1. METODY AKREDYTOWANE - STAŁY ZAKRES AKREDYTACJI:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot badań/wyrób** | **Rodzaj działalności/ badane cechy/ metoda** | **Dokumenty odniesienia** |
|  | **Czerw pszczeli, miód**  | Obecność bakterii *Paenibacillus larvae* Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i mikroskopowym  | Instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii Nr GIWpr 02010-23/2016 z dnia 16.08.2016 r.  |
|  | **Osyp pszczeli, pszczoły**  | Obecność roztocza *Varroa destructor* Metoda makroskopowa  | Instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii Nr GIWpr 02010-22/2016 z dnia 16.08.2016 r.  |
|  | **Czerw pszczeli**  | Obecność bakterii *Melissococcus plutonius* Metoda hodowlana z potwierdzeniem mikroskopowym  | Instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii Nr GIWpr 02010-24/2016 z dnia 16.08.2016 r.  |
|  | **Próbki środowiskowe pobrane na etapie produkcji pierwotnej, w tym materiał biologiczny pochodzący****od zwierząt:****- wymazy podeszwowe, wymazy powierzchniowe, kał, kurz, narządy wewnętrzne ptaków, zamarłe zarodki, mekonium** | Obecność i identyfikacja *Salmonella* spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym  | PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09,ISO/TR 6579-3:2014 |
|  | **Tkanka mózgowa zwierząt** **(pień mózgu, rogi Ammona, móżdżek)**  | Obecność antygenu lyssawirusa Metoda immunofluorescencji bezpośredniej (IF)  | Instrukcja Głównego LekarzaWeterynarii Nr GIWpr-02010-3/2018z dnia 7 lutego 2018 r. |
|  | Obecność lyssawirusa Metoda izolacji w hodowli komórek mysiej neuroblastomy  | Instrukcja Głównego LekarzaWeterynarii Nr GIWpr 02010-38/2016z dnia 12.12.2016 r. |

1. METODY NIEAKREDYTOWANE

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot badań/wyrób** | **Rodzaj działalności/ badane cechy/ metoda** | **Dokumenty odniesienia** |
|  | **Szczepy bakteryjne** | Lekooporność Metoda dyfuzyjna  | PB/Pa/48 edycja 9data wydania 04.09.2019 r*.* |
|  | **Próbki środowiskowe pobrane na etapie produkcji pierwotnej:** **- wymazy z powierzchni ograniczonej szablonem** **- puch**  | Liczba pleśni i drożdży Zakres: od 1 jtk/cm² od 100 jtk/g Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)  | PN-ISO 21527-1:2009  |
|  | Liczba drobnoustrojów w temperaturze 30 C Zakres od: od 1 jtk/cm² od 100 jtk/g Metoda płytkowa (posiew wgłębny)  | PN-EN ISO 4833-1:2013  |
|  | **Materiał kliniczny od zwierząt** | Obecność i identyfikacja bakterii beztlenowych. Metoda hodowlana z potwierdzeniem mikroskopowym | PB/Pa/65 edycja 1, data wydania 15.02.2007 r. |
|  | **Wymazy** | Obecność bakterii chorobotwórczych. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i mikroskopowym | PB/Pa/67 ed. 2, data wydania 30.04.2013 r., I-1/PB/Pa/67 wersja 1, data wydania 30.04.2013 r. |
|  | **Płyny ustrojowe** | Obecność bakterii chorobotwórczych. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i mikroskopowym | PB/Pa/67 ed. 2 data wydania 30.04.2013 r., I-2/PB/Pa/67 wersja 1, data wydania 30.04.2013 r. |
|  | **Wydzieliny i wydaliny** | Obecność bakterii chorobotwórczych. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i mikroskopowym | PB/Pa/67 ed. 2, data wydania 30.04.2013 r., I-3/PB/Pa/67 wersja 1, data wydania 30.04.2013 r. |
|  | **Narządy wewnętrzne** | Obecność bakterii chorobotwórczych. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i mikroskopowym | PB/Pa/67 ed. 2, data wydania 30.04.2013 r., I-4/PB/Pa/67 wersja 1, data wydania 30.04.2013 r. |
|  | **Zeskrobiny** | Obecność bakterii chorobotwórczych. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i mikroskopowym | PB/Pa/67 ed. 2, data wydania 30.04.2013 r., I-5/PB/Pa/67 wersja 1, data wydania 30.04.2013 r. |
|  | **Materiał kliniczny od zwierząt** | Obecność grzybów chorobotwórczych: dermatofity, pleśnie, drożdżaki, grzyby dimorficzne. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i mikroskopowym | PB/Pa/41 edycja 4, data wydania 28.01.2019 r. |
|  | **Zeskrobiny** | Obecność grzybów chorobotwórczych: dermatofity. Metoda mikroskopowa | PB/Pa/9 edycja 3, data wydania 28.01.2019 r. |
|  | **Zwłoki zwierząt** | Badanie sekcyjne  | PB/Pa/72 edycja 1, data wydania 20.10.2009 r.  |
|  | **Zwłoki zwierząt** | Komisyjne badanie sekcyjne z opisem | PB/Pa/72 edycja 1, data wydania 20.10.2009 r.  |
|  | **Kał** | Obecność nicieni jelitowych. Metoda flotacji i dekantacji  | metoda flotacji wg PB/Pa/5 edycja 2, data wydania31.01.2018 r., metoda dekantacji wg PB/Pa/6 edycja 1, data wydania12.01.2004 r. |
|  | **Kał** | Obecność nicieni płucnych. Metoda Vajdy, Baermanna  | PB/Pa/7 edycja 1, data wydania 12.01.2004 r. |
|  | **Zeskrobiny** | Obecność pasożytów zewnętrznych. Metoda mikroskopowa | PB/Pa/30 edycja 2, data wydania 31.01.2018 r. |
|  | **Kał** | Obecność pierwotniaków: *Giardia lamblia, Cryptosporidium, Toxoplasma gondii, Trichomonas.* Metoda mikroskopowa | PB/Pa/8 edycja 2, data wydania 25.04.2019 r. |
|  | **Krew** | Obecność pasożytów krwi: *Babesia, Anaplasma, Erlichia.* Metoda mikroskopowa | PB/Pa/10 edycja 2, data wydania 25.04.2019 r. |
|  | **Pszczoły** | Obecność mikrosporidiów *Nosema apis, Nosema ceranae.* Metoda mikroskopowa | PB/Pa/74 edycja 2, data wydania 19.05.2016 r. |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ………….…………………………….(data i podpis Kierownika Pracowni) | …….…………………………………………….(data i podpis Kierownika systemu zarządzania) | ……….……………………………..(data i podpis Kierownika ZHW) |

Wydanie nr 2 data: 18.10.2021

Rozdzielnik:

Egz. 1 – egz. archiwalny - Kierownik systemu zarządzania, Egz. 2 – Kierownik Pracowni Patologii