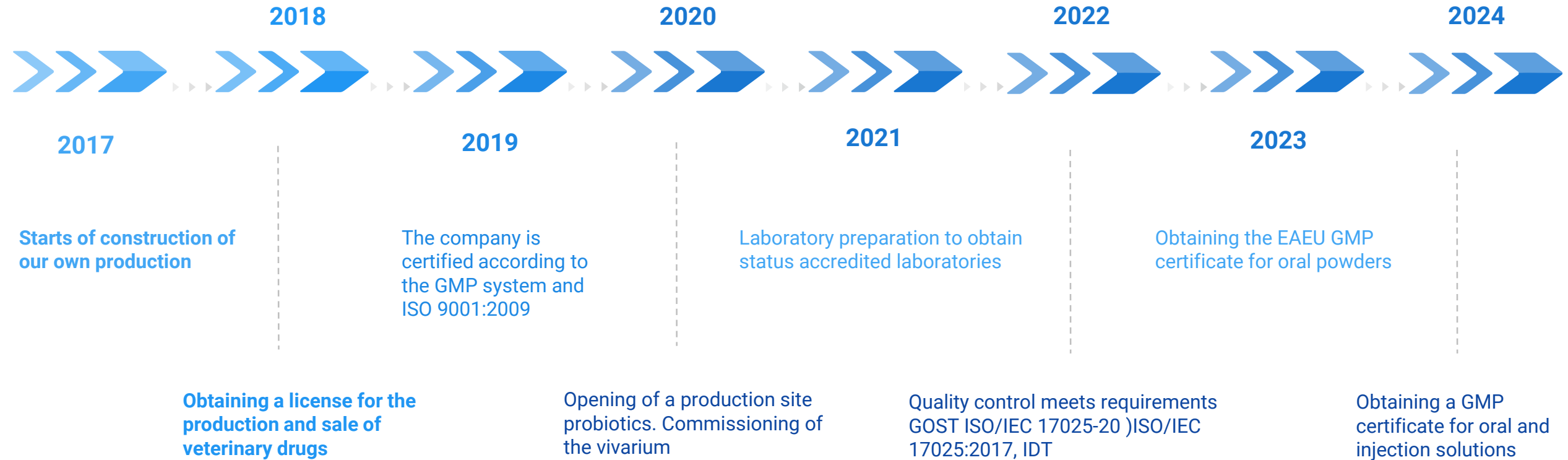




**STOVEK. LLC**  
veterinary pharmaceuticals

# COMPANY HISTORY





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 производителя)  
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  
(дата / период)  
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  
(учетный номер бланка)

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»  
(полное наименование производителя)  
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 17.06.2024 по 20.06.2024  
(дата / период)  
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).

