

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Sekce laboratorní kontroly
Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pracoviště zkušební laboratoře:

- 1 Odbor: Úřední laboratoř pro kontrolu veterinárních léčiv, Hudcova 56A, 621 00 Brno
- 2 Odbor: Laboratoř pro sledování reziduí cizorodých látek, Palackého 174, 612 00 Brno

Zkoušky:

Laboratoři je umožněn flexibilní rozsah akreditace upřesněný v dodatku.

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

Laboratoř je způsobilá poskytovat odborná stanoviska a interpretace výsledků zkoušek.

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušební postupu/metody	Identifikace zkušební postupu/metody	Předmět zkoušky
1 ⁽¹⁾	Mikrobiologické stanovení účinnosti antimikrobních látek ³⁾ difúzní plotnovou metodou	SOP 01 (Ph.Eur. 2.7.2)	Léčivé přípravky ²⁾
2-3	Metody neobsazeny		
4 ⁽¹⁾	Zkouška sterility farmaceutických přípravků	SOP 04 (Ph.Eur. 2.6.1)	Léčivé přípravky
5 ⁽¹⁾	Mikrobiologické zkoušení nesterilních přípravků - celkový počet živých mikroorganismů a zkoušky na specifické mikroorganismy	SOP 05 (Ph.Eur. 2.6.12, Ph.Eur. 2.6.13)	Léčivé přípravky
6 ⁽¹⁾	Stanovení citlivosti k antimikrobním látkám diskovou difúzní metodou	SOP 06 (Clinical Microbiology Procedure Handbook, 1992, 1994)	Léčivé přípravky
7 ⁽¹⁾	Stanovení citlivosti k antimikrobním látkám mikrodiluční metodou – testování MIC	SOP 07 (Clinical Microbiology Procedure Handbook, 1992, 1994)	Léčivé přípravky



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
8 ⁽¹⁾	Stanovení citlivosti k antimikrobním látkám E-testem – stanovení MIC	SOP 08 (Clinical Microbiology Procedure Handbook, 1992,1994)	Léčivé přípravky
9 ⁽¹⁾	Průkaz atypické rezistence pro vybrané mikroorganismy – stafylokoky resistantní k oxacilinu	SOP 09 (Clinical Microbiology Procedure Handbook, 1992,1994)	Léčivé přípravky
10 ⁽¹⁾	Průkaz atypické rezistence pro vybrané mikroorganismy – enterokoky resistantní k vysokým koncentracím aminoglykosidu	SOP 10 (Clinical Microbiology Procedure Handbook, 1992,1994)	Léčivé přípravky
11 ⁽¹⁾	Zkouška na mykoplazmata – kultivační metoda	SOP 11 (Ph.Eur. 2.6.7)	Léčivé přípravky
12 ⁽¹⁾	Průkaz atypické rezistence pro vybrané mikroorganismy – průkaz indukční β -laktamázy u gramnegativních tyčků	SOP 12 (Clinical Microbiology Procedure Handbook, 1992,1994)	Léčivé přípravky
13 ⁽¹⁾	Průkaz atypické rezistence pro vybrané mikroorganismy – průkaz β -laktamáz se širokým spektrem účinku G-tyčků	SOP 13 (Clinical Microbiology Procedure Handbook, 1992,1994)	Léčivé přípravky
14 ⁽¹⁾	Zkouška na bakteriální endotoxiny pomocí LAL	SOP 14 (Ph.Eur. 2.6.14)	Léčivé přípravky
15 ⁽¹⁾	Stanovení účinnosti dezinfekčních přípravků suspenzní metodou měřením elektrické vodivosti vyšetřením u sbírkových kmenů (stanovením MIC) anebo vyšetřením terénních vzorků	SOP 15 (EN1656, EN1657, EN1276)	Léčivé přípravky a veterinární přípravky



