



Allegato 8.4 Modulo di richiesta per i laboratori

che desiderano accreditarsi per il monitoraggio dei mangimi QS

A. Dati generali

Laboratorio:

Via:

Località:

Paese:

Tel.:

Fax:

E-mail:

P. IVA*:

* Dichiarazione che la prestazione della QS Qualität und Sicherheit GmbH viene ricevuta esclusivamente per la società indicata con il numero di P. IVA indicato

B. Responsabilità

Referente:

Nome:

E-Mail:

Sostituto:

Nome:

E-Mail:

C. Accredito secondo EN/ISO 17025

attuato

in corso

D. Parametri richiesti

Micotossine

Aflatossina B1	<input type="checkbox"/> ELISA	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
	<input type="checkbox"/> HPLC	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
DON	<input type="checkbox"/> ELISA	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
	<input type="checkbox"/> HPLC	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
OTA	<input type="checkbox"/> ELISA	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
	<input type="checkbox"/> HPLC	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
Zearalenone	<input type="checkbox"/> ELISA	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
	<input type="checkbox"/> HPLC	<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
Fumonisine B1/2		<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto
Tossine T-2/HT-2		<input type="checkbox"/> attuato	<input type="checkbox"/> in corso	<input type="checkbox"/> in subappalto



Qualitätssicherung. Vom Landwirt bis zur Ladentheke.



Diossine e PCB						
Diossine	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
PCB diossina simili	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
PCB non diossina simili	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Prodotti fitosanitari						
Analisi multi-metodo	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Clorocolina	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Ditiocarbammati	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Glifosato	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Metalli pesanti						
Arsenico	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Piombo	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Cadmio	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Mercurio	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Nickel	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Salmonella (S. typhimurium, S. enteritidis It.)						
<input type="checkbox"/> culturale	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
<input type="checkbox"/> PCR	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Componenti di origine animale						
	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Idrocarburi policiclici aromatici (IPA)						
	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Metanolo						
	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Antibiotici promotori della crescita						
	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Acido cianidrico						
	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto
Materiale da imballaggio						
	<input type="checkbox"/>	attuato	<input type="checkbox"/>	in corso	<input type="checkbox"/>	in subappalto



Impurità insolubili

attuato in corso in subappalto

E. Subcontratto/ Subappalto

Accordi di subcontratto allegati

F. Spettro di analisi (elenco dei parametri di verifica con i limiti di quantificazione ed eventuali margini di analisi che possono essere analizzati dal laboratorio)

Elenco (allegato) redatto in modo completo

G. Copia di un rapporto di verifica redatto a titolo esemplificativo

allegato

H. Partecipazione ai ring test per il monitoraggio dei mangimi nell'ultimo anno precedente alla presentazione della richiesta (mangimi)

- Risultati e codice di laboratorio allegati
- partecipazione effettuata, risultato ancora in sospeso
Parametro: _____

I. Dichiarazione di impegno

Ci impegniamo a inserire nella banca dati dei mangimi QS i risultati delle analisi richieste da QS immediatamente dopo la loro rilevazione.

Firma/timbro: _____

J. Accuratezza delle informazioni

Con la presente confermiamo la correttezza delle informazioni fornite, le modifiche saranno comunicate a QS non richieste.

Data: _____ Firma/timbro _____

Unitamente alla documentazione per la richiesta e prima dell'inizio della verifica della stessa è fatto obbligo di versare una commissione una tantum di istruzione pratica di **1.500 EUR** (più l'IVA di legge). All'ottenimento dell'accreditamento, la suddetta commissione verrà detratta dalla prima quota di accreditamento annuale.



Nota: Se nel corso della procedura di riconoscimento non vengono consegnati altri documenti dal laboratorio entro 12 mesi dalla richiesta da parte di QS, la procedura di riconoscimento verrà interrotta. Se permane l'interesse a partecipare al sistema QS, il laboratorio dovrà presentare una nuova richiesta (v. Linee guida "Validità della procedura di riconoscimento"), compresa nuovamente la tassa di elaborazione corrispondente.

Note esplicative: documenti da presentare

Oltre al modulo di rilevamento compilato, per la procedura di riconoscimento devono essere presentati anche i seguenti documenti:

- Certificato di accreditamento con allegato in lingua tedesca o inglese. Se l'accreditamento di un metodo applicato è in attesa di rilascio, deve essere fornita prova che l'accreditamento è previsto entro i 12 mesi successivi.
- Documenti di convalida (per tutti i metodi richiesti). Tra l'altro, linearità, recupero, robustezza, se del caso
- Documenti di verifica (procedure di valutazione delle prestazioni in corso durante l'analisi di routine per tutti i metodi richiesti)
- Test di idoneità di laboratorio:
 - Per ciascun parametro/metodo applicato deve essere dimostrata la partecipazione ai test di idoneità di laboratorio. I risultati devono essere presentati a QS sotto forma di verbale originale, unitamente alla scheda di accompagnamento e il codice di laboratorio.
 - Sintesi di tutti i test di idoneità di laboratorio
- Spettro d'esame completo di tutti i parametri (compresi i limiti di determinazione)
- Copia di un verbale di prova.
- Documentazione del subappalto (se necessario).

Informazioni sulla revisione della Versione 01.01.2023

Critério/requisiti	Modifica	Data della modifica
Salmonelle	Nuovo metodo di analisi	01.01.2023

Liberatoria di genere

Per motivi di migliore leggibilità e più facile comprensione, QS usa il maschile generico in uso nella lingua italiana nei testi pertinenti. Con esso, intendiamo tuttavia rivolgerci esplicitamente a tutte le identità di genere, senza alcuna differenza di giudizio.