



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 syrowców farmaceutycznych, warunkami obrotu i jakości produktów leczniczych oraz reklamą produktów leczniczych w oparciu o aktualne normy prawne;
- zapewnienie sprawnego przepływu informacji, zarówno wewnątrz jak 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;
- 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

Paweł Piotrowski
Paweł Piotrowski

Warszawa, dnia 02.03.2020 r.

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