

ПОЛИТИКА В ОБЛАСТИ КАЧЕСТВА

Главная цель АО «Нижегородский химико-фармацевтический завод» (АО «Нижфарм») – выпуск качественных конкурентоспособных лекарственных препаратов, космецевтики, изделий медицинского назначения, соответствующих требованиям регулирующих документов, включая Правила надлежащей производственной практики (GMP), для осуществления максимально эффективного производства и подтверждения качества, эффективности, безопасности производимых продуктов.

Качество, эффективность, безопасность продуктов АО «Нижфарм» обеспечивается:

- ориентацией деятельности предприятия на гарантию стабильности качества выпускаемых продуктов;
- реализацией процессного подхода на основе оценки рисков и снижение их негативного влияния;
- недопущением использования/реализации материалов и/или продукции, не удовлетворяющих требованиям;
- высокой исполнительской дисциплиной;
- совершенствованием производства;
- постоянным повышением уровня квалификации персонала;
- постоянным анализом и обзором выпускаемой продукции, технологических процессов и методик контроля;
- клиентоориентированностью в плане сотрудничества с поставщиками/ производителями, а также со всеми заинтересованными сторонами;
- ежегодным проведением анализа результативности фармацевтической системы качества, с целью ее постоянного улучшения;
- обязательствами руководства по развитию и поддержанию Политики на предприятии, поддержанию соответствия фармацевтической системы качества заявленным требованиям путем обеспечения необходимыми ресурсами.

Качество - главная ценность компании, которая должна быть внедрена на всех её уровнях. Неизменно высокие стандарты качества, применяемые нами при производстве лекарственных препаратов, позволяют гарантировать безопасность пациентам при использовании препаратов компании и реализовывать ожидания наших клиентов.

АО «Нижфарм» намерена стать диверсифицированным лидером в различных областях здравоохранения. Достижению этой цели способствует развитию системы менеджмента качества во всех видах деятельности компании. Принцип постоянного совершенствования должен стать привычной практикой для каждого из нас.

Организующей основой всех процессов является развивающаяся фармацевтическая система качества, соответствующая международным стандартам Правил надлежащей производственной практики, гармонизированной с ИСО серии 9000, ИСО 13485 и учитывающей все изменения законодательной базы, актуальной на день применения.

