

La Direzione della Dicofarm S.p.A. si impegna a:

- soddisfare i requisiti relativi a Regolamenti/Direttive/Standard internazionali:
  - UNI EN ISO 9001
  - UNI CEI EN ISO 13485
  - Regolamento 2017/745
  - Regolamento 2009/223
  - Regolamento 1169/2011
  - Direttiva 46/2002
  - D.lgs.21/05/2004 n°169
  - Regolamento 1223/2009
  - Regolamento 1924/2006
  - Regolamento 127/2016
  - Regolamento 128/2016
  - Regolamento 609/2013
  - Regolamento 607/2009

ed a migliorare in continuo l'efficacia dei processi;

- applicare le procedure del SGQ per garantire che quest'ultimo rimanga adeguato ed efficace in relazione a tutti i Regolamenti/Direttive/Standard pertinenti ed in particolar modo, dove applicabile, al Regolamento 2017/745;
- soddisfare i requisiti del sistema di gestione per la qualità e sicurezza del prodotto e del consumatore;
- soddisfare i clienti offrendo sempre prodotti di qualità
- avvalersi di fornitori qualificati per i processi dati in outsourcing
- fornire periodicamente con il Riesame della Direzione un quadro strutturale per stabilire e riesaminare gli obiettivi per la qualità;
- comunicare tale politica all'interno dell'organizzazione e a farla comprendere a tutte le risorse;
- riesaminare periodicamente la presente politica per accertarne la continua idoneità.
- investire continuamente nella formazione delle risorse
- garantire al Cliente la frontiera dello sviluppo tecnologico
- investire continuamente in progetti di ricerca e sviluppo per formulare sempre proposte innovative per i consumatori
- valutare i requisiti di sicurezza e di efficacia dei prodotti Medical Devices immessi sul mercato in qualità di fabbricante e di distributore
- valutare i requisiti di sicurezza e di efficacia dei prodotti Farmaci immessi sul mercato in qualità di titolare AIC.

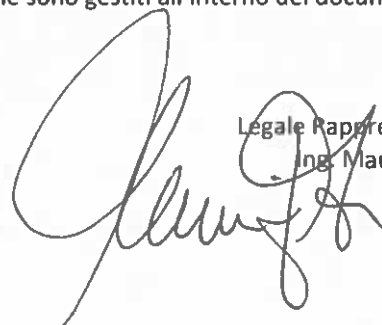
L'azienda intende volontariamente adottare un Sistema di Gestione che integri obiettivi e politiche per la Qualità nella progettazione e gestione dei propri processi per:

- aumentare la propria efficienza e le proprie prestazioni;
- soddisfare i Clienti ed il consumatore finale;
- mantenere unità di intenti e di politiche per la qualità con i partner commerciali,
- migliorare la propria immagine interna ed esterna;

Il sistema aziendale definisce le modalità per individuare, all'interno della struttura organizzativa aziendale, le responsabilità, le procedure, i processi e le risorse per la realizzazione della politica aziendale di prevenzione, nel rispetto delle norme di salute e sicurezza vigenti. Fermo restando il rispetto delle norme di legge, il sistema che l'azienda adotta:

- prevede il monitoraggio effettuato preferibilmente con personale interno;
- consente l'adattamento all'evoluzione di leggi, regolamenti e norme di buona tecnica;
- coinvolge i lavoratori e i loro rappresentanti nel Sistema di Gestione.
- stimola la conoscenza e la consapevolezza interna relativamente ai prodotti Medical Devices immessi sul mercato in qualità di fabbricante e di distributore
- stimola la conoscenza e la consapevolezza interna relativamente ai prodotti Farmaci immessi sul mercato in qualità di titolare AIC
- Prevede la stesura del documento di Valutazione del Rischio dei prodotti che ricadono sotto l'applicazione di Regolamenti e norme cogenti (ad esempio Cosmetici, Medical Devices) e di quelli che presentano caratteristiche critiche o strategiche.

Gli indicatori di monitoraggio del Sistema di gestione per la Qualità Aziendale sono gestiti all'interno del documento periodico Management Review.



Legale Rappresentante  
Ing. Maurizio Acri