

**职业卫生技术服务机构
乙级资质（不含放射）认可
技术评审手册**

广东省安全生产专业服务机构协会

2015年1月

目 录

一、现场技术考核工作概述	1
二、现场技术考核工作内容	8
三、现场技术考核的注意事项	16
附件 1：现场技术考核工作作用表	18
附件 2：现场技术考核专家工作作用表（不含放射）	38
附件 3：现场技术考核方式及判断依据（不含放射）	64

一、现场技术考核工作概述

1. 现场考核的目的、内容与原则

现场技术考核是资质认可工作的核心内容与重要环节，是依据资质认可条件、评审项目、判定标准及认可工作方案，对申请单位的组织机构、人员、工作场所及实验室、仪器设备、职业病危害因素检测能力、建设项目职业病危害评价能力以及质量管理体系运行情况等要素，做出客观、公正、科学、全面的评价和结论，为作出资质认可决定提供重要依据。

2. 依据

(1) 《中华人民共和国职业病防治法》

(2) 《职业卫生技术服务机构监督管理暂行办法》(国家安全监管总局令 50 号)

(3) 《国家安全监管总局关于印发职业卫生技术服务机构资质认可条件评审项目标准及认可工作程序的通知》(安监总安健〔2012〕88 号)

(4) 《国家安全监管总局办公厅关于加强职业卫生技术服务机构资质管理的通知》(安监总厅安健〔2012〕86 号)

(5) 《职业卫生技术服务机构专业技术人员培训考核办法》(安健函〔2012〕76 号)

(6) 《国家安全监管总局办公厅关于做好当前职业卫生技术服务机构资质延续工作的通知》(安监总厅安健〔2013〕58 号)

(7) 《国家安全监管总局办公厅关于印发职业卫生技术服务机构工作规范的通知》(安监总厅安健〔2014〕39 号)

(8)《国家安全监管总局关于贯彻实施职业卫生技术服务机构工作规范的通知》(安健函〔2014〕26号)

(9)《国家安全监管总局关于职业卫生技术服务机构业务范围划分和认定有关事项的通知》(安健函〔2014〕27号)

3. 评审原则

现场技术考核的原则：**程序公正、方法科学、评判公平。**

坚持程序公正，是一切公正的前提和基础。现场技术考核要严格按照既定的工作程序办事，不得擅自增减程序或改变顺序，努力做到每项程序都要依法依规。

坚持方法科学，是实现公正的条件和手段。现场技术考核要努力做到真实、全面、客观，严格按照程序和标准来衡量机构的过去、现状和发展趋势，保证资质认可的准确性和科学性。

坚持评判公平，是体现公正的核心和关键。充分借助专家组成员丰富的专业知识和实践经验，以定量和定性分析为基础，集思广益、充分研讨、民主集中，确保现场考核评判结果公开、公平。

4. 现场考核的程序

现场技术考核程序包括考核前准备、考核实施和考核总结，其工作流程如图 1 所示。

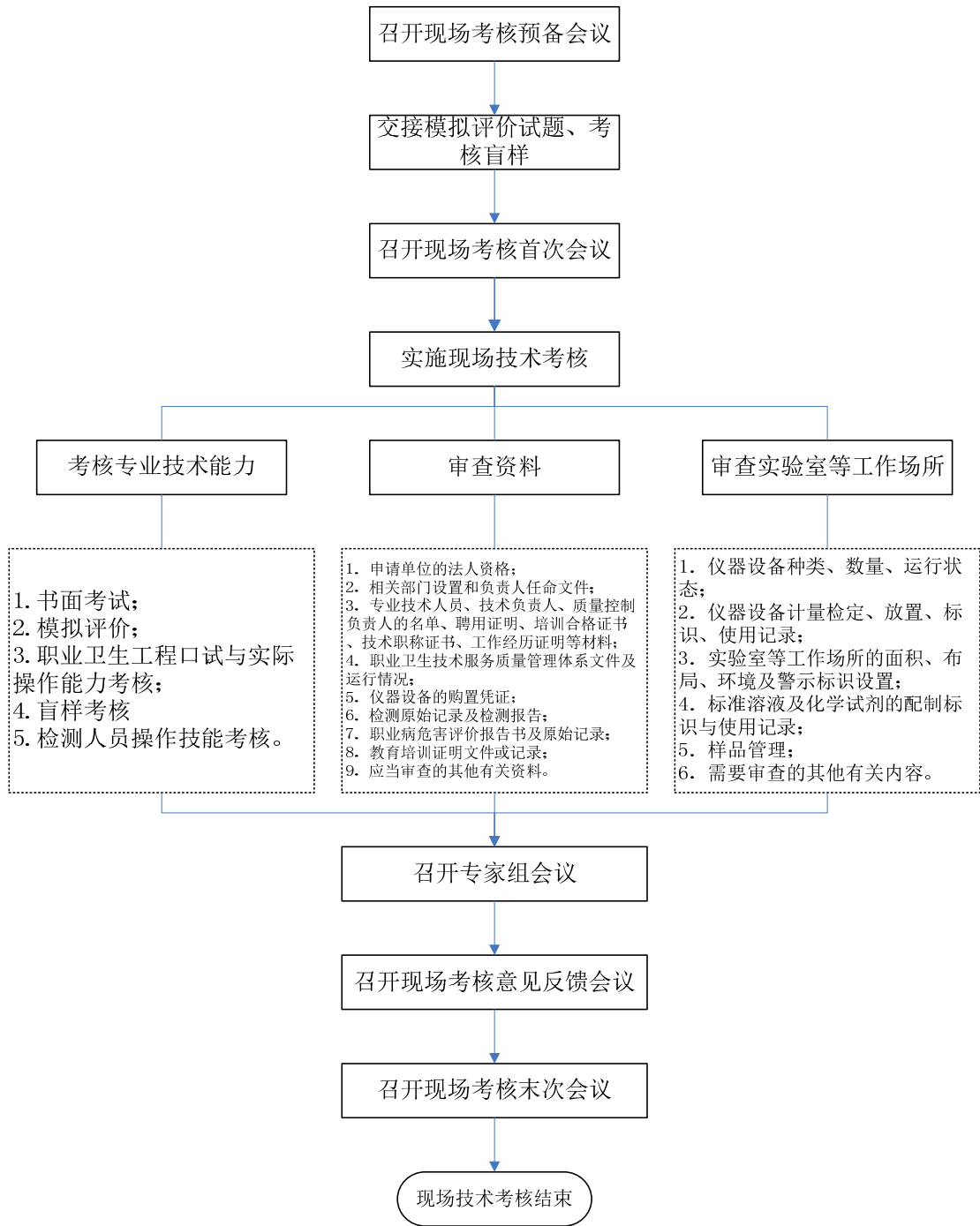


图 1 现场技术考核工作流程图

5. 现场技术考核日程安排

新申请机构现场技术考核时间为 2 天，资质延续与扩项的可适当缩短。典型的日程安排如下：

时间	工作内容	备注	
第一天 下午	12:00	专家组报到。	
	14:00-14:30	召开现场考核预备会议： 1. 协会工作人员宣布专家组成员名单和专家组组长； 2. 协会工作人员介绍申请单位基本情况，宣布申请材料审查结论； 3. 提出现场考核工作的公正、客观、廉政等要求，专家组全体成员签署保密和公正性声明；协会工作人员与专家组组长交接试题，盲样。 4. 专家组组长介绍现场考核的目的、范围、依据及考核原则和判定标准，并介绍本次考核的计划和日程表； 5. 专家组根据评审专家的专业特点和工作经验确定专家组成员分工，明确专家组成员职责，并将现场考核试题交给相关考核专家。	参加人员：协会工作人员、专家组成员。 会议主持：协会工作人员
		现场考核组与被评审单位进行交接模拟评价试题、考核盲样，办理交接手续。	专家组组长将考核样品和模拟评价试题交与被评审单位技术负责人。

时间	工作内容	备注
14:30~15:30	<p>召开现场考核首次会议：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 协会工作人员宣布专家组组长和专家组成员名单，对现场技术考核提出要求； 2. 申请单位介绍本单位参会人员； 3. 专家组组长介绍现场考核的目的、依据、范围、方法等，介绍现场考核分工、日程安排，宣读保密和公正性申明； 4. 申请单位负责人宣读签署的承诺书； 5. 申请单位对照 88 号文件汇报申请资质自我评价情况； 6. 确定申请单位的现场考核配合人员； 7. 确定考核意见反馈时间和末次会议时间、地点。 	<p>参加人员：专家组成员、协会工作人员、申请单位负责人及相关人员。 会议主持：专家组组长。</p>
16:00~18:00	<p>专业技术人员现场笔试与阅卷。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 参加人员：技术负责人、质量控制负责人、评价人员（6人）、检测人员（6人），笔试时间 60 分钟。 2. 监考人：负责机构和人员考核专家和协会工作人员。
	<p>资料审查、实验室及工作场所审查：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 组织机构； 2. 人员； 3. 工作场所及实验室； 4. 仪器设备； 5. 职业病危害因素检测能力； 6. 建设项目职业病危害评价能力； 7. 质量管理体系运行情况。 	<p>其余考核专家。</p>
第二天上午	9:00~10:00 职业卫生工程口试与实际操作能力考核。	<ol style="list-style-type: none"> 1. 参加人员：不少于 1 名卫生工程人员； 2. 负责人：负责建设项目职业病危害评价能力的考核专家。

时间	工作内容	备注	
	检测人员操作技能考核，包括：现场采样、检测和实验室分析。	1. 参加人员：检测人员(不少于4人)； 2. 负责人：负责仪器设备和检测能力考核专家。	
9:00~10:00	资料审查、实验室及工作场所审查： 1. 组织机构； 2. 人员； 3. 工作场所及实验室； 4. 仪器设备； 5. 职业病危害因素检测能力； 6. 建设项目职业病危害评价能力； 7. 质量管理体系运行情况。	其余考核专家。	
10:00~12:00	资料审查、实验室及工作场所审查： 1. 组织机构； 2. 人员； 3. 工作场所及实验室； 4. 仪器设备； 5. 职业病危害因素检测能力； 6. 建设项目职业病危害评价能力； 7. 质量管理体系运行情况。	全体考核专家。	
第二天 下午	14:00~18:00	资料审查、实验室及工作场所审查： 1. 组织机构； 2. 人员； 3. 工作场所及实验室； 4. 仪器设备； 5. 职业病危害因素检测能力； 6. 建设项目职业病危害评价能力； 7. 质量管理体系运行情况。	全体考核专家。
	17:30~18:00	申请单位提交模拟评价报告和盲样检测结果。	负责人：申请单位技术负责人。
第三天 上午	9:00~10:00	召开现场考核专家组会议： 1. 现场考核专家按照考核工作分工分别报告考核情况，提出考核意见； 2. 编制现场技术考核报告； 3. 作出现场技术考核结论。	参加人员：专家组成员、协会工作人员。 会议主持：专家组组长。

