

**CERTIFIKÁT SPRÁVNÉ LABORATORNÍ PRAXE**  
**CERTIFICATE OF GOOD LABORATORY PRACTICE**

Vydáný v souladu s §13 odst. 2 písm. a bod 4 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů

Příslušný orgán České republiky potvrzuje následující:

**Testovací zařízení:**

BIOCEV, České centrum pro fenogenomiku, ÚMG AV ČR

**Sídlo:**

Průmyslová 595, 252 50 Vestec

**Adresa testovacího zařízení:**

Průmyslová 595, 252 50 Vestec

bylo inspektováno v souladu se článkem 3 směrnice 2004/9/ES a § 101, odst. 3 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů a při této inspekci bylo provedeno posouzení souladu se správnou laboratorní praxí podle směrnice 2004/9/ES.

Na základě znalostí získaných během poslední inspekce tohoto testovacího zařízení, která byla provedena dne 01.10.2024, je toto testovací zařízení považováno za subjekt splňující principy správné laboratorní praxe dané

- o Zásadami správné laboratorní praxe podle OECD (C(97) 186 v konečném znění)
- o směrnici 2004/10/ES a
- o vyhláškou č. 86/2008 Sb., o stanovení zásad SLP

Tento certifikát odráží stav testovacího zařízení v čase výše zmíněné inspekce a nemělo by se spoléhat na to, že bude odrážet stav shody po uplynutí více než tří let od data inspekce. Po této době by měl být konzultován vydávající orgán.

Pravost tohoto certifikátu může být ověřena u vydávajícího orgánu.

Issued following in accordance with Section 13, paragraph 2, letter a, point 4 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (Act on Pharmaceuticals), as amended

The competent authority of the Czech Republic confirms the following:

**Test facility:**

BIOCEV, České centrum pro fenogenomiku, ÚMG AV ČR

**Head office:**

Průmyslová 595, 252 50 Vestec

**Site address:**

Průmyslová 595, 252 50 Vestec

has been inspected in accordance with Art. 3 of Directive 2004/9/EC and Section 101 paragraph 3 of the Act No 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on Amendments to Some Related Acts (Act on Pharmaceuticals), as amended and during this inspection assessment of conformity with GLP according to Directive 2004/9/EC has been performed.

From the knowledge gained during inspection of this test facility, the latest of which was conducted on 01/10/2024, it is considered that it complies with

the principles of good laboratory practice given by

- o OECD Principles of Good Laboratory Practice (C(97) 186 final)
- o Directive 2004/10/EC and
- o Decree No 86/2008 Coll. on GLP principles

This certificate reflects the status of the test facility at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of inspection, after which time the issuing authority should be consulted.

The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.



**Rozsah činnosti:**  
Toxikologické studie,

**Scope of activities:**  
Toxicological studies,

**Jakékoli omezení nebo vysvětlení vztahující se k rozsahu certifikátu: ---**

**Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate: ---**

Datum: 16.10.2024

Date: 16.10.2024

podpis oprávněné osoby příslušného orgánu České republiky

signature of the authorised person of the competent authority of the Czech Republic

Eva Niklíčková  
ředitelka inspekčního odboru

*Min!*

Eva Niklíčková  
Director of the Inspection Section

Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 48  
100 41 Praha 10  
Česká republika  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
telefon: +420 272 185 832  
fax: +420 271 732 377

State Institute for Drug Control  
Šrobárova 48  
100 41 Prague 10  
Czech Republic  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
phone: +420 272 185 832  
fax: +420 271 732 377



Certifikát SLP sp.zn.: suks180475/2024  
Datum: 16.10.2024  
Strana 2 z 2  
Jméno: Eva Niklíčková  
e-mail: [posta@sukl.cz](mailto:posta@sukl.cz)  
Podpis:

*Min!*

GLP Certificate Ref.No.: suks180475/2024  
Date: 16.10.2024  
Page 2 / 2  
Name  
Phone number: +420 272 185 837  
Signature of the authorised person of the competent authority