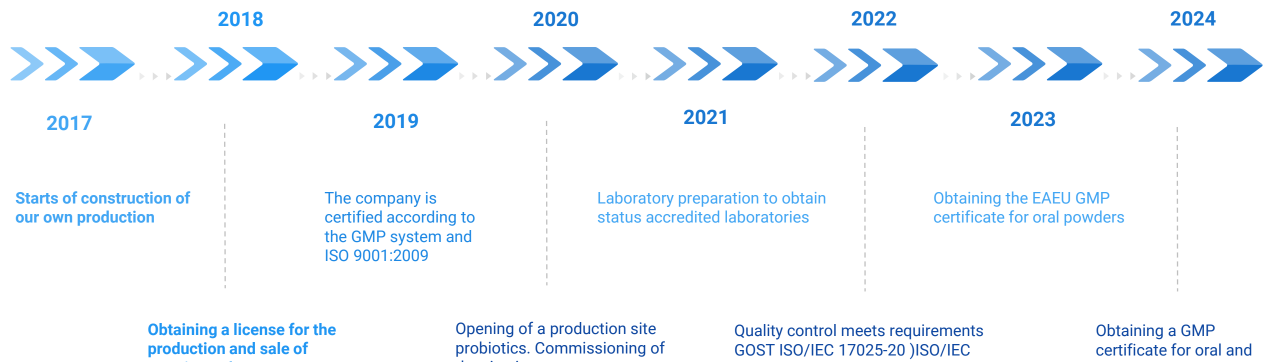


# **COMPANY HISTORY**



veterinary drugs

the vivarium

17025:2017, IDT

injection solutions





## OUR PRODUCTION

• • •

In December 2019, the company implemented a quality management system in accordance with the requirements of ISO 9001:2015 and received a GMP certificate



Since July 2023, the company has implemented a quality management system.

Products meet requirements Rules of Good Manufacturing Practice of the Eurasian Economic Union

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕПАРТАМЕНТ ВЕТЕРИНАРНОГО И ПРОДОВОЛЬСТВЕННОГО НАДЗОРА МИНИСТЕРСТВА СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА И ПРОДОВОЛЬСТВИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРОИЗВОДСТВА ВЕТЕРИНАРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА № GMP/EAEU/BY/00006-2023 Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции Департаментом ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь подтверждает следующее: проведена фармацевтическая инспекция Общества с ограниченной ответственностью «Стовек» полное наименование произволителя) ул. Задворьенская, д. 2, каб. 67, г. Столбцы, Минская область, Республика Беларусь (юридический адрес производителя) ул. Задворьенская, д. 2, г. Столбцы, Минская область, Республика Беларусь. (адрес производственной площадки, места осуществления деятельности) На основании сведений, полученных при проведении фармацевтической инспекции, которая была проведена с 09.10.2023 по 13.10.2023 установлено, что данный производитель соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза. Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на момент проведения фармацевтической инспекции и по истечении 3 лет от даты последнего дня последней фармацевтической инспекции не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи об этом в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата». Сертификат является действительным в случае представления всех его заполненных страниц (как основных листов, так и дополнительных листов). Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных ветеринарного фармацевтического инспектората государственного учреждения «Белорусский государственный ветеринарный центр», расположенной по адресу: http://bgvc.by/reestr-sertifikatov/ (Реестр сертификатов).

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.

00026

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕПАРТАМЕНТ ВЕТЕРИНАРНОГО И ПРОДОВОЛЬСТВЕННОГО НАДЗОРА МИНИСТЕРСТВА СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА И ПРОДОВОЛЬСТВИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРОИЗВОДСТВА ВЕТЕРИНАРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА № GMP/EAEU/BY/00026-2024

Выдан по итогам проведения фармацевтической инспекции Департаментом ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь

подтверждает следующее: проведена фармацевтическая инспекция Общества с ограниченной ответственностью «Стовек»

ул. Задворьенская, д. 2, каб. 67, г. Столбцы, Минская область, Республика Беларусь

ул. Задворьенская, д. 2, г. Столбцы, Минская область, Республика Беларусь.

На основании сведений, полученных при проведении фармацевтической инспекции, которая была проведена <u>с 17.06.2024 по 20.06.2024</u>

установлено, что данный производитель соответствует требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза.