时间	工作内容	备注
10:00~11:00	召开现场考核反馈意见会议，专家组就现场技术考核情况与申请单位负责人进行沟通，反馈考核意见。	参加人员：专家组成员、协会工作人员和申请单位负责人。
11:00~12:00	召开末次会议，会议程序及内容如下： 1. 专家组组长通报现场技术考核工作总体情况并宣布现场考核结论； 2. 协会工作人员现场考核监督情况并确认现场考核是否有效； 3. 申请单位负责人发言。	参加会议的人员包括专家组成员、协会工作人员和申请单位负责人及相关人员。 会议由专家组组长主持。
	现场技术考核结束。	

6. 专家职责

(1) 专家组组长职责

- 全面负责现场技术考核的程序与质量；
- 制定本次考核的计划和日程表；
- 组织召开现场技术考核首次会议、专家组会议、反馈意见会议和末次会议；
- 负责现场考核盲样、模拟试题的交接、结果确认；
- 对现场技术考核过程进行协调、控制；
- 代表考核组与被评审单位联系和沟通；
- 组织编写现场考核不符合报告单和考核结果通知单；
- 确认被评审单位提交的整改结果报告；
- 确保考核组各成员的评审行为符合有关规定要求。

(2) 评审专家职责

- 按照考核组的分工，全面、细致、真实、准确地做好相关内容的评审；

- 严格执行现场考核程序和日程安排；
- 负责现场技术考核记录和相关文件的起草；
- 完成专家组长安排的其他任务。

7. 协会工作人员职责

协会秘书处指派 1~2 名工作人员参加评审。主要职责是：

- 备齐现场技术考核所需的考核盲样、试题、表格及有关资料；
- 做好现场考核组与被评审单位的联络；
- 负责现场考核有关会务服务和专家组交通、食宿安排；
- 协助专家组做好相关文字录入工作，及时收集、汇总和整理有关记录表单等材料；
- 监督专家组严格按照规定程序进行现场技术考核；
- 监督专家组成员履行《保密和公正性声明》；
- 监督技术服务机构履行《被评审单位承诺书》；
- 接受并核实对被评审单位违法违规行为的举报；
- 监督现场技术考核专家组成员、被评审单位廉洁自律情况。

二、现场技术考核工作内容

（一）考核前准备

对符合乙级资质要求的，出具《职业卫生技术服务机构乙级资质技术评审通知书》，组织现场技术考核。

对不符合要求的出具《职业卫生技术服务机构资质不予

技术评审通知书》，并将申请材料退回申请机构。

1. 申请材料技术审查

协会委托或指派相应人员对已经受理的申请材料进行技术审查，填写《技术审查意见表》，对符合要求的，编制《被评审单位情况和申请材料技术审查情况介绍》，并将有关申请材料一并移交给专家组。具体移交的材料如下：

① 《职业卫生技术服务机构乙级资质技术评审通知书》1份。

② 《职业卫生技术服务机构资质申请材料》纸质版和电子版（光盘）各1份。

对于材料不完整的，出具《补正材料通知书》，一次性告知申请机构需要补充完善的材料，并要求其在规定期限内递交协会。

2. 确定考核专家组

依据申请单位申请的技术服务业务范围、申请单位所在地等情况，协会从专家库中抽取检测、评价、质量管理、卫生工程等方面的专家3-7名，组建专家组，指定专家组组长。

协会工作人员应及时与专家组成员进行联系和确认，并协调安排专家组的行程。

3. 通知申请单位

在现场技术考核前5个工作日，将现场技术考核时间、专家组及有关人员名单告知申请单位，并将考核组的行程安排及有关事项与申请单位做好沟通，确保现场考核工作的有

序开展。

4. 准备考核材料

协会工作人员备齐现场技术考核所需的考核盲样（根据申请单位申报的计量认证批准的检测项目确定考核盲样种类，职业卫生现场考核 5 个盲样，其中有机化合物 2 个、非金属化合物 1 个、金属样品 2 个，考核试题（包括模拟评价试题、专业人员书面或口试考题、职业卫生工程与检测人员实操能力考题），有关资料和表格，并采取严格的保密措施。

（二）考核实施

1. 召开现场考核预备会议

（1）**现场考核前**，协会工作人员应组织召开全体专家组成员参加现场考核预备会议。

（2）**预备会议开始前**，工作人员应将考核专家名单、《保密和公正性声明》（见附件 1）、预备会议议程和现场考核盲样、考题等材料交给专家组长，并将现场考核所需的相关工作作用表（见附件 2）分发给每个考核专家。

（3）预备会议的议程

预备会议由协会工作人员主持，会议议程如下：

- ①宣布现场考核专家组成员名单和专家组长；
- ②介绍申请单位基本情况，宣布申请材料技术审查结论；
- ③提出现场考核工作的公正、客观、保密等要求，专家组全体成员签署保密和公正性声明；
- ④专家组长介绍现场考核的目的、范围、依据及考核

原则和判定标准，并介绍本次考核的计划和日程表；

⑤ 专家组长根据评审专家的专业特点和工作经验确定专家组成员分工（包括组织机构、人员、工作场所及实验室、仪器设备、职业病危害因素检测能力、建设项目职业病危害评价能力和质量管理体系运行情况等 7 个考核要素），明确专家组成员职责，并将现场考核试题交给相关考核专家；

⑥ 听取专家组成员有关工作建议，解答专家组成员提出的疑问。

重点提示：协会工作人员应当于专家组成员分工完毕后，将考试题目和盲样等交给专家组长。

2. 交接模拟评价试题、考核盲样

（1）专家组到达被评审单位后，考核组应首先与被评审单位进行考核盲样和职业病危害评价模拟试题的交接，被评审单位、考核组和协会三方共同在《**考核盲样和模拟评价试题交接单**》（见附件 1）上签字，办理交接手续，被评审单位应当在 48 小时内提交盲样结果和模拟评价报告。

（2）在考核样品交接的同时，工作人员应将《被评审单位承诺书》（见附件 1）交与被评审单位，同时请其仔细阅读并请法人代表签字和加盖单位公章。并将《被评审单位对现场考核专家组的工作评价反馈表》（见附件 1）交与被评审单位，并要求于现场考核结束前交给工作人员。

重点提示：《被评审单位承诺书》应于首次会议前交与被评审单位。

3. 召开首次会议

(1) 首次会议由专家组组长主持，参加会议人员包括专家组成员、协会工作人员和被评审单位负责人及相关人员。会议议程如下：

①协会工作人员宣布专家组组长和专家组成员名单，对现场技术考核提出要求；

②申请单位介绍本单位参会人员；

③专家组组长介绍现场考核的目的、依据、范围、方法以及现场考核结果分类等，介绍现场考核分工、日程安排，宣读保密和公正性申明；

④申请单位负责人宣读签署的承诺书；

⑤申请单位对照 88 号文件汇报申请资质自评价情况；

⑥确定申请单位的现场考核配合人员；

⑦确定考核意见反馈时间和末次会议时间、地点。

(2) 首次会议结束后，工作人员应将专家组签署的《保密和公正性声明》，被评审单位签署的《被评审单位承诺书》等材料收回，并拷贝申请单位的职业卫生技术服务工作情况汇报材料。

重点提示：申请单位报告职业卫生技术服务工作情况应当详细，应对照 88 号文件的条件和标准汇报资质申请自评价情况，应指明符合情况，并具体指出基本符合或不符合的条款。

4. 实施现场技术考核

(1) 专家组成员按照预备会议的任务分工，依据国家安全监管总局令 50 号、88 号文件等相关法规和文件的要求，

采用书面考试、实操能力考试、口试、人员访谈、现场察看、查阅档案或记录等方法，开展现场技术考核相关工作，对被评审单位的组织机构、人员、工作场所及实验室、仪器设备、职业病危害因素检测能力、建设项目职业病危害评价能力和质量管理体系运行情况等 7 个方面进行评审，并按要求填写有关现场技术考核记录表等。

专家现场考核中的具体考核方式及判断依据见附件 3。

- 不符合：针对某一项考核内容，评审中发现存在不满足标准要求的问题，而这一（些）问题的存在致使该项考核内容几乎是系统失控或失效，它的严重性足以使现场考核不能通过或继续。
- 基本符合：针对某一项考核内容，评审中发现存在不满足标准要求的问题，而这一（些）问题的存在是少量的、偶然的、后果不严重的，它的存在不应成为继续现场考核的障碍。

重要提示：考核过程中，专家应当以事实为依据，与被评审单位人员进行当面确认，应当将发现的问题进行详细记录，切忌主观臆测。

（2）技术评审项目全部考核完毕后，专家组长组织召开专家组内部讨论会，汇总专家现场考核情况，讨论和确认现场考核结果，形成初步现场考核结论。每个专家应针对现场考核中发现的问题，编写《现场技术考核不符合报告单》（见附件 1），并讨论编写《现场技术考核结果通知单》（见附件 1）。负责检测能力的考核专家还应当根据被评审单位递

交的盲样考核结果，编写《盲样考核结果评价表》。

(3) 专家组组长组织专家与被评审单位负责人召开现场考核意见反馈会，沟通和确认现场考核结果及初步考核结论，形成正式的《现场技术考核结果通知单》及现场考核结论。考核专家组、被评审单位负责人对《现场技术考核不符合报告单》和《现场技术考核结果通知单》进行确认并签字。

5. 召开末次会议

(1) 末次会议由考核专家组组长主持，参加会议人员包括专家组成员、协会工作人员和被评审单位负责人及相关人员。会议议程如下：

① 专家组组长通报现场技术考核工作总体情况并宣布现场考核结论；

② 协会工作人员通报现场考核工作的监督情况并宣布现场考核是否有效；

③ 申请单位负责人发言。

(2) 末次会议结束后，工作人员应收回现场考核相关的工作用表、考试题等有关材料，并收回经被评审单位盖章的《被评审单位对现场考核专家组的工作评价反馈表》。

重要提示：会议结束后，工作人员应将所有现场考核的资料收回。

(三) 考核总结

1. 编制、呈报技术评审报告

(1) 申请单位在接到整改通知之日后，按照专家组的时间要求完成整改，并将整改报告及有关材料提交专家组组

长。

(2) 专家组组长收到整改报告及有关材料后，完成资料复核或现场复审，提出复核或复审意见并签字确认。专家组组长根据申请资料技术审查、现场技术考核和整改的情况，编制完成《职业卫生技术服务机构乙级资质认可技术评审报告》。

