



Signatář EA MLA
Český institut pro akreditaci, o.p.s.
Hájkova 2747/22, Žižkov, 130 00 Praha 3

vydává

v souladu s § 16 zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů,
ve znění pozdějších předpisů

OSVĚDČENÍ O AKREDITACI

č. 337/2025

Česká republika - Ministerstvo obrany
se sídlem Tychonova 1, 160 00 Praha 6
IČO 60162694

pro zkušební laboratoř č. **1504**
Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

Rozsah udělené akreditace:

Chemické, fyzikální a mikrobiologické zkoušky zdravotnických prostředků určených k použití výhradně za branné pohotovosti státu, léčiv a farmaceutických surovin, vymezené přílohou tohoto osvědčení.

Toto osvědčení je dokladem o udělení akreditace na základě posouzení splnění akreditačních požadavků podle

ČSN EN ISO/IEC 17025:2018

Subjekt posuzování shody je při své činnosti oprávněn odkazovat se na toto osvědčení v rozsahu udělené akreditace po dobu její platnosti, pokud nebude akreditace pozastavena, a je povinen plnit stanovené akreditační požadavky v souladu s příslušnými předpisy vztahujícími se k činnosti akreditovaného subjektu posuzování shody.

Toto osvědčení o akreditaci nahrazuje v plném rozsahu osvědčení č.: 204/2024 zde dne 6. 5. 2024, popřípadě správní akty na ně navazující.

Udělení akreditace je platné do **2. 7. 2030**

V Praze dne 2. 7. 2025



Ing. Jan Velíšek
ředitel odboru zkušebních
a kalibračních laboratoří
Český institut pro akreditaci, o.p.s.

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Laboratoř poskytuje stanoviska a interpretace výsledků zkoušek.

*Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace (stanovované analyty / předmět zkoušení) jsou uvedeny v části
„Upřesnění rozsahu akreditace“.*

Zkoušky:

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
1	Stanovení pH			
1.1	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/3 část D (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Autoinjektor se síranem morfinu	-
1.2	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/4 část F (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
1.3	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/5 část F (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Obvaz kapesní vzor 90 - OKAP	-
1.4	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/7 část H, I (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Chonol II Spofa	-
1.5	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/11 část D (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Autoinjektor s obidoxim chloridem	-
1.6	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/11A část B (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Autoinjektor s obidoxim chloridem a atropinem	-
1.7	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/13 část D (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Autoinjektor Diazepam	-
1.8	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/12 část B (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Obvaz záchranářský FCP 1	-
1.9	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/17 část B (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Obvaz záchranářský FCP 5	-
1.10	Stanovení pH potenciometricky	SOP A/18 část B (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Obvaz záchranářský FCP 9	-
1.11	Stanovení pH potenciometricky	SOP B/25 část B (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Roztok 3% kyseliny borité	-
1.12	Stanovení pH potenciometricky	SOP B/38 část F (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Homatropinové oční kapky	-
1.13	Stanovení pH potenciometricky	SOP B/74 část E (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Fosfátový pufr	-
1.14	Stanovení pH potenciometricky	SOP B/84 část B (Český lékopis, kap. 2.2.3)	Destilovaná voda	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
2	Stanovení obsahu jodidu draselného			
2.1	Stanovení obsahu jodidu draselného titračně	SOP B/29 část E (Český lékopis, čl. Iodi solutio aquosa)	Roztok Lugol	-
2.2	Stanovení obsahu jodidu draselného titračně	SOP B/46 část C (Český lékopis, čl. Iodi solutio glycerolica)	Roztok jodu glycerolový	-
3	Stanovení rozměrů obvazových materiálů			
3.1	Stanovení rozměrů	SOP A/4 část A (ČSN EN 1773)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
3.2	Stanovení rozměrů	SOP A/5 část A (ČSN EN 1773)	Obvaz kapesní vzor 90 - OKAP	-
3.3	Stanovení rozměrů	SOP A/12 část A (ČSN EN 1773)	Obvaz záchranářský FCP 1	-
3.4	Stanovení rozměrů	SOP A/17 část A (ČSN EN 1773)	Obvaz záchranářský FCP 5	-
3.5	Stanovení rozměrů	SOP A/18 část A (ČSN EN 1773)	Obvaz záchranářský FCP 9	-
4	Stanovení pevnosti obvazových materiálů			
4.1	Stanovení pevnosti na trhacím stroji	SOP A/4 část B (ČSN EN ISO 13934-1)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
4.2	Stanovení pevnosti na trhacím stroji	SOP A/5 část B (ČSN EN ISO 13934-1)	Obvaz kapesní vzor 90 - OKAP	-
5	Stanovení nasávací mohutnosti obvazového			
5.1	Stanovení nasávací mohutnosti gravimetricky	SOP A/4 část C (PN 09-06-98 Bioster; Československý lékopis 4, 1987, 3. svazek, str. 235)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
5.2	Stanovení nasávací mohutnosti gravimetricky	SOP A/5 část C (PN 08-06-98 Bioster; Československý lékopis 4 1987, 3. svazek, str. 235)	Obvaz kapesní vzor 90 - OKAP	-
5.3	Stanovení nasávací mohutnosti obvazového materiálu gravimetricky	SOP A/12 část F (PN 09-06-98 Bioster; PN 08-06-98 Bioster; Československý lékopis 4, 1987, 3. svazek, str. 235)	Obvaz záchranářský FCP 1	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
5.4	Stanovení nasávací mohutnosti obvazového materiálu gravimetricky	SOP A/17 část F (PN 09-06-98 Bioster; PN 08-06-98 Bioster; Československý lékopis 4, 1987, 3. svazek, str. 235)	Obvaz záchranářský FCP 5	-
5.5	Stanovení nasávací mohutnosti obvazového materiálu gravimetricky	SOP A/18 část F (PN 09-06-98 Bioster; PN 08-06-98 Bioster; Československý lékopis 4, 1987, 3. svazek, str. 235)	Obvaz záchranářský FCP 9	-
6	Stanovení organických znečištěnin ve vodném výluhu			
6.1	Stanovení organických znečištěnin ve vodném výluhu spektrofotometricky	SOP A/4 část D (PN 09-06-98 Bioster)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
6.2	Stanovení organických znečištěnin ve vodném výluhu spektrofotometricky	SOP A/5 část D (PN 08-06-98 Bioster)	Obvaz kapesní vzor 90 - OKAP	-
7	Stanovení redukcí látek ve vodném výluhu			
7.1	Stanovení redukcí látek ve vodném výluhu titračně	SOP A/4 část E (PN 09-06-98 Bioster)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
7.2	Stanovení redukcí látek ve vodném výluhu titračně	SOP A/5 část E (PN 08-06-98 Bioster)	Obvaz kapesní vzor 90 - OKAP	-
8	Stanovení obsahu chlorhexidindiglukonátu			
8.1	Stanovení obsahu chlorhexidindiglukonátu spektrofotometricky	SOP A/4 část H (PN 09-06-98 Bioster)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
8.2	Stanovení obsahu chlorhexidindiglukonátu spektrofotometricky	SOP B/82 část C (PN 09-06-98 Bioster)	Roztok chlorhexidin diglukonátu	-
9	Stanovení využitelného objemu parenterálních přípravků			
9.1	Stanovení využitelného objemu parenterálních přípravků volumetricky	SOP A/7 část G (Český lékopis, kap. 2.9.17)	Chonol II Spofa	-
10	Průkaz totožnosti atropin sulfátu			
10.1	Průkaz totožnosti atropin sulfátu metodou TLC	SOP A/6 část A (TP 81-88-84 Léčiva Praha; Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 104)	Chonol I Spofa	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
11	Průkaz totožnosti chloridu benactyzinu			
11.1	Průkaz totožnosti chloridu benactyzinu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/15 část C (PNY-71-02-Panpal Vakos XT)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
12	Stanovení obsahu vody			
12.1	Stanovení obsahu vody metodou Karl Fischer	SOP A/7 část D (Český lékopis, kap. 2.5.12)	Chonol II Spofa	-
13	Stanovení hmotnosti obsahu ampule/lahvičky			
13.1	Stanovení hmotnosti obsahu ampule/lahvičky gravimetricky	SOP A/7 část C (PN 520-2-Chonol II Spofa)	Chonol II Spofa	-
13.2	Stanovení hmotnosti obsahu ampule/lahvičky gravimetricky	SOP A/9 část A (PNY-30-540-04, Sevapharma)	Antiva DMS	-
14	Průkaz totožnosti chloridů			
14.1	Průkaz totožnosti chloridů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP A/7 část E (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Chonol II Spofa	-
14.2	Průkaz totožnosti chloridů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/2 část B (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Kloktací sůl s perboritanem sodným	-
14.3	Průkaz totožnosti chloridů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/6 část B (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Nosní kapky s chloridem efedrinia a chloridem sodným	-
14.4	Průkaz totožnosti chloridů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/8 část C (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Tobolky s hydrochloridem pyridoxinu	-
14.5	Průkaz totožnosti chloridů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/12 část C (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Nosní efedrinové kapky s 3% kyselinou boritou	-
14.6	Průkaz totožnosti chloridů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/38 část D (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Homatropinové oční kapky	-
