

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Zkušební laboratoř

Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pracoviště zkušební laboratoře:

1. **Úřední laboratoř pro kontrolu veterinárních léčiv**, Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno
2. **Laboratoř pro sledování reziduí cizorodých látek**, Palackého 174, 612 00 Brno

Laboratoř uplatňuje flexibilní přístup k rozsahu akreditace upřesněný v dodatku.

Aktuální seznam činností prováděných v rámci flexibilního rozsahu je k dispozici v laboratoři u vedoucího laboratoře.

Laboratoř poskytuje odborná stanoviska a interpretace výsledků zkoušek.

1. Úřední laboratoř pro kontrolu veterinárních léčiv

Zkoušky:

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
1.	Mikrobiologické stanovení účinnosti antimikrobních látek ³⁾ difúzní plotnovou metodou	SOP 01 (Ph.Eur. 2.7.2)	Léčivé přípravky ²⁾
2.	Stanovení počtu hyf mikroskopicky	SOP 96 (Registrační dokumentace výrobce veterinárního léčivého přípravku)	Léčivé přípravky
3.	Bakteriologická identifikace kultivačně, mikroskopicky a biochemickými testy	SOP 97 (Clinical Veterinary Microbiology, 1994; Color Atlas and Textbook of Diagnostic Microbiology, 2006; Obecná bakteriologie, 1981)	Léčivé přípravky
4.	Zkouška sterility	SOP 04 (Ph.Eur. 2.6.1)	Léčivé přípravky
5.	Mikrobiologické zkoušení nesterilních výrobků - celkový počet živých mikroorganismů a průkaz specifických mikroorganismů	SOP 05 (Ph.Eur. 2.6.12, Ph.Eur. 2.6.13)	Léčivé přípravky
6.	Stanovení citlivosti k antimikrobním látkám diskovou difúzní metodou	SOP 06 (Standardy EUCAST, CLSI)	Léčivé přípravky

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Zkušební laboratoř

Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušební postupu/metody	Identifikace zkušební postupu/metody	Předmět zkoušky
7.	Stanovení citlivosti k antimikrobním látkám mikrodiluční metodou – testování MIC	SOP 07 (Standardy EUCAST, CLSI)	Léčivé přípravky
8.	Stanovení citlivosti bakterií k antimikrobním látkám E-testem	SOP 08 (Standardy EUCAST, CLSI)	Léčivé přípravky
9.	Detekce IBDV metodou RT qPCR	SOP 106 (Ph.Eur.2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál
10.	Neobsazeno		
11.	Průkaz mykoplazmat kultivačně	SOP 11 (Ph.Eur. 2.6.7)	Léčivé přípravky, biologický materiál
12.	Detekce pestivirů metodou RT qPCR	SOP 101 (Ph.Eur.2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál
13.	Průkaz β -laktamáz se širokým spektrem účinku u G-bakterií „double disk synergy“ testem	SOP 13 (Standardy EUCAST, CLSI)	Léčivé přípravky
14.	Zkouška na bakteriální endotoxiny LAL testem	SOP 14 (Ph.Eur. 2.6.14)	Léčivé přípravky
15.	Detekce viru ILT metodou PCR	SOP 102 (Ph.Eur.2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál
16.	Stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti chřipce koní na morčatech hemaglutinačně inhibičním testem (HIT)	SOP 55 (Ph.Eur.-Mon. 0249, Manual OIE CH.2.5.7)	Léčivé přípravky
17.	Zkouška účinnosti protimikrobní konzervace	SOP 57 (Ph.Eur. 5.01.03)	Léčivé přípravky
18.	Detekce IBV metodou RT qPCR	SOP 103 (Ph.Eur. 2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál
19.	Detekce viru pseudomoru drůbeže metodou PCR	SOP 93 (Ph.Eur. 2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál
20.	Detekce pestivirů metodou PCR	SOP 99 (Ph.Eur.2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál
21.	Detekce viru IBR metodou PCR	SOP 100 (Ph.Eur.2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál
22.	Stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti pseudomoru drůbeže (Newcastleské nemoci) ve vakcíně metodou ELISA	SOP 86 (Ph.Eur. - Mon. 0870)	Léčivé přípravky



