



北京国标联合认证有限公司

Beijing International Standard united Certification Co., Ltd.

ISC-B-10-2(B/0)管理体系审核报告（初审）

项目编号：21969-2025-Q

管理体系审核报告

（第二阶段）



组织名称：苏州欧城亚精工科技有限公司

审核体系：质量管理体系

审核组长（签字）：张丽杰

审核组员（签字）：张丽杰

报告日期：

2025年12月14日

北京国标联合认证有限公司编制

地址：北京市朝阳区北三环东路8号1幢-3至26层101内8层810

电话：010-8225 2376

官网：www.china-isc.org.cn

邮箱：service@china-isc.org.cn



联系我们，扫一扫！

审核报告说明

1. 本报告是对本次审核的总结，以下文件作为本报告的附件：
■管理体系审核计划（通知）书 ■首末次会议签到表 ■文件审核报告
■第一阶段审核报告 ■不符合项报告 □其他
2. 免责声明：审核是基于对受审核方管理体系可获得信息的抽样过程，考虑到抽样风险和局限性，本报告所表述的审核发现和审核结论并不能 100% 地完全代表管理体系的真实情况，特别是可能还存在有不符合项；在做出通过认证或更新认证的决定之前，审核建议还将接受独立审查，最终认证结果经北京国标联合认证有限公司技术委员会审议做出认证决定。
3. 若对本报告或审核人员的工作有异议，可在本报告签署之日起 30 日内向北京国标联合认证有限公司提出（专线电话：010-58246011 信箱：service@china-isc.org.cn）。
4. 本报告为北京国标联合认证有限公司所有，可在现场审核结束后提供受审核方，但正式版本需经北京国标联合认证有限公司确认，并随同证书一起发放。本审核报告不能做为最终认证结论，认证结论体现为认证证书或年度监督保持通知书。
5. 基于保密原因，未经上述各方允许，本报告不得公开。国家认证认可机构和政府有关管理部门依法调阅除外。

审核组公正性、保密性承诺

（本承诺应在首、末次会议上宣读）

为了保护受审核方和社会公众的权益，维护北京国标联合认证有限公司(ISC)的公正性、权威性、保证认证审核的有效性，审核组成员特作如下承诺：

1. 在审核工作中遵守国家有关认证的法律、法规和方针政策，遵守 ISC 对认证公正性的管理规定和要求，认真执行北京国标联合认证有限公司工作程序，准确、公正地反映被审核组织管理体系与认证准则的符合性和体系运行的有效性。
2. 尊重受审核组织的管理和权益，对所接触到的受审核方未公开信息保守秘密，不向第三方泄漏。为受审核组织保守审核过程中涉及到的经营、技术、管理机密。
3. 严格遵守审核员行为准则，保持良好的职业道德和职业行为，不接受受审核组织赠送的礼品和礼金，不参加宴请，不参加营业性娱乐活动。
4. 在审核之日前两年内未对受审核方进行过有关认证的咨询，也未参与该组织的设计、开发、生产、技术、检验、销售及服务等工作。与受审核方没有任何经济利益和利害冲突。审核员已就其所在组织与受审核方现在、过去或可预知的联系如实向认证机构进行了说明。
5. 遵守《中华人民共和国认证认可条例》及相关规定，保证仅在北京国标联合认证有限公司一个认证机构执业，不在认证咨询机构或以其它形式从事认证咨询活动。
6. 如因承诺人违反上述要求所造成的对受审核方和北京国标联合认证有限公司的任何损失，由承诺人承担相应法律责任。

承诺人审核组长：张丽杰

组员：



受审核方名称：苏州欧城亚精工科技有限公司

一、审核综述

1.1 审核组成员

序号	姓名	组内职务	注册级别	审核员注册证书号	专业代码
A	张丽杰	组长	审核员	2025-N1QMS-1365916	17.06.01,29.11.02

其他人员

序号	姓名	审核中的作用	来自
1	郑少华、倪靖娟等	向导	受审核方
2		观察员	

1.2 审核目的

本次审核的目的是依据审核准则要求，在第一阶段审核的基础上，通过检查受审核方管理体系范围覆盖的场所、管理体系文件、过程控制情况、相关法律法规和其他要求的遵守情况、内部审核与管理评审的实施情况，判断受审核方（**质量管理体系**）与审核准则的符合性和有效性，从而确定能否推荐注册认证。

