



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

Polityka Jakości GŁÓWNEGO INSPEKTORATU FARMACEUTYCZNEGO

Misją Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego jako urzędu obsługującego Głównego Inspektora Farmaceutycznego, jest zapewnienie bezpieczeństwa zdrowia publicznego poprzez sprawowanie nadzoru nad warunkami wytwarzania, importu produktów leczniczych i substancji czynnych oraz nadzoru i monitorowania obrotu i jakości produktów leczniczych, a także pogłębiania zaufania obywateli do działalności Głównego Inspektora Farmaceutycznego.

Budowanie nowoczesnego i przyjaznego organu administracji publicznej opieramy na Systemie Zarządzania Jakością, według normy PN-EN ISO 9001:2015, a także zgodnym z wytycznymi Procedury Kompilacyjnej EMA¹ oraz Wymaganiami Systemu Jakości dla Inspektoratów Farmaceutycznych PIC/S.

Cel ten realizujemy poprzez:

- budowę, wdrażanie i stały rozwój Systemu Zarządzania Jakością w Urzędzie w zakresie właściwości działania Głównego Inspektora Farmaceutycznego, kierując się zasadą praworządności, tj. zgodności z przepisami prawa powszechnie obowiązującego;
- profesjonalne, bezstronne i zgodne z prawem załatwianie spraw oraz stosowanie wymaganych, aktualnych wymogów prawnych w poszczególnych obszarach działalności;
- sprawowanie nadzoru nad warunkami wytwarzania, importu produktów leczniczych, warunkami wytwarzania, importu i dystrybucji substancji czynnych, warunkami wytwarzania i importu syrovców farmaceutycznych, warunkami obrotu i jakości produktów leczniczych oraz reklamą produktów leczniczych w oparciu o aktualne normy prawne;
- zapewnienie sprawnego przepływu informacji, wewnątrz i na zewnątrz Urzędu;
- doskonalenie kontroli zarządczej i przeciwdziałanie zjawisku korupcji;
- zatrudnianie wysoko wykwalifikowanej kadry przestrzegającej standardów etycznych;
- zapewnianie systematycznego podnoszenia kwalifikacji zawodowych przez pracowników Urzędu;
- zaangażowanie wszystkich pracowników Urzędu, przy czynnym udziale Kierownictwa Urzędu, w proces doskonalenia Systemu Zarządzania Jakością;
- dbanie o dobre imię Urzędu poprzez wykazywanie aktywności w komunikacji budującej pozytywny wizerunek;
- sprawną współpracę z organami administracji publicznej, w celu wypracowania rozwiązań poprawiających bezpieczeństwo zdrowia publicznego;
- prowadzenie bieżącego przeglądu Systemu Zarządzania Jakością oraz regularną ocenę efektów naszych działań.

Jako narzędzie realizacji postawionych celów deklaruję stosowanie i doskonalenie systemu zarządzania jakością zgodnego z normą PN-EN ISO 9001:2015.

Zapewniam, że treść niniejszej Polityki Jakości oraz ustalenia w niej zawarte są przestrzegane na wszystkich szczeblach organizacyjnych Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego, a skuteczność i efektywność Systemu Zarządzania Jakością jest przedmiotem stałego zaangażowania i odpowiedzialności Kierownictwa Urzędu.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Ewa Krajewska

Warszawa, dnia 02.03.2021 r.

¹ Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information, EMA/572454/2014 Rev 17, European Medicines Agency, 2014