**审核计划**



|  |  |
| --- | --- |
| 受审核方 | 江西仙廷精藏设备有限公司 |
| 受审核方地址 | 江西省樟树市药都北路66号 |
| 联系人 | 杜吉辉 | 联系电话 | 0795-2085889 | 邮编 |  |
| 最高管理者 | 杨文海 | 传真 |  | 邮箱 |  |
| **合同编号**. | 0127-2018-QE-2019 | **审核领域** | □QMS□50430□EMS□OHSMS  |
| **审核类型** | **Q:监查1,E:监查1** |
| 审核目的 | **□认证注册：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****□保持认证注册资格：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****□恢复认证注册资格：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****□扩大认证范围 ：****□其它：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_。** |
| 审核范围 | Q：骨灰存放架、智能骨灰存放架、牌位架、佛像架的生产，骨灰盒的销售。E：骨灰存放架、智能骨灰存放架、牌位架、佛像架的生产，骨灰盒的销售，以及前述产品所涉及的相关环境管理活动。 | 专业代码 | Q：17.12.05;29.12.00E：17.12.05;29.12.00 |
| 审核准则 | **■ GB/T 19001:2016 idt ISO 9001:2015标准 不适用条款:** **□ GB/T 50430-2017标准 不适用条款:** **■ GB/T 24001-2016 idt ISO 14001:2015标准****□ GB/T 28001-2011 idt OHSMS 18001:2007标准****□ ISO45001：2018标准****■ 受审核方管理体系文件 ■适用的法律法规 ■认证合同** |
| 审核日期 | **现场审核于****2019年10月12日 上午至****2019年10月14日 上午，共** **2.5 天。** |
| 审核语言 | **■普通话** □**英语** □**其他** |
| 审核组成员 |
| 姓名 | 性别 | 职务 | 注册级别 | 注册编号 | 专业代码 | 组内代号 |
| 伍光华 | 男 | 组长 | Q:审核员E:审核员 | 2017-N1QMS-12194482017-N1EMS-1219448 | Q:17.12.05,29.12.00E:17.12.05,29.12.00 | A |
| **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 | 伍光华 | 受审核方签字及公章 |  |
| 联系电话 | 13907930788 |
| 日期 | 2019/10/10 | 日期 |  |

**现场审核日程安排表**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **日期** | **时间** | **部门** | **过程、涉及条款** | **审核人员** |
| 2019.10.12 | 8:00～8:30 | **首次会议** | A  |
| 2019.10.12 | 8:30～12:00 | **管理层、安全事务代表** | Q/E:4.1理解组织及其环境、4.2理解相关方的需求和期望、4.3 确定管理体系的范围、4.4质量/环境管理体系及其过程、5.1领导作用和承诺、5.2质量/环境方针、5.3组织的岗位、职责和权限、6.1应对风险和机遇的措施、6.2质量/环境目标及其实现的策划、6.3变更的策划、9.3管理评审、10.1改进、10.3持续改进，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 |  A |
| 2019.10.12 | 13:00～15:00 | **质检部** | QMS: 5.3组织的岗位、职责和权限、6.2质量目标、7.1.5监视和测量资源、8.6产品和服务的放行、8.7不合格输出的控制，EMS：5.3组织的岗位、职责和权限、6.2环境目标、6.1.2环境因素、8.1运行策划和控制， | A  |
| 2019.10.12 | 15:00～17:00 | **财务部** | E：5.3组织的岗位、职责和权限、6.1.2环境因素、6.2质量/环境目标及其实现的策划、8.1运行策划和控制， | A |
| 2019.10.13 | 8:00～12:0013:00～15:00 | **生产部及现场** | QMS: 5.3组织的岗位、职责和权限、6.2质量目标、8.1运行策划和控制、8.3产品和服务的设计和开发不适用确认、8.5.1生产和服务提供的控制、8.5.2产品标识和可追朔性、8.5.4产品防护、8.5.6生产和服务提供的更改控制EMS: 5.3组织的岗位、职责和权限、6.2环境目标、6.1.2环境因素、6.1.3合规义务、8.1运行策划和控制、8.2应急准备和响应、9.1监视、测量、分析和评价（9.1.1总则、9.1.2合规性评价） |  A |
| 2019.10.13 | 15:00～17:00 | **采购部** | QE：5.3组织的岗位、职责和权限、QE：6.2质量目标、环境目标、E：6.1.2环境因素、Q：8.4外部提供的过程、产品和服务的控制、E：8.1运行策划和控制、 | A |
| 2019.10.14 | 8:00～9:00 | **行政部及厂区** | QMS: 5.3组织的岗位、职责和权限、6.2质量目标、9.1.1监视、测量、分析和评价总则、9.1.3分析与评价、9.2 内部审核、10.2不合格和纠正措施EMS: 5.3组织的岗位、职责和权限、9.2 内部审核、10.2不合格和纠正措施，EMS:6.1.2环境因素6.2环境目标、8.1运行策划和控制、8.2应急准备和响应 | A  |
| 2019.10.14 | 9:00～10:30 | **销售部** | **QE:5.3**组织的岗位、职责和权限、**QE:6.2**质量目标、环境目标、E：6.1.2环境因素E：8.1运行策划和控制、E:应急准备和响应Q：8.2产品和服务的要求Q：8.5.1销售和服务提供的控制Q：8.5.3顾客或外部供方财产Q：8.5.5交付后活动Q：9.1.2顾客满意度 | A  |
| 2019.10.14 | 10:30～11:0011:00～12:00 | 补充及跟踪审核：必要部门、必要条款；审核组与受审核方领导层沟通；末次会：综合评价QMS\EMS管理体系运行总体情况及改进要求，宣告审核发现及审核结论。 | A  |

**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: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. **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**