Настоящий сертификат отражает статус производственной площадки на момент проведения фармацевтической инспекции и по истечении 3 лет от даты последнего дня последней фармацевтической инспекции не должен приниматься в качестве документа, свидетельствующего о статусе соответствия. Срок действия сертификата может быть сокращен при использовании соответствующих принципов управления рисками при наличии соответствующей записи об этом в поле «Ограничения или пояснительные заметки, касающиеся области применения настоящего сертификата».

Сертификат является действительным в случае представления всех его заполненных страниц (как основных листов, так и дополнительных листов).

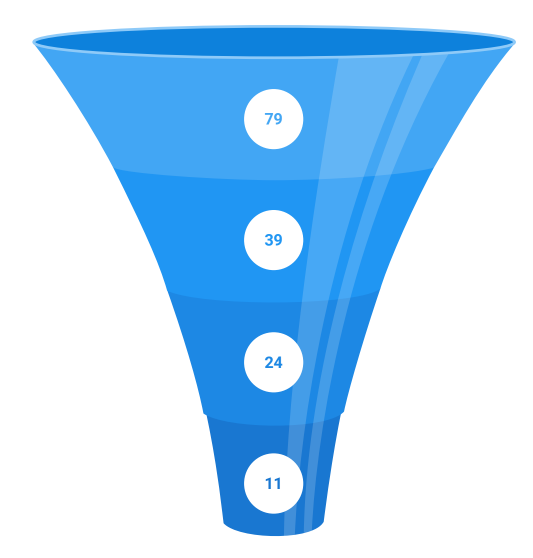
Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных ветеринарного фармацевтического инспектората государственного учреждения «Белорусский государственный ветеринарный центр», расположенной по адресу: http://bgvc.by/reestr-sertifikatov/ (Реестр сертификатов).

Если сертификат не представлен в указанной базе данных, следует обратиться в уполномоченный орган, его выдавший.

00126

### Expansion of the line of manufactured veterinary drugs

Number of manufactured drugs



#### 2024

Currently, 67 drugs and 12 types of feed additives are registered

### 2021

Currently, 37 drugs and 2 types of feed additives have been registered. By the end of the year, it is planned to register another 20 veterinary drugs.

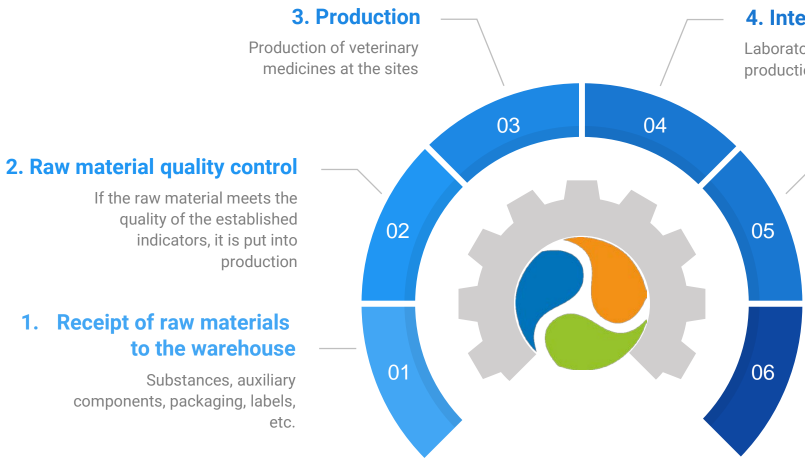
### 2020

24 drugs were registered, including the unique antiviral drug "Triviron forte-TRV"

### 2019

Production of broad-spectrum antibiotics, including multicomponent antibiotics, has been mastered

### The scheme of production of medicines



#### 4. Intermediate quality control

Laboratory control at the production stage.

### 5. Product quality control

Medicines are delivered to the quarantine warehouse, and laboratory quality control of the finished products is carried out.

