



一阶段现场审核计划

受审核方	方力控股股份有限公司					
合同编号.	0683-2020-O	审核领域	<input type="checkbox"/> QMS <input type="checkbox"/> EMS <input checked="" type="checkbox"/> OHSMS			
联系人	侯学舜	联系电话	15867099901	邮箱	2059357968@qq.com	
最高管理者		传真				
审核目的	1、了解组织的基本情况（现场分布、产品和生产工艺）。 2、了解组织建立的管理体系对认证审核的准备程度，确认是否具备第二阶段审核的条件，确定第二阶段审核的重点及资源配置。 3、确认审核范围和认证范围。					
审核范围	机座号 355 及以下三相异步电动机和机座号 355 及以下防爆电机的设计和生产（资质许可范围内）			专业代码	18.01.01	
审核准则	GB/T45001-2020 / ISO45001: 2018					
审核日期	现场审核于 2021 年 01 月 25 日 上午至 2021 年 01 月 25 日 下午 (共 1.0 天)。					
审核语言	<input type="checkbox"/> 普通话 <input type="checkbox"/> 英语 <input type="checkbox"/> 其他					
审核员信息						
姓名	组内身份	性别	注册资格	专业代码	联系电话	组内代号
林兵	组长	男	审核员		13588800890	ISC-59501
王央央	组员	女	审核员	18.01.01	13757120929	ISC[S]0359
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，中心书面通知受审核方所要提供的信息。						
审核组长	林兵	审核方案 管理人员		受审核方 签字及公章		
联系电话	13588800890					
日期	2021-01-19	日期		日期		



一阶段现场审核计划

审核日程安排			
日期	时间	受审核部门、场所及审核内容	审核人员
1 月 25 日	8:00-12:00	首次会议	全体
		A 了解受审核方基本概况，资质、法人、总经理及部门设置、主管部门。 了解受审核方管理体系策划情况。 B 确定认证范围和经营场所 B 了解受审核方理解和实施标准要求的情况，特别是对管理体系的关键绩效、过程、目标和运作的识别情况； B 了解受审核方采购、销售的实施控制情况； B 了解受审核方生产过程、销售过程、采购过程危险源识别、重大危险源控制措施策划，合规性评价；职业健康安全管理体系运作的情况； B 必要时检查安全评价、消防验收等情况	A B
	12:00-13:00	午餐休息	AB
	13:00-17:00	B 了解受审核方文件、外来文件和职业健康安全适用法律法规及其他要求控制情况； A 了解受审核方是否策划和实施了内部审计； A 了解管理评审控制情况； A 了解财务资金投入情况等。 B 了解受审核方产品实现过程的策划和实施控制情况； AB 现场观察； AB 商定第二阶段审核的时间、细节等受审核方是否策划和实施了管理。 末次会议	A B
	13:00-17:00	B 了解受审核方文件、外来文件和职业健康安全适用法律法规及其他要求控制情况； B 了解受审核方是否策划和实施了内部审计； B 了解管理评审控制情况； B 了解财务资金投入情况等。 AC 了解受审核方产品实现过程的策划和实施控制情况；	AC B

注:1、一阶段要在现场核实以下内容并填写“申请评审信息（初审/再认证）现场确认表”：

- 1) 营业执照或相关证件副本原件；
- 2) 生产（安全）许可证、行业许可证、3C 证书原件；
- 3) 计量器具的检定证书原件、特种设备备案登记号及鉴定证书原件；产品标准的版本、企标的备案号（适用时）；
- 4) 型式试验报告；
- 5) 地理位置图、污水管网图；
- 6) 生产工艺流程图示意图（建设单位还需提供在建项目清单）
- 7) 环境影响评价报告及批复、“三同时”验收报告；
- 8) 安全、卫生评价报告及批复、“三同时”验收报告；
- 9) 消防验收报告；
- 10) 由法定资格的环境监测部门对各项污染物的监测数据；
- 11) 由法定资格的劳动、卫生监测部门对组织特种设备、生产车间内有害物质的监测数据；



-
- 12) 排污许可证、排污申报登记注册注明、总量控制指标;
 - 13) 主要资源、能源使用、消耗清单、危险化学品清单。
- 2、请在选中的“□”内打“×”。
 - 3、如工作语言、审核报告语言不是中文，应在审核计划中说明语言种类;
 - 4、主要审核内容
 - 1) 方针的制定与贯彻情况
 - 2) 环境因素的识别和评价程序合理性
 - 3) 危险源的辨识和评价程序合理性
 - 4) 体系覆盖产品及产品生产关键过程、特殊过程的识别和确认情况
 - 5) 质量管理体系删减条款的合理性
 - 6) 适用的法律和其他要求的获取、识别程序实施情况
 - 7) 组织的目标、指标和管理方案合理性及实施情况
 - 8) 组织法律法规的遵循情况
 - 9) 内审和管理评审的实施情况
 - 10) 管理体系文件审核
 - 11) 识别二阶段审核的资源配置情况
 - 5、审核报告仅发放至审核委托方及本公司。