|  |
| --- |
| Государственное учреждение «Минский городской центр гигиены и эпидемиологии»Приложение 17/Ф-17 Альбома форм |

Регистр. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. **ЗАЯВЛЕНИЕ**

**на проведение исследований представленных** **образцов товаров (изделий)**

|  |  |
| --- | --- |
|  **Наименование заказчика** |  |
| **Юридический адрес** |  |
| **УНП** |  | **телефон** |  | **факс** |  |
| **e-mail** |  |
| **Представитель заказчика** |  | **телефон** |  |
|  |

**Прошу провести исследования представленных образцов на соответствие требованиям:**

|  |  |
| --- | --- |
| **ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки»** | □ |
| **ТР ТС 007/2011 «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков»** | □ |
| **ТР ТС 008/2011 «О безопасности игрушек»** | □ |
| **ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции»** | □ |
| **ТР ТС 017/2011 «О безопасности продукции легкой промышленности»** | □ |
| **ТР ТС 025/2012 «О безопасности мебельной продукции»** | □ |
| Иные ТНПА *(написать)*: | □ |

**Цель проведения исследований:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **□ производственный****контроль** | □ **для регистрации декларации** | **□ для получения сертификата соответствия** | **□ прочее (указать):** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование продукции** | **Наименование изготовителя,****страна** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

**К заявлению прилагаются следующие документы:**

|  |  |
| --- | --- |
| **№ п/п** | **Сопроводительные документы** |
| 1 |  |
| 2 |  |

**Ознакомлен:**

**[ ]  с областью аккредитации лабораторной службы;**

[ ]  **с предлагаемыми правилами принятия решения\*;**

**[ ]  с тем, что несу ответственность за качество отобранных им проб (образцов). Пробы (образцы), доставленные в лабораторию с несоблюдением требований нормативной документации (времени от момента отбора, температурного режима, к упаковке, количеству) для исследований не принимаются;**

**[ ]  с тем, что результаты исследований (испытаний) распространяются только на доставленные (испытанные) пробы (образцы);**

**[ ]  с тем, что не подлежат возврату образцы: скоропортящейся продукции; подвергшиеся в результате испытаний/исследований разрушающим методам воздействия; исследуемые в микробиологических лабораториях;**

[ ] **со сроками проведения работ и услуг;**

[ ]  **с тем, что хранение образцов после проведения исследований осуществляется в течение
10 календарных дней**.

|  |  |
| --- | --- |
| □ **Возврат остатков образцов, НЕ подвергшихся разрушению, не требуется** | **Подпись** |
| □ **Остатки образцов, НЕ подвергшихся разрушению, подлежат возврату** | **Подпись** |

|  |
| --- |
| □ **С методами (методиками) проведения исследований (испытаний), предложенными лабораторией в рамках действующей области аккредитации, ознакомлен и согласен.** |
| □ **Прошу провести исследования (испытания) по следующим методам (методикам) (указывается****показатель, ТНПА на метод испытания и ТНПА, регламентирующий оценку испытаний):** |
|  |
|  |
| **Заключение о соответствии продукции по результатам испытаний (нужное отметить):** □ – Прошу выдать заключение о соответствии испытанных образцов (проб) установленным требованиям ТНПА на продукцию.  |
| Указывать в протоколе измеренное значение с неопределенностью измерений (нужное отметить): □ – Да □ – Нет  |
| **Правило принятия решения при выдаче заключения о соответствии***В случае, когда правило принятия решения не определено законодательно, не определено в ТНПА на метод исследований, правило принятия решения согласовывается с заказчиком.* Ознакомлен с предлагаемыми правилами принятия решения (ПРИЛОЖЕНИЕ к заявлению)\*, принимаю на себя обязательства по возможному риску получения ложноположительного/ложноотрицательного решения и согласовываю (нужное отметить):[ ]  – правило простой приемки;[ ] – правило, основанное на уменьшении риска потребителя;[ ]  – правило, основанное на уменьшении риска производителя.*См. приложение к заявлению.* |

**Дополнительные сведения**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**Оплату гарантирую**

|  |  |
| --- | --- |
| Банковские реквизиты юридического лица |  |

**Представитель предприятия (заказчика):**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

  **(подпись) (фамилия, инициалы)**

 «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20 г

**М.П**

 Заполняется сотрудниками ООИ

**АНАЛИЗ ЗАЯВЛЕНИЯ\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

□Все графы заявления заполнены в полном объеме

□Методы проведения испытаний (исследований) включены в область аккредитации ЛС

Примечания:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

□ ЛС располагает необходимым оборудованием, расходными материалами и трудовыми ресурсами для проведения указанных в заявлении исследований (испытаний) и инструментальных измерений

Примечания: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Анализ заявления проведен. Заявление принято/не принято для проведения работ**

«\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_ г.

1. Приложение к заявлению (обязательное)

Уважаемый заказчик!

Обращаем Ваше внимание, что при отсутствии в заявлении отметки о выборе правила принятия решения, лаборатория применяет **правило простой приёмки**.

1. **Правило простой приемки:** правило принятия решения основано на отсутствии защитной полосы: предел допуска, заданный в ТНПА совпадает с пределом приемки. Результат соответствует требованиям ТНПА, если он находится в области допустимых значений. В этом случае, вероятность ложного принятия составляет **до 50%** согласно ILAC G8:09/2019

 предел соответствия,

 установленный в ТНПА

*область допустимых значений*

 предел приемки

1. **Правило, основанное на уменьшении риска потребителя:** правило принятия решения, основанное на защищенной приемке, предполагает установление рассчитанной защитной полосы внутри предела допуска, заданного в ТНПА. Если результат измерения находится в пределах области допустимых значений, можно делать вывод о соответствии ТНПА. Если результат измерений находится в области недопустимых значений, то можно говорить о несоответствии. Вероятность ложного принятия составляет **менее 2,5%** согласно ILAC G8:09/2019

 предел соответствия,

 установленный в ТНПА

Защитная полоса W=U(y)

Защитная полоса W=U(y)

область недопустимых значений область область недопустимых значений

 допустимых

 значений

1. **Правило, основанное на уменьшении риска производителя**: правило принятия решения основанное на защищенной браковке, предполагает установление рассчитанной защитной полосы за пределом допуска, заданным в ТНПА. Если результат измерения находится в пределах области допустимых значений, можно делать вывод о соответствии ТНПА. Если результат измерений находится в области неприемлемых значений, то можно говорить о несоответствии. Вероятность ложной браковки составляет **менее 2,5%** согласно ILAC G8:09/2019

 предел соответствия, установленный в ТНПА

Защитная полоса W=U(y)

Защитная полоса W=U(y)

 область допустимых значений