

Kjære kunder og leverandører,

OneMed AS er nå blitt ISO 13485 og ISO 14001 sertifisert.

“Vi er veldig stolte av disse sertifiseringene. De bekrefter vårt engasjement for høy kvalitet og miljøansvar innen salg, service og distribusjon av medisinsk utstyr – noe som er viktig for å bygge tillit hos våre kunder og samarbeidspartnere. Jeg vil takke hele organisasjonen for å ha bidratt til denne fantastiske prestasjonen, og en spesiell takk til vår QA Manager, Guri Nilsen, som har gjort dette mulig,” sier Jan Knoph, administrerende direktør i OneMed Norge.

Om sertifiseringene

ISO 13485 er den internasjonalt anerkjente standarden for kvalitetsstyringssystemer innen design og produksjon av medisinsk utstyr. Den beskriver spesifikke krav som hjelper organisasjoner med å sikre at deres medisinske produkter oppfyller både kundens og myndighetenes krav til sikkerhet og effektivitet.

ISO 14001 er den internasjonalt anerkjente standarden for miljøstyringssystemer (EMS). Ved å følge denne standarden kan organisasjoner sikre at de tar proaktive grep for å redusere sitt miljøavtrykk, overholde gjeldende lovkrav og nå sine miljømål.

OneMed AS valgte ISO 13485 fremfor ISO 9001 sertifisering fordi ISO 13485 er skreddersydd for medisinsk utstysindustri og gir mer spesifikke retningslinjer og krav som er nødvendige for å møte regulatoriske standarder.

ISO 13485 legger stor vekt på sikkerhet og effektivitet av medisinsk utstyr, noe som er kritisk i denne bransjen og som gir økt pasientsikkerhet.

Hva betyr dette for dere?

Disse sertifiseringene bekrefter vår forpliktelse til høy kvalitet og miljøansvar i salg, service og distribusjon av medisinsk utstyr. Vi streber etter å levere produkter og tjenester av høyeste standard og å minimere vår miljøpåvirkning.

Vi ser frem til å fortsette å levere produkter og tjenester av høyeste standard.

Vil du vite mer om ISO og hva det betyr for deg?

Ta kontakt med kvalitetssjef Guri Nilsen i OneMed.

Mail: guri.nilsen@onemed.com

