



Signatář EA MLA
Český institut pro akreditaci, o.p.s.
Hájkova 2747/22, Žižkov, 130 00 Praha 3

vydává

v souladu s § 16 zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů,
ve znění pozdějších předpisů

OSVĚDČENÍ O AKREDITACI

č. 323/2026

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv
se sídlem Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno
IČO 00019453

pro zkušební laboratoř č. 1219
Zkušební laboratoř

Rozsah udělené akreditace:

Mikrobiologické, biologické a chemické zkoušky veterinárních léčiv, stanovení reziduí veterinárních léčiv a jiných farmakologicky účinných látek v biologických materiálech, vymezené přílohou tohoto osvědčení.

Toto osvědčení je dokladem o udělení akreditace na základě posouzení splnění akreditačních požadavků podle

ČSN EN ISO/IEC 17025:2018

Subjekt posuzování shody je při své činnosti oprávněn odkazovat se na toto osvědčení v rozsahu udělené akreditace po dobu její platnosti, pokud nebude akreditace pozastavena, a je povinen plnit stanovené akreditační požadavky v souladu s příslušnými předpisy vztahujícími se k činnosti akreditovaného subjektu posuzování shody.

Toto osvědčení o akreditaci nahrazuje v plném rozsahu osvědčení č.: 201/2025 zde dne 29. 4. 2025, popřípadě správní akty na ně navazující.

Udělení akreditace je platné do 14. 9. 2027

V Praze dne 2. 7. 2026



Ing. Jan Velíšek
ředitel odboru zkušebních
a kalibračních laboratoří
Český institut pro akreditaci, o.p.s.

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pracoviště zkušební laboratoře:

- | | |
|--|---------------------------------|
| 1. Úřední laboratoř pro kontrolu veterinárních léčiv | Hudcova 232/56a, 621 00 Brno |
| 2. Laboratoř pro sledování reziduí cizorodých látek | Palackého 1309/174, 612 00 Brno |

Laboratoř uplatňuje flexibilní přístup k rozsahu akreditace.

Aktuální seznam činností prováděných v rámci flexibilního rozsahu má laboratoř k dispozici na webových stránkách laboratoře <https://www.uskvbl.cz/cs/laborator/akreditace> ve formě „Seznam činností v rámci flexibilního rozsahu akreditace“.

Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace (stanovované analyty / předmět zkoušení) jsou uvedeny v části „Upřesnění rozsahu akreditace“.

1. Úřední laboratoř pro kontrolu veterinárních léčiv

Zkoušky:

