



合同编号： 0384-2020-Q-2021



管理体系审核报告

受审核方： 江苏诚丰环保设备有限公司

审核体系：

- ☒质量管理体系（QMS）
- ☐工程施工企业质量管理体系（EcMS）
- ☐环境管理体系（EMS）
- ☐职业健康安全管理体系（OHSMS）
- ☐食品安全管理体系（FSMS）
- ☐危害分析与关键控制点管理体系（HACCP）

北京国标联合认证有限公司

网址： www.china-isc.org.cn



一、受审核方基本信息

受审核方名称	江苏诚丰环保设备有限公司				
注册地址	宜兴市和桥镇创业园纯江路(工业地产园)			邮编	
经营地址	宜兴市和桥镇创业园纯江路(工业地产园)				
联系人	周红英	电话	13961567898	传真	
法人代表	芦健	管理者代表	芦健	邮箱	
多班次说明	受审核组织的班次： ☒ 单班 ☐ 双班 ☐ 三班 ☐ 其他 ☐ 存在多班次操作，已审核了所有班次，见审核计划和审核记录 ☐ 未对所有班次都被审核，除对___进行审核外，在 月 日 对___的进行了审核；没对___审核，但是对所有班次的记录进行了抽查）。				
确认受审核方管理体系覆盖的查产品范围与现场运作情况是否一致：					
生产/服务提供 流程简图	生产/服务流程图： 任务书下达→采购→进场检验→零部件加工→成套组装→电气机械质量检验→包装入库 销售流程： 初访→业务展示→技术答疑→需求调研→出具方案→可行性判断→报价→合同签订→送货→交付和售后服务				

二、本次审核信息

远程审核日期			
现场审核日期	2021 年 06 月 20 日 二阶段（张磊）		
审核类型	☐ 初审二阶段 ☒ 第 1 次监督审核 ☐ 再认证 ☐ 扩大认证 ☐ 其他		
审核方式	☒ 单一体系审核 ☐ 结合审核 ☐ 一体化审核 ☐ 联合审核		
审核目的	☐ 初审二阶段：评价组织管理体系建立、实施运行的符合性及有效性，以确定是否推荐认证注册。 ☒ 监督审核：评价组织管理体系的持续符合性和有效性，以确定是否推荐保持认证证书。 ☐ 再认证：评价组织管理体系整体的持续符合性和有效性，以确定是否推荐更新认证并换发认证证书。 ☐ 扩大认证：评价受审核方在申请的扩大认证范围内管理体系的建立、实施运行的符合性及有效性，以确定是否推荐扩大范围的认证注册。		
审核准则	☒ GB/T19001-2016 ☐ GB/T 50430-2017 ☐ GB/T24001-2016 ☐ GB/T28001-2011 ☐ ISO45001: 2018 标准 FSMS: ☐ GB/T22000-2006 ☐ 技术规范: CNCA/CTS 00XX-2008A (CCAA00XX-2014) 食品安全管理体系 XX 加工企业要求 HACCP: ☐ GB/T27341-2009 ☐ GB 14881-2013 ☐ 《危害分析与关键控制点(HACCP 体系) 认证补充要求 1.0》 ☒ 受审核方管理体系成文信息 ☒ 顾客要求 ☒ 适用于受审核方的法律法规及其他要求 ☒ 认证合同		
审	体系		专业代码



核 范 围	QMS	环保设备生产、销售		Q: 18.05.07
	EcMS	——		
	EMS	——		
	OHSMS	——		
	FSMS	——		
	HACCP	——		
不适用 ISO9001 的条款		无		
不适用的理由 (可多选)		☐ 受审核组织没有设计开发的责任 ☐ 受审核组织没有设计开发的能力 ☐ 受审核组织没有设计开发修改的权力 ☐ 受审核组织按照顾客图纸和合同要求提供生产和服务 ☐ 受审核组织按照公司总部的技术要求提供生产和服务 ☐ 受审核组织按照传统工艺提供生产和服务 ☐ 其他:		
体系文件实施 时间	2020 年 1 月 10 日	管理体系运行已 超过 3 个月	☒ 是 ☐ 否 (曾经获证)	
上次审核时间	2020 年 08 月 01 日 (初审阶段)	认证证书有效期 (初审除外)	有效至 年 月 日	

