|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Este Formulário de Candidatura aplica-se a todos os laboratórios interessados na sua designação como laboratórios oficiais conforme o previsto no artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625.**  **Antes de o preencher leia atentamente a última versão do PO-019 disponível no** [**site da DGADR**](https://www.dgadr.gov.pt/agricultura-e-producao-biologica/controlo-certificacao) | ***ESPAÇO RESERVADO À DGADR*** | |
| **Nº de registo:** |  |
| **Data de receção:** |  |

| 1. **Identificação da Entidade requerente** | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| * 1. **Nome:** |  | | | | |
| * 1. **sigla:** |  | * 1. **NIF:** |  | | |
| * 1. **endereço:** |  | | | | |
| * 1. **Telefone:** |  | * 1. **e-mail:** |  | | |
| * 1. **website:** |  | | | | |
| * 1. **Forma juridica:** |  | | | * 1. **Número de colaboradores:** |  |
| * 1. **A entidade requerente integra OUTRA empresa:**   (Em caso afirmativo, indicar a denominação, endereço e representante da mesma que efetua a ligação com a entidade requerente) | * + 1. **Denominação:** |  | | | |
| * + 1. **Endereço:** |  | | | |
| * + 1. **Representante:** |  | | | |
| * 1. **ACREDITAÇÕES**   (Caso a entidade requerente esteja ou tenha estadoacreditada indique o âmbito acreditado e o organismo de acreditação que concedeu essa acreditação) |  | | | | |
| * 1. **DESIGNAÇÕES**   (Caso a entidade requerente esteja ou tenha estado designada noutros Estados-Membros, elenque os mesmos e as autoridades competentes) |  | | | | |
| * 1. **PRINCIPAIS ATIVIDADES:**   (Caraterização das atividades a que a entidade requerente se dedica) | * + 1. **PORTUGAL:** |  | | | |
| * + 1. **OUTROS**   **ESTADOS MEMBROS:**  (Indicar quais) |  | | | |
| * + 1. **PAÍSES**   **TERCEIROS:**  (Indicar quais) |  | | | |

| 1. **identificação de pessoaS chave da entidade requerente** | | | |
| --- | --- | --- | --- |
| * 1. ***identificação da pessoa de contacto*** | | | |
| * + 1. **NomE:** |  | | |
| * + 1. **função:** |  | | |
| * + 1. **Telefone:** |  | * + 1. **e-mail:** |  |
| * 1. ***identificação do responsável pela atividade da entidade requerente enquanto organismo delegado*** | | | |
| * + 1. **NomE:** |  | | |
| * + 1. **função:** |  | | |
| * + 1. **Telefone:** |  | * + 1. **e-mail:** |  |
| * 1. ***identificação do responsável técnico***   Se existir mais do que um responsável técnico (1), anexe documento elaborado por si com o formato da tabela abaixo e assinale aqui 🞎 | | | |
| * + 1. **NomE:** |  | | |
| * + 1. **função:** |  | | |
| * + 1. **Telefone:** |  | * + 1. **e-mail:** |  |
| * 1. ***identificação do responsável pelo sistema de Gestão*** | | | |
| * + 1. **NomE:** |  | | |
| * + 1. **Telefone:** |  | * + 1. **e-mail:** |  |

(1) Se também existirem responsáveis setoriais, por ex. por regime de qualidade, estes devem também ser identificados.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. **Caracterização das Atividades da entidade requerente**   Identifique por referencial os locais sob seu controlo e/ou os recursos humanos que desenvolvem atividades em ensaios analíticos.  Se for necessário acrescentar mais linhas, anexe documento elaborado por si com o formato da tabela abaixo e assinale aqui 🞎 | | | | | | | | | |
| N.º | Referencial (1) | Ensaio (2) | Número de colaboradores por atividade (3) | | | | | | |
| Receção, e armazenagem das amostras | Preparação e análise das amostras | Relatórios de ensaios | Gestão de analistas | Sistema de gestão | Outras | Total |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

(1) Indicar o referencial regulamentar ou proprietário; (2) Indicar o ensaio acreditado;

(3) Descrição atividades:

* Receção e armazenagem das amostras: receção, codificação e armazenagem da amostra;
* Preparação e análise das amostras: inclui a preparação de sub-amostras e o agrupamento de amostras;
* Relatório de ensaios: expressão dos resultados, cálculo dos resultados, arredondamento dos resultados, incerteza dos métodos, etc.;
* Gestão de analistas: qualificação, formação, monitorização e análise dos registos de avaliação do seu desempenho;
* Sistema de gestão: elaboração e aprovação de políticas, procedimentos, instruções, etc.;
* Outras: promoção e divulgação, pesquisa de mercado, marketing, arquivo, receção de candidaturas, etc.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. **lista de ensaios para os quais pretende a designação como laboratório oficial**   Se for necessário acrescentar mais linhas, anexe documento elaborado por si com o formato da tabela abaixo e assinale aqui 🞎 | | | | |
| **N.º** | **grupos de produtos** (1) | **sub-grupos de produtos 1**(1) | **matriz** (1) | **ensaio acreditado** (2) |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

