

Pokud si firma přeje uvést na trh celé EU veterinární přípravek, může podat žádost o registraci u Evropské lékové agentury (EMA). Rozhodnutí o registraci platí stejně ve všech státech EU, a také na Islandu, v Lichnštejnsku a Norsku. Tento typ registrace (centralizovaná, nebo registrace udělená Společenstvím) je povinná pro určité typy veterinárních léčiv a pro ostatní je volitelná. Přesné vymezení kategorií je uvedeno v [Příloze Nařízení Evropské komise č. 726/2004](#) .

Návod pro vyhledání Souhrnů informací o přípravku (SPC), příbalových informací (PI) a textů na obaly pro centralizovaně registrované přípravky na úrovni Registru Společenství

Dokumenty lze získat ze stránek Komise v sekci: DG pro zdraví a bezpečnost potravin -
Veřejné zdraví - Referenční dokumenty - [Registr Společenství pro léčivé přípravky](#)

- Pro registrované veterinární léčivé přípravky je v Registru [abecední přehled přípravků](#)
- Po kliknutí na název vybraného přípravku se rozbalí přehled, který obsahuje schválená SPC v 23 jazycích.
- Pokud není SPC na stránkách k dispozici, lze přímo požádat Komisi o zaslání dokumentu
- Dokumenty jsou ve formátu -.pdf a lze je z webových stránek stáhnout za pomoci nástroje Adobe Acrobat Reader

SPC, zbývající texty k VLP a další informace na svých stránkách uvádí i [EMA](#)