

## Anlage 10.3 Erfassungsbogen für Labore

Zur Beantragung der QS-Anerkennung im Rückstandsmonitoring Obst, Gemüse, Kartoffeln

A. Allgemeine Daten			
Labor:			
Straße:			
Postleitzahl/Ort:			
Land:			
Telefon:			
Fax:			
E-Mail:			
Umsatzsteuer-ID:			
(nur anzugeben, wenn der Firmensitz nicht in [	Deutschland ist)		
B. Verantwortlichkeiten			
Ansprechpartner:			
Name:	E-Mail:		
Stellvertreter:			
Name:	E-Mail:		
C. Akkreditierung nach EN ISO/IEC 17	7025 <sup>1</sup>		
umgesetzt	im Aufbau		

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Zutreffendes bitte ankreuzen



D. Akkreditierung nac Prüfmethoden <sup>2</sup>	ch EN ISO/I	IEC 1702!	5 für mii	ndestens (	die folgende	en
Multimethode <sup>3</sup> (z.B. DFG S und GC-MS(/MS) (Unteraut					(uECHERS) r	nit LC-MS/MS
umgesetzt	in	n Aufbau				
<b>Modifizierte Multimethode</b> (nach EU-Referenzlabor, Single Residue Methods, Analytical observation report (z.B. für Dithianon, Fenbutatinoxid, Phenoxyalkancarbonsäuren (freie Säuren, Ester), QAV, Matrin)						
umgesetzt	in	n Aufbau			Einzel- /Sond	lermethoden
Einzel-/Sondermethoden	(Unterauft	ragsverga	abe nich	t möglich)	)	
Dithianon <sup>4</sup>	ur ur	ngesetzt		im Aufbau	I	
Fenbutatinoxid <sup>4</sup>	ur ur	ngesetzt		im Aufbau	I	
Dithiocarbamate <sup>5</sup>	ur ur	ngesetzt		im Aufbau	I	
Einzel-/Sondermethode für Wirkstoffe mit komplexer Rückstandsanalytik (inkl. Metabolite)						
Amitraz <sup>3,6</sup>		ngesetzt		im Aufbau	. 🗆	in Unterauftrag
2,4-D <sup>3</sup>		ngesetzt		im Aufbau		in Unterauftrag
Dichlorprop/Dichlorprop-P <sup>3</sup>		ngesetzt		im Aufbau		in Unterauftrag
Haloxyfop <sup>3</sup>		ngesetzt		im Aufbau		in Unterauftrag
Fluazifop/Fluazifop-P <sup>3</sup>		ngesetzt		im Aufbau		in Unterauftrag
MCPA <sup>3</sup>		ngesetzt		im Aufbau		in Unterauftrag
2,4-MCPB <sup>3</sup>	_	ngesetzt		im Aufbau	. <u> </u>	in Unterauftrag
Quizalofop <sup>3</sup>	=	ngesetzt		im Aufbau		in Unterauftrag
	<del></del>					

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Zutreffendes bitte ankreuzen

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Die Muttersubstanz ist über die Multimethode zu erfassen. Dabei sind auch Spuren unterhalb der Bestimmungsgrenze von 0,01 mg/kg zu berücksichtigen. Bei einem Befund muss zur Erfüllung der Verordnung 396/2005 eine Einzelmethode zur vollständigen Erfassung der Rückstandsdefinition angewandt werden. Im Bericht ist der Befund der Einzelmethode zu nennen.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Erfassung über Multimethode möglich.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> z.B. DFG S 15; EN 12396-1 oder -2 oder -3

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Die für die Rückstandsdefinition relevanten Metabolite können auch über die Multimethode erfasst werden. In diesem Fall ist keine Unterauftragsvergabe möglich.



Einzel-/Sondermethoden für sehr polare Wirkstoffe						
Chlorat/Perchlorat Chlormequat/Mepiquat Diquat/Paraquat Ethephon Glyphosat Aminoalkohole <sup>7</sup> Phosphonat/Fosetyl		umgesetzt umgesetzt umgesetzt umgesetzt umgesetzt umgesetzt umgesetzt		im Aufbau		in Unterauftrag
Weitere Einzel-/Sondermethoden						
Matrin Nitrat <sup>8</sup> Schwermetalle Sulfit Quartäre Ammonium- verbindungen		umgesetzt umgesetzt umgesetzt umgesetzt umgesetzt		im Aufbau im Aufbau im Aufbau im Aufbau im Aufbau		in Unterauftrag in Unterauftrag in Unterauftrag in Unterauftrag in Unterauftrag
E. Unterauftragsver	gabe					
Vereinbarung/en zur Unterauftragsvergabe beiliegend						
F. Untersuchungsspektrum  (Liste der Wirkstoffe und Bestimmungsgrenzen, die vom Labor untersucht werden können, aufgeteilt nach den verwendeten Detektionsbausteinen (z.B. GC-MS(/MS), GC-FPD, GC-ECD; LC-MS/MS)						
Liste vollständig ausgefüllt beiliegend						
G. Kopie eines exem	plarisch	ausgestellte	n Prüfb	erichts		
Beiliegend						

 $<sup>^{7}</sup>$  Morpholin/Diethanolamin/Triethanolamin

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> Methode EN 12014-2



н.	Teilnahme an Ringversuchen in der Matrix Obst/Gemüse/Kartoffeln innerhalb des letzten Jahres vor Antragstellung (für alle beantragten Methoden)				
	Ergebnisse (Report und Laborcode) beiliegend Teilgenommen, Ergebnisse noch ausstehend Parameter:				
ı.	Verpflichtungserklärung				
Wir verpflichten uns, die Laborergebnisse nach den zeitlichen Vorgaben des Leitfadens "Rückstandsmonitoring" in die QS-Datenbank einzutragen.					
Unters	schrift/Stempel:				
J.	Richtigkeit der Angaben				
Hiermit bestätigen wir die Richtigkeit der angegebenen Informationen, Änderungen werden QS unaufgefordert mitgeteilt.					
Datum	n:Unterschrift/Stempel:				

Mit Eingang der Antragsunterlagen und vor Beginn der Antragsprüfung wird eine einmalige Bearbeitungsgebühr (zzgl. der jeweils geltenden gesetzlichen Mehrwertsteuer) von 1.500 Euro fällig. Diese wird bei Erhalt der Anerkennung im ersten Jahr auf die jährlich zu entrichtende Anerkennungsgebühr angerechnet.