1.3 接受审核的主要人员

管理层、各部门负责人等，详见首末次会议签到表。

1.4 依据文件

a) 管理体系标准：

GB/T 19001-2016/ISO 9001:2015

b) 受审核方文件化的管理体系：本次为结合审核联合审核一体化审核单体系；

c) 相关审核方案，FSMS专项技术规范：ISC-QR-R-06 申请评审及审核方案策划表；

d) 相关的法律法规：

中华人民共和国民法典、中华人民共和国劳动合同法、中华人民共和国消费者权益保护法、
中华人民共和国标准化法、中华人民共和国安全生产法、中华人民共和国消防法等

e) 适用的产品（服务）质量、环境、职业健康安全及所适用的食品职业健康安全及卫生标准：

GB/T 13914《冲压件尺寸公差》、

GB/T 13915《冲压件角度公差》、

GB/T 13916《冲压件形状和位置未注公差》、



GB/T 15055《冲压件未注公差尺寸极限偏差》、
GB/T 1804《一般公差 未注公差的线性和角度尺寸的公差》、
GB/T 708《冷轧钢板和钢带的尺寸、外形、重量及允许偏差》、
GB/T 709《热轧钢板和钢带的尺寸、外形、重量及允许偏差》、
GB/T 2518《连续热镀锌和锌合金镀层钢板及钢带》、
GB/T 33259《冲压件毛刺高度》、
GB/T 13914 等公差标准等。

