

# Политика BIOCAD в области качества

## О политике

Эта политика служит для описания целей, видения и обязательств группы компаний BIOCAD в области качества.

## Область применения

Является частью и дополнением Руководства по качеству АО «Биокад».

Описывает принятые цели и обязательства, направленные на достижение видения бизнеса и выполнение миссии BIOCAD.

Распространяется на всех сотрудников BIOCAD.

BIOCAD — это международная биотехнологическая компания, занимающаяся научными исследованиями, производством, продвижением и дистрибуцией лекарственных препаратов.

## Миссия BIOCAD

Улучшение и продление жизни людей посредством предоставления эффективных, безопасных и комплексных решений в области лекарственного обеспечения

## Видение BIOCAD



Мы создаем международную инновационную компанию в области биофармацевтики и берем лучшее из передовых достижений науки.



Мы приобретаем и аккумулируем передовые знания для открытия принципиально новых возможностей по созданию оптимальных условий счастливой жизни наших пациентов.

Для достижения этой миссии в BIOCAD в приоритете находятся процессы, направленные на:



повышение качества лекарственных препаратов



повышение безопасности и эффективности наших препаратов



обеспечение безопасности наших пациентов

- 01 Мы строим социально ориентированный бизнес, основанный на принципах уважения прав человека и формирования позитивной социальной среды.
- 02 Мы соблюдаем требования к разработке, исследованию, производству и контролю качества лекарственных средств в соответствии с российскими и международными требованиями и рекомендациями фармацевтической отрасли.
- 03 Мы обеспечиваем соответствие выпускаемых лекарственных средств и производственного процесса требованиям качества, эффективности и безопасности, исключая риск для пациентов и потребителей.
- 04 Все наши сотрудники вовлечены в процессы обеспечения и постоянного повышения качества.
- 05 Мы поддерживаем и постоянно повышаем результативность фармацевтической системы качества.

#### Ссылки

1. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года N 77 «Об утверждении Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза»;
2. EU Guidelines for Good Manufacturing Practice for Medicinal Products for Human and Veterinary Use, Vol. 4.
3. WHO Good Manufacturing Practices for Pharmaceutical Products.
4. ICH Quality Guidelines.
5. PIC/S Good Manufacturing Practice Guidelines.
7. ISO 9001:2015 Quality management systems: requirements.