



管理体系审核报告

受审核方：襄阳高歌汽车部件有限公司

审核体系：

- 质量管理体系 (QMS)
- 环境管理体系 (EMS)
- 职业健康安全管理体系 (OHSMS)

北京国标联合认证有限公司

网址：www.china-isc.org.cn

一、 审核方基本信息

审核方名称	北京国标联合认证有限公司				
审核方地址	北京市朝阳区北苑路 168 号楼 16 层 1603 号			邮编	100101
联系电话	010-51095332	传真	51095332	邮箱	
审核组成员					
姓名	性别	职务	审核员注册号	专业代码	
李京田	组长	女	审核员		
陈俊	组员	男	专家	22.03.02	
与审核组同行人员					
姓名	性别	角色	工作单位	备注	

二、 审核目的

<input checked="" type="checkbox"/> QMS/ <input type="checkbox"/> EMS/ <input type="checkbox"/> OHSMS 第二阶段审核:	评价组织管理体系建立、实施运行的符合性及有效性，以确定是否推荐认证注册。
<input type="checkbox"/> QMS/ <input type="checkbox"/> EMS/ <input type="checkbox"/> OHSMS 再认证审核:	评价组织管理体系整体的持续符合性和有效性，以确定是否推荐更新认证并换发认证证书。
<input type="checkbox"/> 恢复审核:	评价组织在暂停期间整改及体系运行是否满足要求，以确定是否推荐恢复认证资格

三、 审核准则

ISO9001:2015 ISO14001:2015 GB/T45001-2020 受审核方管理体系文件
适用的法律、法规、标准。 合同要求

四、 受审核方基本信息

受审核方名称	襄阳高歌汽车部件有限公司			组织人数	25	
注册地址	襄阳市襄城区檀溪街道檀溪路 198-1 号国际商都 1 幢 B1 区 2 层 2091 室				邮 编	441021
生产经营地址	襄阳市高新区天籁大道 23 号					441021
经营地址 2						
联系人	关浩	电话	0710-2812709	传真		
法人代表	关浩	最高管理者	关浩	体系负责人	王明均	
申请的产品/ 服务认证范围	QMS:汽车零部件（电机保护罩、发电机支架）的生产及销售					

专业代码	22. 03. 02	是否是一体化审核	<input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否
体系文件实施时间	2020-06-10 0:00:00	上次审核时间（再认证）	
体系区域	总部以外分公司（分场所）名称、地址（附多场所清单）： 所有项目部（临时场所）名称、地址（可附项目清单）：		
上次审核后发生的影响客户管理体系的重要变更（再认证）			

五、审核活动综述

1. 本次审核活动按审核计划执行（见附件1）。
2. 已审核总部的部门、职能或过程：

部门：	职能或过程：
办公室	负责内审的实施；负责人力资源管理；组织知识管理；组织内外部沟通；负责与顾客有关的过程及顾客满意度调查、负责外部供方控制、负责基础设施及工作环境管理；等
品质部	负责监视测量设备管理、原材料检验、过程检验、成品的放行控制等
业务部	负责采购、销售过程的控制，负责顾客满意度调查、负责供方评审、负责与顾客的沟通等
生产部	产品实现的策划及设计开发、生产过程控制、监视测量管理体系、放行控制；不符合及纠正措施控制等
管理层	管理体系建立；组织应环境、相关方及风险机遇的识别及管理；方针、目标的制定；管理承诺；；职责权限的划分；管理评审等

