



文件审核报告

受审核方名称: 浙江天丰生物科学有限公司审查的文件名称: 《管理手册》TF-QES-SC-2022 版本号: A/0 实施日期: 2022 年 5 月 10 日《程序文件》TF/CX-001-022 版本号: A/0 实施日期: 2022 年 5 月 10 日依据标准: ☒ GB/T 19001:2016 idt ISO 9001:2015 标准 (不适用: 条款)☐ GB/T 50430-2017 (不适用: 条款)☒ GB/T 24001-2016 idt ISO 14001:2015 标准☒ GB/T 45001-2020 idt ISO 45001: 2018 标准☐ GB/T 23331-2021 idt ISO 50001: 2018 标准☐ 能源认证标准: _____☐ ISO 22000:2018 标准☐ 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》☐ 适用的法律法规和其他要求☐ 其他:

文件审核描述 (含不适用条款及合理性的描述):

- | | |
|---|--|
| 1. 建立了所需的文件体系; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 2. 阐明了管理体系的实施范围, 包括任何的不适用及其合理性; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 3. 建立了适当的质量/环境/职业健康安全/食品安全/能源方针; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 4. 制定了相应的质量目标/环境/职业健康安全/食品安全/能源目标、指标和管理方案; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 5. 识别和确定了应控制的过程/重要环境因素/危险源/食品危害/能源使用及相关风险, 并制定了相应的控制措施; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 6. 识别了应遵守的法律法规和其它要求; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 7. 对管理体系的运行绩效建立了必要的监控机制; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 8. 规定了各个职能与层次的相应职责、有关的责任机制和信息交流机制, 并确定了必要的资源能力; | ☒ 是 ☐ 否 |
| 9. 规定了对管理体系进行内审和管理评审并持续改进的要求。 | ☒ 是 ☐ 否 |
| 10. 质量手册有阐明范围, 不适用条款识别, 不适用条款为 _____, 理由: | ☐ 充分 ☐ 不充分 |
- 说明:

文件审核人: 余家龙 2022 年 9 月 19 日

文件审核结论:

☒ 企业文件基本符合标准的要求。☐ 企业文件基本符合标准的要求, 但有个别问题点需要纠正, 可在现场审核时确认纠正结果。☐ 企业文件存在严重缺陷, 不符合标准要求。文件审核人: 余家龙 2022 年 9 月 19 日



文件审核问题表

编号	主要问题	标准条款	说明
	无		

文件修改验证情况：

☐ 以上情况已纠正

☐ 未纠正

原因：

文件审核人：余家龙

2022 年 9 月 19 日