

**ZLECENIE BADANIA WODY OCZYSZCZONEJ
wg FP:04/2018:0008**

data zlecenia

Nazwa i adres zleceniobiorcy	Wojewódzki Inspektorat Farmaceutyczny w Krakowie Laboratorium Kontroli Jakości Leków 30-688 Kraków ul. Medyczna 9		tel. 12-620-58-00 12 659-13-09 e-mail: laboratorium@wif.malopolska.pl
Nazwa i adres zleceniodawcy			Telefon kontaktowy
			e-mail
Data pobrania próbki		Data sporządzenia (produkcji)	
Próbka pobrana przez zleceniodawcę według planu/procedury	<input type="checkbox"/> Tak (podać jakiej) <input type="checkbox"/> Nie		
Ilość przekazana do badania		Sposób dostarczenia próbki	<input type="checkbox"/> Zleceniodawca <input type="checkbox"/> Kurier <input type="checkbox"/> Poczta Polska
Dane urzędnika do otrzymywania wody oczyszczonej			
Cel badania	<input type="checkbox"/> Kontrola jakości wody oczyszczonej <input type="checkbox"/> Inny (podać jaki)		
Metoda i zakres badania	wg aktualnej monografii Farmakopei Polskiej – FP:04/2018:0008	Badanie – woda oczyszczona produkcyjna	
		<input type="checkbox"/> pełne badanie	wybrane badania (wpisać jakie):
Czy sprawozdanie ma zawierać stwierdzenie zgodności	<input type="checkbox"/> Tak ⁹ <input type="checkbox"/> Nie		
Dane do rachunku (nazwa, adres płatnika, NIP)			
Dodatkowe informacje/Uzgodnienia			

Informacje dla zleceniodawcy:

- Zleceniodawca odpowiada za pobranie i dostarczenie próbki do laboratorium.
- Zalecana ilość próbki do wykonania pełnego badania – 2 opakowania po minimum 500 ml.
- Termin realizacji badania wynosi około 7 dni.
- Sprawozdanie z badań przekazywane jest pocztą, listem poleconym.
- Zleceniodawcy przysługuje prawo do reklamacji w ciągu 14 dni od daty otrzymania sprawozdania z badań.
- Cena za pełne badanie zamieszczona jest na stronie internetowej www.wif.malopolska.pl
- Płatność przelewem; termin płatności 14 dni
- Laboratorium zapewnia poufność oraz ochronę praw własności klienta, jednakże jeżeli wyniki badań wskażą na zagrożenie zdrowia lub życia człowieka laboratorium powiadomi o tym fakcie właściwego terytorialnie Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego
- Stwierdzenie zgodności – wybrać poniżej
(Jeżeli zleceniodawca nie wybierze zasady laboratorium zastosuje zasadę prostej akceptacji)
 Zasada prostej akceptacji (niepewność pomiaru nie jest stosowana jako dodatkowa tolerancja w odniesieniu do wartości parametrycznej)
Wynik zgodny jeżeli znajduje się poniżej lub jest równy granicy tolerancji - ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50% dla wyników zbliżonych do granicy tolerancji
Wynik niezgodny jeżeli znajduje się powyżej granicy tolerancji - ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50% dla wyników zbliżonych do granicy tolerancji

Zasada z pasmem ochronnym (pasma ochronne równe U_{95})

Wynik zgodny jeżeli wraz z przedziałem ufności znajduje się poniżej granicy akceptacji – ryzyko błędnej akceptacji do 2,5%

Wynik niezgodny jeżeli wraz z przedziałem ufności znajduje się powyżej granicy akceptacji – ryzyko błędnego odrzucenia do 2,5%

Zasada akceptacji z pasmem ochronnym dopuszczającym warunkową zgodność i warunkowe odrzucenie (pasma ochronne równe U_{95})

Wynik zgodny jeżeli znajduje się w strefie akceptacji – ryzyko błędnej akceptacji do 2,5%

Wynik niezgodny jeżeli znajduje się w strefie odrzucenia – ryzyko błędnego odrzucenia do 2,5%

Wynik warunkowo zgodny jeżeli znajduje się w pasmie ochronnym (pomiędzy granicą akceptacji a granicą tolerancji) – ryzyko błędnej akceptacji do 50%

Wynik warunkowo niezgodny jeżeli znajduje się poza granicą tolerancji, ale po uwzględnieniu niepewności wynik mieści się w granicach tolerancji – ryzyko błędnego odrzucenia do 50%

Inna

10. Dostarczone do laboratorium próbki nie podlegają zwrotowi.

.....
Pieczęć/ Podpis zleceniobiorcy

.....
Pieczęć / Podpis zlecniodawcy