14.7	Průkaz totožnosti chloridů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/53 část B (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Oční kapky se skopolaminem	-
15	Průkaz totožnosti sodíku			
15.1	Průkaz totožnosti sodíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP A/7 část F (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Chonol II Spofa	-
15.2	Průkaz totožnosti sodíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/2 část A (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Kloktací sůl s perboritanem sodným	-
15.3	Průkaz totožnosti sodíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/23 část A (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Fosfátové projímadlo NAP	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
15.4	Průkaz totožnosti sodíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/41 část B (Český lékopis, čl. Kalii iodidi oculo guttae)	Oční kapky s jodidem sodným/draselným	-
16	Průkaz totožnosti sodíku plamenovou zkouškou			
16.1	Průkaz totožnosti sodíku plamenovou zkouškou	SOP B/6 část D (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Nosní kapky s chloridem Efedrinia a chloridem sodným	-
16.2	Průkaz totožnosti sodíku plamenovou zkouškou	SOP B/9 část C (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Mast s perboritanem sodným	-
16.3	Průkaz totožnosti sodíku plamenovou zkouškou	SOP B/38 část C (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Homatropinové oční kapky	-
16.4	Průkaz totožnosti sodíku plamenovou zkouškou	SOP B/53 část D (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Oční kapky se skopolaminem	-
16.5	Průkaz totožnosti sodíku plamenovou zkouškou	SOP B/65 část B (Český lékopis, čl. Tetracaini hydrochloridi oculo guttae)	Oční kapky s tetrakainem 0,5%	-
16.6	Průkaz totožnosti sodíku plamenovou zkouškou	SOP B/74 část A (Český lékopis, čl. Tetracaini hydrochloridi oculo guttae)	Fosfátový pufr	-
17	Stanovení limitní koncentrace chloridů			
17.1	Stanovení limitní koncentrace chloridů vizuální metodou	SOP A/9 část C (Český lékopis, kap. 2.4.4.; PNY-MPO/02-05 Vakos XT)	Antiva DMS	-
18	Stanovení obsahu chloridu sodného			
18.1	Stanovení obsahu chloridu sodného titračně	SOP A/7 část CH (Český lékopis, čl. Natrii chloridum)	Chonol II Spofa	-
18.2	Stanovení obsahu chloridu sodného titračně	SOP B/2 část F (Český lékopis, čl. Salia pro gargamismate pulvis)	Kloktací sůl s perboritanem sodným	-
18.3	Stanovení obsahu chloridu sodného titračně	SOP B/6 část G (Český lékopis, čl. Natrii chloridum)	Nosní kapky s chloridem efedrinia a chloridem sodným	-
18.4	Stanovení obsahu chloridu sodného titračně	SOP B/38 část H (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Homatropinové oční kapky	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
19	Stanovení čirosti a barvy roztoku			
19.1	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP A/4 část G (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Obvaz kapesní antimikrobiální vzor 90 - MIKROB	-
19.2	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP A/5 část G (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Obvaz kapesní vzor 90 - OKAP	-
19.3	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP A/7 část K (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Chonol II Spofa	-
19.4	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP A/9 část B (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Antiva DMS	-
19.5	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP A/11A část C (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Autoinjektor s obidoxim chloridem a atropinem	-
19.6	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/7 část F (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	RSB líh	-
19.7	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/15 část E (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Ušní kapky s kyselinou boritou v lihu 60%	-
19.8	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/25 část D (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Roztok 3% kyseliny borité	-
19.9	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/30 část C (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Lih 60%, 85%	-
19.10	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/38 část CH (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Homatropinové oční kapky	-
19.11	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/41 část G (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Oční kapky s jodidem sodným/draselným	-
19.12	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/45 část F (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Boraxglycerin	-
19.13	Stanovení čirosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/61 část D (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Salicylový líh	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
19.14	Stanovení čírosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/65 část E (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Oční kapky s tetrakainem 0,5%	-
19.15	Stanovení čírosti a barvy roztoku vizuální metodou	SOP B/74 část D (Český lékopis, kap. 2.2.1, kap. 2.2.2 Metoda II)	Fosfátový pufr	-
20	Stanovení obsahu zinku			
20.1	Stanovení obsahu zinku titračně	SOP B/10 část B (Český lékopis, čl. Zinci pasta oxidu 50%)	Oleomast s oxidem zinečnatým	-
21	Průkaz totožnosti morfinu			
21.1	Průkaz totožnosti morfinu spektrofotometricky	SOP A/3 část A (Český lékopis, 2017, Doplněk, 2022, str. 2957)	Autoinjektor se síranem morfinu	-
22	Průkaz totožnosti zinku			
22.1	Průkaz totožnosti zinku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/10 část A (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Oleomast s oxidem zinečnatým	-
23	Stanovení obsahu glycerolu			
23.1	Stanovení obsahu glycerolu titračně	SOP B/28 část D (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	Roztok Jarisch	-
24	Průkaz totožnosti obidoxim chloridu			
24.1	Průkaz totožnosti obidoxim chloridu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/11 část A (TP WT-01/06, Ravimed)	Autoinjektor s obidoxim chloridem	-
25	Stanovení rychlosti a objemu vystříknutí autoinjektor			
25.1	Stanovení rychlosti a objemu vystříknutí autoinjektoru	SOP A/3 část C (SZM-019-0520; Český lékopis, kap. 2.9.17)	Autoinjektor se síranem morfinu	-
25.2	Stanovení rychlosti a objemu vystříknutí autoinjektoru	SOP A/11 část C (NSN 6505-21-896-3322 USA; Český lékopis, kap. 2.9.17)	Autoinjektor s obidoxim chloridem	-
25.3	Stanovení rychlosti a objemu vystříknutí autoinjektoru	SOP A/11A část A (SZM-020-0520; Český lékopis, kap. 2.9.17)	Autoinjektor s obidoxim chloridem a atropinem	-
25.4	Stanovení rychlosti a objemu vystříknutí autoinjektoru	SOP A/13 část C (OPL-001-0922; Český lékopis, kap. 2.9.17)	Autoinjektor Diazepam	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
26	Průkaz totožnosti diazepam			
26.1	Průkaz totožnosti diazepam metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/13 část A (Český lékopis, čl Diazepamum, OPL-001-0922)	Autoinjektor Diazepam	-
27	Průkaz totožnosti trihexyfenidyl chloridu			
27.1	Průkaz totožnosti trihexyfenidyl chloridu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/15 část A (PNY 71-02-Panpal Vakos XT)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
28	Stanovení hmotnostní stejnoměrnosti			
28.1	Stanovení hmotnostní stejnoměrnosti gravimetricky	SOP A/15 část E (Český lékopis, kap. 2.9.5)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