(1) Ver em Anexo I;

(2) De acordo com o Regulamento UE n.º 2017/625, na ausência de métodos de amostragem, análise, teste e diagnóstico acreditados, validados ou recomendados nos termos do seu artigo 34.º, n.º 1 ou n.º 2, e se as análises, os testes ou os diagnósticos laboratoriais forem urgentes, qualquer laboratório designado pode utilizar outros métodos até que seja validado um método adequado em conformidade com protocolos científicos aceites internacionalmente. Quando a não designação de certos laboratórios implica não ser possível o controlo e certificação de produtos, a DGADR pode incluir condicionalmente esses laboratórios na lista de laboratórios oficiais para os ensaios em causa.

|  |
| --- |
| 1. **Documentação anexa**   A este formulário devem ser anexos os documentos abaixo indicados, devendo a caixa respetiva ser assinalada. Neste âmbito poderão ser requeridos elementos ou informações adicionais aos abaixo referenciados. Salienta-se que não será dada sequência à instrução da candidatura do requerente até que todos os elementos sejam rececionados. |

| * 1. DESIGNAÇÃO como laboratório oficial: | |
| --- | --- |
|  | 1. Documento comprovativo da constituição legal da entidade |
|  | 1. Lista de proprietários (individuais e/ou entidades) e de entidades relacionadas com a entidade requerente quer através de proprietários quer de direções comuns (alínea c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Lista de todas as atividades, exceto as do pedido de designação, que a entidade requerente realiza e das realizadas pelas entidades relacionadas e respetivas evidências que não comprometem a independência, imparcialidade e integridade da entidade requerente (alínea c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Organigrama nominal e, quando aplicável, organigrama da empresa onde a entidade candidata se insere |
|  | 1. Certificado de acreditação e respetivo anexo técnico ou comprovativo da aceitação do pedido de acreditação pela entidade que concede a acreditação (alínea e), n.º 4 e n.º 5 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Lista que discrimine as funções, responsabilidades, deveres e vínculo laboral dos recursos humanos afetos ao controlo analítico oficial (alínea b), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. *Curriculum vitae* do responsável pela atividade da entidade requerente enquanto laboratório oficial, do(s) responsável(veis) técnico(s) e do responsável pelo sistema de gestão, acompanhados da avaliação da imparcialidade da sua conduta profissional em relação às atividades de controlo oficial e de uma declaração de obrigação de confidencialidade (alíneas b) e c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. *Curriculum vitae* do pessoal que realiza controlos e outras tarefas delegadas, acompanhados da avaliação da imparcialidade da sua conduta profissional em relação às atividades de controlo oficial e de uma declaração de obrigação de confidencialidade (alíneas b) e c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Lista do pessoal que o laboratório designa como autorizados a executar as atividades de controlo oficial, acompanhada dos seus c*urricula vitae,* da avaliação da imparcialidade da sua conduta profissional em relação ao que deve ser certificado e de uma declaração de obrigação de confidencialidade (alíneas b) e c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Procedimento(s) de qualificação, monitorização e avaliação dos recursos humanos e das suas competências (alíneas b), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |

| * 1. EXTENSÃO do âmbito das atividades de controlo oficial   A entidade requerente deve enviar a documentação referida no ponto 5.1 com exceção da documentação que não sofreu alterações na decorrência do pedido de extensão.  Assinale a caixa da documentação alterada e anexa ao presente formulário. | |
| --- | --- |
|  | 1. Documento comprovativo da constituição legal da entidade |
|  | 1. Lista de proprietários (individuais e/ou entidades) e de entidades relacionadas com a entidade requerente quer através de proprietários quer de direções comuns (alínea c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Lista de todas as atividades, exceto as do pedido de designação, que a entidade requerente realiza e das realizadas pelas entidades relacionadas e respetivas evidências que não comprometem a independência, imparcialidade e integridade da entidade requerente (alínea c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Organigrama nominal e, quando aplicável, organigrama da empresa onde a entidade candidata se insere |
|  | 1. Certificado de acreditação e respetivo anexo técnico ou comprovativo da aceitação do pedido de acreditação pela entidade que concede a acreditação (alínea e), n.º 4 e n.º 5 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Lista que discrimine as funções, responsabilidades, deveres e vínculo laboral dos recursos humanos afetos ao controlo analítico oficial (alínea b), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. *Curriculum vitae* do responsável pela atividade da entidade requerente enquanto laboratório oficial, do(s) responsável(veis) técnico(s) e do responsável pelo sistema de gestão, acompanhados da avaliação da imparcialidade da sua conduta profissional em relação às atividades de controlo oficial e de uma declaração de obrigação de confidencialidade (alíneas b) e c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. *Curriculum vitae* do pessoal que realiza controlos e outras tarefas delegadas, acompanhados da avaliação da imparcialidade da sua conduta profissional em relação às atividades de controlo oficial e de uma declaração de obrigação de confidencialidade (alíneas b) e c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Lista do pessoal que o laboratório designa como autorizados a executar as atividades de controlo oficial, acompanhada dos seus c*urricula vitae,* da avaliação da imparcialidade da sua conduta profissional em relação ao que deve ser certificado e de uma declaração de obrigação de confidencialidade (alíneas b) e c), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |
|  | 1. Procedimento(s) de qualificação, monitorização e avaliação dos recursos humanos e das suas competências (alíneas b), n.º 4 do artigo 37.º do Regulamento (UE) 2017/625) |