(3) 《职业卫生技术服务机构乙级资质认可技术评审报告》需经专家组组长和协会工作人员签字确认。

2. 材料整理与归档

全部技术评审工作结束后，协会工作人员应当对技术评审全部资料进行整理与归档，归档材料种类如下表：

序号	材料名称	份数	介质
1	职业卫生技术服务机构乙级资质申请材料	各 1 份	纸质和电子版
2	技术审查意见表	1 份	纸质
3	职业卫生技术服务机构乙级资质技术评审通知书	1 份	纸质
4	被评审单位情况和申请材料技术审查情况介绍	1 份	纸质
5	现场考核计划表	1 份	纸质
6	保密和公正性申明	1 份	纸质
7	考核盲样和模拟评价试题交接单	1 份	纸质
8	被评审单位承诺书	1 份	纸质
9	现场考核预备会议签到表	1 份	纸质
10	现场考核首/末次会议签到表	首/末次会议各 1 份	纸质
11	申请单位的职业卫生技术服务工作	1 份	纸质或电

序号	材料名称	份数	介质
	情况汇报材料		电子版
12	现场技术考核记录表	1套	纸质
13	现场考核表	1套(7项)	纸质
14	现场技术考核不符合报告单	1套	纸质
15	现场技术考核结果通知单	1份	纸质
16	盲样考核结果评价表	1份	纸质
17	被评审单位对现场考核专家组的工作评价反馈表	1份	纸质
18	职业卫生技术服务机构资质认可技术评审报告	1份	纸质

三、现场技术考核的注意事项

一是严格程序。要严格按照工作程序要求开展现场技术考核，编制现场考核计划，交接考核盲样和模拟评价试题，组织召开预备会、首次会、专家组会议、意见反馈沟通会和末次会，宣读《保密和公正性申明》和《被评审单位承诺书》，做到不简化程序或走形式，保证技术评审工作的规范性、严肃性。

二是加强沟通。现场技术考核的专业性和技术很强，由于对评审项目、判定标准等理解存在差异，难免出现争议。考核过程中，考核组与被评审单位之间应多交流，多看多问，以事实为依据，避免争执；考核组内部要相互沟通，团结协作，统一意见，少数服从多数。

三是组织协调。协会工作人员应端正态度，认真负责，做好计划，明确各项工作的时间进度、方法步骤和具体要求，做好被评审单位、评审专家之间的联络、沟通和服务，确保

现场技术考核有序开展。

附件 1：现场技术考核工作作用表

现场技术考核工作作用表目录

- 1.1 申请资料审查意见表
- 1.2 现场考核计划
- 1.3 保密和公正性申明
- 1.4 考核盲样和模拟评价试题交接单
- 1.5 现场考核预备会议签到表
- 1.6 现场考核首/末次会议签到表
- 1.7 被评审单位承诺书
- 1.8 现场技术考核记录表
- 1.9 现场技术考核不符合报告单
- 1.10 现场技术考核结果通知单
- 1.11 盲样考核结果评价表
- 1.12 被评审单位对现场考核专家组的工作评价反馈表
- 1.13 职业卫生技术服务机构资质认可技术评审报告

1.1 技术审查意见表

单位名称			
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级		
审查类别	<input type="checkbox"/> 首次审查 <input type="checkbox"/> 延续审查 <input type="checkbox"/> 扩范围审查 <input type="checkbox"/> 变更审查		
移交时间			
审查内容			
序号	内容	审查结果	详细说明
1	《职业卫生技术服务机构资质延续申请表》填写是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
2	申请单位简介是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
3	是否具有法人资格	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
4	申请单位的注册资金和固定资产是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
5	是否具有工作场所产权证明或者租赁合同	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
6	是否具有现行有效的职业卫生技术服务质量管理体系文件	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
7	主要技术人员名单填写是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
8	经培训合格的专职技术人员的数量是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
9	技术负责人的技术职称和从事相关专业工作经历的年限是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
10	是否具有乙级资质要求的职业病危害因素检测能力	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
11	是否具有计量认证证书及证书附表	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
12	是否具有实验室间比对和盲样考核的情况及结果汇总表	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
13	提交的仪器设备的种类和数量是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
14	工作场所面积是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
15	职业卫生技术服务总结报告是否符合要求	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
审查结论			
技术审查人：_____ 日期：_____年 ____月 ____日			

被评审单位情况和申请材料技术审查情况介绍

一、被评审单位情况介绍

介绍被评审单位的基本情况、组织结构、工作场所及面积、人员情况(包括专业技术人员、培训情况、职称情况等)、仪器设备情况、计量认证等。

二、被评审单位特点

总结被评审单位的特点,包括开展技术服务工作的情况等。

三、申请材料技术审查情况介绍

介绍对被评审单位申报的材料进行技术审查的情况及审查结论。

四、关于现场考核的提示

结合申请材料的技术审查情况,总结归纳可能存在的问题,为现场考核专家提供参考借鉴。

1.2 职业卫生技术服务机构资质认可现场考核计划表

单位名称				
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级			
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审			
考核日期				
考核依据	国家安全监管总局令 50 号、安监总安健〔2012〕88 号			
单位联系人		电话		传真
考核组成员及任务分工				
姓名	单位	联系电话	任务分工	
协会工作人员： _____ 日期： 年 月 日				
被评审单位法定代表人（签字）： _____ 日期： 年 月 日				

1.3 保密和公正性申明

本人在对_____进行现场技术考核时本着公正、科学、公平的原则开展工作，现郑重声明如下：

1. 本人将以认真负责，谨慎严密，一丝不苟的工作态度开展现场考核工作；

2. 本人在整个现场考核过程中，坚持以客观事实为依据，不主观推测、臆猜，不说、不做不符合专家身份的事；

3. 本人与被评审单位没有任何行政、经济、商务经济利益联系或冲突；

4. 本人在整个现场考核过程中，将严格按照工作程序和要求开展考核工作，保证考核材料的真实性，并对此负责，并愿意承担因工作失误而引发的法律连带责任；

5. 本人将恪守秉公办事，廉洁奉公，不徇私情，不以任何理由和方式索取或接受被评审单位任何形式的馈赠；

6. 本人将严格遵守保密制度，除法律另有要求外，未经被评审单位书面同意，对在现场考核工作中接触到的机密（包括客户的经营、生产状况、技术资料等），决不以任何方式泄漏给第三方。

以上申明，请予以监督。

考核专家签字：

时间： 年 月 日

1.4 考核盲样和模拟评价试题交接单

单位名称				
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级			
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审			
职业卫生技术服务范围	①建设项目职业病危害评价(<input type="checkbox"/> 不含放射 <input type="checkbox"/> 含放射 <input type="checkbox"/> 仅限放射) ②工作场所职业病危害因素检测(<input type="checkbox"/> 不含放射 <input type="checkbox"/> 含放射 <input type="checkbox"/> 仅限放射)			
交接时间	年 月 日 时 分			
模拟评价试题	<input type="checkbox"/> 已交接 <input type="checkbox"/> 未交接 <input type="checkbox"/> 不考核			
考核盲样				
样品编号	样品名称	数量	样品外观	考核要求
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
			<input type="checkbox"/> 完好 <input type="checkbox"/> 破损	
专家组组长 确认	年 月 日			
被评审单位技 术负责人确认	年 月 日			
协会 工作人员确认	年 月 日			

1.5 职业卫生技术服务机构资质认可现场考核预备会议签到表

单位名称			
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级		
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审		
会议时间		会议地点	
协会工作人员			
姓名	职务	姓名	职务
考核组人员			
姓名	考核组职务	姓名	考核组职务
列席人员			
姓名	单位	职务/职称	

现场技术考核预备会议程

现场考核前，协会组织召开预备会。预备会参加人员包括现协会工作人员，专家组成员。预备会由协会工作人员主持，会议议程如下：

一、宣布现场考核专家组成员名单和专家组组长；

二、介绍申请单位基本情况，宣布申请材料技术审查结论；

三、提出现场考核工作的公正、客观、保密等要求，专家组全体成员签署保密和公正性声明；

四、专家组组长介绍现场考核的目的、范围、依据及考核原则和判定标准，并介绍本次考核的计划和日程表；

五、专家组组长根据评审专家的专业特点和工作经验确定专家组成员分工，明确专家组成员职责，并将现场考核试题交给相关考核专家；

六、听取专家组成员有关工作建议，解答专家组成员提出的疑问。

1.6 医疗卫生技术服务机构资质认可考核首/末次会议签到表

单位名称					
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级				
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审				
会议类型	<input type="checkbox"/> 首次会议 <input type="checkbox"/> 末次会议				
会议时间		会议地点			
协会工作人员					
姓名	职务		姓名	职务	
被评审单位人员					
姓名	职务/职称	姓名	职务/职称	姓名	职务/职称
考核组人员					
姓名	考核组职务		姓名	考核组职务	
列席人员					
姓名	单位			职务/职称	

现场技术考核首次会议程

现场考核专家组组长组织召开全体人员参加的首次会议。参加首次会人员包括专家组成员、协会工作人员、和被评审单位负责人及相关人员。首次会由专家组组长主持，会议议程如下：

一、协会工作人员宣布专家组组长和专家组成员，对现场技术考核提出要求。

二、申请单位介绍本单位参会人员。

三、专家组组长介绍现场考核的目的、依据、范围、方式等，介绍现场考核分工、日程安排，宣读保密和公正性申明。

四、申请单位负责人宣读签署的承诺书。

五、申请单位对照 88 号文件汇报申请资质自评价情况。

六、确定申请单位的现场考核配合人员。

七、确定考核意见反馈时间和末次会议时间、地点。

现场考核末次会议程

现场考核专家组组长组织召开全体人员参加的末次会议。末次会参加会议人员包括专家组成员、协会工作人员和被评审单位负责人及相关人员。末次会由专家组组长主持，会议议程如下：

一、专家组组长通报现场技术考核工作总体情况并宣布现场考核结论；

二、协会工作人员通报现场考核监督情况并确认现场考核是否有效；

三、申请单位负责人发言。

1.7被评审单位承诺书

为了保证职业卫生技术服务乙级机构资质认可现场考核工作顺利开展，我单位郑重承诺如下：

1. 认真配合专家组现场考核工作，按要求及时提供考核检查材料，不得以任何理由拒绝、阻挠或拖延现场考核检查；
2. 保证所提交材料的真实有效，不弄虚作假；
3. 不得以任何行政手段干预专家组现场考核工作；
4. 严格遵守国家有关法律、法规，相关政策，以及廉政建设的各项规定；
5. 不得以任何形式向考核组相关人员赠送任何形式的馈赠；
6. 严肃、正确对待考核结果，对专家发现的问题和建议将认真采纳，并及时纠正。

