

A NoBoMed Zrt. megfelelőségértékelési tevékenységét az MSZ EN ISO/IEC 17021-1:2016 szabvány és az in vitro diagnosztikai orvostechnikai eszközök piacra helyezését szabályozó (EU) 2017/746 rendelet (a továbbiakban IVDR) követelményeinek betartásával végzi.

Biztosítjuk, hogy munkatársaink a minőségpolitikában foglaltakat megértsek és elfogadják.

Célunk, hogy hosszú távon, megbízhatóan, a szabványok, és a jogszabályi követelmények, betartása mellett, valamint figyelembe véve az egységes előírásokat, ajánlásokat, bevált gyakorlatot tartalmazó szakmai iránymutatásokat, szolgáljuk ügyfélkörünket. Ennek érdekében vezetőségünk biztosítja:

- a minőségirányítási rendszer és a megfelelőségértékelési tevékenység folyamatos fejlesztését;
- a szükséges erőforrásokat;
- a megfelelő személyzeti létszámot;
- a megfelelő környezeti feltételeket,
- folyamataink rendszeres kontrollját, ügyfeleink elvárásainak megfelelő szolgáltatás nyújtását.

Törekvéseink legfőbb célja, - melynek minden tevékenységünket alárendeljük - hogy szolgáltatásaink minőségének, valamint a NoBoMed Zrt. minőségirányítási rendszerének folyamatos fejlesztésével elérjük és fenntartsuk vevőink elégedettségét.

Támogatjuk és megköveteljük a korszerű ismeretek elsajátítását és alkalmazását. Rendszeres képzéssel biztosítjuk munkatársaink felkészültségét az előttünk álló feladatok megoldására.

A NoBoMed Zrt. vezetősége számára kiemelten fontos megfelelőségértékelési tevékenységei kapcsán a pártatlanság és függetlenség biztosítása, ennek alapelveit a Pártatlansági, függetlenségi és bizalmas információ kezelési nyilatkozat tartalmazza.

A minőségpolitikára alapozva meghatározásra kerültek a minőségcéljaink, melynek megvalósításáért minden munkatársunk felelősséggel tartozik.

Budapest, 2026. június 08.

Dr. Pozsgay Csilla sk.
az Igazgatóság elnöke