28.2	Stanovení hmotnostní stejnoměrnosti gravimetricky	SOP A/15 část H (Český lékopis, kap. 2.9.5)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
29	Stanovení obsahu chloramfenikolu			
29.1	Stanovení obsahu chloramfenikolu spektrofotometricky	SOP B/11 část B (Český lékopis, čl. Chloramphenicoli oculoguttae)	Chloramfenikol v lihu 60%	-
30	Průkaz totožnosti bromidu pyridostigminia			
30.1	Průkaz totožnosti bromidu pyridostigminia spektrofotometricky	SOP A/15 část F (PNY 71-02-Panpal Vakos XT)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
31	Stanovení rozpadavosti tablet			
31.1	Stanovení rozpadavosti tablet	SOP A/15 část CH (Český lékopis, kap. 2.9.1)	Profylaktické antidotum PANPAL	
32	Stanovení absorpční schopnosti			
32.1	Stanovení absorpční schopnosti vizuální metodou	SOP A/16 část A (Český lékopis, 2017, Doplněk, 2022, str. 2668)	IPB vzor 80	-
33	Stanovení obsahu chloridu efedrinia			
33.1	Stanovení obsahu chloridu efedrinia spektrofotometricky	SOP B/12 část E (Metodický Věstník SÚKL 1986, str. 89)	Nosní efedrinové kapky s 3% kyselinou boritou	-
34	Stanovení obsahu kyseliny benzoové			
34.1	Stanovení obsahu kyseliny benzoové titračně	SOP B/14 část D (Český lékopis, 2023, str. 4351)	Mast Whitfield	-
35	Stanovení stejnoměrnosti dávkových jednotek			
35.1	Stanovení stejnoměrnosti dávkových jednotek	SOP A/9 část G (Český lékopis, kap. 2.9.40)	Antiva DMS	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
35.2	Stanovení stejnoměrnosti dávkových jednotek	SOP B/8 část B (Český lékopis, kap. 2.9.40)	Tobolky s hydrochloridem pyridoxinu	-
36	Průkaz totožnosti fosforečnanů			
36.1	Průkaz totožnosti fosforečnanů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/23 část B (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Fosfátové projímadlo NAP	-
36.2	Průkaz totožnosti fosforečnanů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/74 část C (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Fosfátový pufr	-
37	Průkaz totožnosti efedrinu			
37.1	Průkaz totožnosti efedrinu spektrofotometricky	SOP B/12 část A (Metodický Věstník SÚKL 1986, str. 89)	Nosní efedrinové kapky s 3% kyselinou boritou	-
38	Průkaz totožnosti hydrogenuhličitanu			
38.1	Průkaz totožnosti hydrogenuhličitanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/2 část C (Český lékopis, čl. Salia pro gargamismate pulvis)	Kloktací sůl s perboritanem sodným	-
39	Průkaz totožnosti benzoanu			
39.1	Průkaz totožnosti benzoanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/2 část D (Český lékopis, čl. Salia pro gargamismate pulvis)	Kloktací sůl s perboritanem sodným	-
40	Průkaz totožnosti perboritanu			
40.1	Průkaz totožnosti perboritanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/2 část E (Český lékopis, čl. Salia pro gargarismate pulvis)	Kloktací sůl s perboritanem sodným	-
40.2	Průkaz totožnosti perboritanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/9 část B (Český lékopis, čl. Salia pro gargarismate pulvis)	Mast s perboritanem sodným	-
41	Stanovení obsahu perboritanu sodného			
41.1	Stanovení obsahu perboritanu sodného titračně	SOP B/2 část G (Český lékopis, čl. Salia pro gargamismate pulvis)	Kloktací sůl s perboritanem sodným	-
41.2	Stanovení obsahu perboritanu sodného titračně	SOP B/9 část D (Český lékopis, čl. Salia pro gargamismate pulvis)	Mast s perboritanem sodným	-
42	Průkaz totožnosti karbethopendecinia			
42.1	Průkaz totožnosti karbethopendecinia chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/6 část A (Metodický Věstník SÚKL 1985, str. 67-69)	Nosní kapky s chloridem efedrinia a chloridem sodným	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
42.2	Průkaz totožnosti karbethopendecinia chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/38 část E (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculoguttae)	Homatropinové oční kapky	-
42.3	Průkaz totožnosti karbethopendecinia chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/53 část E (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculoguttae)	Oční kapky se skopolaminem	-
43	Průkaz totožnosti efedrinu			
43.1	Průkaz totožnosti efedrinu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/6 část C (Metodický Věstník SÚKL 1982, str. 103)	Nosní kapky s chloridem efedrinia a chloridem sodným	-
44	Průkaz totožnosti karmelózy			
44.1	Průkaz totožnosti karmelózy chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/6 část E (Český lékopis, čl. Carmellosum natricum)	Nosní kapky s chloridem efedrinia a chloridem sodným	-
45	Průkaz totožnosti resorcinu			
45.1	Průkaz totožnosti resorcinu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/7 část A (Český lékopis, čl. Resorcinolum)	RSB líh	-
46	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové			
46.1	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/3 část B (Český lékopis kap. 2.3.1)	Mast s kyselinou salicylovou, boritou a dexamethazonem	-
46.2	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/7 část B (Český lékopis kap. 2.3.1)	RSB líh	-
46.3	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/13 část D (Český lékopis kap. 2.3.1)	Mast s kyselinou salicylovou a dexamethazonem	-
46.4	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/14 část C (Český lékopis, 2023, str. 4351)	Mast Whitfield	-
46.5	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/31 část B (Český lékopis kap. 2.3.1)	Mast s kyselinou salicylovou	-
46.6	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/37 část C (Český lékopis kap. 2.3.1)	Mast s kyselinou salicylovou a propylenglykolem	-
46.7	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/61 část A (Český lékopis kap. 2.3.1)	Salicylový líh	-
46.8	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/62 část A (Český lékopis kap. 2.3.1)	SB líh	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
46.9	Průkaz totožnosti kyseliny salicylové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/77 část B (Český lékopis kap. 2.3.1)	Mast s kyselinou salicylovou a ichtamolem	-
47	Průkaz totožnosti kyseliny borité /boritanů			
47.1	Průkaz totožnosti kyseliny borité /boritanů plamenem	SOP B/7 část C (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio 3%)	RSB líh	-
47.2	Průkaz totožnosti kyseliny borité /boritanů plamenem	SOP B/12 část D (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio 3%)	Nosní efedrinové kapky s 3% kyselinou boritou	-
47.3	Průkaz totožnosti kyseliny borité /boritanů plamenem	SOP B/15 část B (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio ethanolica)	Ušní kapky s kyselinou boritou v lihu 60%	-
47.4	Průkaz totožnosti kyseliny borité /boritanů plamenem	SOP B/25 část A (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio 3%)	Roztok 3% kyseliny borité	-
47.5	Průkaz totožnosti kyseliny borité /boritanů plamenem	SOP B/28 část A (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	Roztok Jarisch	-
47.6	Průkaz totožnosti kyseliny borité /boritanů plamenem	SOP B/45 část A (Český lékopis, čl. Natrii tetraboratis solutio glycerolica)	Boraxglycerin	-
48	Průkaz totožnosti kyseliny borité			
48.1	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/3 část C (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Mast s kyselinou salicylovou, boritou a dexamethazonem	-
48.2	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/16 část B (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Borová mast s ambidermanem	-
48.3	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/21 část A (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	10% borglycerin	-