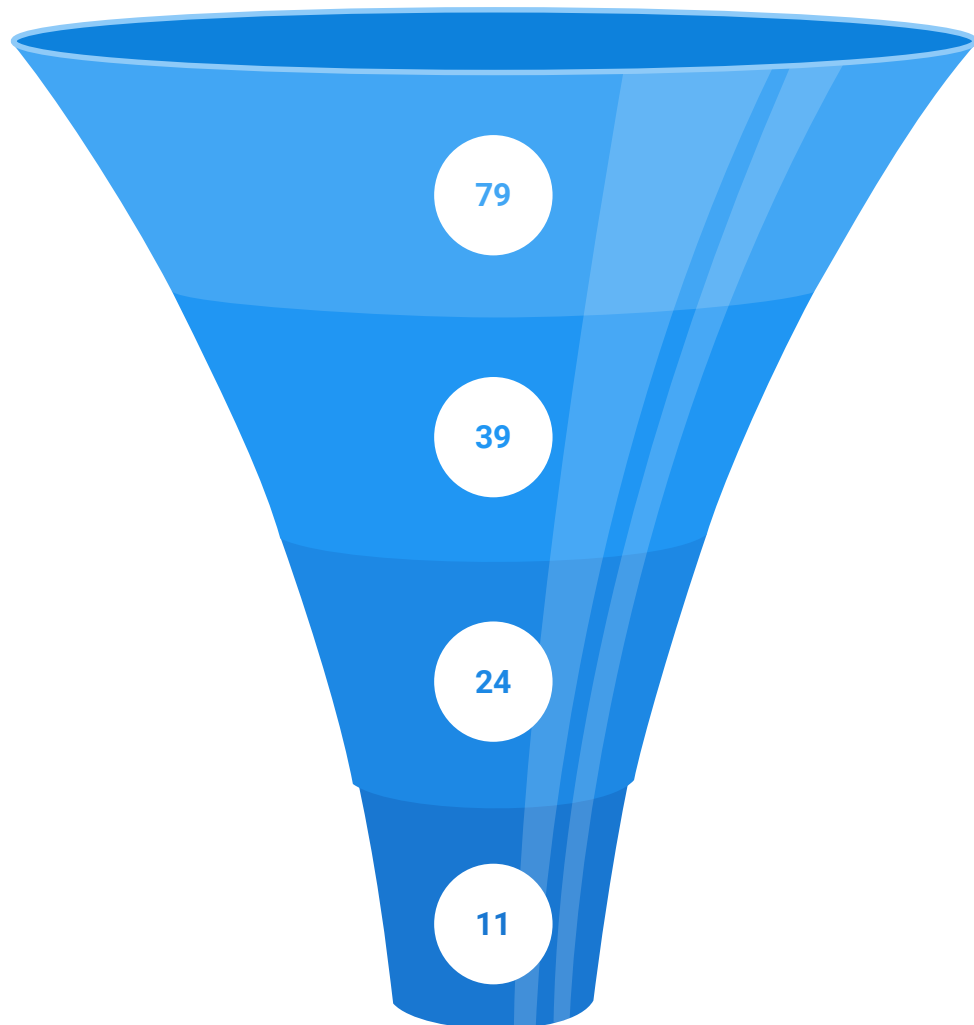
Аутентичность (подлинность) настоящего сертификата можно проверить в базе данных ветеринарного фармацевтического инспектората государственного учреждения «Белорусский государственный ветеринарный центр», расположенной по адресу: <http://bgvc.by/reestr-sertifikatov/> (Реестр сертификатов).

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.

