不 符 合 项 报 告

|  |  |
| --- | --- |
| **审核领域及类型** | **■QMS** **□50430****□EMS****□OHSMS****□FSMS** **□HACCP****■初审□第( )阶段审核****□再认证****□监督（****）次□证书转换****□特殊审核□其他** |
| **受审核方** | **北京沣瑞医药科技有限公司** | **陪同人员** | **何金玲** |
| **受审核部门** | **综合部** | **预计整改完成日期** | **2022.3.30日前** |
| **不符合事实描述:****查“合格供方名单”“供方评定”记录，未见对浙江苏泊尔制药有限公司、上海御略化工有限公司等进行评价的相关证据。****上述事实不符合：****■GB/T 19001:2016 idt ISO 9001:2015标准 8.4条款** **不符合性质：□严重　　　■一般****审核员： 审核组长： 受审核方代表：****日 期：2022.3.18 日 期：2022.3.18 日 期：2022.3.18**  |
| **纠正措施验证（包括验证的主要内容和结果）****培训记录****浙江苏泊尔制药有限公司、上海御略化工有限公司等评价记录** **审核员： 日期：**  |

不符合项纠正措施表

|  |
| --- |
| **不符合项事实摘要：****未见浙江苏泊尔制药有限公司、上海御略化工有限公司供方评价** |
| **纠正情况：****对其进行评价** |
| **原因分析：****对标准培训不到位，导致未留存记录** |
| **纠正措施：****组织相关人员进行培训** **预定完成日期：2022.3.30** |
| **举一反三检查情况：****检查管理体系其他环节是否有类似不符合，经检查，未见其他类似不符合** |
| **受审核方纠正措施有效性的验证：****纠正措施有效，未发生类似不符合****验证人： 何金玲 日期：2022.3.21** |