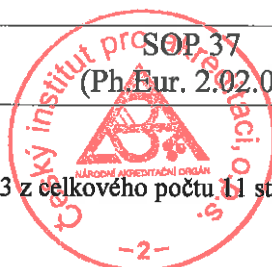
Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Zkušební laboratoř

Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
23.	Stanovení počtu deklarovaných živých bakterií nebo hub	SOP 70 (Ph.Eur. – Mon. 0062)	Léčivé přípravky
24.	Vyloučení bakteriální a houbové kontaminace	SOP 71 (Ph.Eur. 2.6.1)	Léčivé přípravky
25.	Detekce <i>Mycoplasma</i> species metodou PCR	SOP 65 (Ph.Eur. 2.6.7)	Léčivé přípravky, biologický materiál
26.	Stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti července na myších metodou ELISA	SOP 75 (Ph.Eur. 5.2.1.a Mon. 0064)	Léčivé přípravky
27.	Stanovení titru viru vztekliny mikrotitrační metodou	SOP 76 (Ph.Eur.- Mon.0746)	Léčivé přípravky
28.	Stanovení titru viru myxomatózy mikrotitrační metodou	SOP 78 (Ph.Eur.- Mon.1943)	Léčivé přípravky
29.	Stanovení účinnosti inaktivované vakcíny proti vzteklině NIH testem	SOP 79 (Ph.Eur.- Mon. 0451)	Léčivé přípravky
30.	Stanovení účinnosti inaktivované vakcíny proti chřipce koní na morčatech jednoduchou radiální hemolýzou	SOP 89 (Ph.Eur.-Mon. 0249, Manual OIE 2.5.7.)	Léčivé přípravky
31.	Stanovení účinnosti inaktivované vakcíny proti vzteklině sérologickou metodou s imunofluorescenční detekcí	SOP 90 (Ph.Eur.-Mon. 0451)	Léčivé přípravky
32.	Stanovení titru viru Newcastleeské nemoci na kuřecích embryích hemaglutinačním testem	SOP 92 (Ph.Eur.-Mon. 0450)	Léčivé přípravky
33.	Stanovení titru viru infekční burzitidy drůbeže na KEF	SOP 95 (Ph.Eur.-Mon. 0587)	Léčivé přípravky
34. – 50.	Neobsazeno		
51.	Stanovení pH potenciometricky	SOP 37 (Ph.Eur. 2.02.03)	Roztoky



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Zkušební laboratoř

Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
52.	Stanovení fenolu spektrofotometricky	SOP 38 (Ph.Eur. 2.05.15, Ph.Eur. 2.02.25)	Léčivé přípravky – veterinární imunologické léčivé přípravky
53.	Stanovení volného formaldehydu spektrofotometricky	SOP 39 (Ph.Eur. 2.04.18, Ph.Eur. 2.02.25)	Léčivé přípravky - veterinární imunologické léčivé přípravky
54.	Stanovení hliníku chelatometricky	SOP 40 (Ph.Eur. 2.05.13)	Léčivé přípravky - veterinární imunologické léčivé přípravky
55.	Stanovení thiomersalu spektrofotometricky	SOP 41 (Ph.Eur. 2.02.25)	Léčivé přípravky - veterinární imunologické léčivé přípravky
56.	Stanovení hustoty hustoměrem	SOP 42 (Ph.Eur. 2.02.05)	Kapalné vzorky
57.	Stanovení obsahu vody dle Karl Fischera	SOP 44 (Ph.Eur. 2.05.12)	Kapalné a pevné vzorky
58.	Neobsazeno		
59.	Stanovení sulfonamidů ⁴⁾ metodou LC- DAD	SOP 50 (Ph.Eur. 2.02.29, Ph.Eur. 2.02.46)	Krmné směsi, medikované krmné směsi
60.	Stanovení tetracyklinů ⁵⁾ metodou LC-DAD	SOP 62 (Ph.Eur. 2.02.29, Ph.Eur. 2.02.46)	Léčivé přípravky, krmné směsi, medikované krmné směsi
61.	Stanovení chlortetracyklinu hydrochloridu metodou LC-FD	SOP 87 (Ph.Eur.- Mon.173)	Krmné směsi, medikované krmné směsi
62.	Identifikace a stanovení obsahu účinných a pomocných látek a nečistot ²¹⁾ metodou LC-DAD	SOP 105 (Ph.Eur 2.2.29, 2.2.46)	Léčivé látky, léčivé přípravky, medikované krmné směsi
63.	Čiřost a stupeň opalescence tekutin vizuálně	SOP 104A (Ph.Eur. 2.2.1)	Léčivé látky, léčivé přípravky
64.	Stupeň zbarvení tekutin vizuálně	SOP 104B (Ph.Eur. 2.2.2)	Léčivé látky, léčivé přípravky
65. – 100.	Neobsazeno		