f) 其他有关要求（顾客、相关方要求）。

1.5 审核实施过程概述

1.5.1 审核时间：2025年12月14日上午至2025年12月14日下午实施审核。

审核覆盖时期：自2025年8月1日至本次审核结束日。

审核方式： 现场审核 远程审核 现场结合远程审核

1.5.2 审核范围（如与审核计划不一致时，请说明原因）：

Q: 冲压和钣金件的加工及销售

1.5.3 审核涉及场所地址及活动过程（固定及临时多场所请分别注明各自活动过程）

注册地址：苏州市相城区北桥街道飞鸟路6号

办公地址：苏州市相城区北桥街道飞鸟路6号

经营地址：苏州市相城区北桥街道飞鸟路6号

临时场所（需注明其项目名称、工程性质、施工地址信息、开工和竣工时间）：

1.5.4 一阶段审核情况：

于2025年12月13日 08:00至2025年12月13日 12:00进行了第一阶段审核，审核结果详见一阶段审核报告。

一阶段识别的重要审核点：Q 目标完成情况；内审、管理评审有效性；生产和检验过程控制等。

1.5.5 本次审核计划完成情况：

1) 审核计划的调整： 未调整； 有调整，调整情况：

2) 审核活动完成情况： 完成了全部审核计划内容，未遇到可能影响审核结论可靠性的不确定因素

未能完成全部计划内容，原因是（请详细描述无法接近或被拒绝接近有关人员、

地点、信息的情况，或者断电、火灾、洪灾等不利环境）：

1.5.6 审核中发现的不符合及下次审核关注点说明

1) 不符合项情况：

审核中提出严重不符合项（）项，轻微不符合项（2）项，涉及部门/条款：

综合部和生技部，不符合 GB/T19001-2016/ISO9001:2015 标准 7.2 和 7.1.5.2 款的要求



采用的跟踪方式是：现场跟踪书面跟踪；

双方商定的不符合项整改时限：2026年1月13日前提交审核组长。

具体不符合信息详见不符合报告。

拟实施的下次现场审核日期应在2026年12月13日前。

2) 下次审核时应重点关注：

内部审核、管理评审的实施有效性（9.2/9.3），

生产过程、测量仪器及设备等的保养和校验等（8.5.1，8.1,7.1.3,7.1.5）

3) 本次审核发现的正面信息：

总经理较重视企业的质量体系和公司管理的整体提高，重视产品的质量控制管理工作，产品类别、工艺路线及人员等稳定性。

1.5.7 管理体系成熟度评价及风险提示

1) 成熟度评价：

已依据标准要求并结合实际，策划和运行了质量管理体系，最高管理层能够参与，能够有效履行法律法规要求。

2) 风险提示：

管理体系运行时间较短，对体系运行的实际运用的成熟度和深入度仍需不断加强。

1.5.8 本次审核未解决的分歧意见及其他未尽事宜：无。

二、受审核方基本情况

1) 组织成立时间：2017年3月27日，体系实施时间：2025年8月1日

2) 法律地位证明文件有：

营业执照，统一社会信用代码：91320507MA1NMTAN0Y

3) 审核范围内覆盖员工总人数：6人。

倒班/轮班情况（若有，需注明具体班次信息）：无

4) 范围内产品/服务及流程：

冲压和钣金件的加工生产工艺流程：



钣金件：原材料—下料—折弯—打磨—检验—入库—发货

冲压件：原材料—落料—成型—冲孔—检验—入库—发货

关键工序：成型

外包过程：计量器具校准、特种设备检测

无不适用条款内容。过程识别充分、适宜、合理。

三、组织的管理体系运行情况及有效性评价

3.1 管理体系的策划

符合 基本符合 不符合

组织按照GB/T19001-2016 标准策划编制了质量手册、程序文件、管理制度、运行记录等体系文件，于2025年8月1日开始实施。文审提出了基本没有问题，基本符合要求。公司相关体系文件及记录的策划工作日趋完善，相关体系文件及记录比较充分和适宜，基本上满足标准要求。

1、组织结构、职责分工和履行情况

按照标准要求和实际经营和管理情况设置了管理层、综合部、供销部、生技部职能部门；按照职能分工，明确了部门工作的职责；查验其职责规定相关文件，基本满足管理体系运行的需要。经现场了解，各部门对质量职责基本掌握，并能在工作中很好的履行。

2、方针的适宜性、有效性

组织建立的质量方针：以人为本，科学管理，持续改进，客户满意。公司的质量方针记录在《质量手册》中，方针结合了公司服务特点和目前的实际状况。方针初步制定后，通过贯标培训、文件下发进行内部理解、沟通等，实施过程中，经评审，方针基本适宜。

3、目标的实施和考核情况

公司以质量方针为框架，结合公司实际运营情况，制定了质量目标：产品交验一次合格率 $\geq 99\%$ ；顾客满意度 ≥ 90 分。并对质量目标进行了分解，并规定了考核办法。由组织有关人员对各部门目标实现情况进行测评，结果报总经理。在每次管理评审前由对质量目标的完成情况进行监视、测量并输入管理评审。体系运行以来，经考核，管理目标均已完成。

4、管理体系应用（不适用和外包过程、需确认过程等）情况

公司主要从事冲压和钣金件生产和销售，对产品质量目标，产品实现过程；产品所要求的验证、确认、监视、检验和试验活动以及产品接收准则进行了策划，并规定了所需要的记录。策划了产品实现的生产工艺流程，根据产品特点对生产主要过程编制有设备操作规程、标准作业指导书、检验要求等作业文件，质检人员对过程质量进行监督，符合要求。

5、法律法规的识别及获取情况

经查，企业建立了适用法律法规和其他要求获取的渠道，收集了企业适用的外来文件，并识别了适用性，同时落实到相关部门贯彻实施。与企业生产有关的法律法规以及与生产的产品有关的技术标准识别基本充分有效，符合企业实际情况和标准要求，识别和获取齐全有效。经沟通，企业自成立以来没有发生过质量事故、重大顾客投诉以及行政处罚等。

6、组织及其环境

公司识别了内部环境因素：公司的价值观、文化、知识、绩效等相关因素等方面，抽公司客户需求方面因素：风险：客户对产品质量标准提高，以及对供应周期和售后服务的期望值提升，给公司生产、质量和售后管理提出新的要求。机遇：市场竞争的加剧，公司管理水平的提升，会给公司带来潜在的发展机遇。通过采取措施如得以控制，各级部门必须严格按照流程开展日常工作，对出现的不符合情况及时调整文件，保持流程的可操作性；公司组织定期组织进行流程的评审。外部因素：国际、国家、地区和当地的各种法律法规、技术、竞争、文化和社会因素等。提供《风险与机遇评价与应对策划表》这些因素包括了需要考虑的正面和负面因素或条件。符合要求。



