**审核计划**

|  |  |
| --- | --- |
| 受审核方名称 | 纽贝恩（江苏）生物科技有限公司 |
| 注册地址 | 海安市达尔文路255号 |
| 经营地址 | 海安市达尔文路255号 |
| 联系人 | 蒋宁宁 | 联系电话 | 18936164080 | 邮编 | 125395183@ qq.com |
| 最高管理者 |  | 联系电话 |  | 邮箱 |  |
| **合同编号**. | 1303-2021-F | **审核领域** | **□**QMS**□**EcMS**□**EMS**□**OHSMS**■FSMS** **□HACCP** **□EnMS**  |
| **审核类型** | **■初次认证第（二）阶段****□监督审核** **□再认证 □扩项审核 □其他** |
| **审核方法** | **☑现场审核 □远程审核 □非现场审核（仅限一阶段）** |
| **远程审核方式** | **□音频□视频□数据共享□远程接入** |
| **远程审核资源** | **□网络 □智能手机 □台式电脑 □笔记本电脑 □录像机 □照相机 □可穿戴设备** |
| 审核目的 | **■第二阶段审核：验证组织管理体系的建立、实施运行的符合性及有效性，以确定是否推荐认证注册。****□再认证：验证组织管理体系的符合性和持续有效性，以确定是否推荐保持认证注册资格并换发认证证书。****□特殊审核: □确定是否推荐同意扩大范围的申请并换发认证证书。****□跟踪调查投诉、曝光情况，确认获证客户是否已实施有效的整改措施。****□调查获证客户变更信息，确定管理体系持续有效运行。****□对被暂停客户进行跟踪审核，验证被暂停原因是否已消除，以确定是否恢复认证注册资格。****□验证管理体系实施运行的符合性及有效性。** |
| 审核范围 | 位于海安市达尔文路255号纽贝恩（江苏）生物科技有限公司生产车间的固态宠物配合饲料的生产 | 专业代码 | DII-1 |
| 审核准则 | **□GB/T19001-2016/ISO 9001:2015** **□GB/T 50430-2017****□GB/T24001-2016/ISO 14001:2015****□GB/T45001-2020/ISO45001：2020标准** **■ISO 22000:2018** **□GB/T 27341-2009&GB 14881-2013&危害分析与关键控制点（HACCP体系）认证补充要求1.0****□GB/T 23331-2020/ISO 50001:2018** **□RB/T (行业认证标准)****☑适用于受审核方的法律法规及其他要求； ☑认证合同****☑受审核方管理体系文件 (手册版本号：A)** |
| 审核日期 | **现场审核于****2021年12月25日 上午至2021年12月25日 下午(共****1.0天)** |
| **远程审核于年月日上午至年月日下午 (共天)** |
| 审核语言 | ☑**普通话**□**英语**□**其他** |
| 审核组成员 |
| 组内身份 | 姓名 | 性别 | 注册证书号 | 专业代码 | 联系电话 | 见证安排 |
| 组长A | 陈丽丹 | 女 | 2021-N1FSMS-1246137 |  | 13818030725 | 被张静见证F组长 |
| 组员B | 张静 | 女 | 2020-N1FSMS-3011923 | DII-1 | 13501146660 | 见证陈丽丹F组长 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| **技术专家信息** |
| 组内身份 | 姓名 | 性别 | 现工作单位名称 | 职务或职称 | 专业代码 | 组内代码 | 联系电话 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| **承诺: 在审核过程中接触的有关受审核方特定产品或机密信息，未经受审核方书面同意不得透露给第三方。当法律要求需要信息提供给第三方时，公司书面通知受审核方所要提供的信息。** |
| 审核组长 | 陈丽丹 | 审核方案管理人员 | 李凤娟 | 受审核方签字及公章 |  |
| 联系电话 | 13818030725 |
| 日期 | 2021-12-24 | 日期 | 2021-12-24 | 日期 |  |