### 6. Product shipment

Shipment of medicines to consumers

## **Quality Control Laboratory**

### Laboratory structure:

**Analytical Laboratory** 

**Microbiological Laboratory** 

Vivarium

Archive

### **Laboratory functions:**

Development of methods for controlling products at all stages of production

Input control of raw materials and packaging materials

Intermediate quality control of drugs at the production stage. Monitoring of microbiological cleanliness of industrial premises

Quality control of finished products

Laboratory has the status of an accredited laboratory

## Groups of manufactured veterinary drugs

Antibacterial drugs	<b>Bio-destructors</b>	Vitamin and mineral products
Hormonal drugs	Coccidiostatics	Probiotics
Antiviral drugs	Anti-inflammatory drugs	Antiparasitic drugs

### Antibacterial drugs-sales leaders



Amoxicillin 80-TRV

Amoxicillin 80%



**Tiltar 80** tylosin tartrate 80%



**Tetraflox aqua** Tilmicosin 5% Levofloxacin 2,5% Trimethoprim 2,5%

STOVEK



**Coli 12- TRV** Colistin 4 million IU/g Ciprofloxacin

**aqua** Ciprofloxacin 20%



Amoxidgekt LA-TRV Amoxicillin 15%





Noziheptid 1%-TRV Noziheptide 1%

Florol 10% aqua-TRV Florfenicol 10%



Floresol florfenicol 40%



Lestin aqua

Levofloxacin 10% Colistin – 1 million IU/ml



**Trienrocol aqua** 

Enrofloxacin 10% Trimethoprim 5%



Colistin aqua

Colistin 4 million IU/ml



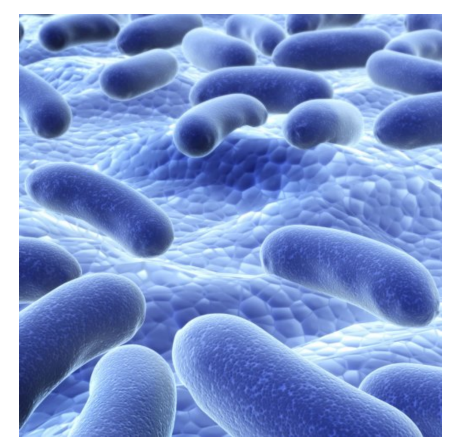


**Trimethoprim 4%** 



Tulathromycin 10-TRV Tulathromycin 10%

## Probiotic production site



As part of the production development plan, a site for the production of probiotic feed additives was opened in 2020

The site is used for the production of proibiotics with a full production cycle

Production of highly concentrated probiotic culture (not less than 10<sup>12</sup> CFU/g) with the use of modern equipment has been mastered

# Probiotics



#### Provagen

Feed additive of probiotic cultures of B. subtilis and B. licheniformis in spore form at a concentration of  $10^9$  CFU/g.

The company has developed and brought to the Russian market probiotics "Provagen" and "Provagen concentrate", the production of which fully meets the quality standards. Both products have patents of the Russian Federation.



#### **Provagen concentrate**

Water-soluble powder of probiotic cultures of B. subtilis and B. licheniformis in spore form at a concentration of 10<sup>11</sup> CFU/g.

# Antiviral drugs





**Triviron Forte-TRV** 

The mechanism of action of "Triviron forte-TRV" is based on the destruction of RNA-viral particles using a lowmolecular-weight artificially synthesized ribonuclease. The drug is intended for pigs, poultry, calves and cattle.

#### Trividject 5%-TRV

The mechanism of action of "Trividject 5%-TRV" injection form is based on the destruction of **RNA-viral** particles using a lowartificially molecular-weight synthesized ribonuclease. The drug is intended for pigs and calves.

A real scientific breakthrough and the pride of the company is the development of an innovative antiviral drug "Triviron forte-TRV" and "Trividject 5%-TRV", no analogues in the world.

The drug is intended to fight infectious diseases, caused by RNA viruses. The antiviral drug has patents of the Russian Federation.

# Geography of deliveries

Our products are represented in more than 19 countries around the world

AFGANISTAN ALGERIA ARMENIA AZERBAIJAN BELARUS EGYPT IRAN KAZAKHSTAN KUWAIT UNITED ARAB EMIRATES OMAN PAKISTAN RUSSIA SAUDI ARABIA TAJIKISTAN THAILAND UZBEKISTAN VIETNAM UGANDA



### Our services



Scientific development and production of original veterinary drugs, vitamin and mineral complexes and feed additives for agricultural animals and poultry



Consultations and support of the delivered veterinary medicines



Consultations on the diagnosis, treatment and prevention of diseases of agricultural animals and poultry



**Optimization of treatment and prevention schemes** 



## Our contacts



Republic of Belarus, 222660, Minsk region, Stolbtsy, Zadvorienskaya str., 2, office 67







nemanbio@gmail.com





# THANK YOU FOR YOUR ATTENTION!

