

ZLECENIODAWCA (dane zlecającego/adres/nr telefonu/e-mail)	WŁAŚCICIEL (dane zlecającego/adres/nr telefonu/e-mail)	PŁATNIK (dane zlecającego/adres/nr telefonu/e-mail)
ADRES FERMY		
NUMER WNI		
INFORMACJE O PRÓBIE Wiek:..... Wielkość stada:..... Identyfikacja:..... Ilość próbek:.....	RODZAJ MATERIAŁU <input type="checkbox"/> Krew pełna:.....sztuk <input type="checkbox"/> Surowica:.....sztuk	GATUNEK <input type="checkbox"/> Brojler kurzy <input type="checkbox"/> Nioska towarowa <input type="checkbox"/> Indyk rzeźny <input type="checkbox"/> Stado rodzicielskie indyk <input type="checkbox"/> Stado rodzicielskie kura <input type="checkbox"/> Inne:.....
SZCZEPHENIA PRZECIWKO ND	
DATA I GODZINA POBRANIA		
POBIERAJĄCY PRÓBĘ		
CEL BADANIA	Spełnienie wymagań prawnych.	
PLAN I PROCEDURA POBIERANIA	<input type="checkbox"/> ROZPORZĄDZENIE DELEGOWANE KOMISJI (UE) 2019/2035 z dnia 28 czerwca 2019 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do przepisów dotyczących zakładów utrzymujących zwierzęta łądowe i wylęgarni oraz identyfikowalności niektórych utrzymywanych zwierząt łądowych i jaj wylęgowych (MG) <input type="checkbox"/> ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI Dz.U. 2025 poz. 564 z dnia 25 kwietnia 2025 r. w sprawie środków podejmowanych w związku z wystąpieniem rzekomego pomoru drobiu (ND)	
OCENA ZGODNOŚCI	<input type="checkbox"/> Klient nie oczekuje <input type="checkbox"/> Klient oczekuje stwierdzenia zgodności zgodnie z Z1/F1/PO-3	
PRZEKAZANIE WYNIKU I FAKTURY	Wynik: <input type="checkbox"/> pocztą <input type="checkbox"/> mailem	Do: <input type="checkbox"/> Właściciel <input type="checkbox"/> Zleceniodawca <input type="checkbox"/> Płatnik <input type="checkbox"/> PIW
	Faktura: <input type="checkbox"/> pocztą <input type="checkbox"/> mailem	Do: <input type="checkbox"/> Właściciel <input type="checkbox"/> Zleceniodawca <input type="checkbox"/> Płatnik <input type="checkbox"/> PIW

KIERUNEK BADAŃ I METODA BADAWCZA SER-U/...../...../.....

ELISA

- MG (PBS-5/1 Opracowana na podstawie instrukcji Głównego Lekarza Weterynarii nr GIWpr02010-5/2015 i producenta testu, Metoda ELISA) E
- NDV (PBS-11 Obecność przeciwciał przeciwko wirusowi rzekomego pomoru drobiu – Newcastle Disease Virus w surowicy kurcząt. Metoda ELISA) E
- NDV-T (PBS-24 Obecność przeciwciał przeciwko wirusowi rzekomego pomoru drobiu – Newcastle Disease Virus w surowicy indyków. Metoda ELISA) E

AGLUTYNACJA PŁYTOWA

- MG (PBS-1/1 Opracowana na podstawie instrukcji Głównego Lekarza Weterynarii nr GIWpr02010-5/2015, Metoda SPA) E
- SPG (PBS-4/1 Opracowana na podstawie instrukcji Głównego Lekarza Weterynarii nr GIWpr02010-5/2015, Metoda SPA) E

Wszystkie pola są obowiązkowe. Formularz należy wypełnić czytelnie, zgodnie z aktualnymi wymaganiami. W przypadku braku formalnych, zlecenie nie będzie przyjęte do realizacji.

E – metody akredytowane w zakresie elastycznym, zgodnie z zakresem AB 1908

Badania w ramach elastycznego zakresu akredytacji:

Aktualne „Listy badań prowadzone w ramach elastycznego zakresu akredytacji” dostępne są na stronie internetowej www.alphalab.wroclaw.pl. W przypadku braku możliwości wykonania badań zgodnie z aktualną Listą Zleceńodawca nadal ma możliwość wykonania badania metodą akredytowaną w ramach elastycznego zakresu akredytacji z zastrzeżeniem, że Laboratorium musi najpierw wykonać działania, które potwierdzą jego kompetencje techniczne w stopniu niezbędnym do zapewnienia ważności wyników. Powyższa sytuacja może skutkować wydłużeniem czasu oczekiwania na wynik, a także istnieje ryzyko, że pomimo podjęcia próby modyfikacji/ rozszerzenia badań w ramach elastycznego zakresu akredytacji, rezultat działań nie będzie zgodny z oczekiwaniami Zleceńodawcy, a laboratorium nie będzie w stanie wydać miarodajnych wyników badań z powołaniem się na posiadaną akredytację/ podjąć się realizacji zlecenia.

