

斯福瑞全球质量政策

斯福瑞是一家世界性制药企业，主要生产原料药 (API)、中间体、医药产品、食品添加剂和医疗器械。我们致力为全人类的健康幸福贡献自己的力量。

因此，通过履行当前GMP国际合规要求和国家指导方针，ISO标准以及当地法律法规，我们意识到我们对于消费者所肩负的重任。

作为一个合同开发及制造组织 (CDMO)，我们所有行为的关注点都是我们的客户。我们对所有问题都提供专业答复，以此确保我们的优质服务。

为了更好地协调我们的生产基地，斯福瑞实行了一个全球质量管理体系，目的是为了确保产品质量达到它们的使用要求。质量手册规定了适用于所有工厂和公司的最低质量范围。多工厂SOP比质量手册低一个级别，包含更多斯福瑞的详细要求，且适用于所有有着类似操作的工厂。有了这些工具，我们可以将我们的高质量标准渗入到斯福瑞集团的每一个角落。

企业合规部门建立了各种渠道来监控这些因素的实行情况和效果，包括针对所有斯福瑞工厂的内部审计。合规委员会是建立和实行斯福瑞全球质量管理体系的最高董事会，由执行委员会所有运营成员、事业部负责人、所有工厂总经理及其质量负责人组成。

这些措施是确保我们产品获得可持续品质的基础。每一位员工都有责任确保始终遵守该政策和全球质量管理体系。任何GMP相关问题的最终裁定权应当归公司合规负责人所属，而遵守这项政策则是每个独立的法律主体负责人的责任。



Wolfgang Wienand
Chief Executive Officer



Peter Kiechle
Head Corporate Compliance