odpowiednia / nieodpowiednia
- Decyzja o przyjęciu zlecenia*: przyjęto do realizacji / nie przyjęto do realizacji

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

* właściwie zaznaczyć ** weryfikacja próbek: rodzaju, liczby, daty pobrania i przestania do Laboratorium (24h), czasu dostarczenia do Laboratorium (umożliwiający rozpoczęcie badania do 96h od pobrania) ***uzupełnić załącznik Z01/F01/PO-07
 A- metoda akredytowana objęta zakresem akredytacji nr AB 1088;