以上承诺，请予以监督。

法定代表人：

被评审单位（盖章）：

年 月 日

1.9 现场技术考核不符合报告单

第 页/共 页

单位名称	
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审
考核依据	国家安全监管总局令 50 号、安监总安健〔2012〕88 号
考核日期	
考核内容	
考核内容类别	<input type="checkbox"/> 否决项 <input type="checkbox"/> 关键项 <input type="checkbox"/> 一般项
考核结果	<input type="checkbox"/> 基本符合 <input type="checkbox"/> 不符合
考核结果描述	
整改措施完成 时间要求	在_____日内完成整改。
被评审单位 确认意见	<input type="checkbox"/> 确认 <input type="checkbox"/> 不确认 负责人签名（加盖公章）： 年 月 日
考核组 确认意见	考核专家： 考核组组长： 年 月 日 年 月 日
整改措施验证	原因分析是否准确： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 整改措施是否有效： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
考核组 确认意见	<input type="checkbox"/> 确认 <input type="checkbox"/> 不确认 考核组组长： 年 月 日

1.10现场技术考核结果通知单

单位名称	
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审
申请业务范围	第一类： <input type="checkbox"/> ①煤炭采选业； <input type="checkbox"/> ②石油和天然气开采业； <input type="checkbox"/> ③金属、非金属矿采选业和工程建筑业； <input type="checkbox"/> ④冶金、建材； <input type="checkbox"/> ⑤化工、石化及医药； <input type="checkbox"/> ⑥轻工、纺织、烟草加工制造业； <input type="checkbox"/> ⑦机械、设备、电器制造业； <input type="checkbox"/> ⑧电力、燃气及水的生产和供应业； <input type="checkbox"/> ⑨运输、仓储、科研、农林、公共服务业
考核依据	国家安全监管总局令 50 号、安监总安健〔2012〕88 号
考核日期	
现场考核结果	现场考核组共评审了__项考核内容，其中否决项__项中，__项符合要求，__项不符合要求；关键项__项中，__项符合要求，__项基本符合要求，__项不符合要求；一般项__项中，__项符合要求，__项基本符合要求，__项不符合要求。
现场考核结论	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 整改后通过 <input type="checkbox"/> 整改后复审 <input type="checkbox"/> 不通过
建议批准的业务范围	
整改意见	
整改措施完成时间要求	在____日内完成整改。
被评审单位确认意见	<input type="checkbox"/> 确认 <input type="checkbox"/> 不确认 <div style="text-align: right; color: red;">负责人签名（加盖公章）：</div> <div style="text-align: right; margin-top: 10px;">年 月 日</div>
考核专家签字	考核专家（签名）： 考核组组长（签名）： <div style="text-align: right; margin-top: 10px;">年 月 日</div>

1.11 盲样考核结果评价表

单位名称				
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级			
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审			
职业卫生技术服务范围	<input type="checkbox"/> ①建设项目职业病危害评价(<input type="checkbox"/> 不含放射 <input type="checkbox"/> 含放射 <input type="checkbox"/> 仅限放射) <input type="checkbox"/> ②工作场所职业病危害因素检测(<input type="checkbox"/> 不含放射 <input type="checkbox"/> 含放射 <input type="checkbox"/> 仅限放射)			
盲样移交时间				
结果移交时间				
盲样考核结果				
样品编号	考核样品名称	数量	检测结果	考核结果
综合考核意见				
专家组组长（签名）：_____ 年 月 日				

1.12 被评审单位对专家组的工作评价反馈表

单位名称		
申请资质等级	<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级	
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审	
考核日期		
对考核组成员工作表现满意程度评价		
姓 名	满意度评价	说明
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
	<input type="checkbox"/> 满意 <input type="checkbox"/> 基本满意 <input type="checkbox"/> 不满意	
意见与 建议	被评审单位（公章） 年 月 日	

1.13职业卫生技术服务机构资质认可 技术评审报告

单位名称:

法定代表人:

现场考核日期:

单位名称		
申请资质等级		<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级
评审类别		<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审
职业卫生技术服务范围		①建设项目职业病危害评价(<input type="checkbox"/> 不含放射 <input type="checkbox"/> 含放射 <input type="checkbox"/> 仅限放射) ②工作场所职业病危害因素检测(<input type="checkbox"/> 不含放射 <input type="checkbox"/> 含放射 <input type="checkbox"/> 仅限放射)
申请业务范围		第一类： <input type="checkbox"/> 煤炭采选业； <input type="checkbox"/> 石油和天然气开采业； <input type="checkbox"/> 金属、非金属矿采选业和工程建筑业； <input type="checkbox"/> 冶金、建材； <input type="checkbox"/> 化工、石化及医药； <input type="checkbox"/> 轻工、纺织、烟草加工制造业； <input type="checkbox"/> 机械、设备、电器制造业； <input type="checkbox"/> 电力、燃气及水的生产和供应业； <input type="checkbox"/> 运输、仓储、科研、农林、公共服务业 第二类： <input type="checkbox"/> 核电站、大型辐照装置和中、高能加速器； <input type="checkbox"/> 核燃料循环； <input type="checkbox"/> 核技术工业应用
现场考核时间		
考核依据		国家安全监管总局令 50 号、安监总安健〔2012〕88 号
申请资料技术审查意见		
现场考核内容	组织机构	考核内容 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项
	人员	考核内容 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项
	工作场所及实验室	考核内容 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项
	仪器设备	考核内容 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项

	职业病危害因素检测能力	考核内容 项, 其中: 否决项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 关键项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 一般项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项
	建设项目职业病危害评价能力	考核内容 项, 其中: 否决项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 关键项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 一般项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项
	质量管理体系运行情况	考核内容 项, 其中: 否决项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 关键项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 一般项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项
现场考核结果	现场考核组共评审了___项考核内容, 其中否决项___项中, ___项符合要求, ___项不符合要求; 关键项___项中, ___项符合要求, ___项基本符合要求, ___项不符合要求; 一般项___项中, ___项符合要求, ___项基本符合要求, ___项不符合要求。	
现场考核结论	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 整改后通过 <input type="checkbox"/> 整改后复审 <input type="checkbox"/> 不通过	
建议批准的业务范围		
不符合整改情况	现场考核组共下达不符合整改项___项, XX 机构于 x 年 x 月 x 日递交了整改报告, 经专家组组长复核, 整改有效, 符合要求 (经专家组 x 年 x 月 x 日进行复审, 复审共下达不符合整改项___项, 复审结论为 , 整改有效, 符合要求)。	
技术评审结论	“通过”或不通过 XX 单位的职业卫生技术服务机构乙级资质认可技术评审。	
专家组组长 (签名):	协会工作人员 (签名):	
年 月 日	年 月 日	

附件 2：现场技术考核专家工作用表（不含放射）

目 录

现场考核表（不含放射）—（1）组织机构

现场考核表（不含放射）—（2）人员

现场考核表（不含放射）—（3）工作场所及实验室

现场考核表（不含放射）—（4）仪器设备

附录 1：实验室检验及现场检测设备目录

现场考核表（不含放射）—（5）职业病危害因素检测能力

附录 2：职业病危害因素检测项目

现场考核表（不含放射）—（6）建设项目职业病危害评价能力

现场考核表（不含放射）—（7）质量管理体系运行情况

现场考核判定标准（不含放射）

现场考核表（不含放射）—（1）组织机构

单位名称						
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
考核项目	序号	考核内容	考核结果			考核情况说明/记录
			符合	基本符合	不符合	
法人资格	1	★具有独立法人资格				
注册资金和固定资产	2	★注册资金 500 万元以上, 固定资产 400 万元以上				
计量认证	3	★取得省级及以上人民政府计量行政部门颁发的计量认证证书				
部门设置	4	*质量管理部门				
	5	*评价部门				
	6	*检测检验部门				
	7	部门负责人任命文件				

岗位设置、职责	8	*技术负责人（评价、检测）				
	9	*质量控制负责人				
	10	质量监督员、设备管理员、内审员、样品管理员、档案管理员				
	11	评价人员、检测人员				
	12	授权签发人				
经费保障	13	台账及经费保障措施				
依法执业	14	★没有违法行为记录		/		
综合评价	考核内容： 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项					
考核专家（签名）：			专家组组长（签名）：			
年 月 日						

现场考核表（不含放射）—（2）人员

单位名称						
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
考核项目	序号	考核内容	考核结果			考核情况说明/记录
			符合	基本符合	不符合	
技术负责人(评价、检测)和质量负责人	1	★技术负责人和质量负责人具有与所申报业务相适应的高级专业技术职称和 3 年以上工作经验，且不得同外聘。				
	2	经培训合格				
专业技术人员	3	★经培训合格的专职技术人员(包括评价、检测人员) 不少于 20 名，专业技术人员不得同时在两个以上（含两个）职业卫生技术服务机构从业				
	4	高级技术职称的专业人员不少于 4 名				
	5	中级以上技术职称或相关专业大学本科以上学历的专业人员不少于专业技术人员总数的 40%				
	6	*具有 2 年以上检测工作经历的检测人员不少于 8 名，且高级技术职称不少于 1 名				
	7	*具有 2 年以上评价工作经历的评价人员不少于 8 名，且高级技术职称不少于 2 名				

	8	*职业卫生工程技术人员不少于 2 名（其中通风相关专业人员不少于 1 名），且中级技术职称不少于 1 名				
	9	*具有 2 年以上工作经历的公共卫生专业人员不少于 2 名，且中级技术职称不少于 1 名				
	10	*具有满足所申请业务范围专业要求的工程技术人员，且每项专业不少于 1 名。每项业务范围（包括每个子业务范围）包含有 2 个及以上专业要求的，每个专业应有不少于 1 名工程技术人员				
	11	专业技术人员年度培训计划和培训记录				
现场笔试考核	12	技术负责人（评价、检测）、质量控制负责人必须参加考试，并考试合格				
	13	评价人员参加考试人数不少于 6 人				
	14	检测人员参加考试人数不少于 6 人				
	15	*现场考试人员合格率达到 90%				
综合评价	考核内容： 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项					
考核专家（签名）：			专家组组长（签名）：			
年 月 日						

现场考核表（不含放射）—（3）工作场所及实验室

单位名称						
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
考核项目	序号	考核内容	考核结果			考核情况说明/记录
			符合	基本符合	不符合	
工作场所	1	★有与所从事的评价、检测（检验）、质量管理等工作相适应的工作场所，工作场所面积不少于400平方米				
	2	职业卫生检测实验室使用面积不少于200平方米				
	3	有独立的档案室，档案室使用面积不少于30平方米				
实验室要求	4	检测实验室应布局合理，整洁有序，有健全的管理制度				
	5	检测工作场所的水、电、气布局符合安全卫生要求，实验室具备				

