

Na základě povinností vyplývajících z § 23 odst. 1 písm. d) a § 77 odst. 1 písm. f) zákona o léčivech č. 378/2007 Sb., ve znění pozdějších předpisů, vydává ÚSKVBL v této části upřesňující informace a podklady týkající se hlášení spotřeby VLP. Hlášen
í zasílají distributoři VLP, výrobci léčivých přípravků, kteří jsou na základě § 75 odst. (4) zákona č. 378/2007 Sb. o léčivech oprávněni vykonávat činnost distributora, jde-li o léčivé přípravky, které vyrábí nebo dováží ze třetích zemí a dále výrobci a distributoři medikovaných krmiv.

Kromě Základních informací je zde umístěna Příručka, v níž jsou podrobně popsány dva možné způsoby hlášení spotřeby VLP, Formulář určený k registraci do systému hlášení spotřeby VLP a vzorové Výkazy MS Excel, sloužící k zasílání hlášení spotřeb VLP formou excelového sešitu.

- [Výkaz MS Excel \(bez léčivých přípravků\)](#)
- [Výkaz MS Excel \(obsahuje všechna registrovaná balení VLP\)](#)
- [Výkaz MS Excel \(obsahuje všechny schválené výjimky\)](#)