

V této sekci se nacházejí dokumenty a podklady pro oblasti:

- výroby veterinárních léčivých přípravků, včetně autogenních vakcín,
- výroby léčivých látek,
- činnosti kontrolní laboratoře.

Sekce je rozdělena na:

- [Pokyny SVP](#) (Pokyny SVP (EU GMP Guide) a další upřesňující pokyny ÚSKVBL vydávané dle zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů)
- [Formuláře](#) (žádosti o vydání povolení pro jednotlivé typy činností, dotazníky, které jsou přílohou těchto žádostí, šablony veterinárních předpisů atd.)
- [Přehledy a seznamy](#) (aktuální přehledy výrobců veterinárních léčivých přípravků a kontrolních laboratoří, výrobců léčivých látek)

Za oblast výroby veterinárních léčiv odpovídá MVDr. Petra Müllerová (mullerova@uskvbl.cz).