		有效的防尘防毒设施及相应的警示标识				
	6	实验室应配有必要的防污染、防火、控制进入等安全措施				
	7	凡是检测方法或检测仪器有要求的，应按要求对检测场所的温度、湿度和放射性本底等环境条件进行有效、准确的测量并记录				
综合评价	考核内容： 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项					
考核专家（签名）：			专家组组长（签名）：			
年 月 日						

工作场所面积核查表

单位名称							
申请资质等级		<input type="checkbox"/> 甲级 <input type="checkbox"/> 乙级 <input type="checkbox"/> 丙级					
评审类别		<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
序号	工作场所	使用面积（平方米）					
1	职业卫生检测实验室	仪器设 备间	样品处 理室	理化分 析室	天平室	样品存 储间	其它
2	档案室	1#档案室		2#档案室		其它	
3	其它办公场所						
4	合计						
换算系数		取 1.4					
建筑面积（平方米）		使用面积×换算系数=					

考核专家（签名）：

年 月 日

现场考核表（不含放射）—（4）仪器设备

单位名称						
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
考核项目	序号	考核内容	考核结果			考核情况说明/记录
			符合	基本符合	不符合	
仪器设备 配备	1	*具有所规定的实验室检验及现场检测设备, 仪器设备应有购置凭证, 停用设备不计入有效设备				
	2	仪器设备的种类、数量、性能、量程、精度应满足工作需要, 并运行良好				
计量检定	3	*仪器设备应定期进行计量检定或校准, 并贴有相应状态标识				
	4	无计量检定规程的仪器设备, 应有相应校验方法并进行定期校验				
	5	检定周期内应进行运行核查				

仪器设备管理	6	*仪器设备应有完整的操作规程				
	7	主要仪器设备应建有档案,有验收、检定校准、使用和维修等有关资料。进口仪器设备说明书的使用方法部分应当有中文译文				
	8	仪器设备应有固定的放置场所,放置合理,便于操作				
	9	精密仪器和加热设备隔离放置				
综合评价	考核内容: 项, 其中: 否决项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 关键项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 一般项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项					
考核专家(签名):			专家组组长(签名):			年 月 日

附录 1：实验室检验及现场检测设备检查表（乙级）

序号	设备名称	数量要求 (台/件)	实际数量 (台/件)	购置凭证	是否计量并在有效期内	使用状态
一	采样设备					
1	5L/min~30L/min 采样器（包括防爆）	10（5）		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
2	1L/min ~5L/min 采样器（包括防爆）	10（5）		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
3	0~1L/min 采样器（包括防爆）	10（5）		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
4	各种空气样品收集器(大型气泡吸收管、小型气泡吸收管、多孔玻板吸收管、冲击式吸收管等)	15（每种）		/	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	/
5	压力计	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
6	温、湿度计	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
7	流量计	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
二	现场检测设备					
8	热球式风速仪	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
9	辐射热计	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
10	通风干湿球温度计	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
11	黑球、湿球温度计	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
12	个体噪声剂量计（包括防爆）	5（2）		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
13	倍频程声级计（包括防爆）	2（1）		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
14	手传振动测定仪	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
15	照度计	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
16	电磁场测定仪（含高频、超高频、工频及微波等频段）	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用

序号	设备名称	数量要求 (台/件)	实际数量 (台/件)	购置凭证	是否计量并在有效期内	使用状态
17	紫外线测定仪	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
18	烟尘浓度测试仪	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
19	不分光红外线分析仪	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
20	皮托管	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
三	实验室检测设备					
21	分析天平(1/1000)	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
22	分析天平(1/10000)	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
23	分析天平(1/100000)	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
24	去湿机	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
25	普通冰箱	2		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
26	低温冰箱(-20℃)	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
27	样品消化装置	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
28	样品混匀装置	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
29	磁力搅拌器	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
30	超声波清洗器	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
31	恒温水浴箱	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
32	离心机	/		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
33	高温炉	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
34	干燥箱	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
35	红外线干燥箱	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
36	白金坩埚	5		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
37	普通坩埚	5		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
38	玛瑙研钵	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用

序号	设备名称	数量要求 (台/件)	实际数量 (台/件)	购置凭证	是否计量并在有效期内	使用状态
39	生物显微镜	/		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
40	相差显微镜	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
41	分散度测定器（测微尺）	/		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
42	酸度计	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
43	分光光度计	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
44	原子吸收分光光度计	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
45	原子荧光分光光度计	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
46	高效液相色谱仪	/		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
47	离子色谱仪	/		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
48	气相色谱-质谱联用仪	/		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用
49	气相色谱仪（FID、ECD、NPD、FPD或PFPD）（其中FPD和PFPD可二选一）	1		<input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不需计量	<input type="checkbox"/> 在用 <input type="checkbox"/> 停用

考核专家（签名）：

年 月 日

现场考核表（不含放射）—（5）职业病危害因素检测能力

单位名称						
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
考核项目	序号	考核内容	考核结果			考核情况说明/记录
			符合	基本符合	不符合	
检测方法	1	*职业病危害因素检测应采用国家、行业或地方规定的方法或标准，采用非标方法，应当进行方法比对或验证，编写操作规程（作业指导书），并经技术负责人审批				
	检测样品及耗材管理	2	*应当为检测样品建立唯一识别系统和状态标识			
		3	应当编制有关样品采集、接收、流转、保存和安全处置的书面程序			
		4	标准物质、标准溶液及化学试剂的配制标识与使用记录应符合有关要求			
检测能力	5	*申报的检测项目应通过计量认证				
	6	*化学因素重点检测项目应不少于 32 项				
	7	*物理因素重点检测项目应不少于 6 项				
	8	申报的每个检测项目应当完成至少 2 份检测报告（或模拟检测报告）				
作业指导书及运行	9	建立规范的物理因素检测作业指导书，并有效运行				
	10	建立规范的化学有害因素（化学物质、粉尘）检测作业指导书，并有效运行				

检测报告及原始记录 (抽查 15 份检测报告与原始记录档案)	11	原始记录应按要求书写、审核、签字				
	12	*现场采样和检测记录信息规范、清晰、完整				
	13	*原始记录具有可溯源性				
	14	原始记录数据处理规范				
	15	*检测报告应按要求打印、审核、签章、发送				
	16	检测报告检测方法与判定依据正确				
	17	检测报告内容完整、规范				
	18	检测报告及原始记录应完整归档，并按要求保存				
实际操作能力考核(参加考核人员不少于 4 名)	19	*现场采样、检测操作规范、熟练				
	20	实验室分析操作规范、熟练				
	21	现场采样、检测、实验室分析记录规范、完整				
盲样考核	22	★盲样检测结果全部符合要求(现场考核 5 个盲样, 有机化合物 2 个、非金属化合物 1 个、金属样品 2 个;				
综合评价	考核内容: 项, 其中: 否决项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 关键项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项 一般项: 项, 合格 项, 基本符合 项, 不符合 项					
考核专家(签名):			专家组组长(签名):			
年 月 日						

附录 2：职业病危害因素检测项目核查表

(★为重点检测项目；☆为一般检测项目)

序号	检测项目		是否通过计量认证	计量认证批准项目
一	化学有害因素			
(一)	金属类			
1	铋及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
2	钡及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
3	铍及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
4	铋及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
5	镉及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
6	钙及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
7	铬及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
8	钴及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
9	铜及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
10	铅及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
11	锂及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
12	镁及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
13	锰及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
14	汞及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
15	钼及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
16	镍及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
17	钾及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
18	钠及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
19	铈及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
20	钽及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
21	铊及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
22	锡及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
23	钨及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
24	钒及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
25	锌及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
26	锆及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
27	铟及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
28	铷及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
(二)	非金属类			
29	硼及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
30	无机含碳化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
31	无机含氮化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
32	无机含磷化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
33	砷及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
34	氧化物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
35	硫化物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	

序号	检测项目		是否通过计量认证	计量认证批准项目
36	硒及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
37	碲及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
38	氟及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
39	氯及其化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
40	碘及其化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
(三)	有机类			
41	烷烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
42	烯烃类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
43	混合烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
44	脂环烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
45	芳香烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
46	多苯类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
47	多环芳烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
48	卤代烷烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
49	卤代不饱和烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
50	卤代芳香烃类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
51	醇类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
52	硫醇类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
53	烷氧基乙醇类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
54	酚类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
55	脂肪族醚类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
56	苯基醚类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
57	醇醚类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
58	脂肪族醛类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
59	脂肪族酮类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
60	酯环酮和芳香族酮类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
61	醌类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
62	环氧化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
63	羧酸类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
64	酸酐类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
65	酰基卤类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
66	酰胺类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
67	饱和脂肪族酯类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
68	不饱和脂肪族酯类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
69	卤代脂肪族酯类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
70	芳香族酯类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
71	异氰酸酯类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	

序号	检测项目		是否通过计量认证	计量认证批准项目
72	腈类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
73	脂肪族胺类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
74	乙醇胺类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
75	肼类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
76	芳香族胺类化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
77	硝基烷烃类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
78	芳香族硝基化合物	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
79	杂环化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
80	有机物定性	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
(四)	农药类			
81	有机磷农药	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
82	有机氯农药	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
83	有机氮农药	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
(五)	其他化合物			
84	药物类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
85	炸药类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
86	生物类化合物	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
(六)	粉尘类			
87	总粉尘	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
88	呼吸性粉尘	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
89	粉尘中游离二氧化硅	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
90	粉尘分散度	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
91	石棉纤维	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
二	物理有害因素			
92	高温	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
93	高气压	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
94	低气压	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
95	手传振动	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
96	噪声	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
97	照度	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
98	紫外辐射	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
99	高频电磁场	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
100	超高频辐射	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
101	微波辐射	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
102	工频电场	★	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
103	激光辐射	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
104	通风(风速、风量、风压)	☆	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
化学因素重点检测项目: ___项; 物理因素重点检测项目: ___项。				

考核专家(签名):

年 月 日

现场考核表（不含放射）—（6）建设项目职业病危害评价能力

单位名称						
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
考核项目	序号	考核内容	考核结果			考核情况说明/记录
			符合	基本符合	不符合	
评价能力	1	*应当具有不少于 2 项业务范围的评价能力				
	2	*申请的每个业务范围应至少独立完成建设项目职业病危害预评价和控制效果评价报告（或模拟评价报告）各 1 份				
评价报告 (审查机构所有提交的典型报告)	3	评价目的、依据、范围、方法正确，评价内容完整				
	4	工程分析全面、到位				
	5	*职业病危害因素识别与分析全面、准确				
	6	危害程度评价和健康影响评价科学、准确				
	7	*职业病危害防护设施评价准确				
	8	职业卫生管理措施建议有效可行、具有针对性				
	9	评价结论完整、准确				
评价过程管理	10	评价工作委托文件				
	11	合同评审记录				
	12	评价方案的制定与审核				

