



**Výzkumný ústav včelařský, s.r.o.**  
Zkušební laboratoř, akreditovaná ČIA pod číslem 1203  
Dol 94, 252 66 Libčice nad Vltavou  
Tel.: 220 940 480, Fax: 220 941 252, E-mail: beedol@beedol.cz



Zákazník:

**Jan Dědič**  
**Ludvíka Vojtěch 14**  
**680 01 Boskovice**

**Protokol o zkouškách č : 1619/2007**

Strana č. 1 (celkem 1)

Druh vzorku: med Počet vzorků: 1	Objednávka ze dne: Datum přijetí vzorku: 31.8.2007
Datum provedení zkoušky: 3.-5.9.2007	Obal vzorku:           vyhovující Označení vzorků:    vyhovující Odběr vzorků:        zákazníkem
Poznámka:	

**Popis vzorku:**

Zvláštní označení:

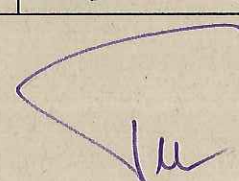
Barva: hnědá, medová  
Konzistence: tekutý med  
Vůně: medová, bez cizích pachů  
Chuť: medová, bez cizích příchutí

Chemickým rozborem bylo nalezeno:		Identifikace metody	U	jednotky	Vyhl. 76/03 Sb. <sup>1)</sup> / Český med
Obsah vody	16,7	SOP CH_04_VODA	± 0,2	%	max. 20 / max. 18
Součet obsahů fruktózy a glukózy	-	SOP CH_10_FGS	± 3,6	%	květový : min. 60 medovicový: min. 45
Obsah sacharózy: HPLC	< 1,0	SOP CH_10_FGS	-	%	květový : max. 5,0 medovicový: max. 5,0
Obsah hydroxymethylfurfuralu	< 2,0	SOP CH_03_HMFS	-	mg/kg	max. 40 / max. 20
Kyselost	-	SOP CH_09_KYS*	±	meq/kg	max. 50
Elektrická vodivost	82,9	SOP CH_05_EKON	± 1,4	mS . m <sup>-1</sup>	květový : max. 80 medovicový: min.80
Obsah nerozpustných látek	-	SOP CH_07_Neroz*	±	%	max. 0,1
Aktivita enzymu diastázy	-	SOP CH_12_DIAST		jednotky dle Schádeho	min. 8,0

<sup>1)</sup> Vyhláška 76/2003 ( příloha č.1, tabulka 2) stanovuje i výjimky uvedených limitů

V Dole, dne: 11.9.2007



  
Ing. Dalibor Titěra, CSc.  
vedoucí zkušební laboratoře

**POUČENÍ**

Zkoušky provedla Zkušební laboratoř Výzkumného ústavu včelařského, s.r.o. v Dole, akreditovaná podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005 Českým institutem pro akreditaci, o.p.s. (ČIA) pod číslem 1203.

Metody, které laboratoř na žádost zákazníka provedla nad rámec akreditace, jsou označeny hvězdičkou.

Výsledky zkoušek platí pouze pro zkoušený vzorek (zkoušené vzorky). Hodnota U je tzv. rozšířená kombinovaná nejistota (k=2) výsledku zkoušky, ke které se přihlíží při porovnávání výsledku zkoušky s normovanými hodnotami či stanovenými limity. V žádném případě se protokol nesmí bez písemného souhlasu zkušební laboratoře reprodukovat jinak než celý.

Protokol je vyhotoven ve dvou stejnopisech. Jeden obdrží zákazník, druhý archivuje zkušební laboratoř.