

## ПОЛИТИКА ЗАО «Рафарма» в области качества

Руководствуясь **Стратегией развития фармацевтической промышленности Российской Федерации на период до 2020 года** по созданию современной высокоэффективной производственной базы, соответствующей международным стандартам GMP и обеспечивающей импортозамещение и конкурентность как на внутреннем, так и внешнем рынках:

ЗАО «РАФАРМА» ставит своей целью насыщение отечественного рынка современными, надлежащего качества, эффективными и безопасными, импортозамещающими и оригинальными лекарственными препаратами, отвечающими требованиям и ожиданиям потребителей.

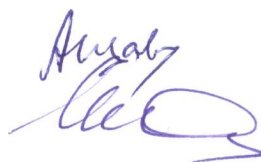
Вклад предприятия в обеспечение национальной лекарственной безопасности за счет импортозамещения стратегически важных лекарственных препаратов является основополагающей задачей ЗАО «РАФАРМА».

Для реализации этих целей ЗАО «РАФАРМА» устанавливает:

- утверждение четких полномочий и ответственности работников всех уровней за качество выпускаемой продукции, начиная с руководителей и заканчивая непосредственными исполнителями производственного процесса;
- привлечение к осуществлению процесса производства и контроля высококвалифицированных специалистов, имеющих соответствующие профессиональную подготовку и опыт работы;
- осуществление производственных процессов в соответствии с внешними и внутренними нормативными документами;
- освоение и внедрение новых технологий производства лекарственных средств;
- разработку и внедрение инновационных оригинальных лекарственных препаратов;
- аттестацию критических стадий технологического процесса и контрольных процедур;
- автоматизацию и компьютеризацию производства;
- соблюдение санитарных и гигиенических требований, предъявляемых к фармацевтическим производствам;
- расширение номенклатуры по приоритетным группам препаратов;
- развитие персонала на основе обучения и освоения передового опыта;
- взаимодействие с обучающими организациями по подготовке специалистов по производству лекарственных средств;
- сотрудничество с зарубежными компаниями по разработке и производству лекарственных средств;
- точное выполнение принятых договорных обязательств;
- обязательство соответствовать требованиям ISO 9001:2008 и правил GMP и постоянно улучшать результативность системы менеджмента качества;
- постоянное развитие и совершенствование системы менеджмента качества на основе требований стандарта ISO 9001:2008 и правил GMP, отраженных в «Правилах организации производства и контроля качества лекарственных средств» (Приказ Минпромторга РФ от 14.06.2013 N 916, зарегистрировано в Минюсте РФ 10.09.2013 N 29938), документах ЕС и ВОЗ.

Руководство ЗАО «РАФАРМА» принимает на себя обязательства следовать настоящей Политике и обеспечивать предприятие необходимыми ресурсами для ее реализации.

Генеральный директор  
Представитель руководства по качеству



А. В. Щавелев  
И. Б. Шашкова