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

2. Laboratoř pro sledování reziduí cizorodých látek

Zkoušky:

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
101.	Stanovení syntetických gestagenů ⁶⁾ metodou GC/MS	SOP 23 (CD2002/657/EC Article 2.3)	Ledvinový tuk
102.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
103.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Vežce
104.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24D (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko
105.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24E (CD2002/657/EC Article 2.3)	Med
106.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24F (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
107.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24G (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krmivo
108.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24H (CD2002/657/EC Article 2.3)	Játra
109.	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24I (CD2002/657/EC Article 2.3)	Vaječné skořápky
110.	Stanovení nortestosteronu metodou GC/MS	SOP 25A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
111.	Stanovení nortestosteronu metodou GC/MS	SOP 25B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
112.	Stanovení diethylstilbestrolu, dienestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 26A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
113.	Stanovení diethylstilbestrolu, dienestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 26B (CD96/23/EC Annex I. CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
114.	Stanovení testosteronu metodou GC/MS	SOP 27A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krevní sérum
115.	Stanovení androgenních steroidů ⁷⁾ metodou GC/MS	SOP 27B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
116.	Stanovení trenbolonu metodou GC/MS	SOP 28A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
117.	Stanovení trenbolonu metodou GC/MS	SOP 28B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

**Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno**

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
118.	Stanovení laktonů kyseliny resorcylové ⁸⁾ (RALs) metodou GC/MS	SOP 29A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
119.	Stanovení laktonů kyseliny resorcylové ⁸⁾ (RALs) metodou GC/MS	SOP 29B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
120.	Stanovení estradiolu metodou GC/MS	SOP 52A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krevní sérum
121.	Stanovení estradiolu metodou GC/MS	SOP 52B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko
122.	Stanovení ethinylestradiolu a estradiolu metodou GC/MS	SOP 53A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
123.	Stanovení ethinylestradiolu a estradiolu metodou GC/MS	SOP 53B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
124.	Stanovení steroidů ⁹⁾ metodou GC/MS	SOP 54A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
125.	Stanovení methyltestosteronu metodou GC/MS	SOP 54B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
126.	Stanovení steroidů ¹⁰⁾ metodou GC/MS	SOP 54C (CD2002/657/EC Article 2.3)	Játra
127.	Screeningové stanovení diethystilbestrolu, dienestrolu, benzoestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 85A (CD2002/657/EC Article 2.2)	Moč
128.	Screeningové stanovení diethystilbestrolu, dienestrolu, benzoestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 85B (CD2002/657/EC Article 2.2)	Sval
129.	Screeningové stanovení diethystilbestrolu, dienestrolu, benzoestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 85C (CD2002/657/EC Article 2.2)	Játra
130.	Screeningové stanovení diethystilbestrolu, dienestrolu, benzoestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 85D (CD2002/657/EC Article 2.2)	Mléko
131.	Screeningové stanovení laktonů kyseliny resorcylové ⁸⁾ (RALs) metodou GC/MS	SOP 94A (CD2002/657/EC Article 2.2)	Moč