3. 已审核的分场所（分中心、分部或不在一起的部门）、临时/流动场所信息

分场所名称	职能或过程：	地址

4. 本次审核覆盖时期：

体系运行时间 2020 年 6 月 10 日至 2021 年 3 月 27 日。

上次审核时间 _____ 年 _____ 月 _____ 日至 _____ 年 _____ 月 _____ 日（再认证填写）

5. 完成情况说明：

已完成审核计划的全部工作

计划有修改，但不会影响审核结论，修改的内容和原因是

未完成计划，未完成的内容和原因是：

六、审核发现及审核证据说明

(一) 策划的充分与合理性	<p>1、组织及其环境的识别情况</p> <p>襄阳高歌汽车部件有限公司，2014年08月14日成立，营业期限 2014-08-14 - 无限期 法定代表 郑章成</p> <p>经营范围：汽车配件（不含发动机）、摩托车配件的生产、销售；金属材料、塑料原料、工具、刀具的销售。（依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动）</p> <p>认证范围在经营范围内。不适用条款:Q8.3，不适用理由： 因该公司的汽车零部件（电机保护罩、发电机支架）的生产及销售，按照顾客的要求进行，该条款的不适用,不影响组织确保其产品和服务合格的能力和 responsibility，也不会对增强顾客满意产生影响。</p> <p>查国家企业信用信息公示系统，企业无异常经营记录、无违法失信记录。</p> <p>对于企业的外包过程也进行了充分识别，公司外包过程为模具加工</p>
	<p>2、相关方需求和期望识别情况</p> <p>在公司运营过程中充分考虑相关方方面的期望或要求，识别的相关方有：顾客、最终用户或受益人、业主，股东、员工等。销售部门和相关职能部门通过日常例会、市场活动、现场拜访、产品展销会、客户调查等多种渠道和方式方法随时了解相关方的需求和期望。做为公司经营风险分析和发展机遇的可利用资源。</p> <p>内外部环境要素识别与评估：在每年的管理评审前，由相关部门负责人进行识别并评估其适宜性。以便于持续满足相关方的需求和期望。</p>
	<p>3■质量/□环境/□职业健康安全方针（组织方针的适宜性/持续适宜性、方针的传达及职工的理解等）</p> <p>经充分考虑本组织特点，公司的质量方针是：</p> <p>精益求精、质量第一、顾客满意。</p> <p>通过管理手册的分发使全体员工理解方针，通过内审和管理评审保持方针的适宜性。</p>
	<p>3、风险识别与控制策划</p> <p>编制了《风险和机遇控制程序》，通过识别与评价对公司目标和战略方向相关影响其实现质量管理体系预期结果的各种内外部环境因素，有效应对风险和机遇。</p> <p>查《质量风险和机遇清单》，公司面临的经营风险与机遇主要有：</p> <p>内部管理风险：领导对管理体系不重视，没有履行足够的承诺，未能配置足够的资源。公司人员不足，相对流动性大。失效文件投入使用，导致引发不良后果；数据信息不准确，导致分析的结论不合理。顾客投诉未能有效解决，顾客满意度低，导致顾客丢失。和竞争对手相比的优劣势分析失误，导致业务萎缩.....</p> <p>制定了相应措施措施，符合要求。</p> <p>针对质量风险与机遇，质量负责人组织人员对质量控制风险进行了识别、分析和评价。</p> <p>通过内审、管评、目标考核等来评价风险和机遇应对措施的有效性。公司的风险和机遇控制基本符合要求。</p>

5.QMS 过程

质量管理体系过程有：

发电机支架：激光切割—一下料----焊接—检验入库-

电机保护罩：剪板-----落料----成型(压筋成型)---检验-入库

销售：客户接触----签订合同-----采购-----生产----检验-----验收

中关键过程有__激光切割工_____

需要确认过程 焊接过程 销售过程

不适用条款是 8.3 ，不适用理由：因该公司的汽车零部件（电机保护罩、发电机支架）的生产及销售，按照顾客的要求进行，该条款的不适用，不影响组织确保其产品和服务合格的能力和负责任，也不会对增强顾客满意产生影响。

6. EMS 环境因素/

（环境因素辨识是否充分、重要环境因素评价合理性，以及环境因素动态变更的及时性等）

编制了《环境因素的识别与评价控制程序》符合标准要求。

提供的“环境因素识别评价表”“重要环境因素清单”，评价考虑了三种时态现在、过去、将来、三种状态、异常、正常、紧急考虑了法律法规，并进行了评价，资质范围内钢质防火门窗、防火卷帘门、挡烟垂壁的制造及销售；卷帘门的制造及销售；铝塑门窗、木制品及五金产品的销售及相关环境管理活动