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
1	Mikrobiologické stanovení účinnosti antimikrobních látek difúzní plotnovou metodou	SOP 01 (Ph.Eur. 2.7.2)	Léčivé přípravky	-
2	Zkouška sterility	SOP 04 (Ph.Eur. 2.6.1)	Léčivé přípravky	-
3	Mikrobiologické zkoušení nesterilních výrobků – celkový počet živých mikroorganismů a průkaz specifických mikroorganismů	SOP 05 (Ph.Eur. 2.6.12; Ph.Eur. 2.6.13)	Léčivé přípravky	-
4	Stanovení citlivosti k antimikrobním látkám diskovou difúzní metodou	SOP 06 (Standardy EUCAST, CLSI)	Léčivé přípravky	-
5	Stanovení citlivosti k antimikrobním látkám mikrodiluční metodou – testování MIC	SOP 07 (Standardy EUCAST, CLSI)	Léčivé přípravky	-
6	Stanovení citlivosti bakterií k antimikrobním látkám E-testem	SOP 08 (Standardy EUCAST, CLSI)	Léčivé přípravky	-
7	Průkaz mykoplazmat kulturačně	SOP 11 (Ph.Eur. 2.6.7)	Léčivé přípravky, biologický materiál	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
8	Zkouška na bakteriální endotoxiny LAL testem	SOP 14 (Ph.Eur. 2.6.14)	Léčivé přípravky	-
9	Zkouška účinnosti protimikrobní konzervace	SOP 57 (Ph.Eur. 5.1.3)	Léčivé přípravky	-
10	Stanovení počtu deklarovaných živých bakterií nebo hub kultivačně	SOP 70 (Ph.Eur. Mon. 0062)	Léčivé přípravky	-
11	Průkaz bakteriální a houbové kontaminace kultivačně	SOP 71 (Ph.Eur. 2.6.1)	Léčivé přípravky	-
12	Stanovení počtu hyf mikroskopicky	SOP 96 (Registrační dokumentace výrobce veterinárního léčivého přípravku)	Léčivé přípravky	-
13	Bakteriologická identifikace kultivačně, mikroskopicky a biochemickými testy	SOP 97 (Clinical Veterinary Microbiology, 1994; Color Atlas and Textbook of Diagnostic Microbiology, 2006; Obecná bakteriologie, 1981)	Léčivé přípravky	-
14	Stanovení počtu bakterií probiotických kmenů	SOP 113 (ČSN EN 15788 (467049); ČSN EN 15787 (467048); ČSN 560094)	Veterinární přípravky, léčivé přípravky	-
15	Stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti chřipce koní hemaglutinačně inhibičním testem na morčatech (HIT)	SOP 55 (Ph.Eur. Mon. 0249; Manual OIE CH.2.5.7)	Léčivé přípravky	-
16	Detekce <i>Mycoplasma</i> species metodou PCR	SOP 65 (Ph.Eur. 2.6.7)	Léčivé přípravky, biologický materiál	-
17	Stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti července na myších metodou ELISA	SOP 75 (Ph.Eur. 5.2.1; Ph. Eur. Mon. 0064)	Léčivé přípravky	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
18	Stanovení titru viru vztekliny mikrotitrační metodou	SOP 76 (Ph.Eur. Mon. 0746)	Léčivé přípravky	-
19	Stanovení titru viru myxomatózy mikrotitrační metodou	SOP 78 (Ph.Eur. Mon. 1943)	Léčivé přípravky	-
20	Stanovení účinnosti inaktivované vakcíny proti vzteklině NIH testem	SOP 79 (Ph.Eur. Mon. 0451)	Léčivé přípravky	-
21	Zkouška stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti pseudomoru drůbeže (Newcastleské nemoci) ve vakcíně metodou ELISA	SOP 86 (Ph.Eur. Mon. 0870)	Léčivé přípravky	-
22	Stanovení účinnosti inaktivované vakcíny proti vzteklině sérologickou metodou s imunofluorescenční detekcí	SOP 90 (Ph.Eur. Mon. 0451)	Léčivé přípravky	-
23	Stanovení titru viru Newcastleské nemoci na kuřecích embryích hemaglutinačním testem	SOP 92 (Ph.Eur. Mon. 0450)	Léčivé přípravky	-
24	Detekce RNA virů metodou RT qPCR	SOP 93 (Ph.Eur. 2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál	B
25	Stanovení titru viru infekční burzitidy na KEF	SOP 95 (Ph.Eur. Mon. 0587)	Léčivé přípravky	-
26	Detekce DNA virů metodou qPCR	SOP 99 (Ph.Eur. 2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál	B
27	Detekce DNA virů metodou PCR	SOP 100 (Ph.Eur.2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál	B
28	Detekce RNA virů metodou RT PCR	SOP 101 (Ph.Eur. 2.6.21)	Léčivé přípravky, biologický materiál	B
29	Zkouška účinnosti aviárního nebo bovinního tuberkulinu na morčatech	SOP 112 (Ph.Eur. Mon. 0536)	Diagnostické přípravky, biologický materiál	-