**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 551/2017 ze dne: 26. 9. 2017**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Zkušební laboratoř

Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
132.	Screeningové stanovení laktonů kyseliny resorcylové ⁸⁾ (RALs) metodou GC/MS	SOP 94B (CD2002/657/EC Article 2.2)	Játra
133.– 200.	Neobsazeno		
201.	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
202.	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
203.	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88C (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko
204.	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88D (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krevní sérum
205.	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88E (CD2002/657/EC Article 2.3)	Vejce
206.	Stanovení gestagenů ¹¹⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 91 (CD2002/657/EC Article 2.3)	Ledvinový tuk, potravinové doplňky
207.	Stanovení sedativ ¹²⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 80 (CD2002/657/EC Article 2.3)	Ledvina
208.	Stanovení β-agonistů ¹³⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 82A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
209.	Stanovení β-agonistů ¹³⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 82B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko
210.	Stanovení β-agonistů (clenbuterolu, mabuterolu, brombuterolu a salbutamolu) metodou LC-MS/MS	SOP 82C (CD2002/657/EC Article 2.3)	Napájecí voda
211.	Stanovení β-agonistů (clenbuterolu, mabuterolu, brombuterolu a salbutamolu) metodou LC-MS/MS	SOP 82D (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krmivo
212.	Stanovení β-agonistů ¹³⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 82E (CD2002/657/EC Article 2.3)	Játra
213.	Stanovení β-agonistů ¹⁴⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 82F (CD2002/657/EC Article 2.3)	Srst
214.	Stanovení stanazololu a 16β-hydroxystanazololu metodou LC-MS/MS	SOP 77 (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Zkušební laboratoř

Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
215.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁵⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krevní sérum
216.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁵⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Vežce
217.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁶⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81C (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krmivo
218.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁵⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81D (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
219.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁶⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81E (CD2002/657/EC Article 2.3)	Napájecí voda
220.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁵⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81F (CD2002/657/EC Article 2.3)	Med
221.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁵⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81G (CD2002/657/EC Article 2.3)	Peří
222.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁶⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81H (CD2002/657/EC Article 2.3)	Vaječné skořápky
223.	Stanovení nitroimidazolů ¹⁵⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81I (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko
224.	Stanovení dapsonu metodou LC-MS/MS	SOP 84A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
225.	Stanovení dapsonu metodou LC-MS/MS	SOP 84B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko
226.	Stanovení nitrofuránů ¹⁷⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 72A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
227.	Stanovení nitrofuránů ¹⁷⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 72B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko
228.	Stanovení nitrofuránů ¹⁷⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 72C (CD2002/657/EC Article 2.3)	Med
229.	Stanovení nitrofuránů ¹⁷⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 72D (CD2002/657/EC Article 2.3)	Vežce
230.	Stanovení thyreostatik ¹⁸⁾ metodu LC-MS/MS	SOP 73A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
231.	Stanovení thyreostatik ¹⁸⁾ metodu LC-MS/MS	SOP 73B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Sval
232.	Stanovení thyreostatik ¹⁸⁾ metodu LC-MS/MS	SOP 73C (CD2002/657/EC Article 2.3)	Mléko

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
233.	Stanovení kortikosteroidů ¹⁹⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 74A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Moč
234.	Stanovení esterů steroidů ²⁰⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 98A (CD2002/657/EC Article 2.3)	Srst
235.	Stanovení esterů steroidů ²⁰⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 98B (CD2002/657/EC Article 2.3)	Krevní sérum

Dodatek:

Flexibilní rozsah akreditace

Pořadová čísla zkoušek
59 – 60, 101 – 132, 201 – 235

Laboratoř může modifikovat v dodatku uvedené zkušební metody v dané oblasti akreditace při zachování principu měření.