根据企业的生产服务过程，用打分法考虑了法规符合性、发生频次、影响范围等，通过定性判断法，共识别出重大环境因素 4 项：固废排放、火灾、噪声、废气，评价符合程序要求及公司的实际情况。

对重要环境因素的控制措施包括制定管理制度、监督检查、应急预案、培训等。提供《重要环境因素识别清单》，其中生产涉及的重要环境因素：固废排放、火灾、噪声、废气，评价基本合理

7. OHSMS 职业健康安全危险源

（职业健康安全危险源辨识是否充分、风险评价合理性，以及风险评价动态变更的及时性等）

编制《危险源辨识、风险评价和控制措施确定控制程序》，对影响职业健康安全的危险源，评价其风险程度及级别，不可接受风险评价的标准和更新的时机，并确定更新不可接受风险因素从而进行有效控制等方面的管理要求进行了规定，满足要求。

提供的：“危险源识别与风险评价表”“不可接受风险源清单”，评价考虑了将来、状态、可能导致的事件，并进行了评价，用打分法考虑了法规符合性、发生频次、影响范围等，通过是非法，共识别出不可接受风险 6 项，涉及：火灾和触电、机械伤害、职业病、灼烫、起重伤害。评价符合程序要求及公司的实际情况。对危险源的控制措施包括制定管理制度、监督检查、应急预案、培训等。

根据组织经营性质，识别了各部门和场所的危险源，并对危险源进行了评价，评价出不可接受风险，识别基本齐全无遗漏；评价合理。基本了解评价动态变更的及时性

4. 法律法规及其他要求

(1) 获取法律法规 70 项，法律法规获取充分，法律法规获取有遗漏，缺少，已开具不符合

(2) 结合公司的产品/服务环境因素危险源，确定 未确定法律法规要求的具体条款，

(3) 法律法规的宣传方式：进行发放纸质文件、电子文件的形式

(4) 法律法规要求及时更新了每年一次

	<p>5. 目标、方案 （在相关层次上建立可测量的目标，目标、方案的有效性，对质量目标的实现情况进行评价并叙述测量方法）</p> <p>在组织各职能和层次上建立了管理目标指标，并制定了相应控制方案。基本适宜公司特点。目标具有可测量性，对目标完成情况进行了考核。对制订的管理方案实施情况定期进行检查。</p>
	<p>6. 文件与记录控制 (文审修订后文件与标准的符合程度评价、文件控制管理等)</p> <p>文审整改符合标准要求</p>
(二) 资源评价	<p>人力资源的简要说明.:</p> <p>该公司员工共 25 人，管理人员 4 人。有专业的销售人员、技术人员，能满足机械零部件的销售及技术服务要求</p> <p>设备设施（包括信息系统）、 生产设备：车床、剪板机、钻床、激光切割机、电焊机等 办公设备：电脑/打印机/传真机/电话等。</p> <p>过程运行环境 现场办公区域环境卫生管理，工作场所布局合理，温湿度适宜，照明良好，满足办公需求。</p> <p>监视和测量资源 有质量运行检查记录，能不定期对质量管理体系过程进行检查。提供有高度尺检验报告</p> <p>知识 公司确定运行过程所需的知识，内部来源包括公司运作准则（管理制度、工作记录等）等。外部来源包括外来资料如认证标准、法律法规、市场信息等。</p> <p>环保设施: 配备有消防栓、灭火器等环保设施。</p> <p>职业健康安全设施: 配备有灭火器等环保设施。</p>
(三) 体系运行情况	<p>1. 针对方针的管理职责评审 （包括针对组织宗旨，制定相关管理方针政策、确保方针为员工理解并在运营中实施，监视方针的实施并评审方针的适宜性）</p> <p>制定的方针符合组织宗旨，对方针进行宣传和传达学习，可以确保方针为员工理解。在管理评审中对方针进行了评价，目前基本适宜。</p>