7、理解相关方的需求和期望

组织考虑了内外部因素识别出与其质量管理体系有关的相关方，然后形成相关方需求期望表。每年确定与质量管理体系有关的相关方，然后形成相关方需求期望表。相关方包括但不限于顾客；最终用户或受益人；业主、股东；银行；外部供应商；雇员及其他为组织工作者；法律法规及监管机关；地方社区团体；非政府组织等。通过调查法确定相关方的需求、期望，其需求、期望登记在相关方需求期望表中。针对相关方需求和期望的变化情况，综合部及时确定相关方的需求、期望。组织对识别的相关方的需求进行了监测；公司对这些相关方及其要求的相关信息进行监视和评审。企业遵守法律法规做到合规经营。

8、应对风险和机遇的措施

公司在策划应对风险和机遇的措施时考虑到了确保能够实现质量管理体系预期结果的各种正面和负面的外部和内部因素、政府职能部门监管要求、顾客的要求、行业特点等，还考虑了自身产品加工及管理活动及特点、人员能力、质量管理过程及质量管理体系的范围等。公司对体系运行及生产活动过程中所面临的风险和机遇进行了分析，查见《风险与机遇评价与应对表》等，从内部因素（法规要求、相关方要求、技术等）以及外部因素（竞争、市场等）等方面进行了机遇和风险的措施，对所识别的风险均进行了评估并制订了应对的措施，并对其进行管控，以避免或减少不利影响，增强有利影响。制定了《不合格品控制程序》，以防止不合格非预期的使用或交付，并在必要时采取措施，以消除产生不合格的原因，避免其再次发生或者在其他场合发生，尽量规避和减少或减轻风险。公司应对风险和机遇的措施与其对于服务符合性的潜在影响相适应，基本适合其经营特点。

9、变更的策划

公司自2025年8月1日按照GB/T19001-2016 标准开始管理体系的实施以来，公司人员配置、生产流程、产品类别等均无变更，如出现变更，则按手册中的规定进行策划，保持管理体系的完整性。

10、组织的知识

公司识别并确定了所需的知识；经和负责人沟通，组织知识的来源，分别来自内部和外部，其中内部资源有：知识产权、从经验获得的知识、从失败和成功项目中获得的教训、获取和分享未形成文件的知识和经验、过程、产品和服务的改进结果等；外部资源有：标准、学术交流、专业会议以及从顾客和外部供方收集的知识。综合部负责组织知识的管理及协调工作，通过组织学习，建立资料库对组织的知识进行保持和传承经过沟通，目前公司组织知识架构清晰，内外部知识资源较充分。

11、产品和服务提供更改的控制情况

自体系建立以来产品工艺、产品结构、车间环境、设备、人力资源等情况无变更。到现阶段为止，公司经营各方面正常，各部门职责清晰，根据实际情况，及时做好内外部沟通，及时作出相应的调整，降低了风险的影响，风险控制良好。

3.2 产品实现的过程和活动的管理控制情况及重要审核点的监测和绩效 符合 基本符合 不符合

（需逐项就审核证据、审核发现和审核结论进行详细描述，其中 FH 应包括使用危害分析的方法和对食品职业健康安全小组的评价意见；H 体系还应包括针对人为的破坏或蓄意的污染建立的食品防护计划的评价）

公司质量管理体系运行能基本达到方针、目标和预期结果。组织职责已明确并形成文件信息；已具备过程和活动所需的人力资源、基础设施、工作环境、技术信息、资金、工作时间等资源。生产现场的基础设施的功能和水平、工作环境条件能满足提供产品达到规定特性的要求；公司较充分地识别了产品实现等过程，并制定了相应的目标，编制了作业文件，对监视和测量、分析、纠正措施和改进等进行了策划，策划比较充分，有一定的针对性和可操作性，可具备防止不合格品的产生、满足顾客和适用的法律法规、标准的要求的能力。形成文件信息的质量方针、质量目标覆盖范围基本合理。在各职能和层次建立目标的分解体现了对重要过程的控制，遵守法规和标准体现了对持续改进、顾客满意的承诺。

公司成立于2017年03月27日，注册资本：人民币100万，注册地址：苏州市相城区北桥街道飞鸟路6号，租赁江苏良友金属制品有限公司位于苏州市相城区北桥街道飞鸟路6号的厂房，面积大概940平方米作为办公和经营地址。提供有租赁合同。主要经营范围：研发、加工、销售精机械及零部件、工业设备零部件、汽车零部件、电子零部件、金属制品、模具配件、冲压件、机械设备零部件、电器零部件；工业项目产业发展指导意见中限制类、淘汰类产业除外；销售夹具、量具、仪器仪表。（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），经营范围覆盖认证范围，在有效期内。经营状态：公司经营过程中无质量事故、无被投诉情况发生，网上查看企业信息：经营状态正常。与企业郑总核实，企业实际人数为6人，常白班上班制度。

