

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:

Stellvertreter:

Name:

E-Mail:

C. Accreditamento 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/B2	<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
Tossine T-2/HT-2	<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

Diossine e PCB

Dioxine	<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

D. Parametri richiesti

Ditiocarbammati attuato in corso in subappalto

Glifosato attuato in corso in subappalto

Metalli pesanti

Arsenico attuato in corso in subappalto

Piombo attuato in corso in subappalto

Cadmio attuato in corso in subappalto

Mercurio attuato in corso in subappalto

Nickel attuato in corso in subappalto

Salmonella (*S. typhimurium*, *S. enteritidis* It.)

culturale attuato in corso in subappalto

PCR attuato in corso in subappalto

Componenti di origine animale

attuato in corso in subappalto

Idrocarburi policiclici aromatici (IPA)

attuato in corso in subappalto

Idrocarburi policiclici aromatici (IPA) nel biochar

attuato in corso in subappalto

D. Parametri richiesti

Metanolo

attuato in corso in subappalto

Antibiotici promotori della crescita

attuato in corso in subappalto

Acido cianidrico

attuato in corso in subappalto

Materiale da imballaggio

attuato in corso in subappalto

Impurità insolubili

attuato in corso in subappalto

E. Subcontracto/Subappalto

Accordi di subcontracto 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.

Hinweis: 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 01.01.2024

Critério/requisiti	Modifica	Data della modifica
Fumonisine B1/B2	Inclusione del metodo ELISA	01.01.2024
Tossine T-2/HT-2	Inclusione del metodo ELISA	01.01.2024
Idrocarburi policiclici aromatici (IPA) nel biochar	Inclusione di nuovi parametri di test	01.01.2024