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
16 ⁽¹⁾	Stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti chřipce koní stanovením nárůstu protilátek po vakcinaci v séru morčat hemaglutinačně inhibičním testem (HIT)	SOP 55 (Manual OIE CH.2.5.7)	Léčivé přípravky
17 ⁽¹⁾	Zkouška účinnosti protimikrobní konzervace	SOP 57 (Ph.Eur. 5.01.03)	Léčivé přípravky
18 ⁽¹⁾	Typizace prasečích toxikogenních <i>E. coli</i> metodou multiplex PCR	SOP 58 (Ph.Eur.2.6.21)	Léčivé přípravky
19 ⁽¹⁾	Zkouška na průkaz protilátek proti <i>Brucella abortus</i> reakcí vazby komplementu v séru zvířat	SOP 59 (Manual OIE CH.2.4.3)	Léčivé přípravky
20 ⁽¹⁾	Zkouška na průkaz protilátek proti <i>Brucella abortus</i> Rose Bengal testem v séru zvířat	SOP 60 (Manual OIE CH.2.4.3)	Léčivé přípravky
21 ⁽¹⁾	Zkouška na průkaz protilátek proti viru enzootické bovinní leukózy (EBVL) metodou ELISA v séru zvířat	SOP 61 (Manual OIE CH.2.4.11)	Léčivé přípravky
22 ⁽¹⁾	Zkouška účinnosti inaktivovaných vakcín proti pseudomoru drůbeže (Newcastleské nemoci) stanovením titru antigenu ve vakcíně metodou ELISA	SOP 86 (Ph.Eur.- Mon. 0870)	Léčivé přípravky
23 ⁽¹⁾	Stanovení počtu deklarovaných živých bakterií nebo hub	SOP 70 (Ph.Eur. – Mon. 0062)	Léčivé přípravky
24 ⁽¹⁾	Vyloučení bakteriální a houbové kontaminace	SOP 71 (Ph.Eur. 2.6.1)	Léčivé přípravky
25 ⁽¹⁾	Detekce <i>Mycoplasma species</i> metodou PCR	SOP 65 (Ph.Eur. 2.6.7)	Léčivé přípravky



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušební postupu/metody	Identifikace zkušební postupu/metody	Předmět zkoušky
26 ⁽¹⁾	Stanovení účinnosti inaktivovaných červenkových vakcín stanovením nárůstu protilátek po vakcinaci metodou ELISA na myších	SOP 75 (Ph.Eur. 5.2.1. a Mon. 0064)	Léčivé přípravky
27 ⁽¹⁾	Stanovení titru viru vztekliny mikrotitrační metodou	SOP 76 (Ph.Eur.- Mon.0746)	Léčivé přípravky
28 ⁽¹⁾	Stanovení titru viru myxomatózy (poxvirus myxomatosae attenuatum) mikrotitrační metodou	SOP 78 (Ph.Eur.- Mon.1943)	Léčivé přípravky
29 ⁽¹⁾	Stanovení účinnosti vakcíny proti vzteklině - inaktivované NIH testem	SOP 79 (Ph.Eur.- Mon. 0451)	Léčivé přípravky
30 ⁽¹⁾	Zkouška na průkaz protilátek proti chřipce koní v séru jednoduchou radiální hemolýzou (stanovení účinnosti vakcíny proti chřipce koní)	SOP 89 (Ph.Eur.-Mon. 0249, Manual OIE 2.5.7.)	Léčivé přípravky
31 ⁽¹⁾	Stanovení účinnosti inaktivované vakcíny proti vzteklině pro veterinární použití sérologickou metodou s imunofluorescenční detekcí	SOP 90 (Ph.Eur.-Mon. 0451)	Léčivé přípravky
32 ⁽¹⁾	Stanovení infekčního titru viru Newcastleeské nemoci na kuřecích embryích hemaglutinačním testem	SOP 92 (Ph.Eur.-Mon. 0450)	Léčivé přípravky
33-50	Metody neobsazeny		



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Sekce laboratorní kontroly
Hudcova 56A, 621 00 Brno