|  |
| --- |
| **审核日程安排** |
| **日期** | **时间** | **部门** | **过程** | **涉及条款** | **审核人员** |
| **2021-12-25** | 8:25 |  | 到达 |  | A/B |
| **8:30-9:00** |  | **首次会议** |  | A/B |
| **9:00-10:30** | **管理层** | 内外部环境、相关方需求和期望识别、风险和机遇识别及应对措施、认证范围、方针和目标，资源管理、领导作用、岗位和职责、目标管理、内外部沟通、持续改进的机制、重大投诉处理、重大体系事故和变更管理、应急准备和响应，顾客反馈、产品召回、内审、管理评审、持续改进、行业抽查情况 | F:4.1-4.4/5.1/5.2/5.3/6.1/6.2/6.3/7.1.1/7.4/7.1.5/9.1.1/9.2/9.3/10.2/10.3 | A |
| **9:00-12:30** | **食品安全小组组长** | 食品安全小组及职责、体系策划、前提方案、实施危害分析的预备步骤、危害分析、操作性前提方案(PRPs)的建立、HACCP计划的建立、预备信息的更新、规定前提方案和HACCP计划文件的更新、验证策划、标识和可追溯性系统/计划、控制措施组合的确认、食品安全管理体系的验证及结果分析、产品撤回/召回、应急预案 | F:5.3/7.1.5/8.1/8.2/8.3/8.4/8.5/8.6/8.7/8.8/8.9.5/9.1.2 | B |
| **10:30-12:30** | **行政中心** | 职责、文件和记录管理；目标管理、内外部沟通、人员健康管理、持证上岗人员、人员招聘、员工培训及有效性评价、不合格和纠正措施 | F:5.3/6.2/7.1.2/7.2/7.3/7.4/7.5/9.1.2/10.1 | A |
| **12:30-13：00** | **午餐** |
| **13:00-15:30** | **生产中心** | 职责、目标管理、基础设施、特种设备管理、工作环境控制、(PRPs)前提方案、操作性前提方案、关键控制点的监视系统、可追溯性系统、潜在不符合品控制、 CCP的监控、纠偏及现场情况、产品的撤回/召回、标识和可追溯性系统/计划 | F:5.3/6.2/7.1.3/7.1.4/8.2/8.3/8.4/8.5.4/8.9/9.1.2 | B |
| **13:00-15：30** | **供应链中心** | 职责、目标管理、外部提供的过程、产品或服务的控制、(PRPs)前提方案（原材料采购及验收） | F:5.3/6.2/7.1.6/8.2 | A |
| **15:30-16:30** | **营销中心** | 职责、目标管理、内外部沟通、产品的撤回/召回、标识和可追溯性系统/计划 | F:5.3/6.2/7.4/8.3/8.9.5 | A |
| **15:30-16:30** | **研发中心** | 职责、目标管理、内外部沟通、实施危害分析的预备步骤、危害分析、操作性前提方案(PRPs)的建立、HACCP计划的建立 | F:5.3/6.2/7.4/8.5.1/8.5.2/8.5.4 | B |
| **16:30** |  | 审核组整理资料和管代沟通 | 与管理者代表沟通 | A/B |
| **17:00** |  | 末次会议 | 审核发现宣告 | A/B |
| **17：30** |  | 审核结束 |  |  |

**注：每次监督审核必审条款：**

1. **Q：4.1、4.2、4.3、4.4、5.2、5.3、6.1、6.2、6.3、8.1、8.2、8.3、8.4、8.5、8.6、8.7、9.1、9.2、9.3、10.2、10.3;**
2. **J:3.2、3.3、3.4、4.2、4.3、5.2、5.3、6.2、6.3、7.2、7.3、7.4、8、9、10、11、12**
3. **E/O:4.1、4.2、4.3、4.4、5.2、5.3、6.1、6.2、8.1、8.2、9.1、9.2、9.3、10.2、10.3**
4. **S：4.1、4.2、4.3.1、4.3.2、4.3.3、4.4.1、4.4.3、4.4.6、4.4.7、4.5.1、4.5.2、4.5.3、4.5.5、4.6**
5. **En:**
6. **除以上必审条款外还需审核：标准/规范/法规的执行情况、上次审核不符合项的验证、认证证书、标志的使用情况、投诉或事故、监督抽查情况、体系变动**