U zkoušek v dodatku neuvedených nemůže laboratoř uplatňovat flexibilní přístup k rozsahu akreditace

ODKAZY:

- 1) v případě, že laboratoř je schopna provádět zkoušky mimo své stálé prostory, jsou tyto zkoušky u pořadového čísla označeny hvězdičkou
- 2) léčivé přípravky ve smyslu § 2 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a v souladu s databází vedenou na webových stránkách Ústavu pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv www.uskvbl.cz
- 3) 1 (SOP 01) antimikrobní látky: bacitracin Zn, dihydrostreptomycin sulfát, erytromycin, gentamicin sulfát, kanamycin monosulfát, neomycin sulfát, nystatin, rifamycin sodný, spiramycin, streptomycin sulfát, tylosin, tylosin tartarát
- 4) 59 (SOP 50) sulfonamidy: sulfadimidin, sulfadiazin, sulfamethoxazol, sulfamerazin
- 5) 60 (SOP 62) tetracykliny: tetracyklin, oxytetracyklin, doxycyklin, chlortetracyklin, 4-epichlortetracyklin a jejich soli
- 6) 101 (SOP 23) syntetické gestageny: medroxyprogesteron acetát, acetoxypogesteron, megestrol acetát, melengestrol acetát, chlormadinon acetát
- 7) 115 (SOP 27) androgenní steroidy: testosteron, nortestosteron, methyltestosteron, chlortestosteron, norclostebol, boldenon, methylboldenon
- 8) 118, 119, 131, 132 (SOP 29, 94) RALs: zeranol, taleranol, zearalanon, zearalenon, α -zearalenol, β -zearalenol
- 9) 124 (SOP 54A) steroidy: nortestosteron, methyltestosteron, chlortestosteron, norclostebol, boldenon, methylboldenon

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Zkušební laboratoř

Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

- 10) 126 (SOP 54C) steroidy: nortestosteron, methyltestosteron, chlortestosteron, norclostebol, boldenon, ethinylestadiol
- 11) 206 (SOP 91) gestageny: medroxyprogesteron acetát, acetoxypogesteron, megestrol acetát, melengestrol acetát, chlormadinon acetát, altrenogest, progesteron
- 12) 207 (SOP 80) sedativa: acepromazin, propionylpromazin, chlorpromazin, azaperon, azaperol, carazolol, haloperidol, haloperidol metabolit, xylazin
- 13) 208, 209, 212 (SOP 82A, B, E) β -agonisté: brombuterol, cimaterol, cimbuterol, clenbuterol, isoxsuprin, mabuterol, mapenterol, ractopamin, ritodrin, salbutamol, terbutalin, tulobuterol, zilpaterol, chlorbrombuterol, hydroxymethylclenbuterol, clenpenterol, clenproperol, clenicyklohexerol, salmeterol, fenoterol, orciprenalin, carbuterol, pirbuterol, sotalol, formoterol, clenisopenterol, labetalol, clenhexerol
- 14) 213 (SOP 82F) β -agonisté: brombuterol, cimaterol, cimbuterol, clenbuterol, isoxsuprin, mabuterol, mapenterol, ractopamin, ritodrin, salbutamol, terbutalin, tulobuterol, zilpaterol, chlorbrombuterol, hydroxymethylclenbuterol, clenpenterol, clenproperol, clenicyklohexerol, salmeterol, carbuterol, pirbuterol, sotalol, clenisopenterol, labetalol, clenhexerol
- 15) 215, 216, 218, 220, 221, 223 (SOP 81A, B, D, F, G, I) nitroimidazoly: dimetridazol, ronidazol, metronidazol, metronidazol-OH, 2-hydroxymethyl-1-methyl-5-nitroimidazol (HMMNI), carnidazol, ipronidazol, ipronidazol-OH, ternidazol, secnidazol, tinidazol, ornidazol
- 16) 217, 219, 222 (SOP 81C, E, H) nitroimidazoly: dimetridazol, ronidazol, metronidazol, ipronidazol, carnidazol, ternidazol, secnidazol, tinidazol, ornidazol
- 17) 226-229 (SOP 72) nitrofurany: 3-Amino-2-oxazolidinon (AOZ), 5-Methylmorfolino-3-amino-2-oxazolidinon (AMOZ), 1-Amino-hydantoin hydrochlorid (AHD) a semicarbamid (SEM)
- 18) 230 - 232 (SOP 73) thyreostatika: methylthiouracil, propylthiouracil, thiouracil a tapazol
- 19) 233 (SOP 74) kortikosteroidy: dexamethazon, triamcinolon, betamethazon, fluocinolon, fluorometholon, beclomethazon, flumethazon, prednison, methylprednisolon, prednisolon
- 20) 234, 235 (SOP 98) estery steroidů: estradiol benzoát, testosteron propionát, testosteron benzoát, testosteron isokapronát, testosteron dekanoát, testosteron enanthát, testosteron fenylpropionát, testosteron cypionát, nortestosteron propionát, nortestosteron benzoát, nortestosteron fenylpropionát, nortestosteron cypionát, nortestosteron dekanoát
- 21) 62 (SOP 105): amprolium hydrochlorid, amoxicilin, kyselina sorbová