|  |
| --- |
| 1. **Documentação complementar**   Caso considere relevante, indique aqui qualquer documentação adicional que pretenda remeter. |
|  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 1. **Informações adicionais e observações**   Insira aqui qualquer informação adicional ou observação que ache relevante ou útil | | | |
|  | | | |
| 1. **Declaração** | | | |
| O signatário abaixo identificado declara que está autorizado a validar e submeter esta candidatura em nome da Entidade identificada na primeira página do documento, que toda a informação nela contida é correta e sem omissões, correspondendo integralmente à verdade, e que a referida Entidade aceita e se compromete a cumprir as metodologias e critérios definidos no PO-019 – Procedimento de Designação de Laboratórios Oficiais no âmbito da Produção Biológica e em toda a legislação e/ou documentos aplicáveis nele referidos.  Mais se declara que caso venham a ocorrer alterações aos dados constantes neste formulário e/ou aos documentos elencados no seu ponto 5 estes serão atualizados e remetidos à DGADR.  Por fim, através da assinatura deste formulário, a Entidade identificada na primeira página do documento declara que permite a troca de informação entre a DGADR e a(s) entidade(s) de acreditação sobre o processo e/ou as atividades para as quais venha a ser aprovada e/ou acreditada, nomeadamente incumprimentos, relatórios, plano de acções corretivas, recursos, etc. | | | |
| **NomE:** |  | **função:** |  |
| **Assinatura e carimbo ou selo:** |  | **DAta:** |  |

(1) Caso possua uma assinatura eletrónica qualificada pode usá-la para autenticar o requerimento. Caso não possua tal assinatura, solicitamos que imprima o formulário, o assine, o digitalize e nos remeta com a restante documentação.

|  |
| --- |
| 1. **Envio do requerimento** |
| Devolva o formulário, devidamente preenchido e assinado, juntamente com os documentos solicitados no ponto 5, em formato digital, para o endereço eletrónico indicado em rodapé.  Para qualquer esclarecimento contacte-nos através dos meios de contacto indicados em rodapé. |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ANEXO I: Referências para a lista de ensaios para os quais pretende a designação como laboratório oficial** | | |
| **grupos de produtos** | **sub-grupos de produtos** | MATRIZ |
| SOLO | Solo | Solo |
| ALIMENTOS PARA ANIMAIS | Alimentos para animais | Alimentos compostos para animais |
| Água Abeberamento Animal |
| Forragem |
| BEBIDAS | Bebidas alcoólicas | Aguardente não vínica |
| Bebidas espirituosas |
| Vinho |
| Bebidas não alcoólicas | Sumos |
| Café |
| Infusões |
| PRODUTOS DE ORIGEM VEGETAL | Frutos e vegetais | Frutas e vegetais com alto teor de água |
| Frutos |
| Azeitona de Conserva de Elvas e Campo Maior DOP |
| Ginja de Óbidos e Alcobaça IGP |
| Uva para vinho |
| Frutos e vegetais |
| Anona da Madeira |
| Hortícolas |
| Produtos vegetais |
| Vegetais secos |
| Frutos secos e secados | Frutos secados |
| Frutos secos |
| Cereais e farinhas | Arroz |
| Cereais em grão |
| Cereais em farinha |
| Cereais transformados |
| Milho |
| Leguminosas | Soja |
| Óleos e gorduras | Azeite |
| Azeite do Norte Alentejano DOP |
| Óleos vegetais |
| Margarinas vegetais |
| Sementes oleaginosas | Sementes oleaginosas |
| Especiarias e condimentos | Especiarias |
| Condimentos |
| Plantas aromáticas |
| PRODUTOS DE ORIGEM ANIMAL | Carne e produtos à base de carne | Carne |
| Produtos cárneos |
| Presunto e Paleta de Barrancos DOP |
| Leite e produtos lácteos | Leite e lacticínios |
| Queijo |
| Queijo de Nisa DOP |
| Requeijão |
| Travia |
| Queijo Serpa DOP |
| Produtos da pesca e aquicultura | Bacalhau de Cura Tradicional Portuguesa |
| Produtos da pesca |
| Outros produtos de origem animal | Mel |
| Cera de abelhas |
| GÉNEROS ALIMENTÍCIOS | Géneros alimentícios | Géneros alimentícios |
| Produtos preparados | Produtos preparados |
| Produtos preparados com alto teor de açúcar | Produtos preparados com alto teor de açúcar |
| Chocolates |
| OUTROS PRODUTOS | Outros produtos | Vinagre |
| Cogumelos |
| Lúpulo |
| Sal |
| Cana de açúcar |
| Óleos essenciais |
| Plastificantes |
| Fatores de produção | Fertilizantes líquidos |
| Fertilizantes sólidos |
| Material vegetal | Folhas |
| Material lenhoso |