	13	现场调查与实施				
	14	评价资料的收集与分析				
	15	评价报告应按要求打印、审核、签章和发送				
	16	评价报告及原始资料应完整归档，并按要求保存				
	17	*评价相关原始资料应准确、完整、可溯源				
模拟评价	18	*编制现场模拟评价报告的工程分析、职业病危害因素识别与分析、职业病危害防护措施评价等部分，要求分析全面、准确，防护措施符合法律、法规、标准				
职业卫生工程考试 (参加考试人员不少于1名)	19	职业卫生工程口试合格				
	20	职业卫生工程测试操作熟练、规范				
综合评价	考核内容： 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项					
考核专家（签名）：			专家组组长（签名）：			
						年 月 日

申报业务范围能力考核表

单位名称									
申请资质等级		□甲级 □乙级 □丙级							
申请业务范围		专业要求	工程技术人员专业能力				建设项目职业病危害评价业绩及能力	是否建议批准该项业务范围	
			人数	所学专业或从业经历证明	技术职称	培训合格			
第一类	<input type="checkbox"/>	煤炭采选业	●地矿类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
	<input type="checkbox"/>	石油和天然气开采业	●石油工程类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
	<input type="checkbox"/>	金属、非金属矿采选业	●地矿类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
	<input type="checkbox"/>	工程建筑业	●土建类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
	<input type="checkbox"/>	冶金、建材	●材料类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
	<input type="checkbox"/>	化工、石化及医药	●化工与制药类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
	<input type="checkbox"/>	轻工、纺织、烟草加工制造业	●轻工纺织食品类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
	<input type="checkbox"/>	机械、设备、电器制造业	●机械类专业 ●电气信息类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
<input type="checkbox"/>	电力、燃气及水的生产和供应业	●能源动力类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否	

	□	运输、仓储、 科研、农林、 公共服务业	● 土建类、水利 类、环境与安 全类、交通运 输类、航空航 空类、武器类、 农业工程类或 林业工程类专业	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□符合 □不符合	□是 □否	□符合 □不符合	□是 □否
备注说明									

考核专家（签名）：

年 月 日

现场考核表（不含放射）—（7）质量管理体系运行情况

单位名称						
评审类别	<input type="checkbox"/> 首次评审 <input type="checkbox"/> 延续评审 <input type="checkbox"/> 扩范围评审 <input type="checkbox"/> 变更评审					
考核项目	序号	考核内容	考核结果			考核情况说明/记录
			符合	基本符合	不符合	
质量管理体系文件	1	*质量管理手册完整、规范、操作性强				
	2	*程序性文件完整、规范、操作性强				
	3	*作业指导书完整、规范、操作性强				
	4	记录表格完整、规范、操作性强				
文件控制	5	文件受控制度建立健全				
	6	*文件控制措施落实到位				
质量管理体系	7	内部审核全面、有效				

运行情况	8	管理评审应有效开展				
	9	纠正和预防措施可行、落实有效				
监督记录	10	校核人记录				
	11	*监督员监督记录				
	12	投诉处理记录				
综合评价	考核内容： 项，其中： 否决项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 关键项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项 一般项： 项，合格 项，基本符合 项，不符合 项					
考核专家（签名）：			专家组组长（签名）：			
年 月 日						

现场考核判定标准（不含放射）

1.现场考核项汇总

序号	考核要素	考核项目	考核内容			
			小计	否决项	关键项	一般项
1	组织机构	7	14	4	5	5
2	人员	3	15	2	6	7
3	工作场所及实验室	2	7	1	0	6
4	仪器设备	3	9	0	3	6
5	职业病危害因素检测能力	7	22	1	9	12
6	建设项目职业病危害评价能力	5	20	0	6	14
7	质量管理体系运行情况	4	12	0	5	7
合计		31	99	8	34	57

2.审定标准

技术评审项目共 99 项，其中否决项 8 项，关键项 34 项，一般项 57 项。

判定标准如下：

评审结论	否决项	关键项	一般项
通过	全部符合	全部符合	无不符合项或 基本符合项数 ≤ 5 项
整改后通过	全部符合	无不符合项或 基本符合项数 ≤ 2 项	不符合项数 ≤ 2 项或 5项 $<$ 基本符合项数 ≤ 8 项
整改后复审	全部符合	不符合项数 ≤ 2 项或 基本符合项数 ≤ 5 项	不符合项数 ≤ 5 项或 8项 $<$ 基本符合项数 ≤ 10 项
不通过	不符合项数 ≥ 1 项	不符合项数 > 2 项或 基本符合项数 > 5 项	不符合项数 > 5 项或 基本符合项数 > 10 项

附件 3：现场技术考核方式及判断依据（不含放射）

考核项目		考核内容		审查方式和审查材料	判断依据			
		序号	具体内容		符合	基本符合	不符合	
1. 组织机构	法人资格	1	★具有独立法人资格	事业单位：应查阅“事业单位法人证书”、“组织机构代码证”，或者名称预先核准通知书的原件； 其他单位：应查阅“企业法人营业执照”、“组织机构代码证”、“税务登记证”，或者名称预先核准通知书的原件。 二级法人的应有法人委托证书	证照齐全。	/	证照不全的。	
	注册资金和固定资产	2	★注册资金 500 万元以上，固定资产 400 万元以上	查阅申请单位的“企业法人营业执照（或事业单位法人证书）”、固定资产的验资证明报告原件。	注册资金和固定资产金额符合要求	/	注册资金和固定资产金额不满足。	
	计量认证	3	★取得省级及以上人民政府计量行政部门颁发的计量认证证书	查阅计量认证证书及证书附表原件，计量认证单位与申请单位名称一致。	通过计量认证且证书在有效期内。	/	未通过计量认证或证书过期。	
	部门设置		4	*质量管理部门	查阅质量手册内申请单位三定方案或部门设置文件。	有独立行使质量管理职责的部门设置文件及部门负责人任命文件。	在其它部门设置文件中明确了质量管理职责（合署）。	既没有独立行使质量管理职责的部门，也没有在其它部门明确质量管理职责的。
			5	*评价部门	同上。	同上。	同上。	同上。
			6	*检测检验部门	同上	同上。	同上。	同上。
			7	部门负责人任命文件	部门负责人任命文件原件。	有	/	无

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
岗位设置、职责	8	*技术负责人(评价、检测)	查阅体系文件中关于技术负责人岗位设置和职责的规定	设置了评价技术负责人、检测技术负责人,并规定了其岗位职责。	设置了技术负责人,规定了其职责,其中包含评价和检测的内容。	没有规定技术负责人岗位职责。
	9	*质量控制负责人	同上。	规定了质量控制负责人的岗位职责,且有任命文件。	规定了质量控制负责人的岗位职责,但任命文件不全的。	既没有规定质量控制负责人岗位职责,也没有任命文件。
	10	质量监督员、设备管理员、内审员、样品管理员、档案管理员	同上。	规定了五类人员的岗位职责,且有相关人员任命文件。	规定了五类人员的岗位职责,但相关人员任命文件不全的。	既没有规定五类人员的岗位职责,也没有相关人员任命文件。
	11	评价人员、检测人员	同上。	规定了评价、检测人员的岗位职责。	/	没有规定评价、检测人员的岗位职责。
	12	授权签发人	同上。	规定了评价报告授权签发人的岗位职责,有授权文件,且留有签名备书。	规定了评价报告授权签发人的岗位职责,但授权文件及备书不全的。	既没有规定评价报告授权签发人的岗位职责,也没有授权文件。
经费保障	13	台账及经费保障措施	查阅台账及经费保障措施。	有经费保障制度文件或计划,且能够保障正常支出和工作开展。	能够保障正常支出和工作开展。	不能保障正常支出和工作开展。
依法执业	14	★没有违法行为记录	1、现场考核是否发现存在违反《医疗卫生技术服务机构监督管理暂行办法》第42条第一款、第二款规定的行为。 2、非首次申请资质的单位,向监管部门征询持证期间依法执业情况。	未发现违法记录。	/	发现违法记录。

考核项目		考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
		序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
2. 人员	技术负责人 (评价、检测) 和质量控制 负责人	15	★技术负责人和质量控制负责人具有与所申报业务相适应的高级专业技术职称和3年以上工作经验,且不得外聘。	1.查阅任命文件原件; 2.查阅职称证书; 3.查阅工作经历证明(或技术档案); 4.查阅劳动合同,申请单位为该人交纳的基本养老保险、基本医疗保险、工伤保险、失业保险等有效证明(事业单位可出具住房公积金有效缴存证明)。 5.不能聘用兼职人员。	1~5项均符合,(检测、评价技术负责人可以兼任,但该人必须持有检测和评价培训合格证)。	/	1-5项有一项不符合的。
		16	经培训合格	查阅技术负责人、质量控制负责人的培训合格证书。	有对应的培训合格证书,且证书上的单位应与申请单位名称一致。	/	培训合格证书不符合要求或无培训合格证书。
	专职专业技术人员	17	★经培训合格的专 职技术人员(包括评价、检测人员)不少于20名,专业技术人员不得同时在两个以上(含两个)职业卫生技术服务机构从业。	1. 查阅申报的专业技术人员培训合格证书原件; 2. 劳动合同,申请单位为本人交纳的基本养老保险、基本医疗保险、工伤保险、失业保险的有效证明(事业单位可出具住房公积金有效缴存证明); 3.前一个工作单位为外省机构的,需出具离职证明。 4.不能聘用兼职人员。	四项均符合,且培训合格证书上的单位应与申请单位名称一致。	/	四项缺一的,或培训合格证书上的单位应与申请单位名称不一致。
18		高级技术职称的专 业人员不少于4名	查阅至少4名高级技术职称专业技术人员的职称证书原件。	4名高工均符合	/	有一个不符合的	

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	19	中级以上技术职称或相关专业大学本科以上学历的专业人员不少于专业技术人员总数的 40%	1、查阅至少 8 名相关专业技术人员的职称证书和毕业证书原件。 2、查阅培训合格证书。	1-2 项均符合	/	1-2 项有 1 项不符合。
	20	*具有 2 年以上检测工作经历的检测人员不少于 8 名，且高级技术职称不少于 1 名	1. 查阅检测人员的培训合格证书； 2. 工作经历证明（或技术档案）； 3. 查阅至少 1 名高级职称检测人员的职称证书原件。	1~3 项均符合。	/	缺一的
	21	*具有 2 年以上评价工作经历的评价人员不少于 8 名，且高级技术职称不少于 2 名	1. 查阅评价人员的培训合格证书； 2. 工作经历证明（或技术档案）； 3. 查阅至少 2 名高级职称评价人员的职称证书原件。	1~3 项均符合。	/	缺一的