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005:

**Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno**

ZKRATKY:

CD - Commission Decision

EC - European Community

ELISA - enzymo-imunologická analýza

GC/MS - plynová chromatografie s hmotnostní detekcí

GC/MS-NCI - plynová chromatografie s hmotnostní detekcí s negativní chemickou ionizací

HIT - hemaglutinačně inhibiční test

LC - kapalinová chromatografie

DAD - detektor s diodovým polem

FD - fluorescenční detektor

IBDV - virus infekční burzitidy drůbeže

IBR - infekční bovinní rhinotracheitida

IBV - infekční bronchitida drůbeže

ILT - infekční laryngotracheitida

KEF - kuřecí embryonální fibroblasty

LAL - lyzát z amebocytů ostrorepa

LC-MS/MS - kapalinová chromatografie s hmotnostní detekcí

Manual OIE - manual standardních metod Office International des Epizooties

MIC - minimální inhibiční koncentrace

NIH test - test pro stanovení účinnosti vakcíny proti vzteklině vyvinutý laboratoří National Institutes of Health, Maryland, USA

PCR - polymerasová řetězová reakce

RT qPCR - kvantitativní polymerázová řetězová reakce v reálném čase

Ph.Eur. - Evropský lékopis

SOP - standardní operační postup vypracovaný na základě platné legislativy, norem, odborné literatury, firemních návodů a dokumentace



12

Plán pravidelných dozorových návštěv ZL

Organizace: Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Subjekt: Zkušební laboratoř

Adresa subjektu: Hudecova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Číslo spisu: 210617/L-SŘ

Číslo subjektu: 1219

Měsíc/ rok	Kritéria podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2005	Pracoviště/ postupy dle POA	Min. počet witness aud.
12/2018	Systémová kritéria 4.2 (závazky), 4.8, 4.14, 4.15, 5.2 4.1, 4.3, 4.6, 4.13	Pracoviště č. 1 Postupy č.: 1-33	8
	Odborná kritéria 5.2, 5.6, 5.9 4.6, 4.13		
3/2020	Systémová kritéria 4.2 (závazky), 4.8, 4.14, 4.15, 5.2 4.5, 4.4, 4.7, 5.10	Pracoviště č. 1 Postupy: 51-58, 63, 64 Pracoviště č. 2 Postupy: 201-235	5
	Odborná kritéria 5.2, 5.6, 5.9 5.4, 5.10, 5.5		8
6/2021	Systémová kritéria 4.2 (závazky), 4.8, 4.14, 4.15, 5.2 4.9, 4.10, 4.11, 4.12	Pracoviště č. 1 Postupy: 59-62/4 witness audity Pracoviště č. 2 Postupy: 101-132/8 witness auditů	4
	Odborná kritéria 5.2, 5.6, 5.9 5.3, 5.7, 5.8		8

- Poznámka: 1) Plán je možno po dobu platnosti osvědčení o akreditaci aktualizovat a zpřesňovat.
 2) Při každé PDN posuzovat stabilitu a spolehlivost systému managementu a oznámené změny.
 3) Každoročně předkládat účast v PT.

Zpracoval vedoucí posuzovatel MVDr. Michaela Jahnová

Dne 16. 8. 2017