过程的识别与控制：公司2025年8月1日依据GB/T19001-2016 标准制订并实施的《质量手册》，明确了边界和适用性，从范围的内容来看，公司考虑了理念、价值观、文化等相关因素及相关方的要求，还考虑了公司在国际、国家、地区或本地引起的法律、技术、竞争、文化、社会、经济和自然环境等方面的问题及应对方法，标准的所有条款均适用于该组织。公司编制有认证产品的实现流程图，对生产加工和检测过程编制有相应的作业标准文件并有相应的监控记录。经查该组织现有生产设备和检验设备，能满足产品实现的要求。

顾客满意度调查：该公司顾客满意度调查部门为供销部，公司《顾客满意度调查程序》规定了对顾客满意程度的调查内容、方法、频次等内容。公司在2025年10月向主要顾客发放了满意度调查表，对顾客满意度调查进行了分析报告，顾客平均满意率达95分，满足公司质量目标要求。

过程的监视和测量：依据程序文件规定要求对质量管理体系各个过程进行监视：各职能部门的质量目标的实现情况；对过程检查中出现的合格/潜在不合格采取纠正/预防措施，防止不合格再发生/发生；采用电话回访方式征询顾客对产品的质量意见，发现问题及时采取适当的纠正和纠正措施确保顾客满意。提供有目标考核记录、出货前产品检验单等对过程的监视和测量，控制有效，可满足要求。

产品的监视和测量及过程控制：自 ISO9001 质量管理体系建立至今，公司各部门基本能按照管理体系文件的规定执行，按照顾客要求和国家相关标准进行产品的生产及检验。生技部编制有相关检验要求，从检验记录来看，质检员通过首检和巡检的方式对过程产品质量进行控制，能够针对发现的问题进行整改。公司能按策划安排实施对进货物资的验收和监测，公司原料主要有冲压和钣金加工用的铝板、镀锌板和各种包装材料等。进厂后由公司进行验收，原材料质量进行控制实施有效。公司产品加工工序基本固定，主要工序流程为：钣金件：原材料—下料—折弯—打磨—检验—入库—发货；冲压件：原材料—落料—成型—冲孔—检验—入库—发货，基本依图加工。加工过程中主要对产品的外观、标识和尺寸进行检验，并由操作工自检，检验员在操作过程中要定期性的巡回抽样检查，检验合格后流入下道工序。制定了《不合格品控制程序》，对不合格品标识、记录、评审、隔离和处置的职责、方法和程序做出了规定，不合格品有让步接收、拒收或报废三种处置方式。过程控制有效。现场审核抽查到具体检验要求及图纸等作业文件。车间配置了适宜的基础设施，大部分设备状态良好，抽检检测用的游标卡尺和特种设备的校验记录和有效期，其中小容积储气罐都有对应的第三方校验报告，且都在有效期内。

但现场未能提供电子秤的校准报告，不符合 GB/T19001-2016 标准 7.1.5.2 测量溯源 当要求测量溯源时，或组织认为测量溯源是信任测量结果有效的前提时，则测量设备应： a) 对照能溯源到国际或国家标准的测量标准，按照规定的时间间隔或在使用前进行校准和（或）检定（验证），当不存在上述标准时，应保留作为校准或检定（验证）依据的形成文件的信息的要求。**审核组已开出不符合，要求企业限期整改。**

产品和服务的设计开发：查公司质量手册8.3 条款，按标准要求，规定了产品设计和开发过程及相互作用，对设计开发过程进行了界定，明确了设计开发的流程为：策划—输入—控制—输出—更改，符合标准要求。公司目前主要从事冲压和钣金加工，主要依据客户提供的图纸进行生产加工，在产品实现过程中，生技部有具备工艺实现的人员，熟悉产品工艺，经评定合格上岗，具备策划加工工艺及编制检验文件的能力。资源提供能满足要求。经负责人介绍，自体系运行以来，尚未出现新的需要本公司作设计的新产品，目前公司生产的产品均根据客户提供的图纸要求进行生产。若出现有产品的设计开发需要，则按设计和开发控制程序执行。