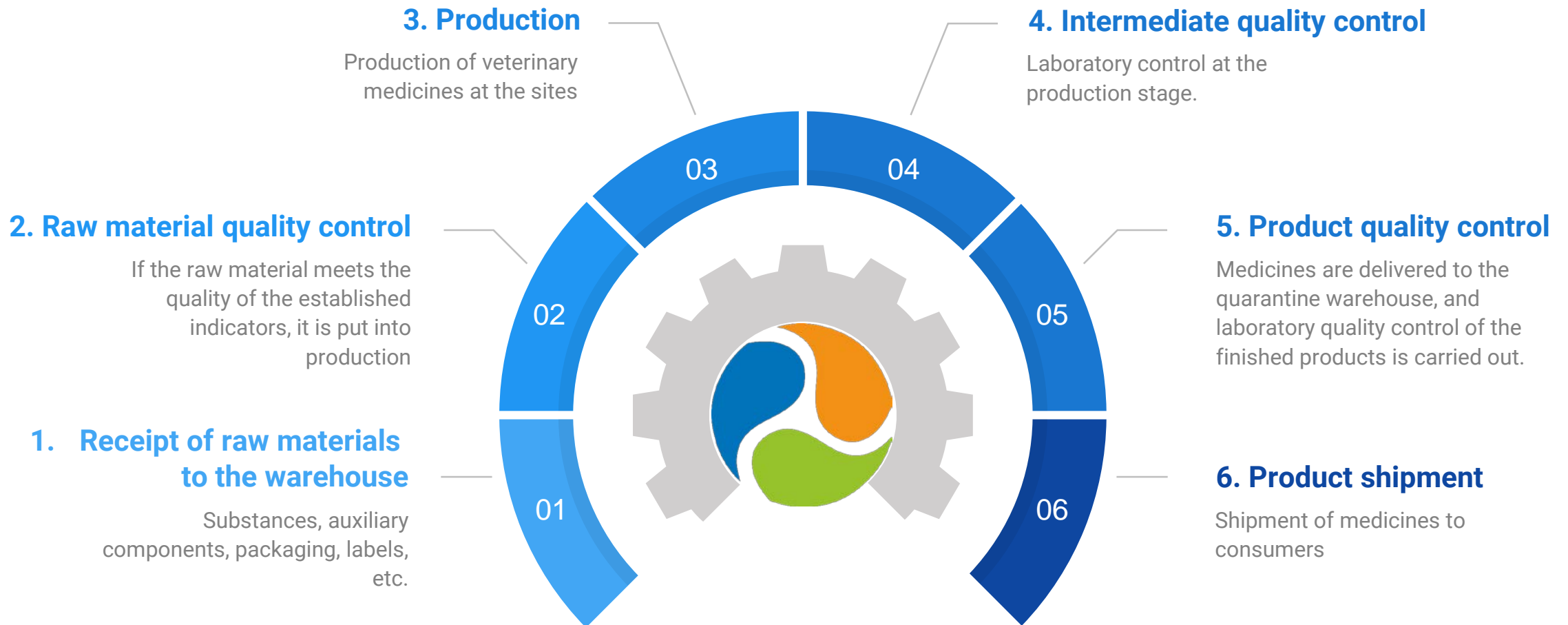
**2020**

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



# 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

Bio-destructors

Vitamin and mineral  
products

Hormonal  
drugs

Coccidiostatics

Probiotics

Antiviral  
drugs

Anti-inflammatory  
drugs

Antiparasitic  
drugs

# Antibacterial drugs-sales leaders



## Amoxicillin 80-TRV

Amoxicillin 80%



## Tetraflox aqua

Tilmicosin 5%  
Levofloxacin 2,5%  
Trimethoprim 2,5%



## 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%



## Tiltar 80

tylosin tartrate 80%



## 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



## Sulfaprim aqua-TRV

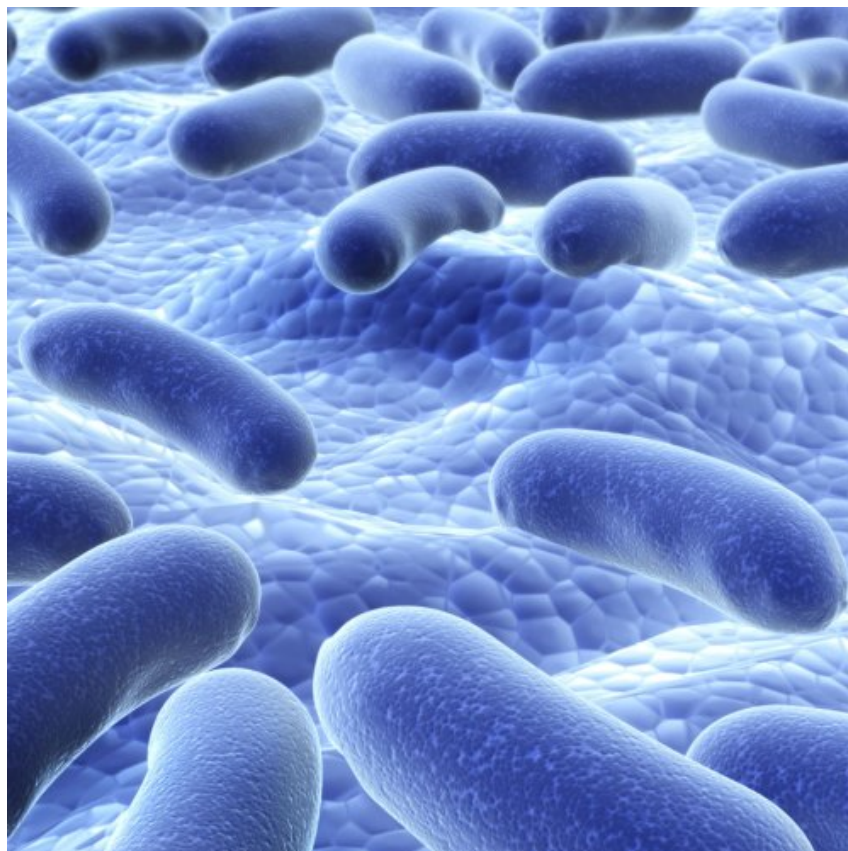
Sulfadimidine 20%  
Trimethoprim 4%



## 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 probiotics with a full production cycle

Production of highly concentrated probiotic culture (not less than  $10^{12}$  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  $10^{11}$  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 low-molecular-weight artificially synthesized ribonuclease. The drug is intended for pigs, poultry, calves and cattle.



## Trividjekt 5%-TRV

The mechanism of action of "Trividjekt 5%-TRV" injection form is based on the destruction of RNA-viral particles using a low-molecular-weight artificially 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 "Trividjekt 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



+375 1717 250 00



nemanbio@gmail.com



[www.stovek.org](http://www.stovek.org)

**THANK YOU FOR YOUR ATTENTION!**