项目编号: 20679-2025-QEO

**认证证书信息确认书**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 受审核方名称 | 杭州镇定科技有限公司 | | | | | 审核组长 | | 刘在政 | |
| 组织机构代码 | 91330110MA2B0YCMX1 | | | | | CNAS标志 | | Q:认可,E:认可,O:认可 | |
| 认证标准 | GB/T19001-2016/ISO9001:2015、GB/T 24001-2016/ISO14001:2015、GB/T45001-2020 / ISO45001：2018 | | | | | | | | |
| 审核类型 | ■初审 □再认证  □第 次监审 □特殊审核 □其他 | | | | | | | | |
| 变更内容 | □组织名称变更□地址变更□认证范围变更（□扩大□缩小） | | | | | | | | |
| 证书标识申请说明  □ 公司因投招标使用，需要证书描述的产品/服务与公司业务一致。  □ 公司需与其它体系或服务认证证书中的产品/服务范围表述一致，便于统一管理。  □ 需与原获证证书范围一致，以便于统一管理。  特申请QMS为一张证书，无CNAS认可标志。 | | | | | | | | | |
| **1.有CNAS认可标志证书内容** | | | | | | | | | |
| 公司名称 | 杭州镇定科技有限公司  Company Name： | | | | | | | | |
| 注册地址 | 浙江省杭州市西湖区留下街道西溪路698号14号楼402室  Registration Address： | | | | | | | | |
| 生产经营地址 | 浙江省杭州市西湖区留下街道西溪路698号14号楼402室  Production and operation address： | | | | | | | | |
| 认证范围 | Q:资质范围内二类医疗器械、三类医疗器械的销售；消防器材、应急设备的销售  E:资质范围内二类医疗器械、三类医疗器械的销售；消防器材、应急设备的销售所涉及场所的相关环境管理活动  O:资质范围内二类医疗器械、三类医疗器械的销售；消防器材、应急设备的销售所涉及场所的相关职业健康安全管理活动  English Scope： | | | | | | | | |
| (注：如需英文版证书，请翻译好填写在在对应项目下方） | | | | | | | | | |
| **2.无CNAS认可标志证书内容** | | | | | | | | | |
| 公司名称 | 杭州镇定科技有限公司  Company Name： | | | | | | | | |
| 注册地址 | 浙江省杭州市西湖区留下街道西溪路698号14号楼402室  Registration Address： | | | | | | | | |
| 生产经营地址 | 浙江省杭州市西湖区留下街道西溪路698号14号楼402室  Production and operation address： | | | | | | | | |
| 认证范围 | Q:资质范围内二类医疗器械、三类医疗器械的销售；消防器材、应急设备的销售  E:资质范围内二类医疗器械、三类医疗器械的销售；消防器材、应急设备的销售所涉及场所的相关环境管理活动  O:资质范围内二类医疗器械、三类医疗器械的销售；消防器材、应急设备的销售所涉及场所的相关职业健康安全管理活动  English Scope： | | | | | | | | |
| (注：如需英文版证书，请翻译好填写在在对应项目下方） | | | | | | | | | |
| 证书规格：A4 | | 被审核方和审核组长对公司名称、地址及认证范围的完整性和准确性负责。如有证书更改，需付费。 | | | | | | | |
| **具体产品具体信息（注：此栏目仅适用于FSMS、HACCP）：** | | | | | | | | | |
| 产品名称 | | | 生产场所/车间 | | 产品类型 | | 产量（吨） | | 产值（万元） |
|  | | |  | |  | |  | |  |
|  | | |  | |  | |  | |  |
| 受审核方签章 | 日期： 年 月 日 | | | 审核组长签字 | | 日期： 年 月 日 | | | |