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
30	Stanovení glykoproteinu v inaktivovaných vakcínách proti vzteklině metodou ELISA	SOP 121 (Ph. Eur. Mon. 0451)	Léčivé přípravky	-
31	Stanovení titru viru infekční bovinní rhinotracheitidy (IBR) mikrotitrační metodou	SOP 122 (Ph. Eur. Mon. 0696)	Léčivé přípravky	-
32	Stanovení účinnosti inaktivovaných vakcín proti infekční bovinní rhinotracheitidě (IBR) na morčatech metodou ELISA	SOP 123 (Ph. Eur. Mon. 2674)	Léčivé přípravky	-
33	Stanovení pH potenciometricky	SOP 37 (Ph.Eur. 2.2.3)	Roztoky	-
34	Stanovení fenolu spektrofotometricky	SOP 38 (Ph.Eur. 2.5.15; Ph.Eur. 2.2.25)	Léčivé přípravky – veterinární imunologické léčivé přípravky	-
35	Stanovení volného formaldehydu spektrofotometricky	SOP 39 (Ph.Eur. 2.4.18; Ph.Eur. 2.2.25)	Léčivé přípravky – veterinární imunologické léčivé přípravky	-
36	Stanovení hliníku chelatometricky	SOP 40 (Ph.Eur. 2.5.13)	Léčivé přípravky – veterinární imunologické léčivé přípravky	-
37	Stanovení thiomersalu spektrofotometricky	SOP 41 (Ph.Eur. 2.2.25)	Léčivé přípravky – veterinární imunologické léčivé přípravky	-
38	Stanovení hustoty hustoměrem s oscilační trubicí	SOP 42 (Ph.Eur. 2.2.5)	Kapalné vzorky	-
39	Stanovení obsahu vody dle Karl Fischera	SOP 44 (Ph.Eur. 2.5.12)	Kapalné a pevné vzorky	-
40	Stanovení sulfonamidů metodou LC-DAD	SOP 50 (Ph.Eur. 2.2.29; Ph.Eur. 2.2.46)	Krmné směsi, medikované krmné směsi	A, B

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
41	Stanovení tetracyklinů metodou LC-DAD	SOP 62 (Ph.Eur. 2.2.29; Ph.Eur. 2.2.46)	Léčivé přípravky, krmné směsi, medikované krmné směsi	A, B
42	Čiřost a stupeň opalescence tekutin vizuálně	SOP 104A (Ph.Eur. 2.2.1)	Léčivé látky, léčivé přípravky	-
43	Stupeň zbarvení tekutin vizuálně	SOP 104B (Ph.Eur. 2.2.2)	Léčivé látky, léčivé přípravky	-
44	Identifikace a stanovení obsahu účinných a pomocných látek a nečistot metodou LC-DAD	SOP 105 (Ph.Eur. 2.2.29; Ph.Eur.2.2.46)	Léčivé látky, léčivé přípravky, medikované krmné směsi	A, B
45	Stanovení ztráty sušením v sušárně	SOP 118 (Ph.Eur. 2.2.32)	Pevné vzorky	-
46	Stanovení kanabidiolu (CBD) metodou LC-DAD	SOP 119 (Ph.Eur. 2.2.29; Ph.Eur. 2.2.46)	Oleje	A, B

¹ v případě, že laboratoř je schopna provádět zkoušky mimo své stálé prostory, jsou tyto zkoušky u pořadového čísla označeny hvězdičkou

² u datovaných dokumentů identifikujících zkušební postupy se používají pouze tyto konkrétní postupy, u nedatovaných dokumentů identifikujících zkušební postupy se používá nejnovější platné vydání uvedeného postupu (včetně všech změn)

³ stupeň volnosti: A – Flexibilita týkající se materiálů/výrobků (předmět zkoušky), B – Flexibilita týkající se komponent/parametrů/vlastností, C – Flexibilita týkající se výkonnosti metody, D – Flexibilita týkající se metody.

Laboratoř může modifikovat zkušební postupy s uvedeným stupněm volnosti v dané oblasti akreditace při zachování principu měření. Není-li uveden žádný stupeň volnosti, nemůže laboratoř pro danou zkoušku uplatňovat flexibilní přístup k rozsahu akreditace.