	<p>2. 组织内部沟通的充分性与效果；（OHSMS 员工参与风险管理/健康安全事务的关心和影响力；组织对外联络关注顾客的感受情况、信息交流包括通报相关方的情况等） 内部沟通的情况：内部沟通方式：会议、公告栏、发放文件等 内部沟通的效果：能够得到有效沟通</p> <p>组织对外联络，关注顾客的感受情况（QMS）：顾客满意度调查表的发放、电话回访、到顾客现场进行询问、相关方告知书等形式</p> <p>外部信息的接收、成文并答复的情况（E、S 填写）：</p> <p>重要环境因素信息对外交流情况（EMS 填写）： OHSMS 事务代表协商和交流的情况（OHSMS 填写）：， 与相关方协商的情况（OHSMS 填写）：</p>
	<p>3. QMS 组织对重要过程实施控制的结果 (包括对 QMS 关键工序(过程)、特殊过程控制;评价组织对过程实施控制情况/)</p> <p>提供《特殊过程确认记录表》，确认内容包括：汽车零部件（电机保护罩、发电机支架）的生产及销售和程序、设备工具的认可、人员资格的鉴定、记录要求等。评审结论：根据公司实际情况，激光切割过程、销售过程实现过程按照公司质量控制管理制度进行，过程所用基础设施均处在完好状态，从业人员经过培训，胜任本职工作，可以提供满足顾客要求、法律法规要求的服务。</p>
	<p>4.QMS 产品/服务的标准、协议/规范的有效性以及产品/服务质量符合要求，向顾客稳定提供合格产品的情况；</p> <p>制定并实施了产品检验控制规定，规定了公司各管理层次和品质检测部门在各阶段对产品质量实施检查与验收的管理要求。内容基本具备全面性、系统性及可操作性。质量检查与验收均在交付顾客前予以实现，范围包括：过程、最终产品。以此保证持续向顾客稳定提供合格的产品</p> <p>(应说明相关证据)：</p>
	<p>5.QMS 国家/地方技术监督部门监测（检测、委托检测、定期监测、型式试验等）、抽查结果</p> <p>无</p> <p>（附相关证据）：</p>
	<p>6. 不合格品/项的识别、控制；</p> <p>审核时未发现在审核覆盖的时期内发生过违规情况或严重的相关方投诉、赔偿等情况。公司通过客诉处理、满意度分析调查、绩效分析与改进、不合格纠正预防、内审、管理评审等手段实施持续改进。公司针对日常检查、客户投诉、内部审核、管理评审及数据分析等发现的问题，均已按要求实施了纠正措施并通过验证。公司针对顾客的反馈，进行了原因调查和分析，制定了纠正措施，措施实施有效</p>

	<p>7. EMS 组织对重要环境因素实施控制的结果 (EMS 对重要环境因素控制, 重大环境因素对周边环境产生的影响及控制;对相关方施加影响)</p> <p>8. OHS 组织对不可接受风险实施控制的结果</p> <p>9. 应急准备与相应活动的演练及对预案可行性的评价(当有规定时)</p> <p>10. 对特种设备的维护; (适用时) 无</p> <p>11.对危险化学品销售、使用、储存、运输处置, 规定的执行力度(必要时); (适用时) 无</p>
(四) 监视测量方面	<p>1. .对质量/环境/职业健康安全目标指标进行定期监测/检查情况</p> <p>公司制定、发布了总体目标并分解到相关职能部门和层次, 规定了目标值、计算方法、责任部门、检查人、考核频次等。同时, 质量目标得到沟通和监视评价, 通过数据的汇总统计、描述性统计等方法对目标进行了测量, 总体已达到或超过了规定的目标值。通过 2020 年 1 月-2020 年 9 月目标的测量, 总体已达到或超过了规定的目标值</p> <p>2.顾客满意</p> <p>公司建立了顾客满意度监视和测量控制程序, 对顾客投诉处理及顾客满意度评价做了明确的规定, 并按规定对顾客反馈及时处理, 但在顾客反馈信息的利用上不够, 需要改善。近年来未发生重大顾客投诉和产品质量事故。顾客满意度调查按规定实施, 满意度评价 98 分, 总体实现了顾客满意度的质量目标要求。</p> <p>3. 内审 (包括内审策划审核方案中考虑拟审核的过程和区域的状况和重要性)</p> <p>建立有《内部审核控制程序》, 规定了内审频次一年一次, 内审时间: 2020 年 9 月 12 日, 拟定了审核实施表, 明确了内审范围, 内审人员经培训合格上岗, 能力满足要求, 未出现审核本部门情况, 内审不符合项 1 项, 已及时采取纠正措施后, 经内审员验证关闭。内审的有效性需要改善。</p>

