

中国农药工业协会文件

中农协（2022）54号

关于开展2022年中国农药行业HSE合规企业认证及复审工作的通知

各相关单位：

中国农药工业协会自2013年开展中国农药行业HSE合规企业认证以来，企业在改善健康、安全 and 环境质量上得到长足提升。

《中国农药行业HSE管理体系审计条款》紧贴国内外法律法规政策，并将ISO 9001、ISO 14001、ISO 45001和安全生产标准化等涉及安全、健康和环境管理的相关标准结合，已成为企业开展HSE自查的工具书。为进一步加强中国农药行业责任关怀理念的推广力度，提升企业责任关怀工作实施水平，树立良好的行业整体形象，为建设资源节约型、环境友好型、本质安全型行业提供有力支撑，中国农药工业协会将在2022年开展第十批中国农药行业HSE合规企业认证及复审工作。现将有关事项通知如下：

一、认证/复审对象

- 中国境内合法经营的农药原药生产企业、制剂加工企业；
- 农药行业上下游产业链企业；
- 中国农药行业HSE合规企业认证即将到期的企业。

二、认证/复审条件

1. 认真贯彻执行我国农药生产相关法律、法规和标准；
2. 建立 HSE 管理体系并运行 3 个月以上；
3. 符合《中国农药行业 HSE 管理规范》要求。

三、认证/复审程序

1. 企业申请：

申报认证企业：提交审计申请表，我会组织专家对申报资格进行初审；初审通过企业，根据时间安排现场审计。

申报复审企业：提交复审申请表，我会组织专家安排现场审计。

2. 现场审计阶段：我会组织相关专家组成认证/复审考核组对申报单位进行审计。考核方式采取听取介绍、检查文件、实地考察等，按照《中国农药行业 HSE 审核条款》要求对申报单位进行考核。

3. 综合评审阶段：由综合评审委员会结合现场审计结果和申报企业的其他情况，给出最终的评审意见。

4. 颁发证书：中国农药工业协会为综合考评结果 AAA 级、AA 级、A 级三个级别企业颁发中国农药行业 HSE 合规企业认证证书并在相关媒体平台发布。

四、申报时限与方式

请于 2022 年 6 月 15 日前将纸质版申报材料（见附件）加盖企业公章电子版文件发送至联系人邮箱。

五、认证费用

免费。

六、其他事宜

1. 认证有效期：有效期为三年，获证企业应在认证证书有效期届满前，向中国农药工业协会提出复审申请。

2. 认证升级：合规认证企业可向中国农药工业协会提出升级申请。我会受理后，进行现场审计，通过后颁发证书。

3. 证书查询：中国农药行业 HSE 合规企业名单及证书编号可登陆中国农药工业协会网站（www.ccpia.org.cn）查询。

七、联系方式

李 慧 13811198258

黄华树 13911895456

传 真：010-84885001

邮 箱：ccpia_hse@yeah.net

地 址：北京市朝阳区农展馆南里 12 号通广大厦 7 层

附件：

1. 中国农药行业 HSE 合规企业审计申请表
2. 中国农药行业 HSE 合规企业复审申请表
3. 审核参与人员及所需文件清单



附件 1:

中国农药行业 HSE 合规企业审计申请表

申请单位信息

| | | | |
|--------|--|----|--|
| 申请日期 | | | |
| 企业名称 | | | |
| 企业地址 | | | |
| 联系人 | | 职位 | |
| 电话/手机 | | 传真 | |
| E-mail | | 邮编 | |

审计工厂信息 (与上面相同的可不填写)

| | | | |
|---------------|-------------------------------|-------------------------------|--------------------------------|
| 工厂名称 | | | |
| 工厂地址 | | | |
| 联系人 | | 职位 | |
| 电话/手机 | | 传真 | |
| E-mail | | 邮编 | |
| 企业信息 | | | |
| 企业类型 | 原药企业 <input type="checkbox"/> | 制剂企业 <input type="checkbox"/> | 供应链企业 <input type="checkbox"/> |
| 企业简介描述 | | | |
| 产品名称与产量 (吨/年) | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| 1. 审计类型 | | | |
| 预审计 | <input type="checkbox"/> | 初次审计 | <input type="checkbox"/> |
| 跟踪审计/审计期满后审计 | <input type="checkbox"/> | 其他 | <input type="checkbox"/> |
| 2. 审计日期 | | | |
| 预约审计日期 | | | |

