不 符 合 项 报 告

|  |  |
| --- | --- |
| **审核领域及类型** | **■QMS** **□50430** **□EMS** **□OHSMS** **□FSMS** **□HACCP****■初审□第( 2 )阶段审核****□再认证****□监督（****）次□证书转换****□特殊审核□其他** |
| **受审核方** | **成都欧林生物科技股份有限公司** | **陪同人员** | **李芳** |
| **受审核部门** | **研发部** | **预计整改完成日期** | **2021.10.25** |
| **不符合事实描述:****公司识别需确认过程为研发服务过程，不能提供确认记录。不符合标准GB/T19001-2016的“8.5.1f) 若输出结果不能由后续的监视或测量加以验证，应对生产和服务提供过程实现策划结果的能力进行确认，并定期再确认；”的要求。** **上述事实不符合：****■GB/T 19001:2016 idt ISO 9001:2015标准8.5.1f条款** **□GB/T 50430-2017标准 条款:** **□ GB/T 24001-2016 idt ISO 14001:2015标准 条款****□GB/T 45001-2020 idt ISO45001：2018标准 条款相关要求** **不符合性质：□严重　　　■一般**6f6c635d400c29486ef2a72372c844e6f6c635d400c29486ef2a72372c844e**审核员： 审核组长： 受审核方代表：李芳****日 期：2021.10.22 日 期：2021.10.22 日 期：2021.10.22**  |
| **纠正措施验证（包括验证的主要内容和结果）** **审核员： 日期：**  |

不符合项纠正措施表

|  |
| --- |
| **不符合项事实摘要：** |
| **纠正情况：** |
| **原因分析：** |
| **纠正措施：****预定完成日期：** |
| **举一反三检查情况：** |
| **受审核方纠正措施有效性的验证：****验证人： 日期：** |

**受审核方代表： 日期:**