本次审核覆盖以下各场所/场地及其对应的范围:

场所编号 (分证书 序号)	组织名称及注册场所地 址	经营场所的地址 (多现场和临时现 场)	员 工 人 数	审核范围 (产品和过程) (注: FSMS/HACCP 要明确 到车间)	标准	被 审 核 了
01	江苏诚丰环保设备有 限公司 宜兴市和桥镇创业园 纯江路(工业地产园)	宜兴市和桥镇创业 园纯江路(工业地 产园)	9	环保设备生产、销售	Q	☒

三、任何影响审核方案的重要事项:

影响审核方案的事 项	☐ 审核终止 ☐ 审核中止 ☐ 增加审核人员 ☐ 减少审核人员 ☐ 增加场所 ☐ 减少场所 ☐ 扩大认证范围 ☐ 延长审核日期 ☐ 缩短审核日期 ☒ 无变化
理由说明	——

四、对偏离审核计划情况及理由, 包括对审核风险及影响审核结论的不确定性的客观陈述。

本次审核活动按《审核计划》执行。完成情况说明:

☒ 已按照审核计划完成全部审核工作	——
☐ 审核计划有修改, 但不会影响审核结论。 修改的内容和原因是:	☐ 人员调整 ☐ 多场所调整 ☐ 临时场所调整 ☐ 缩小认证 范围 ☐ 其他



☐ 未完成审核计划	未完成的内容和原因是:
----------------------------------	-------------

五、审核组成员信息

审核组成员信息				
姓名	组内身份	性别	审核员注册证书号	专业代码
张磊	组长	男	审核员	18.05.07
与审核组同行人员信息				
姓名	作用	性别	工作单位	职务/职称
——	观察员			

六、上次审核后发生的影响组织管理体系的重要变更（适用时）

变更内容	变 更 描 述
主要负责人变更	无
注册地址变更	无
经营地址变更	无
多场所地址变更	无
临时场所地址变更	无
认证范围变更	无
体系员工人数较大变更	无
设备设施重大变更	无
产品/工艺重大变更	无
其他	无

在本次审核过程中，评审了现有管理体系和管理体系文件中这些变化的实施情况。

七、审核发现（见 ☒QMS ☐EcMS ☐EMS ☐OHSMS 的附件）

审核周期	☒ 体系建立以来 ☐ 定期（近一年） ☐ 其他
审核周期内，重大事故、顾客/相关方投诉说明	没发生
一阶段提出问题的整改情况（仅适用于初审二阶段）	——
上次不符合的整改情况（再认证填写）	现场确认，初审阶段提出问题已整改
工作记录的真实性	所有被抽样到的、被评审过的工作记录都是真实的。



	组织实际工作记录的真实性已得到确认。
认证证书和标志的使用（适用于监督审核和再认证）	☒ 本次审核为初审，还未获得认证证书和标志，不适用 ☐ 依据规定使用标志和证书。有进行相关的抽查（如：名片，公司宣传册，网站，等等） ☐ 未依据规定使用标志和证书

八、已识别出的任何未解决的问题：

☒ 不存在可能影响本次审核结论可靠性的因素

☐ 可能影响本次审核结论可靠性的因素：

影响本次审核结论可靠性的因素	具体说明
☐ 样本量不足	
☐ 知识产权保护	
☐ 因受审核方信息造成的日数或审核资源不足	

九、是否达到审核目的

☒ 达到审核目的

☐ 未达到审核目的，未达到目的的原因是：_____

十、审核基于对可获得信息的抽样过程的免责声明：

本次审核是基于抽样检查的原则，因此，不可能包含受审核方管理体系覆盖的所有场所、以及体系所涉及的全部活动。仍可能有未发现的不符合项存在于目前管理体系的运行中。本次审核的结论审核组仅对抽取的样本负责。