申请单位确认

授权人签字: _____ 公司 (盖章): _____

日期: _____

特别申明：

- 1、本公司为了提升责任关怀理念，提高在环境、健康和安全管理水平，提高企业国际竞争力，加强自律管理，保障企业健康持续发展，自愿参加 HSE 合规企业审计。
- 2、中国农药工业协会在收到审计申请后 15 个工作日内通过邮件发给申请单位确认函，并确定审计时间。审计时间以中国农药工业协会确认的时间为准。
- 3、本审计结果适用范围为公开参与审计的产品/项目。
- 4、本申请表格内容最终解释权归中国农药工业协会。

附件 2:

中国农药行业 HSE 合规企业复审申请表

| | | | |
|------------------|---|-------------------------------|--------------------------------|
| 企业名称 | | | |
| 生产地址 | | | |
| 联系人 | | 职位 | |
| 电话/手机 | | 传真 | |
| E-mail | | 邮编 | |
| 申请类型 | 复审 <input type="checkbox"/> 升级 <input type="checkbox"/> | | |
| HSE 合规企业认证时间 | | | |
| HSE 合规企业认证级别 | | | |
| 预约审计日期 | | | |
| 企业信息 | | | |
| 企业类型 | 原药企业 <input type="checkbox"/> | 制剂企业 <input type="checkbox"/> | 供应链企业 <input type="checkbox"/> |
| 企业简介描述 | | | |
| 产品名称与产量 (吨/年) | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

授权人签字: _____ 公司 (盖章): _____

日 期: _____

附件 3:

审核参与人员及所需文件清单

| | |
|---|--------------------------|
| 审核参与人员 | |
| 安全负责人，环保负责人，职业健康负责人，生产负责人，维修负责人，交叉污染负责人 | |
| 审核过程中需要查阅的文件（不限于） | |
| 1. HSE 书面方针政策 | 29. MSDS 汇总 |
| 2. HSE 年度目标 | 30. 化学品相容性一览表 |
| 3. HSE 目标分解管理方案 | 31. 装卸车管理制度 |
| 4. 管理层 HSE 承诺 | 32. 装卸车检查清单 |
| 5. HSE 相关法规管理程序 | 33. 防爆区分区图 |
| 6. HSE 相关法规清单 | 34. 压力容器等特种设备检验报告 |
| 7. HSE 管理者代表任职资格要求（岗位说明书） | 35. 关键设备清单 |
| 8. HSE 管理机构设立文件 | 36. 维修检查管理程序及记录 |
| 9. 关键岗位的任职要求（岗位说明书） | 37. 开车前 HSE 检查报告 |
| 10. HSE 授权管理规定 | 38. 作业许可管理程序及记录 |
| 11. HSE 年度培训计划 | 39. 职业危害因素预评价及控制效果验收评价报告 |
| 12. HSE 培训管理程序 | 40. 工作区域职业病危害因素评价和检测报告 |
| 13. HSE 培训记录 | 41. 职业健康体检管理程序及体检报告 |
| 14. HSE 培训材料 | 42. 危险源识别和评估报告 |
| 15. 工厂内、外部沟通管理制度 | 43. 个人防护用品管理程序 |
| 16. HSE 文件控制程序 | 44. 个人防护用品培训记录 |
| 17. HSE 记录控制程序 | 45. 环评报告及批复 |
| 18. HSE 检查管理程序 | 46. 环保验收报告 |
| 19. 变更管理程序及变更记录 | 47. 废气排放清单和排放口清单/平面图 |
| 20. 事故管理程序及事故报告 | 48. 废水排放清单 |
| 21. 应急预案及备案证明 | 49. 排水系统图 |
| 22. 应急演练记录 | 50. 雨水收集监控制度 |
| 23. 承包商和供应商管理制度及评估报告 | 51. 厂界噪音检测报告 |
| 24. 合格承包商和供应商名单 | 52. 危险废弃物管理程序 |
| 25. HSE 内审管理制度及内审报告 | 53. 固废清单 |
| 26. HSE 管理评审报告 | 54. 清洁生产管理制度 |
| 27. 工艺危害分析报告 | 55. 安评报告 |
| 28. 标准操作程序清单及操作程序 | 56. 交叉污染资料（含有制剂车间的工厂） |