48.4	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/55 část E (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Mast Dexa-framykoin	-
48.5	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/55A část F (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Krém Dexa-framykoin	-
48.6	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/56 část E (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Mast Dexa-septonex	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
48.7	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/56A část E (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Krém Dexa-septonex	-
48.8	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/73 část B (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Mast s kyselinou boritou a dusičnanem stříbrným	-
48.9	Průkaz totožnosti kyseliny borité chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/76 část B (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 23)	Emulgující mast s kyselinou boritou a glycerolem	-
49	Průkaz totožnosti hořčíku			
49.1	Průkaz totožnosti hořčíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/8 část D (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Tobolky s hydrochloridem pyridoxinu	-
49.2	Průkaz totožnosti hořčíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/26 část A (Český lékopis, čl. Magnesii sulfatis solutio 20%)	Roztok síranu hořečnatého	-
50	Průkaz totožnosti mléčnanů			
50.1	Průkaz totožnosti mléčnanů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/8 část E (Československý lékopis 4, 1987, 2. svazek, str. 316b)	Tobolky s hydrochloridem pyridoxinu	-
51	Průkaz totožnosti pyridoxinu			
51.1	Průkaz totožnosti pyridoxinu spektrofotometricky	SOP B/8 část F (Český lékopis, čl. Pyridoxini hydrochloridum)	Tobolky s hydrochloridem pyridoxinu	-
52	Průkaz totožnosti typu masti			
52.1	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/3 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s kyselinou salicylovou, boritou a dexamethazonem	-
52.2	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/9 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s perboritanem sodným	-
52.3	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/10 část C (Český lékopis, čl. Unguenta)	Oleomast s oxidem zinečnatým	-
52.4	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/13 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s kyselinou salicylovou a dexamethazonem	-
52.5	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/14 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast Whitfield	-
52.6	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/16 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Borová mast s ambidermanem	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušební postupu / metody	Identifikace zkušební postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
52.7	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/31 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s kyselinou salicylovou	-
52.8	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/37 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s kyselinou salicylovou a propylenglykolem	-
52.9	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/52 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s dexamethazonem a chloramfenikolem	-
52.10	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/54 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast se sírou sráženou a kyselinou salicylovou	-
52.11	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/55 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast Dexa-framykoin	-
52.12	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/56 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast Dexa-septonex	-
52.13	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/67 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast Plegmoton	-
52.14	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/73 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s kyselinou boritou a dusičnanem stříbrným	-
52.15	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/76 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Emulgující mast s kyselinou boritou a glycerolem	-
52.16	Průkaz totožnosti typu masti chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/77 část A (Český lékopis, čl. Unguenta)	Mast s kyselinou salicylovou, ichtamolem	-
53	Průkaz totožnosti chloramfenikolu			
53.1	Průkaz totožnosti chloramfenikolu spektrofotometricky	SOP B/11 část A (Český lékopis, čl. Chloramphenicoli oculoguttae)	Chloramfenikol v lihu 60%	-
54	Průkaz totožnosti chloramfenikolu			
54.1	Průkaz totožnosti chloramfenikolu metodou TLC	SOP B/52 část B (Český lékopis, čl. Chloramphenicolum)	Mast s dexamethazonem a chloramfenikolem	-
55	Stanovení obsahu kyseliny borité			
55.1	Stanovení obsahu kyseliny borité titračně	SOP B/12 část F (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio 3%)	Nosní efedrinové kapky s 3% kyselinou boritou	-
55.2	Stanovení obsahu kyseliny borité titračně	SOP B/15 část C (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio ethanolica)	Ušní kapky s kyselinou boritou v lihu 60%	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
55.3	Stanovení obsahu kyseliny borité titračně	SOP B/21 část C (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio 3%)	10% borglycerin	-
55.4	Stanovení obsahu kyseliny borité titračně	SOP B/25 část C (Český lékopis, čl. Acidi borici solutio 3%)	Roztok 3% kyseliny borité	-
55.5	Stanovení obsahu kyseliny borité titračně	SOP B/28 část C (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	Roztok Jarisch	-
56	Průkaz totožnosti dexamethazonu			
56.1	Průkaz totožnosti dexamethazonu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/3 část D (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Léčivo. Mast s kyselinou salicylovou, boritou a dexamethazonem	-
56.2	Průkaz totožnosti dexamethazonu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/13 část B (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast s kyselinou salicylovou a dexamethazonem	-
56.3	Průkaz totožnosti dexamethazonu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/52 část C (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast s dexamethasonem a chloramfenikolem	-
56.4	Průkaz totožnosti dexamethazonu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/55 část C (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast Dexa-framykoin	-
56.5	Průkaz totožnosti dexamethazonu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/56 část C (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast Dexa-septonex	-
56.6	Průkaz totožnosti dexamethazonu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/57 část B (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Dexamethazonové kapsle	-
56.7	Průkaz totožnosti dexamethazonu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/75 část A (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Triturace s dexamethazon acetátem	-
57	Průkaz totožnosti octanu			
57.1	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/3 část E (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Léčivo Mast s kyselinou salicylovou, boritou a dexamethazonem	-
57.2	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/13 část C (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast s kyselinou salicylovou a dexamethazonem	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
57.3	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/52 část D (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast s dexamethasonem a chloramfenikolem	-