十一、不符合项纠正措施要求

未开具不符合报告在 5 工作日/一般不符合报告在 20 工作日/严重不符合在 60 个工作日之内，针对不符合原因制定并实施纠正措施。验证方式见《不符合项报告》。

十二、不符合项及纠正措施验证结论：

体系名称缩写	一般不符合数量	严重不符合数量	不符合项总数	
QMS	1	0	1	☒ 验证合格 ☐ 仍有问题：
50430	——	——	——	☐ 验证合格 ☐ 仍有问题：
EMS	——	——	——	☐ 验证合格 ☐ 仍有问题：
OHSMS	——	——	——	☐ 验证合格 ☐ 仍有问题：
FSMS	——	——	——	☐ 验证合格 ☐ 仍有问题：
HACCP	——	——	——	☐ 验证合格 ☐ 仍有问题：

注 1：若一个不符合涉及 2 个以上管理体系时可在每个体系分别表述

注 2：本次审核开具的不符合项，分布见相关管理体系附件。

注 3：本次审核发现不符合及存在问题对管理体系实现目标的影响 ☐ 较大 ☒ 不大

十三、审核组推荐意见：

推荐内容	审核组意见
管理体系评价	☒ QMS 基本满足 ISO9001:2015 标准的要求，建立了自我完善机制，质量管理体系运行基本有效。



对审核范围适宜性结论	☐ EcMS 基本满足 GB/T 50430:2017 标准的要求, 建立了自我完善机制, 建筑工程质量管理体系运行基本有效。
	☐ EMS 基本满足 ISO14001:2015 标准的要求, 建立了自我完善机制, 环境管理体系运行基本有效。
	☐ OHSMS 基本满足 ISO45001:2018 标准的要求, 建立了自我完善机制, 职业健康安全管理体系运行基本有效。
	☐ FSMS 基本满足 ISO22000:2005 标准和相关技术规范的要求, 建立了自我完善机制, 食品安全管理体系运行基本有效。
	☐ HACCP 基本满足 GB/T27341-2009、GB 14881-2013 和《危害分析与关键控制点 (HACCP 体系) 认证补充要求 1.0》的要求, 建立了自我完善机制, 食品安全管理体系运行基本有效。
	☒ 审核范围适宜, 与申请范围一致
	☐ 审核范围变更
	QMS
	EcMS
	EMS
审核组推荐意见	OHSMS
	FSMS
	HACCP
	☐ 推荐认证注册(□初审 □再认证)
	☒ 在完成纠正措施后推荐认证注册(☑初审 □再认证)
	☐ 推荐保持认证注册(□监督审核 □再认证)
	☐ 在完成纠正措施后推荐保持认证注册(□监督审核 □再认证)
	☐ 推荐扩大范围
	☐ 在完成纠正措施后推荐扩大范围
	☐ 延期推荐注册(□初审 □监督审核 □再认证)
审核组长签字	☐ 不推荐认证注册(□初审 □监督审核 □再认证)
	☐ 不推荐或缩小推荐范围的说明:
	日期
	2020-06-20

十四、认证评定与批准

评价人	评价结论	评价人签字	评价日期
技术委员会	☐ 同意注册 ☐ 不同意注册		年 月 日
与本次会议结论不同的说明和其他说明:(技术委员会填写)			
批准人	批准结论	批准人签字	批准日期
总经理	☐ 同意注册 ☐ 不同意注册		年 月 日



十五、审核报告的发放范围:

受审核方(含附件): 1 份
北京国标联合认证有限公司: 1 份

十六、附件

1. 审核计划 (含项目清单)
2. 不符合报告/问题清单
3. 其他

十七、填表说明:

1. 本审核报告适用于单体系审核, 也适用于多体系结合审核情况;
2. 应依据审核任务书安排的管理体系领域(指: QMS/50430, EMS, OHSMS)和审核类型(指: 二阶段、再认证, 在相应的□内划“√”);
3. “括号”内属于本报告基本要求的内容, 除按要求填写外, 未说明的一般应说明负面的发现和潜在的问题或审核组认为应该指明的情况, 内容多时可附页;
4. 公正性声明和审核报告签字处需本人亲笔签名。
5. 对子证书/证书附件要求的组织, 除在末次会议上确定注册范围外, 还须附上子证书/证书附件的文字表达。(可另附页)

附件 ISO 9001:2015 (若不是 ISO 9001:2015 审核请删除)