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	22	*职业卫生工程技术 技术人员不少于2名（其中通风相关专业人员不少于1名），且中级以上技术职称不少于1名	1. 查阅职业卫生工程（安全工程、环境工程、劳动保护、劳动卫生、暖通空调等相关专业）技术人员培训合格证书，其中安全工程、环境工程可认为是通风相关专业； 2. 查阅相关人员毕业证书（或相关工作经历证明材料，如学术专著、在核心期刊发表的科研论文、科技发明、科技进步奖等）； 3. 查阅至少1名中级职称人员的职称证书原件。	1~3项均符合。	/	缺一的
	23	*具有2年以上工作经历的公共卫生专业人员不少于2名，且中级以上技术职称不少于1名	1. 查阅公共卫生（预防医学、劳动保护、劳动卫生）专业人员培训合格证书； 2. 查阅相关人员毕业证书； 3. 查阅至少1名中级职称人员的职称证书原件。	1~3项均符合。	/	缺一的

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
现场笔试	24	*具有满足所申请业务范围专业要求的工程技术人员，且每项专业不少于1名。业务范围（包括每个子业务范围）包含有2个及以上专业要求的，每个专业应有不少于1名工程技术人员	1 查阅专业技术人员的毕业证书，培训合格证书。 2 查阅人员的职称证书，培训合格证书。 3 查阅相关的学术著作，科研论文，科技发明；培训合格证书。	1~3 符合一项即可	/	三项全不符合的
	25	专业技术人员年度培训计划和培训记录	查阅专业技术人员的年度培训计划和培训记录。	有培训计划，且培训记录完整。	有培训记录，但不完善的。	没有培训记录的。
	26	技术负责人（评价、检测）、质量控制负责人必须参加考试，并考试合格	统一试卷，考试时间为60分钟，闭卷考试。试卷满分100分，60分合格。	满足要求的。	/	技术负责人或质量控制负责人缺考，或成绩不合格的。
	27	评价人员参加考试人数不少于6人	同上。	参加人数符合要求。	/	参加人员少于6人
	28	检测人员参加考试人数不少于6人	同上。	参加人数符合要求。	/	参加人员少于6人

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据			
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合	
	29	*现场考试人员合格率达到90%	/	合格率达到90%。	/	合格率低与90%	
3. 工作场所及实验室	工作场所	30	★有与所从事的评价、检测(检验)、质量管理等工作相适应的工作场所,工作场所面积不少于400平方米	1. 查阅申请单位工作场所的建筑工程图; 2. 实际丈量工作场所的面积。	工作场所建筑面积大于等于400平方米。	/	工作场所建筑面积小于400平方米。
		31	职业卫生检测实验室使用面积不少于200平方米	实际丈量职业卫生检测实验室(不含检测人员办公室)的面积。	职业卫生检测实验室使用面积大于等于200平方米。	/	职业卫生检测实验室使用面积小于200平方米。
		32	有独立的档案室,档案室使用面积不少于30平方米	实际丈量档案室的面积。	档案室使用面积大于等于30平方米。	/	档案室使用面积小于30平方米。
	实验室要求	33	检测实验室应布局合理,整洁有序,有健全的管理制度	现场察看实验室的布局、环境卫生及内务管理,以及实验室管理制度。要求: 1. 实验室宜与办公场所分开; 2. 样品预处理应独立设置; 3. 实验室内整洁有序、有良好的内务; 4. 实验室有健全的管理制度,且按要求张贴和公布。	1~4项均符合。	1、2项符合,3、4基本符合。	1、2项有一项不符合的。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	34	检测工作场所的水、电、气布局符合安全卫生要求，实验室具备有效的防尘防毒设施及相应的警示标识	<p>现场察看实验室的安全卫生状况，要求：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 实验室应建立并保持安全作业管理程序； 2. 水、气、电等管路或线路布局合理，且有有效的安全控制措施； 3. 样品处理、分析实验室内有必要的通风排毒装置（如通风橱、局部排风等），并能正常运行； 4. 应为样品前处理实验人员配备个人防护用品（防尘、毒口罩，眼镜，手套等）； 5. 有必要的现行有效的应急处理措施（洗眼喷淋装置、急救箱等）； 6. 有必要的警示标识，且张贴位置应醒目。 	1~6 项全部符合要求。	1~6 各项措施均已涉及，但存在不完善的。	<ol style="list-style-type: none"> 1. 水、电、气布局不合理，存在明显安全隐患的； 2. 实验室没有必要的通风排毒设施，或无法正常运行的； 3. 没有为实验人员配备必要个人防护用品的。 4. 没有设置应急处理设施和警示标识的。 （以上有一项不符合的，即为不符合）
	35	实验室应配有必要的防污染、防火、控制进入等安全措施	<ol style="list-style-type: none"> 1. 实验室应有通风、消防设施； 2. 在影响检测工作质量、保密、安全等区域，对内、外部人员均应控制，有控制进入的方法及标识； 3. 有废弃物保管与处置的制度、设施和废弃物处理记录。 	1~3 项全部符合要求。	1~3 各项措施均已涉及，但存在不完善的。	缺一的。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据			
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合	
		36	凡是检测方法或检测仪器有要求的，应按要求对检测场所的温度、湿度和放射性本底等环境条件进行有效、准确的测量并记录	现场察看、查阅档案或记录等。天平室、热解吸实验室等工作场所对检测场所的温度、湿度等按要求进行了测量和记录。	1. 天平室、热解吸实验室等工作场所所有温、湿度控制措施； 2. 温、湿度进行了测量和记录。	1. 天平室、热解吸实验室等工作场所所有温、湿度控制措施； 2. 温、湿度进行了测量和记录，但记录不完善的。	缺一的。
4. 仪器设备	仪器设备配备	37	*具有所规定的实验室检验及现场检测设备，仪器设备应有购置凭证，停用设备不计入有效设备	对照要求，逐项核实仪器设备的数量，所有仪器设备均应有购置凭证，且不得租借。	仪器设备的种类和数量均符合要求的。	/	仪器设备种类或数量缺项的。
		38	仪器设备的种类、数量、性能、量程、精度应满足工作需要，并运行良好	抽查部分仪器设备(重点核查现场采样设备)。	仪器设备的性能、量程和精度良好，并能正常运行。	仪器设备的性能、量程和精度基本能满足工作需要，并能正常运行。	抽查仪器设备中，2台以上(含2台)不能满足工作需要或正常运行的。
	计量检定	39	*仪器设备应定期进行计量检定或校准，并贴有相应状态标识	1. 查阅仪器设备的计量检定或校准证书原件，核实时间的有效性； 2. 查阅仪器计量检定或校准计划； 3. 查看状态标识的准确性和张贴位置。	1. 仪器设备已按要求计量检定或校准，且在有效期内； 2. 制定了计量检定或校准计划； 3. 仪器设备显著位置贴有正确的状态标识。	1. 第1项必须符合； 2. 仪器计量检定或校准计划缺失或不完善； 3. 仪器设备有状态标识，但标识应用不准确。	1. 发现仪器设备未按要求计量检定或校准； 2. 仪器设备没有状态标识，或标识应用不正确。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	40	无计量检定规程的仪器设备，应有相应校验方法并进行定期校验	查阅体系文件中有关仪器设备自行校验的程序文件和校验记录。 1. 制定了相关的程序文件； 2. 制定了有关仪器设备自校准作业指导书。 3. 有校验记录，有比对/能力验证证据，能够证明检测的可信度。	1~3 项全部符合要求。	1~3 项全部基本符合要求。	1. 没有相关的程序文件； 2. 没有制定有关仪器设备自校准作业指导书。 3. 没有校验记录，无法证明检测的可信度。 （以上有一项不符合的，即为不符合）
	41	检定周期内应进行运行核查	查阅仪器设备期间核查的程序、核查计划、核查记录。	1. 制定了期间核查程序； 2. 有完整的核查计划和记录。	1. 制定了期间核查程序； 2. 有核查计划和记录，但记录不完善。	1. 没有制定期间核查程序；或 2. 没有核查计划和记录。
	42	* 仪器设备应有完整的操作规程	抽查主要仪器设备的操作规程。要求： 1. 有操作规程，且内容详细完整； 2. 操作规程应受控，确保现行有效； 3. 便于有关人员取用。	1~3 项全部符合要求。	1~3 项基本符合要求，只是规程内容存在不完善，或存在的问题对检测结果的有效性没有产生影响。	1. 没有制定操作规程； 2. 操作规程没有受控； 3. 操作人员无法正常取用。 （以上有一项不符合的，即为不符合）
仪器设备管理						

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	43	主要仪器设备应建有档案，有验收、检定校准、使用和维修等有关资料。进口仪器设备说明书的使用方法部分应当有中文译文	抽查重要仪器设备档案，该档案至少应包括： a)设备名称； b)系列号或其他唯一性标识； c)使用说明书； d)所有检定/校准报告或证书； e)期间核查记录； f)设备接收/启用日期和验收记录； g)设备使用和维护记录。	1. 对检测具有重要影响的设备建立了档案； 2. 设备档案内容齐全，涵盖了至少 7 项内容； 3. 符合档案管理的相关规定。	1. 对检测具有重要影响的设备建立了档案； 2. 档案基本涵盖了 7 项内容； 3. 有关记录有缺项，但基本包含了有关重要信息。	1. 对检测具有重要影响的设备没有建立档案； 2. 仪器设备缺少唯一性标识； 3. 设备档案内容不齐全，或相关记录有重要缺项的。 (以上有一项不符合的，即为不符合)
	44	仪器设备应有固定的放置场所，放置合理，便于操作	现场查看仪器设备的布置情况。 1. 实验室检测设备应布置在固定实验室内； 2. 现场采样和检测设备应放置在单独的设备间； 3. 便于检测人员操作和使用。	1~3 项全部符合要求	设备有固定场所，基本能够满足操作和使用要求。	仪器设备没有固定场所，放置不合理，影响检测人员操作。
	45	精密仪器和加热设备隔离放置	现场查看精密仪器的布置情况，要求： 1. 天平应与加热设备隔离放置； 2. 样品前处理加热设备应与气相色谱、原子吸收分光光度计等设备隔离放置。	天平、马弗炉、其他精密仪器等设备均独立房间放置，并相互隔离。	马弗炉等加热设备可不独立房间放置，但应与天平等精密仪器隔离。	马弗炉等加热设备与天平等精密仪器没有隔离放置。