57.4	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/55 část D (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast Dexa-framykoin	-
57.5	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/55A část E (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Krém Dexa-framykoin	-
57.6	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/56 část D (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Mast Dexa-septonex	-
57.7	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/56A část D (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Krém Dexa-septonex	-
57.8	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/57 část C (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Dexamethazonové kapsle	-
57.9	Průkaz totožnosti octanu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/75 část B (Metodický Věstník SÚKL 1987, str. 136)	Triturace s dexamethazon acetátem	-
58	Stanovení obsahu kyseliny salicylové			
58.1	Stanovení obsahu kyseliny salicylové titračně	SOP B/13 část E (Český lékopis, čl. Acidi salicylici unguentum)	Mast s kyselinou salicylovou a dexamethazonem	-
58.2	Stanovení obsahu kyseliny salicylové titračně	SOP B/31 část C (Český lékopis, čl. Acidi salicylici unguentum)	Mast s kyselinou salicylovou	-
58.3	Stanovení obsahu kyseliny salicylové titračně	SOP B/37 část D (Český lékopis, čl. Acidi salicylici unguentum)	Mast s kyselinou salicylovou a propylenglykolem	-
58.4	Stanovení obsahu kyseliny salicylové titračně	SOP B/77 část G (Český lékopis, čl. Acidi salicylici unguentum)	Mast s kyselinou salicylovou, ichtamolem	-
59	Průkaz totožnosti kyseliny benzoové			
59.1	Průkaz totožnosti kyseliny benzoové chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/14 část B (Český lékopis, 2023, str. 4351)	Mast Whitfield	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
60	Průkaz totožnosti lihu			
60.1	Průkaz totožnosti lihu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/7 část G (Český lékopis, čl. Ethanolum 60%)	RSB líh	-
60.2	Průkaz totožnosti lihu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/11 část C (Český lékopis, čl. Ethanolum 60%)	Chloramfenikol v lihu 60%	-
60.3	Průkaz totožnosti lihu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/15 část A (Český lékopis, čl. Ethanolum 60%)	Ušní kapky s kyselinou boritou v lihu 60%	-
60.4	Průkaz totožnosti lihu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/30 část A (Český lékopis, čl. Ethanolum 60%, čl. Ethanolum 85%)	Lih 60%, 85%	-
60.5	Průkaz totožnosti lihu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/61 část B (Český lékopis, čl. Ethanolum 60%)	Salicylový líh	-
60.6	Průkaz totožnosti lihu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/62 část C (Český lékopis, čl. Ethanolum 60%)	SB líh	-
61	Průkaz totožnosti lihu automatickým hustoměrem			
61.1	Průkaz totožnosti lihu automatickým hustoměrem	SOP B/30 část B (Český lékopis, kap. 2.2.5, čl. Ethanolum 60%, čl. Ethanolum 85%)	Lih 60%, 85%	-
62	Průkaz totožnosti glycerolu			
62.1	Průkaz totožnosti glycerolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/21 část B (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	10% borglycerin	-
62.2	Průkaz totožnosti glycerolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/28 část B (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	Roztok Jarisch	-
62.3	Průkaz totožnosti glycerolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/45 část C (Český lékopis, čl. Natrii tetraboratis solutio glycerolica)	Boraxglycerin	-
62.4	Průkaz totožnosti glycerolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/76 část D (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	Emulgující mast s kyselinou boritou a glycerolem	-
62.5	Průkaz totožnosti glycerolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/34 část C (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	Tekutý pudr prostý a tekutý pudr s ichtamolem	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
62.6	Průkaz totožnosti glycerolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/82 část B (Český lékopis, čl. Solutio Jarisch)	Roztok chlorhexidin diglukonátu	-
63	Průkaz totožnosti peroxidu vodíku			
63.1	Průkaz totožnosti peroxidu vodíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/22 část A (Český lékopis, čl. Hydrogenii peroxidum 3%)	3% peroxid vodíku	-
64	Stanovení čistoty peroxidu vodíku			
64.1	Stanovení čistoty peroxidu vodíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/22 část B (Český lékopis, čl. Hydrogenii peroxidum 3%)	3% peroxid vodíku	-
65	Stanovení obsahu hydrogenfosforečnanu sodného			
65.1	Stanovení obsahu hydrogenfosforečnanu sodného titračně	SOP B/23 část C (Československý lékopis 2, 1954, str. 495)	Fosfátové projímadlo NAP	-
66	Stanovení obsahu dihydrogenfosforečnanu sodného			
66.1	Stanovení obsahu dihydrogenfosforečnanu sodného titračně	SOP B/23 část D (Československý lékopis 2, 1954, str. 496)	Fosfátové projímadlo NAP	-
67	Průkaz totožnosti HI-6 DMS			
67.1	Průkaz totožnosti HI-6 DMS metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/9 část D (PNY-MPO/02-05 Vakos XT)	Antiva DMS	-
68	Stanovení obsahu HI-6 DMS			
68.1	Stanovení obsahu HI-6 DMS metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/9, část E (PNY-MPO/02-05 Vakos XT)	Antiva DMS	-
69	Průkaz totožnosti propylenglykolu			
69.1	Průkaz totožnosti propylenglykolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/37 část B (Metodický Věstník SÚKL 1979, str. 8)	Mast s kyselinou salicylovou a propylenglykolem	-
69.2	Průkaz totožnosti propylenglykolu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/75 část D (Metodický Věstník SÚKL 1979, str. 8)	Triturace s dexamethazon acetátem	-
70	Průkaz totožnosti bromidů			
70.1	Průkaz totožnosti bromidů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/38 část B (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculoguttae)	Homatropinové oční kapky	-
70.2	Průkaz totožnosti bromidů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/53 část C (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculoguttae)	Oční kapky se skopolaminem	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
71	Průkaz totožnosti homatropinu			
71.1	Průkaz totožnosti omatropinu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/38 část A (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Homatropinové oční kapky	-
72	Stanovení obsahu bromidu homatropinu			
72.1	Stanovení obsahu bromidu homatropinu spektrofotometricky	SOP B/38 část G (Český lékopis, čl. Homatropini hydrobromidi oculo guttae)	Homatropinové oční kapky	-
73	Stanovení oxidovatelných látek			
73.1	Stanovení oxidovatelných látek chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/33 část A (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Voda čištěná (Aqua purificata)	-
74	Stanovení dusičnanů			
74.1	Stanovení dusičnanů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/33 část C (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Voda čištěná (Aqua purificata)	-
75	Průkaz totožnosti síranů			
75.1	Průkaz totožnosti síranů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/26 část B (Český lékopis, čl. Magnesii sulfatis solutio 20%)	Roztok síranu hořečnatého	-
75.2	Průkaz totožnosti síranů chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP A/3 část B (Český lékopis, kap. 2.3.1)	Autoinjektor se síranem morfinu	-
76	Stanovení kysel a zásaditě reagujících látek			