外部提供过程的控制：公司规定了供销部的职责、工作程序，明确了采购产品的分类方法，规定了对供方选择、评价和再评价原则等，符合要求。提供了《合格供方名录》及供应商评价的记录，评审内容有：质供应能力、技术能力、质量能力、是否获得质量认证证书和产品证书、实际使用结果及结论等，基本有效。

更改控制：组织明确组织应对生产和服务提供的更改进行必要的评审和控制，以确保持续地符合要求，组织应保留形成文件的信息，包括有关更改评审结果、授权进行更改的人员以及根据评审所采取的必要措



施的要求。现场与负责人交流沟通，无变更情况。

数据分析：综合部负责收集、分析、评价、监视和测量获得的数据和信息，分析结果用于评价以下信息：通过内审和管理评审，对质量管理体系的绩效和有效性进行评价，结合本年度内审和管理评审，公司质量管理体系运行有效。提供公司各部门质量目标完成情况统计，均已达成。通过在质量管理体系过程中整合并实施应对风险和机遇的相关措施，经测评有效。无顾客投诉及质量事故发生等。保留了适当的形成文件的信息，以作为结果的证据。所实施的数据分析符合要求。

改进：依据《纠正措施控制程序》执行；主要利用质量方针、质量目标、数据分析、纠正和预防措施以及管理评审，并通过对内审、外审以及在日常生产加工等过程中出现的不合格项/不合格品的统计分析，确定产生不合格的原因，针对不合格产生的原因，制定纠正或预防措施如加强人员培训\改进技术\设备措施等以持续地改进质量管理体系的有效性。

产品过程实现的运行策划和控制：提供有《生产过程控制程序》，对产品实现过程进行了策划与控制，并规定其职责主要由生产技术部负责。公司目前产品主要冲压和钣金加工，对产品的质量目标、产品实现过程所要求的验证、确认、监视、检验和试验活动以及产品接收准则进行了策划，并规定了所需的记录。确定了产品的质目标和质量要求，策划了产品实现的生产工艺流程；产品在生产加工过程中公司主要依据客户提供的图纸等技术标准，以及产品质量法、民法典、消费者权益保护法、GB/T19001-2016 质量管理体系要求等法规要求，规定了产品的实验方法和接收准则。策划了生产所需的设备及检测计量器具等。公司依据产品工艺特点编制了冲压作业指导书等，明确了各工序的控制要求及注意事项，能指导生产作业。策划了产品生产质检过程中所需的记录，要求按作业要求填写各表单。产品实现的策划基本适宜，适于组织的运作方式。

3.3 内部审核、管理评审的有效性评价 符合 基本符合 不符合

1) 内部审核：按照策划的安排，内部审核一年度进行一次，企业于2025年11月4-5日进行了首次年度内部审核。提供有审核计划、审核记录、不符合项、内审报告等，符合计划安排，审核员没有审核自己的工作，审核覆盖了认证的范围和区域。对内部审核发现的1个不符合项进行了原因分析，采取了纠正和纠正措施，并验证了有效性，内审报告中对管理体系的符合性、充分性和运行有效性进行了评价。

内部审核基本有效。

2) 管理评审：按照策划的安排，一年度进行一次，企业于2025年11月30日进行了管理评审，总经理主持，各部门负责人参加。查阅管理评审计划、记录、管理评审输入、管理评审报告，按要求经审批。管理评审输入基本符合要求。评审中提出的改进建议有1项，正在实施过程中。

管理评审过程实施基本有效

3.4 持续改进

符合 基本符合 不符合

1) 不合格品/不符合控制

制定了《不合格品控制程序》，对不合格品的标识、记录、评审、隔离和处置的职责、方法和程序做出了规定，对不合格品有让步接收、拒收或报废三种处置方式。针对采购出现的不合格，直接退货，或供方及时来厂返修（工）处理。经沟通，体系实施以来，未发生过来料不合格情况。生产过程主要依据图纸尺寸进行加工，基本为冲压和钣金加工，对于生产过程中的不良基本采取挑选、返工、返修或报废处理，并登记不合格信息。