1. Zleceńodawca oświadcza, że próbka została pobrana i dostarczona zgodnie z obowiązującymi przepisami. Laboratorium może odstąpić od przyjęcia próbek lub przeprowadzenia badań, gdy próbka jest niereprezentatywna lub nie spełnia wymagań. Próbkę dostarczoną do laboratorium są wstępnie oceniane w Pokoju przyjęć pod kątem zgodności z wymaganiami przyjęcia. Po wstępnej weryfikacji próbka jest przyjmowana warunkowo i kierowana do pomieszczenia przygotowawczego, gdzie przeprowadzana jest ostateczna ocena przydatności próbki do badania. Jeżeli próbka spełnia wymagania, zostaje formalnie przyjęta do realizacji badania. W przypadku stwierdzenia niezgodności, laboratorium:

- kontaktuje się z klientem w celu poinformowania o sytuacji,
 - odstępuje od wykonania badania,
 - realizuje badanie na podstawie zatwierdzonego przez Klienta odstąpienia. Informacja o zastosowaniu odstąpienia jest każdorazowo uwzględniana w sprawozdaniu z badania
2. Zleceńodawca / Właściciel ma świadomość, że sposób pobrania próbki oraz warunki jej dostarczenia mają wpływ na wynik badania i bierze za te czynności odpowiedzialność.
 3. Przyjęty materiał nie podlega zwrotowi. Laboratorium zastrzega sobie prawo do wykorzystaniu materiału pozostałego po badaniu do celów naukowych i prac badawczo-rozwojowych.
 4. Czas wykonania usługi zgodnie z wytycznymi Norm lub Procedur /Instrukcji Badawczych. Wykonanie badań w oparciu o normy, metody zawarte w instrukcjach i/lub uzgodnione z Klientem, gwarantujące ważność wyników.
 5. Wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych przez administratora danych: Weterynaryjne Laboratorium Diagnostyczne Alphalab we Wrocławiu, 51-180, ul. Księgarska 1. Jednocześnie oświadczam, że jestem świadomy/a, iż podanie danych jest całkowicie dobrowolne oraz że przysługuje mi prawo wglądu do moich danych osobowych, ich poprawiania, przeniesienia, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania.
 6. Laboratorium Alphalab zobowiązuje się do zachowania tajemnicy wobec informacji na temat Zleceńodawcy 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 prawo odstąpić od zachowania poufności oraz obowiązek powiadomić właściwe organy.
 7. 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.
 8. Klient ma prawo do złożenia skargi w formie pisemnej lub ustnej do laboratorium do 5 lat od otrzymania sprawozdania z badań.
 9. Klient ma prawo do prezentowania i kopiowania sprawozdań z badań tylko w całości.
 10. Podpis jest akceptacją metod badawczych stosowanych w Weterynaryjnym Laboratorium Diagnostycznym Alphalab w badaniach wykonywanych na rzecz Klienta oraz potwierdzeniem zapoznania się z powyższymi informacjami.
 11. Płatnik zobowiązuje się do zapłaty należności za badania w ciągu 14 dni od dnia wystawienia faktury na konto wskazane na FV lub gotówką w siedzibie Laboratorium wg cennika obowiązującego w Laboratorium. W sprawach nieregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.
 12. Aktualny zakres akredytacji nr AB 1908 dostępny jest na stronie <https://www.pca.gov.pl/>.

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

PRZEGLĄD ZLECENIA

1. Data i godzina przyjęcia próbki do Laboratorium:

2. Próbki dostarczone do Laboratorium

- Klient/Zleceńodawca
- Poczta/firma kurierska

3. Kryteria oceny stanu próbki/-ek w chwili przyjęcia przez Laboratorium:

Opakowanie bezpośrednie próbek

- uszkodzone
- nieuszkodzone

Rodzaj opakowania/zabezpieczenia:

- torba termiczna
- bezpieczna koperta
- pojemnik plastikowy
- worek foliowy
- inne:.....

Temperatura dostarczonych próbek:.....

- odpowiednia
- nieodpowiednia

Ilość próbek:.....

Objętość próbek

- odpowiednia
- nieodpowiednia

4. Ocena wyposażenia potrzebnego do realizacji zlecenia:

- odpowiednia
- nieodpowiednia

5. Ocena przydatności próbki/-ek do badań zgodnie z wymogami rozporządzenia:

- pozytywna
- negatywna

Uzasadnienie odrzucenia próbki (wypełnia Laboratorium):.....

Kryteria oceny przyjęcia próbki do badania:

- krew pełna: temperatura pokojowa do 8h/2-8°C do 48h/ powyżej 8°C w dniu pobrania | objętość 1-2 ml
- surowica: 2-8°C do 7 dni | objętość nie mniej niż 0,5 ml

Surowica powinna być świeża, klarowna, bez hemolizy i skrzepów. Dostarczona w sterylnych, szczelnie zamkniętych próbkach.

.....
Podpis osoby oceniającej, przyjmującej i dokonującej przeglądu zleceń