76.1	Stanovení kysel a zásaditě reagujících látek chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/33 část E (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Voda čištěná (Aqua purificata)	-
77	Stanovení amonia			
77.1	Stanovení amonia chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/33 část F (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Voda čištěná (Aqua purificata)	-
78	Stanovení vápníku a hořčíku			
78.1	Stanovení vápníku a hořčíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/33 část G (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Voda čištěná (Aqua purificata)	-
79	Stanovení obsahu peroxidu vodíku			
79.1	Stanovení obsahu peroxidu vodíku titračně	SOP B/22 část D (Český lékopis, čl. Hydrogenii peroxidum 3%)	3% peroxid vodíku	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
80	Stanovení zbytku po odpaření			
80.1	Stanovení zbytku po odpaření gravimetricky	SOP B/33 část CH (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Voda čištěná (Aqua purificata)	-
80.2	Stanovení zbytku po odpaření gravimetricky	SOP B/22 část C (Český lékopis, čl. Hydrogenii peroxidum 3%)	3% peroxid vodíku	-
81	Stanovení měrné vodivosti			
81.1	Stanovení měrné vodivosti konduktometricky	SOP B/33 část I (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Voda čištěná (Aqua purificata)	-
81.2	Stanovení měrné vodivosti konduktometricky	SOP B/84 část A (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Destilovaná voda	-
82	Stanovení obsahu síranu morfinu			
82.1	Stanovení obsahu síranu morfinu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/3 část F (Český lékopis 2017, Doplněk 2022, čl. Morphini sulfas pentahydricus, str. 2957)	Autoinjektor se síranem morfinu	-
83	Stanovení obsahu lihu			
83.1	Stanovení obsahu lihu automatickým hustoměrem	SOP B/30 část D (Český lékopis, čl. Ethanolum 60%, čl. Ethanolum 85%)	Lih 60%, 85%	-
84	Průkaz totožnosti chloridu benactyzinu			
84.1	Průkaz totožnosti chloridu benactyzinu metodou TLC	SOP A/7 část A (PN 520-2-Chonol II Spofa)	Chonol II Spofa	-
85	Stanovení obsahu atropin sulfátu			
85.1	Stanovení obsahu atropin sulfátu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/11 část CH (HPLC method for simultaneous determination of the components of an aqueous antidote solution, FARMACIA, 2011, Vol. 59)	Autoinjektor s obidoxim chloridem	-
85.2	Stanovení obsahu atropin sulfátu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/11A část M (HPLC method for simultaneous determination of the components of an aqueous antidote solution, FARMACIA, 2011, Vol. 59)	Autoinjektor s obidoxim chloridem a atropinem	-
86	Stanovení obsahu chloridu benactyzinu			
86.1	Stanovení obsahu chloridu benactyzinu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/7 část B (PNY-71-02-Panpal Vakos XT)	Chonol II Spofa	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
86.2	Stanovení obsahu chloridu benactyzinu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/15 část D (PNY-71-02-Panpal Vakos XT)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
87	Stanovení barvy roztoku			
87.1	Stanovení barvy roztoku spektrofotometricky	SOP A/7 část J (PN 520-2-Chonol II Spofa	Chonol II Spofa	-
88	Průkaz totožnosti jódu			
88.1	Průkaz totožnosti jódu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/29 část A (Český lékopis, čl. Iodi solutio aquosa)	Roztok Lugol	-
88.2	Průkaz totožnosti jódu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/46 část A (Český lékopis, čl. Iodi solutio glycerolica)	Roztok jodu glycerolový	-
89	Průkaz totožnosti jodidu			
89.1	Průkaz totožnosti jodidu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/29 část B (Český lékopis, čl. Iodi solutio aquosa)	Roztok Lugol	-
89.2	Průkaz totožnosti jodidu chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/46 část B (Český lékopis, čl. Iodi solutio glycerolica)	Roztok jodu glycerolový	-
90	Stanovení obsahu obidoxim chloridu			
90.1	Stanovení obsahu obidoxim chloridu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/11 část B (TP WT-01/06 Ravimed)	Autoinjektor s obidoxim chloridem	-
91	Stanovení obsahu diazepam			
91.1	Stanovení obsahu diazepam metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/13 část B (Český lékopis, čl. Diazepamum; OPL-001-0922)	Autoinjektor s Diazepamem	-
92	Stanovení obsahu trihexyfenidylu chloridu			
92.1	Stanovení obsahu trihexyfenidylu chloridu metodou HPLC s detektorem UV	SOP A/15 část B (PNY-71-02-Panpal Vakos XT)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
93	Stanovení obsahu bromidu pyridostigminu			
93.1	Stanovení obsahu bromidu pyridostigminu spektrofotometricky	SOP A/15 část G (PNY-71-02-Panpal Vakos XT)	Profylaktické antidotum PANPAL	-
94	Průkaz totožnosti draslíku			
94.1	Průkaz totožnosti draslíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/29 část C (Český lékopis, čl. Iodi solutio aquosa)	Roztok Lugol	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
94.2	Průkaz totožnosti draslíku chemickou reakcí se zkoumadlem	SOP B/46 část C (Český lékopis, čl. Iodi solutio glycerolica)	Roztok jodu glycerolový	-
95	Stanovení obsahu volného jódu			
95.1	Stanovení obsahu volného jódu titračně	SOP B/29 část D (Český lékopis, čl. Iodi solutio aquosa)	Roztok Lugol	-
95.2	Stanovení obsahu volného jódu titračně	SOP B/46 část C (Český lékopis, čl. Iodi solutio glycerolica)	Roztok jodu glycerolový	-
96	Stanovení obsahu chloridu efedrinia			
96.1	Stanovení obsahu chloridu efedrinia titračně	SOP B/6 část F (Metodický Věstník SÚKL 1985, str. 69)	Nosní kapky s chloridem efedrinia a chloridem sodným	-
97	Stanovení obsahu resorcinu			
97.1	Stanovení obsahu resorcinu titračně	SOP B/7 část D (Český lékopis, čl. Solutio Castellani sine Fuchsino)	RSB líh	-
98	Stanovení obsahu kyseliny salicylové			
98.1	Stanovení obsahu kyseliny salicylové spektrofotometricky	SOP B/3 část F (Český lékopis, 2023, str. 4351)	Mast s kyselinou salicylovou, boritou a dexamethazonem	-
98.2	Stanovení obsahu kyseliny salicylové spektrofotometricky	SOP B/7 část E (Český lékopis, 2023, str. 4351)	RSB líh	-
98.3	Stanovení obsahu kyseliny salicylové spektrofotometricky	SOP B/14 část E (Český lékopis, 2023, str. 4351)	Mast Whitfield	-
98.4	Stanovení obsahu kyseliny salicylové spektrofotometricky	SOP B/61 část C (Český lékopis, 2023, str. 4351)	Salicylový líh	-
98.5	Stanovení obsahu kyseliny salicylové spektrofotometricky	SOP B/62 část D (Český lékopis, 2023, str. 4351)	SB líh	-
99	Stanovení obsahu hydrochloridu pyridoxinu			
99.1	Stanovení obsahu hydrochloridu pyridoxinu titračně	SOP B/8 část G (Český lékopis, 2002, str. 4013)	Tobolky s hydrochloridem pyridoxinu	-
100	Zkouška na sterilitu			
100.1	Zkouška na sterilitu kultivační metodou	SOP M/1 (Český lékopis, kap. 5.1, kap. 2.6.1)	Zdravotnické prostředky, sterilní léčivé přípravky, látky pro farmaceutické použití	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
101	Mikrobiologické zkoušení nesterilních přípravků			
101.1	Stanovení počtu mikroorganismů, zkoušky na specifikované mikroorganismy kultivační metodou	SOP M/2 část A, B (Český lékopis, kap. 2.6.12, kap. 2.6.13, kap. 5.1)	Nesterilní přípravky: Zdravotnické prostředky, nesterilní léčivé přípravky a látky pro farmaceutické použití	-
101.2	Mikrobiologické monitorování pomocí membránové filtrace kultivační metodou	SOP M/2 část C (Český lékopis, čl. Aqua purificata)	Nesterilní přípravky: Aqua purificata	-
102	Zkouška na bakteriální endotoxiny – LAL test			
102.1	Zkouška na bakteriální endotoxiny – LAL test	SOP M/4 (Český lékopis, kap. 5.1, kap. 2.6.14)	Zdravotnické prostředky, injekční léčivé přípravky	-

