

中国农药工业协会文件

中农协（2024）26号

关于开展2024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：

自2013年以来，中国农药工业协会不懈开展中国农药行业HSE合规企业认证，推动农药生产企业在改善健康、安全和环境质量方面取得了显著成绩，帮助农药生产企业在全球提升企业品牌形象、加强国际合作等方面取得积极成效。为全面贯彻党的二十大精神、党中央国务院有关安全生产、生态文明建设、绿色低碳高质量发展等系列要求，加强中国农药行业责任关怀理念的推广，提高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持，中国农药工业协会将于2024年展开第十二批中国农药行业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

1. 中国境内合法经营的农药原药生产企业、制剂加工企业；
2. 农药行业上下游产业链企业；
3. 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、实地察看等，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协会媒体平台向社会发布。

四、申报时限与方式

请于 2024 年 5 月 10 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

此活动为公益活动，协会不收取任何费用。

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

叶子雨 18801341960 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"/>
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工厂/车间。
- 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）