审核周期	☒ QMS 体系建立以来 ☐ 定期 (近一年) ☐ 其他																									
体系要素	审核内容总结																									
组织环境	受审核组织已与其宗旨和战略方向相关并影响其实现管理体系预期结果的能力的各种外部和内部因素进行了确定; 监视和评审了相关相关信息。 <table border="1"> <tr> <td colspan="3">列举影响企业战略的重要因素 (不必全选)</td> </tr> <tr> <td>外部环境</td><td colspan="2">☒法律法规 ☒技术与竞争 ☒市场因素 ☐行业竞争对手 ☐其他</td> </tr> <tr> <td>内部环境</td><td colspan="2">☒价值观 ☒文化与知识 ☒绩效 ☐财务 ☐执行力 ☐其他</td> </tr> </table> 确定了与相关管理体系有关的相关方及需求和希望; 监视和评审了相关相关信息。 <table border="1"> <tr> <th>重要的相关方</th><th>重要的相关方需求和希望 (不必全选)</th><th>涉及的过程和活动</th></tr> <tr> <td>☒主管部门</td><td> ☒遵守相关的法律法规 ☒产品质量符合标准 ☒安全生产、环保生产 ☒经济效益、社会效益好 ☒就业最大化 </td><td> 生产部分 (外包) 过程 提高产品质量、扩大市场份额 产品的营销和服务 </td></tr> <tr> <td>☒供方</td><td> ☒组织的持续经营、 ☒明示采购的质量要求 ☒长期合作、互利共赢 ☒及时结算货款 </td><td> 提供公司生产所需的物资 供应商提供的物资 按合同付款要求付款 </td></tr> <tr> <td>☒顾客</td><td> ☒产品质量符合顾客要求 ☒及时交货 ☒服务质量 </td><td> 按顾客提出的要求进行产品的生产过程 按合同交货时间将产品交客户指定地点 产品交付后续的服务 </td></tr> <tr> <td>☒员工</td><td>☒组织的持续经营</td><td>根据生产研发要求进行培训</td></tr> </table>		列举影响企业战略的重要因素 (不必全选)			外部环境	☒ 法律法规 ☒ 技术与竞争 ☒ 市场因素 ☐ 行业竞争对手 ☐ 其他		内部环境	☒ 价值观 ☒ 文化与知识 ☒ 绩效 ☐ 财务 ☐ 执行力 ☐ 其他		重要的相关方	重要的相关方需求和希望 (不必全选)	涉及的过程和活动	☒ 主管部门	☒ 遵守相关的法律法规 ☒ 产品质量符合标准 ☒ 安全生产、环保生产 ☒ 经济效益、社会效益好 ☒ 就业最大化	生产部分 (外包) 过程 提高产品质量、扩大市场份额 产品的营销和服务	☒ 供方	☒ 组织的持续经营、 ☒ 明示采购的质量要求 ☒ 长期合作、互利共赢 ☒ 及时结算货款	提供公司生产所需的物资 供应商提供的物资 按合同付款要求付款	☒ 顾客	☒ 产品质量符合顾客要求 ☒ 及时交货 ☒ 服务质量	按顾客提出的要求进行产品的生产过程 按合同交货时间将产品交客户指定地点 产品交付后续的服务	☒ 员工	☒ 组织的持续经营	根据生产研发要求进行培训
列举影响企业战略的重要因素 (不必全选)																										
外部环境	☒ 法律法规 ☒ 技术与竞争 ☒ 市场因素 ☐ 行业竞争对手 ☐ 其他																									
内部环境	☒ 价值观 ☒ 文化与知识 ☒ 绩效 ☐ 财务 ☐ 执行力 ☐ 其他																									
重要的相关方	重要的相关方需求和希望 (不必全选)	涉及的过程和活动																								
☒ 主管部门	☒ 遵守相关的法律法规 ☒ 产品质量符合标准 ☒ 安全生产、环保生产 ☒ 经济效益、社会效益好 ☒ 就业最大化	生产部分 (外包) 过程 提高产品质量、扩大市场份额 产品的营销和服务																								
☒ 供方	☒ 组织的持续经营、 ☒ 明示采购的质量要求 ☒ 长期合作、互利共赢 ☒ 及时结算货款	提供公司生产所需的物资 供应商提供的物资 按合同付款要求付款																								
☒ 顾客	☒ 产品质量符合顾客要求 ☒ 及时交货 ☒ 服务质量	按顾客提出的要求进行产品的生产过程 按合同交货时间将产品交客户指定地点 产品交付后续的服务																								
☒ 员工	☒ 组织的持续经营	根据生产研发要求进行培训																								