¹ v případě, že laboratoř je schopna provádět zkoušky mimo své stálé prostory, jsou tyto zkoušky u pořadového čísla označeny hvězdičkou

² u datovaných dokumentů identifikujících zkušební postupy se používají pouze tyto konkrétní postupy, u nedatovaných dokumentů identifikujících zkušební postupy se používá nejnovější platné vydání uvedeného postupu (včetně všech změn)

³ laboratoř neuplatňuje flexibilní přístup k rozsahu akreditace

Upřesnění rozsahu akreditace:

Pořadové číslo zkoušky	Detailní informace k činnosti v rozsahu akreditace (stanovované analyty)
67.1, 68.1	HI-6 (DMS) - (1-(2-hydroxyiminomethylpyridinium)3-(4-karboxamidopyridium)-2 oxapropanon dichlorid)(dimethansulfonát)

Upřesnění rozsahu akreditace:

Pořadové číslo zkoušky	Detailní informace k činnosti v rozsahu akreditace (předmět zkoušení)
32.1	IPB vzor 80 - Dekontaminační prostředek při zasažení zbraněmi hromadného ničení
13.2, 17.1, 19.4, 35.1	DMS – dimethansulfonát
19.6, 45.1, 46.2, 47.1, 60.1, 97.1, 98,2	RSB líh - Roztok kyseliny borité a kyseliny salicylové s resorcinolem ethanolový
46,8, 60.6, 98,5	SB líh – Roztok kyseliny borité a kyseliny salicylové ethanolový

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 337/2025 ze dne: 2. 7. 2025**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Česká republika - Ministerstvo obrany

objekt číslo 1504, Centrum zdravotnického materiálu v Bystřici pod Hostýnem - Laboratoř pro kontrolu
léčiv

VZ 6848, Fryčajova 274, 768 61 Bystřice pod Hostýnem

Vzorkování:

Pořadové číslo	Název postupu odběru vzorku	Identifikace postupu odběru vzorku ¹	Předmět odběru
1	Odběr čištěné vody ve vojenských zdravotnických zařízeních	SOP: Odběr/1 (Vyhláška č. 84/2008 Sb.; ČSN EN ISO 19458; ČSN EN ISO 5667-3)	Aqua purificata

¹ u datovaných dokumentů identifikujících postupy odběru vzorku se používají pouze tyto konkrétní postupy, u nedatovaných dokumentů identifikujících postupy odběru vzorku se používá nejnovější platné vydání uvedeného postupu (včetně všech změn)

Vysvětlivky:

IPB	Individuální protichemický balíček
Český lékopis	Český lékopis aktuální vydání
SOP	Standardní operační postup
HPLC	Kapalinová chromatografie
TLC	Tenkvrstvá chromatografie
TPD	Technické podmínky dodávek
PN	Podniková norma
PNY	Podniková norma
TP	Technické podmínky
OPL	Podniková norma
SZM	Podniková norma
SÚKL	Státní ústav pro kontrolu léčiv
LAL test	Limulus Amebocyte lysate test
MZd.	Ministerstvo zdravotnictví