	<p>4.管理评审（管理评审体系变更需求，纠正和预防措施、体系有效性等）</p> <p>管理评审频次为一年一次、本次管理评审于 2020 年 9 月 25 日由总经理主持完成、提供主要输入材料有各部门总结，输入信息基本充分和满足要求。输出见“管理评审报告”，做出了管理体系基本适宜、充分和有效的评审结论。管理评审的输出不具体，需要改善</p> <p>5. EMS 是否按规定对主要污染物（污水、废气、噪声、废渣等）及排放实施了例行的监视或测量，结果是否满足相关要求？</p> <p>6. EMS 国家/地方环保部门监测结果、新改扩建项目符合环评报告、三同时验收报告要求情况及措施</p> <p>7. OHSMS 是否按规定对职业健康安全项目进行定期测量，结果是否满足相关要求：</p> <p>8.OHSMS 国家/地方职业健康安全部门监督检查情况及措施</p> <p>9. 其他能够标明组织绩效、信誉的证据/信息： 无</p>
(五) 持续 改进	<p>1 纠正/预防措施的实施及效果；</p> <p>公司明确通过对内、外审核结果、管理评审输出、监测和测量等活动中识别出在产品/服务、过程、管理体系等方面存在的问题实施原因分析、纠正和预防措施并实施效果验证而实现的针对问题项的持续改进。与此同时，公司还明确通过方针的宣贯、目标及指标的统计分析，主动发现问题含潜在问题，并通过制定并实施积极的改进计划、活动以实现公司的整体持续改进水平。纠正措施的有效性需要改善。</p> <p>2 (近一年) 重大事故、顾客相关方投诉：</p> <p>无</p> <p>3. 一阶段提出问题的整改情况？</p> <p>一阶段未提出书面问题</p>

	<p>4.创新情况</p> <p>体系运行至今无创新</p>
	<p>5. 上次不符合的整改情况（再认证填写）</p> <p>上次远程审核未提出书面不符合</p>

七、本次审核不符合项

1. 本次审核共开具不符合项报告项；其中严重不符合项，一般不符合 0 项，观察项分布在部门条款，分布见附件。（Q/J/E/S 分开填写）
2. 本次审核发现不符合及存在问题对管理体系实现目标的影响 较大 不大

八、已识别出的任何未解决的问题：

可能影响本次审核结论可靠性的因素：

影响本次审核结论可靠性的因素	具体说明
<input type="checkbox"/> 样本量不足	
<input type="checkbox"/> 知识产权保护	
<input type="checkbox"/> 因受审核方信息造成的日数或审核资源不足	

九、是否达到审核目的

达到审核目的

未达到审核目的，未达到目的的原因是：

十、审核结论

1. QMS EMS OHSMS 的适宜性、充分性、运行有效性，自我完善机制等。管理体系满足适用要求和实现预期结果的能力。

(描述组织实施“过程控制”，满足标准要求和目标，向顾客提供稳定、合格产品，满足适用的质量/环境/职业健康安全法规要求，防止污染、重大事故和持续改进的情况以及对周边环境产生的影响，措施的有效性)