		☒ 薪资、福利增加 ☒ 提供培训机会	增强企业的凝聚力 调动人员积极性
	☒ 投资方	☒ 产品优势和市场前景 ☒ 获得回报	产品品牌在社会上所占市场份额 产品销量和利润
	☒ 审核机构	☒ 公司体系运作的有效性、 充分性和符合性	管理体系运行的策划和实施
	☐ 其他		
组织应明确相关管理体系的范围；（详见第一款审核范围） 对 QMS 的适用性（详见第一款不适用条款和理由说明） 组织对管理体系的过程进行了确认，对输入、输出、顺序及相互作用已被明确地提出并被充分控制。采用了过程方法管理相关管理体系及其过程；用文件化的绩效指标定期评审过程。 影响运行的重要过程如下：（不必全选） ☒ 市场拓展 ☒ 设备能力 ☒ 人员能力 ☒ 检测水平 ☒ 合同评审 ☐ 知识保密 ☐ 新产品设计开发 ☒ 原材料采购 ☒ 外部供方控制 ☒ 生产/服务控制 ☐ 其他 影响体系运行的外包过程如下：（根据实际情况选择） ☐ 新产品设计开发 ☐ 原材料订制 ☐ 生产/服务过程 ☐ 检验检测 ☒ 产品运输 ☐ 设备维修 ☐ 人员培训 ☐ 其他 组织通过质量目标的建立、实施、顾客满意的测量、内审和管理评审等方式，充分地评审，管理及控制这些质量管理体系覆盖的过程和活动。			
领导作用	最高管理者确定并证实了对相关管理体系的领导作用与承诺；		
	QMS 最高管理者应确及证实其以顾客为关注焦点的领导作用和承诺；通过—— ☒ 以身作则 ☒ 建立机制 ☒ 法规宣传 ☒ 风险机遇的应对 ☒ 重视顾客反馈 ☐ 其他		
	最高管理者制定了文件化的管理体系方针： <u>树立质量意识，运用系统管理，实施品牌战略，确保客户满意。</u> 质量方针合理恰当并为相应的质量目标提供了框架。最高管理层已经宣布了组织的质量方针并进行了实施，它使所有员工负起持续改进质量管理体系的责任，并在相关方有需要时提供。		
	最高管理者确定了组织架构及相关岗位的职责、权限，并进行了全员的沟通和理解； QMS 的主管部门是——管理层、综合部、生技部		
策划	在策划管理体系时，组织确定了需要应对的风险和机遇及应对这些风险和机遇的措施；		
	主要的风险描述	应对措施	措施的有效性
	风险：监管部门的监管力度的加大，如公司执行不规范，可能存在被查处的风险	各级部门严格按照公司的规章制度开展相关工作	☒ 有效 ☐ 不足
	原材料市场不稳定，希望签订的年度合同和保底价格，带来的采购和资金风险	对公司影响较大的大宗原材料做好年度采购计划	☒ 有效 ☐ 不足
	主要的机遇描述	应对措施	措施的有效性
企业凝聚力，合理配置管理人员		结构优化	☒ 有效 ☐ 不足