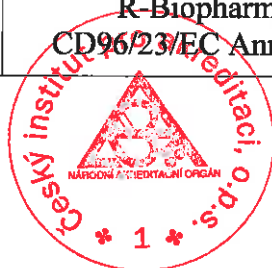
Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
51A ⁽²⁾	Detekce 19-nortestosteronu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 17A ¹⁵⁾ (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	moč
51B ⁽²⁾	Detekce 19-nortestosteronu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 17B (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	sval
52A ⁽²⁾	Detekce zeranolu, taleranolu a zearalanonu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm a Euroclone	SOP 18A (pracovní návody výrobce R-Biopharm a Euroclone, CD96/23/EC Annex I.)	moč
52B ⁽²⁾	Detekce zeranolu, taleranolu a zearalanonu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm a Euroclone	SOP 18B (pracovní návody výrobce R-Biopharm a Euroclone, CD96/23/EC Annex I.)	sval
53A ⁽²⁾	Detekce clenbuterolu, brombuterolu, mabuterolu a salbutamolu (β-agonisté) metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 19A (pracovní návody výrobce R-Biopharm CD96/23/EC Annex I.)	moč
53B ⁽²⁾	Detekce clenbuterolu, brombuterolu, mabuterolu a salbutamolu (β-agonisté) metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 19B (pracovní návody výrobce R-Biopharm CD96/23/EC Annex I.)	játra
53C ⁽²⁾	Detekce clenbuterolu, brombuterolu, mabuterolu a salbutamolu (β-agonisté) metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 19C (pracovní návody výrobce R-Biopharm CD96/23/EC Annex I.)	krmivo



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
53D ⁽²⁾	Detekce clenbuterolu, brombuterolu, mabuterolu a salbutamolu (β-agonisté) metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 19D (pracovní návody výrobce R-Biopharm CD96/23/EC Annex I.)	napájecí voda
53E ⁽²⁾	Detekce clenbuterolu (β-agonista) metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 19E (pracovní návody výrobce R-Biopharm CD96/23/EC Annex I.)	mléko
54 ⁽²⁾	Detekce syntetických gestagenů ⁴⁾ metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 20 (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	ledvinový tuk
55A ⁽²⁾	Detekce chloramfenikolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 21A (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	sval
55B ⁽²⁾	Detekce chloramfenikolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 21B (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	moč
55C ⁽²⁾	Detekce chloramfenikolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 21C (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	mléko
55D ⁽²⁾	Detekce chloramfenikolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 21D (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	vejce
55E ⁽²⁾	Detekce chloramfenikolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 21E (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	med



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
55F ⁽²⁾	Detekce chloramfenikolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 21F (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	krmivo
55G ⁽²⁾	Detekce chloramfenikolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 21G (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	napájecí voda
56A ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
56B ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
56C ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88C (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	mléko
57 ⁽²⁾	Stanovení syntetických gestagenů ⁴⁾ metodou GC/MS	SOP 23 (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	ledvinový tuk
58A ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
58B ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	vejce
58C ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24C (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval – ryba
58D ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24D (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	mléko
58E ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24E (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	med