2) 纠正/纠正措施有效性评价：

建立《纠正措施控制程序》，规定对发生的不符合实施事由描述、责任部门进行原因分析，制定纠正措施、实施、验证的要求。经询问相关负责人，产品生产过程中产生的不合格在品质异常处理单中体现，并及时纠正并采取预防措施。另查该公司对于内审出现的一般不符合情况制订了纠正措施共1项，符合要求。对于管理评审提出的改进方案制订了改进措施共1项，符合要求。体系实施以来，未发生质量方面的不符合、事故或事件，对于一般性监督检查的不符合一般采取立即纠正和限期整改的方式进行。预防措施基本未采取。纠正措施管理工具的应用尚需加强。

**3) 投诉的接受和处理情况:**

规定了供销部为投诉接受及处理部门，建立了投诉反馈的接受渠道，目前为止没有顾客投诉情况发生。

3.5 体系支持

符合 基本符合 不符合

1) 资源保障（基础设施、监视和测量资源，关注特种特备）:

公司确定并提供为建立、实施、保持和持续改进质量管理体系所需的资源。

公司目前为单一场所，主要从事冲压和钣金件的加工和销售。公司注册和经营地址：苏州市相城区北桥街道飞鸟路 6 号，租赁于江苏良友金属制品有限公司，厂房面积大概940平方米。生产过程对工作环境无特殊要求，生产车间较宽敞，水泥地面，防潮防湿防滑；公司现有员工6人，下设设置有管理层、综合部、供销部、生技部。生产设备：剪板机、压力机、钻床、攻丝机、压铆机等设备。检测设备：游标卡尺、电子秤等。特种设备：小容积储气罐（借用苏州鑫利详电气设备有限公司）办公设备有：办公桌椅、工作电脑、打印机、电话等；通信设备有：电话、网络工具等设施的配置能满足办公需求。资源配置基本满足生产和办公需求。

2) 人员及能力、意识:

编制《岗位说明书》，确定公司的人力资源需求，制订公司年度培训计划，并组织实施、跟踪、评估培训有效性，负责员工的满意度的调查和报告。总经理批准人员需求计划和年度培训计划，对影响产品质量工作的人员，在文件熟悉、沟通、教育、培训、技能与经验方面要求做出规定。根据任职要求，对各岗位人员进行了能力评定，评定结果均符合岗位任职要求。企业为确保相应人员具备应有的能力和意识所采取的措施基本充分有效。

但现场与内审员倪靖娟、马勤沟通，其介绍公司质量管理体系实施后的内审及管理评审活动主要是在咨询老师指导下进行的，对管理评审过程中的程序和要求（如输入要求、输出要求），回答不够全面；现场再次询问其对内部审核过程中的程序和要求等，回答也不够全面，均存在管评和内审能力不足。**审核组已开出不符合，要求企业限期整改。**

3) 信息沟通:

提供的质量手册和程序文件中规定了内外部信息交流、沟通方式/方法、内容等。经现场询问了解，目前公司开展以下内部、外部的沟通活动：内部沟通活动主要通过以下方式进行：通过各种例会传达、通报质量管理情况（如办公例会、生产会议等）；各部门内部会议等；内部文件的学习和传递；公司内部学习和培训等方式。该公司内部沟通方式可行，沟通活动正常、有效。外部沟通主要通过以下方式进行：与公司合格供方沟通采购原材料信息，原材料质量、交货信息等；与公司顾客沟通产品质量、交付情况，服务需改进方面等；与当地工商、消防、安全主管部门定期进行交流沟通，并积极参加有关各种会议及文件学习。截止目前未发生由于沟通不到位而影响工作的情况。

符合要求。

4) 文件化信息的管理:

质量管理体系文件由综合部组织编写，总经理批准发布实施，综合部打印传阅和存放。综合部根据质量管理体系要求设计了空白表单，由使用人员填写记录并保存，综合部不定期检查记录的填写和保存状况。将受控文件纳入《受控文件清单》进行控制，清单中收集并汇总以上文件，用于证实体系有效运行的相关文件化信息等，策划的体系文件基本充分。

