

VU VeL**VÝZKUMNÝ ÚSTAV
VETERINÁRNÍHO
LÉKAŘSTVÍ, v.v.i.**

Výzkumný ústav
veterinárního lékařství, v. v. i.,
Veterinary Research Institute
Hudcova 296/70
621 00 Brno

Sekretariát:
+420 5 3333 2501
Operátor:
+420 5 3333 1111

vri@vri.cz

www.vri.cz

**L 1354****Centrum laboratoří**

Zkušební laboratoř číslo 1354 akreditovaná ČIA podle ČSN EN ISO/ IEC 17025:2018
Laboratoř 01 – Zdraví zvířat a bezpečnost potravin

Brno 25.6.2026

List č. 1/1

Č.j.: S-3233/2026

Protokol o zkoušce č. 21/26/01**Zákazník:**

VHOS, a.s.

Předměstí, Nádražní 1430/6

571 01 Moravská Třebová

Popis vzorku a datum jeho přijetí:

10 vzorků vody (cca 10 l), Objednávka ONS-2026-031-000024**:

- Polička, vrt V6
- Polička, vrt V-9
- Sebranice, vrt V5-A
- Sebranice V-1
- Čistá – CL-1
- Lubná - zářezy
- Květná – čp.166 bytovka
- Pomezí – OÚ
- Polička – Jilemnického čp. 568, PRO-DOMA
- Polička – Jiráskova čp. 820, COOP

Vzorky odebral:

zákazník

Datum přijetí vzorků:

23.6.2026

Příjmové číslo vzorků:

0062/26 - 0071/26

Použitá metoda:

Molekulárně biologické vyšetření na přítomnost genomu humánních norovirů (RNA NoV GI, NoV GII) a adenovirů (DNA hAdV) bylo provedeno dle SOP 108/A.

Molekulárně biologické vyšetření na přítomnost rotavirů (RNA RVA) dle Uplatněné certifikované metodiky č. 68.*^a

Datum provedení zkoušky: 23. – 25.6.2026

Výsledky laboratorních zkoušek:

V 10 l výše uvedených vzorků nebyla molekulárně biologickými metodami (RT-qPCR/qPCR) prokázána přítomnost genomu humánních norovirů (RNA NoV GI, NoV GII), adenovirů (DNA hAdV) a rotavirů (RNA RVA)*.

Odborné stanovisko a interpretace výsledků zkoušek:

Limit detekce, tzn. nejmenší počet virových částic (genomových ekvivalentů), který je se 100% pravděpodobností prokazatelný v 10 l vody je 100 000 virových částic (genomových ekvivalentů).

Schválila dne: 26.6.2026

Barbora Zalewska MSc., Ph.D.
Vedoucí laboratoře
Zdraví zvířat a bezpečnost potravin



Na vědomí:

blazena.kolarikova@vhos.cz

Výsledky se vztahují pouze ke zkoušeným vzorkům.

Odběr vzorku není předmětem akreditace. Výsledky se vztahují ke vzorku, jak byl přijat do laboratoře.

Laboratoř nenes odpovědnost za data dodané zákazníkem.

Výsledný protokol nesmí být bez písemného souhlasu laboratoře uváděn jinak než celý.

Změny a doplňky mohou být provedeny pouze laboratoři, která dokument vystavila.

V případě požadavku na sdělení nejistoty se obraťte na vedoucího laboratoře, která vyšetření provedla.

*) výsledky vyšetření mimo rozsah akreditace

**) data dodaná zákazníkem

***) výsledky vyšetření provedené pomocí externí laboratoře

a) Uplatněná certifikovaná metodika č. 68 „Kvantifikace lidských rotavirů skupiny A (RVA) pomocí reverzně transkripční real-time PCR“, Autoři J. Prodělalová, R. Moutelíková. ISBN 978-8086895-74-1.