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

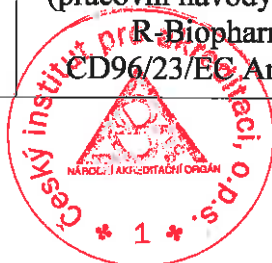
Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
58F ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24F (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
58G ⁽²⁾	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS	SOP 24G (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	krmivo
59A ⁽²⁾	Stanovení 19-nortestosteronu metodou GC/MS	SOP 25A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
59B ⁽²⁾	Stanovení 19-nortestosteronu metodou GC/MS	SOP 25B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
60A ⁽²⁾	Stanovení diethylstilbestrolu, dienestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 26A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
60B ⁽²⁾	Stanovení diethylstilbestrolu, dienestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 26B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
61A ⁽²⁾	Stanovení testosteronu metodou GC/MS	SOP 27A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	krevní sérum
61B ⁽²⁾	Stanovení androgenních steroidů ⁵⁾ metodou GC/MS	SOP 27B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
62A ⁽²⁾	Stanovení trenbolonu metodou GC/MS	SOP 28A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
62B ⁽²⁾	Stanovení trenbolonu metodou GC/MS	SOP 28B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
63A ⁽²⁾	Stanovení laktonů kyseliny resorcylové ⁶⁾ (RALs) metodou GC/MS	SOP 29A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
63B ⁽²⁾	Stanovení laktonů kyseliny resorcylové ⁶⁾ (RALs) metodou GC/MS	SOP 29B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
64A ⁽²⁾	Stanovení β -agonistů ⁷⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 82A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
64B ⁽²⁾	Stanovení β -agonistů ⁷⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 82B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	mléko
64C ⁽²⁾	Stanovení clenbuterolu, mabuterolu, brombuterolu a salbutamolu (β -agonisté) metodou LC-MS/MS	SOP 82C (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	napájecí voda
64D ⁽²⁾	Stanovení clenbuterolu, mabuterolu, brombuterolu a salbutamolu (β -agonisté) metodou LC-MS/MS	SOP 82D (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	krmivo
64E ⁽²⁾	Stanovení β -agonistů ⁷⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 82E (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	játra
65 ⁽²⁾	Stanovení gestagenů ⁸⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 91 (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	ledvinový tuk
66-67	Metody neobsazeny		
68 ⁽²⁾	Stanovení stanozololu a 16- β -hydroxystanozololu metodou LC-MS/MS	SOP 77 (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
69 ⁽²⁾	Stanovení sedativ ⁹⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 80 (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	ledvina
70A ⁽²⁾	Detekce 17 α - trenbolonu a 17 β - trenbolonu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 36A (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	moč



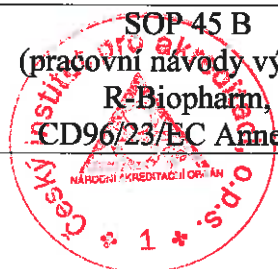
Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Sekce laboratorní kontroly

Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
70B ⁽²⁾	Detekce 17 α - trenbolonu a 17 β - trenbolonu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 36B (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	sval
71 ⁽¹⁾	Stanovení pH potenciometricky	SOP 37 (Ph.Eur. 2.02.03)	Léčivé přípravky
72 ⁽¹⁾	Stanovení fenolu spektrofotometricky	SOP 38 (Ph.Eur. 2.05.15, Ph.Eur. 2.02.25)	Léčivé přípravky – imunologické veterinární léčivé přípravky
73 ⁽¹⁾	Stanovení volného formaldehydu spektrofotometricky	SOP 39 (Ph.Eur. 2.04.18, Ph.Eur. 2.02.25)	Léčivé přípravky - imunologické veterinární léčivé přípravky
74 ⁽¹⁾	Stanovení hliníku chelatometricky	SOP 40 (Ph.Eur. 2.05.13)	Léčivé přípravky - imunologické veterinární léčivé přípravky
75 ⁽¹⁾	Stanovení thiomersalu spektrofotometricky	SOP 41 (Ph.Eur. 2.02.25)	Léčivé přípravky - imunologické veterinární léčivé přípravky
76 ⁽¹⁾	Stanovení hustoty hustoměrem	SOP 42 (Ph.Eur. 2.02.05)	Léčivé přípravky
77	Metoda neobsazena		
78 ⁽¹⁾	Stanovení obsahu vody dle Karl Fischera	SOP 44 (Ph.Eur. 2.05.12)	Léčivé přípravky
79A ⁽²⁾	Detekce methyltestosteronu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 45A (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	moč
79B ⁽²⁾	Detekce methyltestosteronu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 45 B (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	sval



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
80A ⁽²⁾	Detekce ethinylestradiolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 46A (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	moč
80B ⁽²⁾	Detekce ethinylestradiolu metodou ELISA testovací soupravou výrobce R-Biopharm	SOP 46B (pracovní návody výrobce R-Biopharm, CD96/23/EC Annex I.)	sval
81 ⁽¹⁾	Stanovení valnemulinu metodou HPLC -FD	SOP 47 (Ph.Eur. 2.02.29, Ph.Eur. 2.02.46)	Léčivé přípravky medikovaná krmiva
82A ⁽²⁾	Screeningové stanovení diethystilbestrolu, dienestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 85A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.2)	moč
82B ⁽²⁾	Screeningové stanovení diethystilbestrolu, dienestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 85B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.2)	sval
82C ⁽²⁾	Screeningové stanovení diethystilbestrolu, dienestrolu a hexestrolu (stilbeny) metodou GC/MS	SOP 85C (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.2)	játra
83A ⁽²⁾	Screeningové stanovení dapsonu metodou LC-UV	SOP 83A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.2)	sval
83B ⁽²⁾	Screeningové stanovení dapsonu metodou LC-UV	SOP 83B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.2)	mléko
84 ⁽¹⁾	Stanovení sulfonamidů metodou HPLC- DAD	SOP 50 (Ph.Eur. 2.02.29, Ph.Eur. 2.02.46)	Léčivé přípravky medikovaná krmiva
85A ⁽²⁾	Stanovení nitroimidazolů ¹⁰⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	krevní sérum