基本符合标准要求。

四、被认证方的基本信息暨认证范围的表述

确认的认证范围为：Q:冲压和钣金件的加工及销售

经过审核，审核组认为认证范围适宜，详见《认证证书信息确认表》。

**五、审核组推荐意见:**

审核结论: 根据审核发现, 审核组一致认为, 苏州欧城亚精工科技有限公司的

质量 环境 职业健康安全 能源管理体系 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 type="checkbox"/> 符合	<input checked="" type="checkbox"/> 基本符合	<input type="checkbox"/> 不符合
适用要求	<input type="checkbox"/> 满足	<input checked="" type="checkbox"/> 基本满足	<input type="checkbox"/> 不满足
实现预期结果的能力	<input type="checkbox"/> 满足	<input checked="" type="checkbox"/> 基本满足	<input type="checkbox"/> 不满足
内部审核和管理评审过程	<input type="checkbox"/> 有效	<input checked="" type="checkbox"/> 基本有效	<input type="checkbox"/> 无效
审核目的	<input type="checkbox"/> 达到	<input checked="" type="checkbox"/> 基本达到	<input type="checkbox"/> 未达到
体系运行	<input type="checkbox"/> 有效	<input checked="" type="checkbox"/> 基本有效	<input type="checkbox"/> 无效

通过审查评价, 评价组确定受审核方的管理体系符合相关标准的要求, 具备实现预期结果的能力, 管理体系运行正常有效, 本次审核达到预期评价目的, 认证范围适宜, 本次现场审核结论为:

推荐认证注册

在商定的时间内完成对不符合项的整改, 并经审核组验证有效后, 推荐认证注册。

不予推荐

北京国标联合认证有限公司

审核组: 张丽杰



认证方需要关注的事项

（本事项应在末次会议上宣读）

审核组推荐认证后，北京国标联合认证有限公司将根据审核结果做出是否批准认证的决定。贵单位获得认证资格后，我们的合作关系将提高到新阶段，北京国标联合认证有限公司会在网站公布贵单位的认证信息，贵单位也可以对外宣传获得认证的事实，以此提升双方的声誉。在此恳请贵公司在运作和认证宣传的过程中关注下列（但不限于）各项：

1、被认证组织使用认证证书和认证标志的情况将作为政府监管和认证机构监督的重要内容。恳请贵单位按照《认证证书和认证标志、认可标识使用规则》的要求，建立职责和程序，正确使用认证证书和认证标志，认证文件可登录我公司网站查询和下载,公司网址：www.china-isc.org.cn

2、为了双方的利益，希望贵单位及时向我公司通报所发生的重大事件：包括主要负责人的变更、联系方式的变更、管理体系变更、给消费者带来较严重影响事故以及贵单位认为需要与我公司取得联系的其他事项。当出现上述情况时我公司将根据具体事宜做出合理安排，确保认证活动按照国家法律和认可要求顺利进行。

3、根据本次审核结果和贵单位的运作情况，请贵公司按照要求接受监督审核，监督评审的目的是评价上次审核后管理体系运行的持续有效性和持续改进业绩，以保持认证证书持续有效。如不能按时接受监督审核，证书将会被暂停，请贵单位提前通知北京国标联合认证有限公司，以免误用证书。

4、为了认证活动顺利进行，请贵单位遵守认证合同相关责任和义务，按时支付认证费用。

5、认证机构为调查投诉、对变更做出回应或对被暂停的客户进行追踪时进行的审核，有可能提前较短时间通知受审核方，希望贵单位能够了解并给予配合。

6、所颁发的带有 CNAS（中国合格评定国家认可委员会）认可标志的认证证书，应当接受 CNAS 的见证评审和确认审核，如果拒绝将会导致认证资格的暂停。

7、根据《中华人民共和国认证认可条例》第五十一条规定，被认证方应接受政府主管部门的抽查；根据《中华人民共和国认证认可条例》第三十八条规定在认证证书上使用认可标志的被认证方应配合认可机构的见证。当政府主管部门和认可机构行使以上职能时，恳请贵单位大力配合。

违反上述规定有可能造成暂停认证以至撤销认证的后果。我们相信在双方共同努力下，可以有效地避免此类事件的发生。

在认证、审核过程中，对北京国标联合认证有限公司的服务有任何不满意都可以通过北京国标联合认证有限公司管理者代表进行投诉，电话：010-58246011；也可以向国家认证认可监督管理委员会、中国合格评定国家认可委员会投诉，以促进北京国标联合认证有限公司的改进。

我们真诚的预祝贵单位获得认证后得到更大的发展机会。