Upřesnění rozsahu akreditace:

Pořadové číslo zkoušky	Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace (stanovované analyty)
1	Bacitracin Zn, dihydrostreptomycin sulfát, erytromycin, gentamicin sulfát, kanamycin monosulfát, neomycin sulfát, nystatin, rifamycin sodný, spiramycin, streptomycin sulfát, tylosin, tylosin tartarát
24	Virus infekční burzitidy drůbeže (IBDV), virus retikuloendoteliózy drůbeže (REV), pestiviry, virus infekční bronchitidy drůbeže (IBV), virus aviární leukózy (ALV), Schmallerberg virus (SBV)
26	Virus infekční anémie kuřat (CAV), virus Markovy choroby (MDV-1)
27	Virus infekční laryngotracheitidy (ILTV), virus infekční bovinní rhinotracheitidy (IBRV), aviární adenoviry (FAdV), Torque teno sus virus (TTSuV), psí adenovirus 2 (CAV-2)

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo zkoušky	Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace (stanovované analyty)
28	Virus Newcastlešské choroby (NDV), pestiviry, virus bovinní parainfluenzy -3 (BPIV-3); virus aviární encefalomyelitidy (AEV), aviární orthoreovirus (ARV), virus reprodukčního a respiračního syndromu prasat (PRRSV), virus rhinotracheitidy krůt (TRTV), bovinní enterovirus (BEV)
40	Sulfadimidin, sulfadiazin, sulfamethoxazol, sulfamerazin
41	Tetracyklin, oxytetracyklin, doxycyklin, chlortetracyklin, 4-epichlortetracyklin a jejich soli
44	Altrenogest, amoxicilin, ampicilin, amprolium HCl, benzylpenicilin, cefalexin, ceftiofur, detomidin HCl, dexamethason, dexamethason-acetát, dexamethason-fosfát Na, dihydrostreptomycin, enrofloxacin, febantel, fenol, fipronil, florfenikol, flubendazol, flunixin, hyoscin-butylbromid, chlorfenamin-maleinát, imidaklopid, ivermektin, klindamycin, kloxacilin, kyselina klavulanová, kyselina sorbová, linkomycin HCl, methopren, methylparaben, metronidazol, milbemycin-oxim, moxidektin, nandrolon-laurát, permethrin, pimobendan, polymyxin-sulfát, praziquantel, prednisolon, prokain, propylparaben, pyrantel-embonát, pyriproxyfen, sulfadoxin, tiabendazol, tilmikosin, trimethoprim.

Upřesnění rozsahu akreditace:

Pořadové číslo vzorkování	Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace (předmět zkoušení)
1-28, 30-32, 34-37, 41-44	Léčivé přípravky ve smyslu § 2 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a v souladu s databází léčivých přípravků v informačním systému Documentum a na internetových stránkách ÚSKVBL.

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

2. Laboratoř pro sledování reziduí cizorodých látek

Zkoušky:

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
1	Stanovení syntetických gestagenů metodou GC/MS	SOP 23 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Ledvinový tuk, sval	A, B
2	Stanovení chloramfenikolu metodou GC/MS-NCI	SOP 24 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Sval, vejce, mléko, med, moč, krmivo, játra, vaječné skořápky, peří, srst	A
3	Stanovení nortestosteronu metodou GC/MS	SOP 25 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, sval	A
4	Stanovení testosteronu metodou GC/MS	SOP 27A (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Krevní plazma	A
5	Stanovení androgenních steroidů metodou GC/MS	SOP 27B (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč	B
6	Stanovení trenbolonu metodou GC/MS	SOP 28 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, sval, játra	A
7	Stanovení laktonů kyseliny resorcylové (RALs) metodou GC/MS	SOP 29 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, sval	A, B
8	Stanovení estradiolu metodou GC/MS	SOP 52 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Krevní plazma, mléko	A
9	Stanovení esterů estradiolu metodou GC/MS	SOP 127 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Krevní plazma, srst	A, B
10	Stanovení ethinylestradiolu a estradiolu metodou GC/MS	SOP 53 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, sval	A
11	Stanovení steroidů metodou GC/MS	SOP 54 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Sval, moč, játra	A, B