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
85B ⁽²⁾	Stanovení nitroimidazolů ¹⁰⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	vejce
85C ⁽²⁾	Stanovení nitroimidazolů ¹¹⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81C (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	krmivo
85D ⁽²⁾	Stanovení nitroimidazolů ¹⁰⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81D (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
85E ⁽²⁾	Stanovení nitroimidazolů ¹¹⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 81E (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	napájecí voda
86 ⁽²⁾	Stanovení estradiolu metodou GC/MS	SOP 52 (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	krevní sérum
87A ⁽²⁾	Stanovení ethinylestradiolu a estradiolu metodou GC/MS	SOP 53A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
87B ⁽²⁾	Stanovení ethinylestradiolu a estradiolu metodou GC/MS	SOP 53B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
88A ⁽²⁾	Stanovení steroidů ¹²⁾ metodou GC/MS	SOP 54A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
88B ⁽²⁾	Stanovení methyltestosteronu metodou GC/MS	SOP 54B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
89A ⁽²⁾	Stanovení dapsonu metodou LC-MS/MS	SOP 84A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
89B ⁽²⁾	Stanovení dapsonu metodou LC-MS/MS	SOP 84B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	mléko



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
 Sekce laboratorní kontroly
 Hudcova 56A, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹⁾	Přesný název zkušebního postupu/metody	Identifikace zkušebního postupu/metody	Předmět zkoušky
90 ⁽¹⁾	Stanovení oxytetracyklinu, doxycyklinu, chlortetracyklinu, 4-epichlortetracyklinu a jejich solí metodou HPLC-DAD	SOP 62 (Ph.Eur. 2.02.29, Ph.Eur. 2.02.46)	Léčivé přípravky včetně medikovaných krmiv
91 ⁽¹⁾	Stanovení chlortetracyklinu hydrochloridu metodou HPLC-FD	SOP 87 (Ph.Eur.- Mon.173)	Léčivé přípravky - medikovaná krmiva
92-95	Metody neobsazeny		
96 ⁽²⁾	Stanovení nitrofuranů ¹³⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 72 (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval, vejce, med
97A ⁽²⁾	Stanovení thyreostatik ¹⁴⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 73A (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč
97B ⁽²⁾	Stanovení thyreostatik ¹⁴⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 73B (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	sval
97C ⁽²⁾	Stanovení thyreostatik ¹⁴⁾ metodou LC-MS/MS	SOP 73C (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	mléko
98 ⁽²⁾	Stanovení dexamethazonu, triamcinolonu (kortikosteroidy) metodou LC-MS/MS	SOP 74 (CD96/23/EC Annex I., CD2002/657/EC Article 2.3)	moč

Vysvětlivky

Pořadové číslo metody⁽¹⁾ - metoda prováděná na pracovišti 1: Brno, Hudcova 56A

Pořadové číslo metody⁽²⁾ - metoda prováděná na pracovišti 2: Brno, Palackého 174



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Sekce laboratorní kontroly
Hudcova 56A, 621 00 Brno

ODKAZY:

- 1) hvězdička u pořadového čísla označuje zkoušky prováděné mimo/i mimo prostory laboratoře
- 2) Léčivé přípravky ve smyslu § 2 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a v souladu s databází AISLP a Win DBXL Ústavu pro státní kontrolu vet. biopreparátů a léčiv
- 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) 57 (SOP 23) syntetické gestageny: medroxyprogesteron acetát, acetoxypogesteron, megestrol acetát, melengestrol acetát, chlormadinon acetát
- 5) 61 (SOP 27) androgenní steroidy: testosteron, nortestosteron, methyltestosteron, chlortestosteron, norclostebol, boldenon, methylboldenon
- 6) 63 (SOP 29) RALs: zeranol, taleranol, zearalanon, α -zearalenol, β -zearalenol
- 7) 64 (SOP 82) β -agonisté: brombuterol, cimaterol, cimbuterol, clenbuterol, isoxsuprin, mabuterol, mapenterol, ractopamin, ritodrin, salbutamol, terbutalin, tulobutrol, zilpaterol, chlorbrombuterol, hydroxymethylclenbuterol, clenpenterol, clenproperol, clenicyklohexerol, salmeterol, fenoterol, orciprenalin, carbuterol, pirbuterol, sotalol, procaterol, clenicyklohexerol, formoterol, clenisopenterol, labetalol, clenhexerol
- 8) 65 (SOP 91) gestageny: medroxyprogesteron acetát, acetoxypogesteron, megestrol acetát, melengestrol acetát, chlormadinon acetát, altrenogest
- 9) 69 (SOP 80) sedativa: acepromazin, propionylpromazin, chlorpromazin, azaperon, azaperol, carazolol, haloperidol, haloperidol metabolit, xylazin
- 10) 85A, B, D (SOP 81A, B, D) nitroimidazoly: dimetridazol, ronidazol, metronidazol, metronidazol-OH, 2-hydroxymethyl-1-methyl-5-nitroimidazol (HMMNI), carnidazol, ipronidazol, ipronidazol-OH, ternidazol, secnidazol, tinidazol, ornidazol
- 11) 85C, E (SOP 81C, E) nitroimidazoly: dimetridazol, ronidazol, metronidazol, ipronidazol, carnidazol, ternidazol, secnidazol, tinidazol, ornidazol
- 12) 88 (SOP 54) steroidy: nortestosteron, methyltestosteron, chlortestosteron, norclostebol, boldenon, methylboldenon
- 13) 96 (SOP 72) nitrofurany: 3-Amino-2-oxazolidinon (AOZ), 5-Methylmorfolino-3-amino-2-oxazolidinon (AMOZ), 1-Amino-hydantoin hydrochlorid (AHD) a Semicarbazid (SEM)
- 14) 98 (SOP 74) tyreostatika: methylthiouracil, propylthiouracil, thiouracil a tapazol
- 15) velké písmeno u čísla SOP znamená část tohoto postupu



Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
Sekce laboratorní kontroly
Hudcova 56A, 621 00 Brno

ZKRATKY:

CD – Commission Decision

EC – European Community

ELISA – enzymo-imunologická analýza

GC/MS – plynová chromatografie s hmotnostní detekcí

HIT – hemaglutinačně inhibiční test

HPLC – kapalinová chromatografie

DAD – detektor diodového pole

FD – fluorescenční detektor

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

Ph.Eur. – Evropský lékopis

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

Dodatek:

Typ flexibility: dle MPA 30-04-...	Pořadová čísla zkoušek
Typ 1	1, 4, 5, 11, 14, 15, 17, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 71, 76, 78
Typ 2	84, 90
Typ 3	56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 65, 69, 86, 87, 88

Typ 1 – laboratoř může zařazovat aktuální normalizované a/nebo technicky ekvivalentní metody zkoušení v dané oblasti akreditace v případě, že princip měření je zachován.

Typ 2 – zahrnuje typ 1, dále laboratoř může modifikovat existující zkušební metody (normované i vlastní vyvinuté postupy) a/nebo rozšířit rozsah zkoušených parametrů v dané oblasti akreditace v případě, že princip měření je zachován.

Typ 3 – zahrnuje typ 1 a 2, dále laboratoř může vyvinout další zkušební metody v rámci akreditovaných zkoušek.

U zkoušek v dodatku neuvedených nemůže laboratoř provádět žádné změny (pevný rozsah akreditace).