	行业生产环境变化，给公司带来潜在的客户，国家政策的变化、大家的环境安全意识逐步提升	加大市场开拓	☒ 有效 ☐ 不足															
			☐ 有效 ☐ 不足															
	组织建立了与方针一致的文件化的管理目标。为实现总质量目标而建立的各层级质量目标具体、有针对性、可测量并且可实现。 总质量目标实现情况的评价，及其测量方法是： <table border="1"> <thead> <tr> <th>质量目标</th> <th>目标值</th> <th>计算方法</th> <th>频次</th> <th>2020 年 1-6 月目标实际完成</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>产品一次交验合格率</td> <td>100%</td> <td>交付数/合格数×100%</td> <td>每月</td> <td>☒是 ☐否</td> </tr> <tr> <td>顾客满意度</td> <td>≥90 分</td> <td>统计各项得分之和</td> <td>每年</td> <td>☒是 ☐否</td> </tr> </tbody> </table> ☒目标已实现 ☐目标没有实现的，组织在内部及时进行原因分析并采取了改进措施。 组织对相关管理体系进行变更时，变更应按所策划的方式实施；审核周期内的重大变更有： ☐组织结构变更 ☐部门职责变更 ☐主要原材料 ☐关键人员 ☐生产工艺/服务流程 ☐主要设备设施 ☐主要检测设备 ☒无变更 考虑了变更目的及其潜在后果、质量管理体系的完整性、资源的可获得性和职责和权限的分配或再分配；			质量目标	目标值	计算方法	频次	2020 年 1-6 月目标实际完成	产品一次交验合格率	100%	交付数/合格数×100%	每月	☒ 是 ☐ 否	顾客满意度	≥90 分	统计各项得分之和	每年	☒ 是 ☐ 否
质量目标	目标值	计算方法	频次	2020 年 1-6 月目标实际完成														
产品一次交验合格率	100%	交付数/合格数×100%	每月	☒ 是 ☐ 否														
顾客满意度	≥90 分	统计各项得分之和	每年	☒ 是 ☐ 否														
支持	组织的资源状况： ☒组织现有内部资源的能力可满足质量管理体系运行； ☐组织现有内部资源的能力可基本满足质量管理体系运行，但是还有不足需要补充：_____ ☐组织现有内部资源的能力完全不能满足质量管理体系运行，需要从外部供方获得：_____ 组织应确定并配备所需的管理人员、技术人员和生产操作/服务提供人员： ☒组织现有人力资源的能力可满足质量管理体系运行； ☐组织现有人力资源的能力可基本满足质量管理体系运行，但是还有不足需要补充：_____ ☐组织现有人力资源的能力完全不能满足质量管理体系运行，需要从外部供方获得：_____ 组织应确定、提供并维护所需的基础设施情况： 建筑面积 <u>5300</u> 平方米；生产车间 <u>1</u> 个；库房 <u>1</u> 个； 主要生产设备有：<u>卷板机、钻床、台式砂轮机、逆变式空气等离子弧切割机</u> 特种设备：☐叉车 ☒行车 ☐锅炉 ☐电梯 ☐压力容器 ☐压力管道 ☐不适用 特种设备管理：☒进行了定期检验 ☐未进行定期检验的有：_____ ☒组织现有基础设施可满足质量管理体系运行； ☐组织现有基础设施可基本满足质量管理体系运行，但是还有不足需要补充：_____ ☐组织现有基础设施完全不能满足质量管理体系运行，需要从外部供方获得：_____ 组织应确定、提供并维护所需的人为因素与物理因素环境，以运行过程并获得合格产品和服务。 ☒组织现有运行环境可满足质量管理体系运行； ☐组织现有运行环境可基本满足质量管理体系运行，说明：_____																	