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
12	Stanovení stilbenů metodou GC/MS	SOP 85 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, sval, játra, mléko, krmivo	A, B
13	Screeningové stanovení laktonů kyseliny resorcylové (RALs) metodou GC/MS	SOP 94 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, játra	A, B
14	Stanovení chloramfenikolu metodou LC-MS/MS	SOP 88 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Sval, moč, mléko, krevní plazma, vejce	A
15	Stanovení gestagenů metodou LC-MS/MS	SOP 91 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Ledvinový tuk, potravinové doplňky	A, B
16	Stanovení sedativ metodou LC-MS/MS	SOP 80 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Ledvina, sval	A, B
17	Stanovení β -agonistů metodou LC-MS/MS	SOP 82 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, mléko, krmivo, játra, srst, plíce	A, B
18	Stanovení stanazololu a 16- β -hydroxystanazololu metodou LC-MS/MS	SOP 77 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, sval	A
19	Stanovení nitroimidazolů metodou LC-MS/MS	SOP 81 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Krevní plazma, vejce, sval, med, peří, mléko, krmivo, napájecí voda, vaječné skořápky	A, B
20	Stanovení dapsonu metodou LC-MS/MS	SOP 84 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Sval, mléko, med,	A
21	Stanovení nitrofuranů metodou LC-MS/MS	SOP 72 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Sval, mléko, med, vejce	A, B
22	Stanovení thyreostatik metodou LC-MS/MS	SOP 73 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, sval, mléko	A, B

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo ¹	Přesný název zkušebního postupu / metody	Identifikace zkušebního postupu / metody ²	Předmět zkoušky	Stupně volnosti ³
23	Stanovení kortikosteroidů metodou LC-MS/MS	SOP 74 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč, živočišná tkáň	A, B
24	Stanovení esterů steroidů metodou LC-MS/MS	SOP 98 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Srst, krevní plazma	A, B
25	Stanovení rotenonu metodou LC-MS/MS	SOP 114 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Med	A
26	Stanovení tetrahydrokanabinolu (THC) metodou LC-MS/MS	SOP 115 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Oleje	A
27	Stanovení selektivních modulátorů androgenního receptoru (SARMs) metodou LC-MS/MS	SOP 120 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč	A, B
28	Stanovení glukuronidu 19-noretiocholanolonu a glukuronidu 19-norandrosteronu metodou LC-MS/MS	SOP 124 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Moč	A
29	Stanovení antimikrobních látek metodou LC-MS/MS	SOP 125 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Peří	A, B
30	Stanovení antivirotik metodou LC-MS/MS	SOP 126 (Nařízení Komise (EU) 2021/808, čl. 3)	Živočišná tkáň	A, B

¹ v případě, že laboratoř je schopna provádět zkoušky mimo své stálé prostory, jsou tyto zkoušky u pořadového čísla označeny hvězdičkou

² u datovaných dokumentů identifikujících zkušební postupy se používají pouze tyto konkrétní postupy, u nedatovaných dokumentů identifikujících zkušební postupy se používá nejnovější platné vydání uvedeného postupu (včetně všech změn)

³ stupeň volnosti: A – Flexibilita týkající se materiálů/výrobků (předmět zkoušky), B – Flexibilita týkající se komponent/parametrů/vlastností, C – Flexibilita týkající se výkonnosti metody, D – Flexibilita týkající se metody.

Laboratoř může modifikovat zkušební postupy s uvedeným stupněm volnosti v dané oblasti akreditace při zachování principu měření. Není-li uveden žádný stupeň volnosti, nemůže laboratoř pro danou zkoušku uplatňovat flexibilní přístup k rozsahu akreditace.

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Upřesnění rozsahu akreditace:

Pořadové číslo zkoušky	Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace (stanovované analyty)
1	Medroxyprogesteron acetát, acetoxyprogesteron, megestrol acetát, melengestrol acetát, chlormadinon acetát, altrenogest, delmadinon acetát
5	Testosteron, nortestosteron, methyltestosteron, boldenon, methylboldenon, chlortestosteron, norclostebol, chlorandrostendion (CLAD)
7, 13	Zeranol, taleranol, zearalanon, zearalenon, α -zearalenol, β -zearalenol
9	Estradiol acetát, estradiol benzoát, estradiol cypionát, estradiol enanthát, estradiol valerát
11	Nortestosteron, methyltestosteron, boldenon, methylboldenon, chlortestosteron, norclostebol, chlorandrostendion (CLAD), ethinylestradiol
12	Diethylstilbestrol, dienestrol, benzoestrol, hexestrol
15	Medroxyprogesteron acetát, acetoxyprogesteron, megestrol acetát, melengestrol acetát, chlormadinon acetát, altrenogest, progesteron, delmadinon acetát, flugeston acetát
16	Acepromazin, propionylpromazin, chlorpromazin, azaperon, azaperol, carazolol, haloperidol, haloperidol metabolit, xylazin
17	Brombuterol, cimaterol, cimbuterol, clenbuterol, isoxsuprin, mabuterol, mapenterol, ractopamin, ritodrin, salbutamol, terbutalin, tulobuterol, zilpaterol, chlorbrombuterol, hydroxymethylclenbuterol, clenpenterol, clenproperol, salmeterol, fenoterol, orciprenalin, carbuterol, pirbuterol, sotalol, clen cyclohexerol, formoterol, clenisopenterol, labetalol, clenhexerol
19	Pro matrice krevní plazma, vejce, sval, med, peří, mléko: Dimetridazol, ronidazol, metronidazol, metronidazol-OH, 2-hydroxymethyl-1-methyl-5-nitroimidazol (HMMNI), carnidazol, ipronidazol, ipronidazol-OH, ternidazol, secnidazol, tinidazol, ornidazol Pro matrice krmivo, napájecí voda, vaječné skořápky: Dimetridazol, ronidazol, metronidazol, ipronidazol, carnidazol, ternidazol, secnidazol, tinidazol, ornidazol
21	3-amino-2-oxazolidinon (AOZ), 5-methylmorfolino-3-amino-2-oxazolidinon (AMOZ), 1-amino-hydantoin hydrochlorid (AHD), semicarbazid (SEM), hydrazid kyseliny 3,5-dinitrosalicylové (DNSH)
22	5-methylthiouracil, 6-methylthiouracil, propylthiouracil, thiouracil, tapazol, benzylthiouracil, mercaptobenzimidazol, fenylthiouracil
23	Dexamethazon, triamcinolon, betamethazon, fluocinolon, fluorometholon, beclomethazon, flumethazon, prednison, methylprednisolon, prednisolon
24	Estradiol benzoát, testosteron propionát, testosteron benzoát, testosteron isokapronát, testosteron dekanóát, testosteron enanthát, testosteron fenylpropionát, testosteron cypionát, nortestosteron propionát, nortestosteron benzoát, nortestosteron fenylpropionát, nortestosteron cypionát, nortestosteron dekanóát
27	Andarin, ostarin, bicalutamid
29	Amoxicilin, ciprofloxacin, enrofloxacin, doxycyklin, fenoxymethylpenicilin, linkomycin, neomycin, spectinomycin, sulfametoxazol, tiamulin, trimetoprim

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 323/2026 ze dne: 2. 7. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

objekt číslo 1219, Zkušební laboratoř
Hudcova 232/56a, Medlánky, 621 00 Brno

Pořadové číslo zkoušky	Detailní informace k činnostem v rozsahu akreditace (stanovované analyty)
30	Acyclovir, amantadine, arbidol, arbidol sulfone, efavirenz, ganciclovir, imiquimod, laninamivir, lopinavir, memantine, moroxydine, nevirapine, oseltamivir, oseltamivir acid, penciclovir, peramivir, ribavirin, rimantadine, saquinavir, viramidine, zanamivir

ZKRATKY:

ELISA – enzymo-imunologická analýza

GC/MS – plynová chromatografie s hmotnostní detekcí

GC/MS-NCI – plynová chromatografie s hmotnostní detekcí s negativní chemickou ionizací

HIT – hemaglutinačně inhibiční test

LC-DAD – kapalinová chromatografie s detektorem s diodovým polem

KEF – kuřecí embryonální fibroblasty

LAL – lyzát z amebocytů ostrorepa

LC-MS/MS – kapalinová chromatografie s hmotnostní detekcí

Manual OIE – manuál 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 – polymerázová řetězová reakce

qPCR – kvantitativní polymerázová řetězová reakce

RT PCR – polymerázová řetězová reakce s reverzní transkripcí

RT qPCR – kvantitativní polymerázová řetězová reakce s reverzní transkripcí

Ph.Eur. – Evropský lékopis

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