

ÚSKVBL provádí testování anebo posouzení výrobní dokumentace stanovených imunologických veterinárních léčivých přípravků úřední autoritou před jejich uvedením na trh v České republice.

Tyto postupy jsou blíže definovány v dokumentu **ÚSKVBL/UST/001-01/2007 - revize 3**, který je uvedený v příloze.