	☐组织现有运行环境完全不能满足质量管理体系运行，说明：_____
	组织的监视和测量资源：☒计量器具 ☐服务流程检查表 ☐其他 计量器具的测量溯源方法：☐自校 ☒外校 国家强检的计量器具有：<u>钢卷尺、游标卡尺</u>（列举 1~4 种） 计量器具管理：☒进行了定期校准/检定 ☐未进行定期校准/检定的有：_____
	组织已确定所需的知识，以运行过程并获得合格产品和服务 内部知识：☒加工工艺 ☒生产经验 ☒管理软件 ☒市场预测 ☐企业标准 ☐其他 外部知识：☒顾客提供资料 ☒产品标准 ☒学术交流信息 ☒专业会议信息 ☐其他
	组织已确定在其控制的工作人员所需具备的能力，并采取措施以获得所需的能力，并评价措施的有效性； 通过 ☒招聘 ☒换岗 ☒培训 ☒考核 ☒辅导 ☐其他 对国家规定持证上岗的人员资质进行了有效的管理。 特种作业人员：☒电工 ☒焊工 ☐危化品作业 ☐制冷工 ☐其他 司炉工 特种设备作业人员：☐叉车工 ☐行车工 ☐锅炉工 ☐压力容器 ☐其他
	组织提高员工的质量意识，确保受其控制工作的人员知晓：质量方针；相关的质量目标；他们对质量管理体系有效性的贡献，包括改进绩效的益处；不符合质量管理体系要求的后果。 通过☒会议传达 ☐标语 ☒培训 ☐看板 ☒局域网 ☐其他
	组织已确定与质量管理体系相关的内部和外部沟通。 内部沟通方式：☒文件发放 ☒会议 ☐标语 ☐展板 ☐其他 外部沟通方式：☒宣传材料 ☒网站 ☒标语 ☒展板 ☐其他
	组织已建立了文件化的质量管理体系。对自编文件的编制、审批、发放、变更和作废进行了控制。 ☒体系文件受控 ☐体系文件基本受控，存在问题：_____ 对质量相关的外来文件（法律法规、产品标准）进行了识别和贯彻。 ☒法律法规获取充分，☐法律法规获取有遗漏，缺少：_____
	对 QMS 和产品相关的运行记录进行了保留、储存、保护、检索查询、处置等管理。 与产品/服务提供相关的记录保存期限与规定一致。
运行	组织为对产品和服务提供满足的要求，已对产品和服务提供的过程（见 4.4）进行策划、实施和控制。策划文件包括： ☒工艺流程图 ☒作业文件 ☒检测计划 ☒接收准则 ☒外包控制要求 ☐其他
	组织建立并实施了与顾客沟通；如产品和服务的信息、顾客投诉、顾客财产、应急措施等。 组织对产品和服务要求进行了评审，确保有能力向顾客提供满足要求的产品和服务。 产品和服务要求为：☒外来标准 ☐企业标准 ☒顾客要求 ☐其他 并于产品和服务要求变更时实施了有效的控制。
	组织建立、实施和保持了适当的设计和开发过程，以确保后续的产品和服务的提供。（适用时） 审核期间内设计和开发新产品/项目名称：<u>一体化溶解加药装置 V2.0：在原有功能基础上增加如下：实现液位控制、物料检测、振动辅助下料</u> 该项目的设计和开发的输入、输出、变更进行了控制。 设计和开发控制：☒符合要求 ☐存在不足，说明_____。
	组织对外部提供的过程、产品和服务的供方按照对产品/服务质量/types和程度实施控制。 外部提供包括：☐原材料采购 ☒委托加工 ☐顾客要求 ☐运输 ☐其他 提供给外部供方的信息☐符合要求 ☒存在不足，说明<u>对外包过程未能提供监控记录</u>。
	组织的生产和服务提供流程图（见第三条款），



