

Chiman S.r.l. è un laboratorio conto-terzi, fondato nel 1991, specializzato nell'esecuzione di analisi chimiche e chimico-fisiche per il settore farmaceutico, svolgendo attività analitica su prodotti e/o campioni di proprietà dei committenti secondo protocolli stabiliti/ approvati dagli stessi ed effettuando analisi rilevanti a fini GMP o per scopi esplorativi di ricerca e sviluppo.

Chiman è focalizzata sul miglioramento della salute globale, con oltre 25 anni di esperienza nello sviluppo e nei controlli farmaceutici. Questo si realizza fornendo un portafoglio di servizi analitici e bioanalitici che aiutano i clienti a trasformare le scoperte scientifiche in nuovi farmaci.

Chiman ha un forte impegno per la qualità in tutti gli aspetti del servizio offerto, mirando a migliorare continuamente il servizio stesso, la soddisfazione del cliente e il raggiungimento e mantenimento di standard qualitativi elevati nei diversi settori d'interesse.

La nostra missione è fornire servizi personalizzati di alta qualità alle aziende farmaceutiche.

La nostra risorsa chiave è la flessibilità: non solo lavoriamo per far diventare la visione del cliente la nostra visione, ma aspiriamo a diventare partner nei loro progetti.

Ci siamo focalizzati su chimica analitica, biochimica e dispositivi medici, con esperienza sia in materie prime che prodotti finiti convenzionali oltre ad un'importante esperienza nell'area terapeutica respiratoria, combinando leadership analitica, tecnologia innovativa e competenza scientifica nel settore per fornire un servizio all'avanguardia sia per i clienti che per i pazienti.

Eseguiamo una vasta gamma di servizi, tra cui:

- analisi di preparazioni per inalazione
- analisi di formulazioni convenzionali
- analisi di farmaci generici
- analisi di principi attivi farmaceutici (API)
- studi di sviluppo
- analisi biologiche
- test di stabilità e conservazione
- identificazione di impurità/ prodotti di degradazione
- analisi per rilascio di lotti per vendita al dettaglio sul mercato
- analisi per rilascio di lotti per studi clinici

Chiman S.r.l. è stata autorizzata da AIFA ad effettuare controlli chimico-fisici sui medicinali ad uso umano a partire da luglio 2006 e sui medicinali sperimentali a partire dal Dicembre 2008.

Chiman è autorizzata da AIFA ad effettuare controlli chimici (F1) e chimico-fisici (F2) sui medicinali per uso umano e sui medicinali per sperimentazione clinica (autorizzazione No. aM – 68/2018 del 22/05/2018) ai sensi del Decreto Legislativo del 24 Aprile 2006, No. 219 e successivi emendamenti.

Chiman è registrata FDA (FEI Number: 3015176596).

“Chiman si pone l'obiettivo di fornire un concreto contributo alla salute ed al miglioramento della qualità di vita delle persone”

Rev. 01 del 30/07/2021	Politica per la Qualità	Pag. 1 di 2
------------------------	-------------------------	-------------

Storico delle revisioni

Rev. 00 del 21/11/2019	Prima emissione.
Motivo revisione 01 del 30/07/2021	Attribuita revisione specifica. Adeguamento parte relativa alle autorizzazioni.

Punti fondamentali di questa politica sono:

- a) L'impegno al rispetto di tutta la Normativa applicabile per le attività di Chiman.
- b) L'impegno al "mantenimento del livello di Efficacia" del Sistema di Gestione per la Qualità.
- c) L'impegno a riesaminare periodicamente il Sistema di Gestione per la Qualità, questa Politica e gli Obiettivi correlati in ottica di "Miglioramento Continuo".
- d) L'impegno ad individuare, riconoscere, perseguire e soddisfare le esigenze delle "Parti Interessate" a livello Locale, Regionale, Nazionale, Europeo e Mondiale.
- e) L'impegno a promuovere, perseguire e verificare periodicamente la soddisfazione dei Clienti che usufruiscono dei Servizi di Chiman.
- f) La partecipazione attiva al miglioramento continuo della qualità dei Servizi da parte di tutto il Personale coinvolto, compresi i fornitori esterni ed i collaboratori.
- g) La realizzazione di un clima interno improntato alla collaborazione ed alla ottimizzazione delle capacità e della soddisfazione di tutti i Collaboratori.
- h) L'attenzione alle problematiche Ambientali, Energetiche ed alla Sicurezza nella sede di lavoro.
- i) L'attenzione e la partecipazione attiva all'incremento dell'immagine "Prodotto Italia" in Europa e nel mondo.
- j) L'attenzione alle componenti Etiche e Sociali in tutte le fasi operative, e cioè:
 - *nei rapporti con le realtà produttive ed occupazionali;*
 - *nei rapporti con il "mercato";*
 - *nella riferibilità e nell'utilizzo delle Competenze e della Ricerca stessa per finalità emancipative e sociali;*
 - *nel rispetto della multiethnicità e del pluralismo religioso ed areligioso come valori essenziali per la crescita socioculturale;*
 - *nell'impiego nei confronti del sociale attraverso il perseguimento di obiettivi di sviluppo delle opportunità occupazionali.*

Rottofreno (PC), 30 Luglio 2021

Il Direttore Generale e Consigliere Delegato

(Dr. Alberto Sfulcini)



Rev. 01 del 30/07/2021	Politica per la Qualità	Pag. 2 di 2
Storico delle revisioni		
Rev. 00 del 21/11/2019	Prima emissione.	
Motivo revisione 01 del 30/07/2021	Attribuita revisione specifica. Adeguamento parte relativa alle autorizzazioni.	