审核结论：根据审核发现，审核组一致认为，襄阳高歌汽车部件有限公司的

质量环境职业健康安全食品安全 管理体系危害分析与关键控制点体系：

审核准则的要求	<input checked="" type="checkbox"/> 符合	<input type="checkbox"/> 不符合
适用要求	<input checked="" type="checkbox"/> 满足	<input type="checkbox"/> 不满足
实现预期结果的能力	<input checked="" type="checkbox"/> 满足	<input type="checkbox"/> 不满足
内部审核和管理评审过程	<input checked="" type="checkbox"/> 有效	<input type="checkbox"/> 无效
审核目的	<input checked="" type="checkbox"/> 达到	<input type="checkbox"/> 未达到
体系运行	<input checked="" type="checkbox"/> 有效	<input type="checkbox"/> 无效

QMS EMS OHSMS 持续的符合性及运行的有效性，以及与认证范围的持续相关性和适宜性及自我完善机制等。

组织建立并实施的管理体系基本符合标准要求，可能存在的重要风险可以得到有效控制，没有出现过环境和安全事故以及顾客投诉事件发生，体系运行基本有效，组织初步建立了自我完善和自我改进机制。因远程审核，没有对现场开具不符合项，公司在疫情结束后会安排现场审核，对远程审核进行核验，根据本次审核的情况，同意推荐认证注册。

2.对审核范围适宜性结论

审核范围适宜，与申请范围一致

汽车零部件（电机保护罩、发电机支架）的生产及销售

审核范围变更，

QMS: _____

EMS: _____

OHSMS: _____

3. 审核组推荐意见:

推荐认证注册(QMS EMS OHSMS)

在完成纠正措施后推荐认证注册(QMS EMS OHSMS)

推荐保持认证注册(QMS EMS OHSMS)

在完成纠正措施后推荐保持认证注册(QMS EMS OHSMS)

推荐扩大范围(QMS EMS OHSMS)

在完成纠正措施后推荐扩大范围(QMS EMS OHSMS)

延期推荐注册(QMS EMS OHSMS)

不推荐认证注册(QMS EMS OHSMS)

不推荐或缩小推荐范围的说明:

十一、审核基于对可获得信息的抽样过程的免责声明；

本次审核是基于抽样检查的原则，因此，不可能包含受审核方管理体系覆盖的所有场所、以及体系所涉及的全部活动。仍可能有未发现的不符合项存在于目前管理体系的运行中。

十二、不符合项纠正措施要求

一般不符合报告在天/严重不符合在天针对不符合原因制定并实施纠正措施。验证方式见不符合项报告。

十三、任何影响审核方案的重要事项：无

十四、审核组签字

审核组组长（签名）：李京田

审核组组员（签名）：陈俊

日期 2021 年 3 月 27 日

十五、纠正措施验证结论：

1. 审核中发现的□QMS()个一般不符合，()个严重不符合，□验证合格□仍有问题

审核中发现的□EMS()个一般不符合，()个严重不符合，□验证合格□仍有问题

审核中发现的□OHSMS()个一般不符合，()个严重不符合，□验证合格□仍有问题

存在问题说明及意见：

2. 验证结论：

推荐注册

不推荐注册

推荐重新认证注册（再认证填写）

组长签字:

李京田

日期: 2021 年 3 月 27 日



十六、与末次会议结论不同处的说明和其他说明: (技术委员会填写)

十七、审核报告的发放范围:

受审核方(含附件):

1 份

北京国标联合认证有限公司: 1 份

十八、附件

1. 审核计划 (含项目清单)
2. 不符合报告/问题清单
3. 其他

十九、填表说明:

1. 本审核报告适用于单体系审核, 也适用于多体系结合审核情况;
2. 应依据审核任务书安排的管理体系领域 (指: QMS, EMS, OHSMS) 和审核类型 (指: 二阶段、再认证, 在相应的口内划“√”);
3. “括号”内属于本报告基本要求的内容, 除按要求填写外, 未说明的一般应说明负面的发现和潜在的问题或审核组认为应该指明的情况, 内容多时可附页;
4. 公正性声明和审核报告签字处需本人亲笔签名。
5. 对子证书/证书附件要求的组织, 除在末次会议上确定注册范围外, 还须附上子证书/证书附件的文字表达。(可另附页)
6. 对同时申请 CNAS 标志证书的组织, 应注意两种证书的注册范围可能不同。