	认证范围内每种产品/服务流程的关键过程及控制参数： <table border="1"> <tr> <th>产品/服务名称</th><th>关键过程</th><th>控制内容（如尺寸、压力等）</th></tr> <tr> <td>环保设备生产、销售</td><td>焊接</td><td>外观，气密性</td></tr> <tr> <td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table> 需要确认的过程： <u>焊接</u> ， ☒进行了有效的确认 ☐存在不足，说明_____。 对生产和服务提供过程的控制☒符合要求 ☐存在不足，说明_____。 组织在生产和服务提供的整个过程中对产品和监视和测量状态进行标识和追溯。 采用的标识方式：☒标签 ☒标牌 ☒区域 ☐容器编号 ☐人员编号 ☐其他 可追溯性实现：☒符合要求 ☐存在不足，说明_____。 组织爱护在组织控制下或使用顾客或外部供方的财产。 目前的顾客或外部供方财产包括： ☐原材料 ☐设备 ☐检测设备 ☐图纸 ☐配方 ☒个人信息 ☐其他 顾客或外部供方财产控制：☒符合要求 ☐存在不足，说明_____。 组织应在生产和服务提供期间对输出进行必要防护，以确保符合要求。 可包括标识、处置、污染控制、包装、储存、传输或运输以及保护。 产品防护：☒符合要求 ☐存在不足，说明_____。 组织应满足与产品和服务相关的交付后活动的要求。 目前交付后活动：☒三包 ☐维修 ☒赔偿 ☐道歉 ☐最终处置 ☐其他 交付后活动：☒符合要求 ☐存在不足，说明_____。 组织对生产和服务提供的更改进行必要的评审和控制，以确保持续地符合要求。 已发生的更改包括：☐重要原材料 ☐设备 ☐检测设备 ☐图纸 ☐工艺 ☐加工场所 ☐其他 变更控制：☐符合要求 ☐存在不足，说明_____。 组织在适当阶段实施策划的安排，以验证产品和服务的要求已得到满足。 实施了☒进货检验 ☐首件检验 ☒过程检验 ☒最终检验 ☐型式检验 ☐其他 组织确保对不符合要求的输出进行识别和控制，以防止非预期的使用或交付。 不合格品控制：☒符合要求 ☐存在不足，说明_____。	产品/服务名称	关键过程	控制内容（如尺寸、压力等）	环保设备生产、销售	焊接	外观，气密性			
产品/服务名称	关键过程	控制内容（如尺寸、压力等）								
环保设备生产、销售	焊接	外观，气密性								
绩效评价	组织已经制定与信息的收集、数据分析、改进方法以及客户满意反馈相关的程序，并生效。 组织已分析和评价通过监视和测量获得的适当的数据和信息。 组织监视了顾客对其需求和期望已得到满足的程度的感受，调查方式： ☒顾客调查 ☒顾客对交付产品或服务的反馈 ☐顾客座谈 ☒市场占有率分析 ☐顾客赞扬 ☐担保索赔和☐经销商报告。 针对顾客不满意的问题进行了分析和改进。 组织已通过年度策划于 <u>2021</u> 年 <u>5</u> 月 <u>10-11</u> 日实施了质量管理体系内部审核，对质量管理体系的符合性和有效性进行了审核。内审发现的 <u>1</u> 项不符合在本次审核前已完成整改。在公司内完成的这些审核是可信的。 若是组织多场所/临时场所：（按照组织的实际情况选择） ☒内审贯穿了多场所/临时现场，内审的验证结论是正面的。管理者代表相应的职权覆盖了所有的场所。）									



	若是多班次操作：（按照组织的实际情况选择） ☐ 对所有班次的现场操作已审核。 ☐ 未对所有班次的现场都进行审核，只审核了日班的现场操作，并且有代表性地审核了所有班次的运行记录。
	最高管理者已按策划的时间间隔，在 <u>2021</u> 年 <u>5</u> 月 <u>24</u> 日对组织的质量管理体系进行了评审，以确保其持续的适宜性、充分性和有效性；管理评审输入、输出均按要求提供。并对提出的改进措施进行了落实。
改进	组织已确定和选择改进机会，并采取必要措施改进产品/服务和管理体系，以满足顾客要求和增强顾客满意。
	组织针对质量管理体系运行中的不符合采取了有效纠正和纠正措施。针对下列方面采取了纠正措施： ☐ 不合格产品/服务 ☒ 自我验证的结果 ☒ 顾客投诉 ☒ 顾客满意调查 ☒ 内审不符合项 ☒ 外审不符合项 ☒ 管理评审 ☒ 目标统计分析结果 ☐ 其他
	组织持续改进了质量管理体系的适宜性、充分性和有效性。 组织考虑分析和评价的结果以及管理评审的输出，确定了存在需求或机遇，这些需求或机遇作为持续改进的一部分加以应对。

标准条款	4.1	4.2	4.3	4.4	5.1	5.2	5.3	6.1	6.2	6.3		
评价*)	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1		
不符合数量												
标准条款	7.1	7.2	7.3	7.4	7.5	8.1	8.2	8.3	8.4	8.5	8.6	8.7
评价*)	3	1	1	1	1	1	1	1	1	3	1	1
不符合数量												
标准条款	9.1	9.2	9.3	10.1	10.2	10.3						
评价*)	1	1	1	1	1	1						
不符合数量												

*评价： 1=符合

2=这次审核没审

3=失效/不符合(参见不符合报告)

4=不适用