**Hinweis**: Werden im laufenden Anerkennungsverfahren innerhalb von 12 Monaten nach Anforderung durch QS keine weiteren Unterlagen vom Labor eingereicht, wird das Anerkennungsverfahren eingestellt. Besteht weiterhin Interesse an einer Teilnahme am QS-System, muss das Labor einen neuen Antrag stellen (s. Leitfaden "Gültigkeit des Anerkennungsverfahrens"), einschließlich erneut fälliger Bearbeitungsgebühr.



## Erläuterungen: einzureichende Unterlagen

Für das Anerkennungsverfahren müssen neben dem ausgefüllten Erfassungsbogen für die Dokumentenprüfung folgende Unterlagen<sup>9</sup> eingereicht werden:

- 1. Akkreditierungsurkunde inklusive Anhang für alle beantragten Methoden in deutscher oder englischer Sprache.
- Darstellung der Methoden, die sich im Aufbau befinden. Es ist ein Nachweis einzureichen, dass in den nächsten 12 Monaten die Akkreditierung zu erwarten ist.
- 2. Validierungsunterlagen für alle beantragten Prüfmethoden. Die Unterlagen sollten folgendes umfassen:
- Berücksichtigung der typischen Matrixtypen (bei Pestizidmethoden wasserreich, wasser- und säurereich, stärkereich, fettreich).
- Dotierungen in fünffacher Wiederholung auf der Bestimmungsgrenze und einem höheren Niveau, z.B. zehnfach höher.
- Darstellung der Mittelwerte der Wiederfindungen und der Variationskoeffizienten.
  - Darstellung der erweiterten laborinternen Messunsicherheit.
  - Bei der Multimethode: Vollständiges Untersuchungsspektrum aller Wirkstoffe und Metaboliten (inklusive Bestimmungsgrenzen), aufgeteilt nach den verwendeten Detektionsbausteinen.
  - Darstellung der Mittelwerte der Wiederfindungen und der Variationskoeffizienten für das gesamte Stoffspektrum oder zumindest deren typische Vertreter.
  - Bestätigung, dass bei der Validierung die geforderten Kriterien zur Identifizierung eingehalten wurden, besonders bei der Überprüfung der Bestimmungsgrenze (z.B. durch Messung von zwei Übergängen bei GC-MS/(MS) und LC-MS/MS).
- Angaben zu den verwendeten Methoden bei Wirkstoffen mit komplexer Rückstandsdefinition:
  - Erfassung und Validierung aller Analyten über die Multimethode, z.B. bei Amitraz, Flonicamid,
     Spirotetramat
  - Anwendung zusätzlicher Einzelmethoden zur Erfassung der Rückstandsdefinition, z.B. alkalische Hxdrolyse bei Phenoxicarbonsäuren. In diesem Fall sind neben den Säuren auch typische Esterverbindungen oder Konjugate zu validieren.
- 3. Verifizierungsunterlagen (Laufende Verfahren zur Leistungsüberprüfung während der Routineanalytik)
- Überprüfung der Genauigkeit (Wiederfindung, Wiederholbarkeit) für alle Parameter aller Untersuchungsmethoden.
- Bei der Multimethode
  - alle Analyten des Stoffspektrums gem. den Vorgaben SANTE,
  - Vorlegen von Daten für neue, z.B. von QS in das Untersuchungsspektrum aufgenommene Wirkstoffe.
- 4. Laboreignungstests
- Übersicht aller durchgeführten Laboreignungstests.
- Nachweis von aktuellen Teilnahmebestätigungen für jede beantragte Untersuchungsmethode durch Vorlage des Original-Reports inklusive Deckblatt und Laborcode.
  - für die Multimethode mindestens drei Teilnahmen aus dem vergangenen bzw. dem aktuellen Jahr
  - für Sondermethoden mindestens eine Teilnahme aus den vergangenen fünf Jahren
  - bei fehlenden Laboreignungstest eine Planung über eine vorgesehene Teilnahme.
- 5. Kopie eines exemplarisch ausgestellten Prüfberichts mit relevanten Rückstandsgehalten (siehe Vorgaben zur Prüfberichtserstattung, Leitfaden 6.8).
- 6. Dokumentation der Unterauftragsvergabe (falls erforderlich).

Anlage 10.3 Rückstandsmonitoring **Erfassungsbogen für Labore** 

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Die Unterlagen sind in der Form einzureichen, dass sich die hier aufgeführten Nummerierungen in den elektronischen Dokumentennamen bzw. einer Dokumentenübersicht wiederfinden.



## **Gender Disclaimer**

Aus Gründen der besseren Lesbarkeit und leichteren Verständlichkeit verwendet QS in einschlägigen Texten das in der deutschen Sprache übliche generische Maskulinum. Hiermit sprechen wir ausdrücklich alle Geschlechteridentitäten ohne wertenden Unterschied an.