Niniejsze sprawozdanie z badań zawiera wyniki badań objęte zakresem akredytacji Nr AB ….   
wydanym przez Polskie Centrum Akredytacji1 oraz badań nieakredytowanych1.   
Metody objęte zakresem akredytacji zostały oznaczone literą A1, metody nie objęte zakresem akredytacji literą N 1.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Dane dostarczone przez klienta:** | | |
| **Informacje identyfikujące produkt:** | **Przedmiot badania:** | **Nazwa i adres klienta:** |
| Producent (kraj pochodzenia): ${country} | Próbka: ${sampleId} | **${clientName}**  **${clientAddress}** |
| Dostawca / Sprzedawca/ Importer: ${supplierName} |
| Odbiorca: ${recipientName} |
| Nr zlecenia / umowy: ${jobNumber} |
| Protokół pobrania próbki nr: ${samplingStandard} | **Dane identyfikacyjne partii:** |
| Data pobrania próbki: ${samplingDate} | Wielkość partii: ${batchSize} Nr partii: ${batchNumber} Data produkcji: ${productionDate} Termin przydatności: ${expirationDate} |
| Metodyka pobierania próbki: ${mechanism} |

|  |  |
| --- | --- |
| **Przyjęcie próbki do laboratorium:** | |
| Numer sprawy | ${sampleId} |
| Data | ${admissionDate} |
| Opis próbki: ${sampleDesc} | |
| Wielkość próbki | ${sampleSize} |
| Rodzaj opakowania jednostkowego |  |
| … |  |
| Stan próbki | ${sampleState} |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Czas wykonywania badań:** | | | |
| Rozpoczęcie badań: | | Zakończenie badań: | |
| Data: | Lp. oznaczenia: | Data: | Lp. oznaczenia: |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | Badana cecha(\*,A, N) 1 | Dokument odniesienia/technika 1,2 | Wynik  ± niepewność pomiaru/ [niepewność pomiaru]1 | Jednostka | **Wymagania wg 1** | | |
| **np.**  **norm, przepisów prawa1** | **np.**  **Specyfikacji jakościowej**  **…………..1** | **np. oznakowania producenta oraz Wytycznych dla właściwych organów**  **w sprawie kontroli zgodności z Prawodawstwem UE w odniesieniu do Rozp. Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011**  **z dn. 25 października 2011**  **(wartość odżywcza)1** |
| … |  |  |  |  |  | | |
| **…** | **Badania sensoryczne, organoleptyczne1 (\*, A,N) 1** | | | | | | |
| **Badana cecha – jw.** | | **Dokument odniesienia** | **Wynik** | | **Wymagania wg 1** | | |
|  | |  |  | |  | | |

\* oznaczenie wykonane w ………………………… (należy podać nazwę podwykonawcy oraz numer akredytacji)1

Laboratorium podaje wynik badania wraz z niepewnością wówczas gdy ma to znaczenie dla ważności lub zastosowania wyników badań,  
gdy jest to uzgodnione z klientem lub, gdy niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowanymi wartościami granicznymi.

Podana niepewność jest niepewnością rozszerzoną, uzyskaną przez pomnożenie niepewności standardowej i współczynnika rozszerzenia k=2,   
co w przybliżeniu zapewnia poziom ufności 95%.1

Podana niepewność pomiaru oszacowana została tylko i wyłącznie dla podanej metodyki badawczej1.

**Stwierdzenie zgodności wyników badań z wymaganiami**, zgodnie z przyjętą zasadą podejmowania decyzji podaną w załączniku Z-1/PG-16: ……………..........................................................................................................................................................................................................................1

Powyższe stwierdzenie zgodności zostało dokonane w oparciu o wyniki badań akredytowanych oraz nieakredytowanych.1

Wyniki badań oraz stwierdzenie zgodności wyników z wymaganiami1 odnoszą się wyłącznie do badanej próbki, dostarczonej do laboratorium.

Sprawozdanie z badań bez pisemnej zgody laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

Klientowi i innym stronom przysługuje prawo wniesienia skargi od otrzymanych wyników badań w terminie 14 dni od daty otrzymania Sprawozdania z badań.1

1 odpowiednie ukryć

2 technika podawana jest w każdym przypadku, z wyłączeniem metod opisanych w ogólnodostępnych dokumentach (np. normach, przepisach prawa)1

3 kursywą zaznaczone są zmiany w stosunku do pierwotnej wersji Sprawozdania z badań1

Rozdzielnik:

1. Zlecający (ilość egzemplarzy)1
2. a/a

Wzór sprawozdania może ulec niewielkiej modyfikacji w zależności od specyfiki laboratorium,  
po uzyskaniu akceptacji Pełnomocnika ds. systemu zarządzania w laboratoriach GIJHARS