考核项目		考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
		序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
5. 职业病危害因素检测能力	检测方法	46	*职业病危害因素检测应采用国家、行业或地方规定的方法或标准，采用非标方法，应当进行方法比对或验证，编写操作规程（作业指导书），并经技术负责人审批	<p>查阅职业病危害因素检测方法的应用情况，要求：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 应收集相关国家、行业或地方标准，并确保使用标准的最新有效版本。 2. 如果缺少指导书可能影响检测结果，应制定相应的作业指导书。 3. 检测人员手上要有现行有效的标准、手册、指导书。有相关的文件发放记录，并在工作场所随时可查阅。 4. 非标方法应当经过确认，有确认记录，由技术负责人批准和客户接受。 	1~4项全部符合要求。	1~4项基本符合符合要求，存在的问题对检测结果的有效性没有产生影响。	<ol style="list-style-type: none"> 1. 采用的国家、行业或地方标准不是最新有效版本。 2. 检测人员使用的标准、手册、指导书等文件没有受控，不是现行有效的。 3. 采用的非标方法没有经过确认，没有经过技术负责人批准和客户同意。 <p>（以上有一项不符合的，即为不符合）</p>
	检测样品及耗材管理	47	*应当为检测样品建立唯一识别系统和状态标识	<p>查阅体系文件中对样品唯一标识的规定和运行记录。</p> <p>现场抽查唯一标识使用情况以及检测（流转）状态标识。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 有样品管理的程序文件； 2. 有样品标识系统的唯一性标识及检测（流转）状态标识； 3. 未发现样品标识混用或混记现象。 	/	<ol style="list-style-type: none"> 1. 没有样品管理程序文件； 2. 没有样品标识系统的唯一性标识及检测（流转）状态标识； 3. 发现样品标识混用或混记。 <p>（以上有一项不符合的，即为不符合）</p>
		48	应当编制有关样品采集、接收、流转、保存和安全处置的书面程序	<p>查阅有关样品采集、接收、流转、保存和安全处置的程序文件。</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 有相关程序文件； 2. 内容全面完善、便于操作。 	<ol style="list-style-type: none"> 1. 有相关程序文件。 2. 内容较全面，能够满足使用要求。 	未制定相关程序文件。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
检测能力	49	标准物质、标准溶液及化学试剂的配制标识与使用记录应符合有关要求	查阅标准物质、标准溶液及化学试剂的标识系统与使用记录。	1. 标准物质、标准溶液及化学试剂的试剂瓶应有明显的标识来表明其状态，标识的信息符合要求； 2. 有使用记录且符合要求。	1. 标准物质、标准溶液及化学试剂的试剂瓶应有明显的标识来表明其状态，标识的信息基本符合要求； 2. 有使用记录，记录信息基本符合要求。	1. 标准物质、标准溶液及化学试剂的试剂瓶没有标识，或标识的信息不符合要求； 2. 没有使用记录，或使用记录有重大缺项。（以上有一项不符合的，即为不符合）
	50	*申报的检测项目应通过计量认证	查阅计量认证证书及证书附表原件，逐条核实申报的检测项目是否通过计量认证。	申报的检测项目应全部通过计量认证。	/	申报的检测项目未通过计量认证。
	51	*化学因素重点检测项目应不少于32项	同上。（只要满足一种以上的物质通过计量认证，视同该类物质通过计量认证）	重点检测项目大于等于32项。	/	重点检测项目少于32项。
	52	*物理因素重点检测项目应不少于6项	同上。	重点检测项目大于等于6项。	/	重点检测项目少于6项。
	53	申报的每个检测项目应当完成至少2份检测报告（或模拟检测报告）	抽查申报检测项目的检测记录（检测报告或模拟检测报告）。 完成的检测报告应为定期检测报告或评价检测报告。	每个检测项目检测记录不少于2份。	/	每个检测项目检测记录少于2份。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
作业指导书及运行	54	建立规范的物理因素检测作业指导书，并有效运行	查阅作业指导书。要求： 1. 物理因素检测应有作业指导书； 2. 对检测方法的偏离，仅应在该偏离已被文件规定、经技术判断、授权和客户接受的情况下才允许发生。偏离记录应纳入体系文件中。	1. 建立了作业指导书，内容满足检测工作质量的要求，且保证现行有效； 2. 方法的偏离符合要求。	1. 建立了作业指导书，内容基本满足检测工作质量要求，且保证现行有效； 2. 方法的偏离基本符合要求。	1. 未建立作业指导书，或在作业指导书没有受控； 2. 方法的偏离不符合要求。 （以上有一项不符合的，即为不符合）
	55	建立规范的化学有害因素（化学物质、粉尘）检测作业指导书，并有效运行	查阅作业指导书，要求： 1. 化学有害因素检测可按照 GBZ160 和 GBZ192 执行，可不需再进行补充或改写为内部程序； 2. 对检测方法的偏离，仅应在该偏离已被文件规定、经技术判断、授权和客户接受的情况下才允许发生。偏离记录应纳入体系文件中。	1. 建立了作业指导书，内容满足检测工作质量的要求，且保证现行有效； 2. 方法的偏离符合要求。	方法的偏离基本符合要求。	方法的偏离不符合要求。
检测报告及原始记录 （抽查 8 种检测项目，其中化学因素 5 种，物理因素 3 种，且检测报告或模拟检测报告及原始记录档案不少于 15	56	原始记录应按照要求书写、审核、签字	查阅体系文件中记录管理程序，抽查检测原始记录。	1. 建立了适合自身具体情况并符合现行管理体系的记录制度，制定了记录管理程序，程序文件内容符合 GB/T27025 有关记录管理的要求； 2. 记录的编制、更改、审核等按照程序规范进行。	1. 制定了记录管理程序，程序文件内容基本符合 GB/T27025 有关记录管理的要求； 2. 记录的编制、更改、审核等基本按照程序规范进行。	1. 没有记录管理程序，或程序文件内容不符合 GB/T27025 有关记录管理的要求； 2. 记录的编制、更改、审核等没有按照程序规范进行。 （以上有一项不符合的，即为不符合）

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
份)	57	*现场采样和检测记录信息规范、清晰、完整	抽查现场采样和检测记录。	1. 使用的记录表格应受控，保证现行有效； 2. 记录应当清晰，便于辨识相关信息； 3. 记录的信息应当完整，没有缺项。	1. 使用的记录表格应受控，保证现行有效； 2. 记录较清晰，基本能够辨识相关信息； 3. 记录较完整，重要信息没有缺项。	1. 使用的记录表格没有受控； 2. 记录不清晰，无法有效辨识相关信息； 3. 记录不完整，重要信息有缺项。 (以上有一项不符合的，即为不符合)
	58	*原始记录具有可溯源性	抽查现场采样和检测记录，要求： 1. 所有观察结果、数据和计算应当时予以记录，电子存储的记录也应采取有效措施，以避免原始数据的丢失或改动。 2. 每项检测的记录应包含充分的信息，确保该检测活动在尽可能接近原条件的情况下能够再现。环境要素、仪器设备及编号、定量溯源标准配制过程、预处理过程等记录应齐全，记录应包含采样人员、检测人员和结果校核人员的标识；大型仪器设备的信息系统中应保留原始检测记录。 3. 当记录中出现错误时，每一错误应划改，不可擦涂掉，以免字迹模糊或消失，并将正确值填写在其旁边。对记录的所有改动应有改动人的签名。	1~3项全部符合要求。	1. 检测活动的各个过程均有记录； 2. 记录信息基本齐全，关键的过程条件均予以了记录，能够保证检测活动的再现； 3. 记录中的修改基本符合要求。	1. 原始记录不是在检测活动发生时予以记录； 2. 检测活动的关键过程记录缺失，无法真实再现。 3. 记录信息随意涂改。 (以上有一项不符合的，即为不符合)

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	59	原始记录数据处理规范	查阅数据控制的有关程序文件,抽查原始记录, 要求: 1. 应有适当的计算和数据转换及处理规定, 并有效实施; 2. 应对数据的转换或换算进行核查; 3. 数据转换、修约等应符合要求。	1~3 项全部符合要求。	1. 有计算和数据转换及处理的相关规定; 2. 数据转换、修约等基本符合要求。	1. 没有制定适当的计算和数据转换及处理规定, 或没有按要求实施; 2. 数据转换、修约错误, 未进行核查。 (以上有一项不符合的, 即为不符合)
	60	*检测报告应按要求打印、审核、签章、发送	查阅体系文件中检测报告管理程序, 抽查检测报告。	1. 建立检测报告管理程序文件; 2. 报告的打印、审核、签章、发送等按照程序规范进行, 有相关记录; 3. 检测报告应有唯一性标识。	1. 建立了检测报告管理程序文件; 2. 报告的打印、审核、签章、发送等基本符合要求; 3. 检测报告的编号符合要求。	1. 没有制定检测报告管理程序文件; 2. 报告的打印、审核、签章、发送等未按照程序规范进行; 3. 检测报告没有唯一性标识。 (以上有一项不符合的, 即为不符合)
	61	检测报告检测方法与判定依据正确	抽查检测报告。	1. 检测方法依据正确且现行有效; 2. 结果判定的限值标准依据正确且现行有效; 3. 报告应使用法定计量单位; 4. 结果按照限值要求进行汇总, 且判定准确。	1. 检测方法依据正确且现行有效; 2. 结果判定的限值标准依据正确且现行有效; 3. 报告应使用法定计量单位; 4. 结果判定准确。	1. 检测方法依据不正确; 2. 结果判定的限值标准依据不正确; 3. 报告没有使用法定计量单位; 4. 结果判定不准确。 (以上有一项不符合的, 即为不符合)

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	62	检测报告内容完整、规范	<p>抽查检测报告。检测报告应至少包含下列信息：</p> <p>a) 标题（例如“检测报告”、“检测与评价报告”）；</p> <p>b) 检测机构的名称和地址，进行检测的地点（如果与检测检验机构的地址不同）；</p> <p>c) 检测报告应有唯一性标识（如系列号）和每一页上的标识，以及表明检测报告结束的清晰标识；</p> <p>d) 客户的名称和地址（必要时）；</p> <p>e) 所用标准或方法的标识；</p> <p>f) 检测类别；</p> <p>g) 检测样品的状态描述和标识；</p> <p>h) 采样日期（或样品接收日期）和检测日期；</p> <p>i) 如与结果的有效性或应用相关时，所用抽样计划的说明（必要时）；</p> <p>j) 检测的结果；</p> <p>k) 检测人员、复/校核人员、授权签字人的签名或等效的标识；</p> <p>l) 结果仅与被检测样品有关的声明（必要时）；</p> <p>m) 未经检测机构书面批准，不得复制(全文复制除外)检测报告的声明。</p>	全部符合。	除 d、i、l、m 项外，其他均应符合。	a、b、c、e、f、g、h、j、k 项，有一项不符合的，即为不符合

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	63	检测报告及原始记录应完整归档, 并按要求保存	<p>查阅体系文件中检测报告和记录的管理程序, 抽查检测报告及原始记录的档案。检测报告及原始记录档案中应至少包括以下内容:</p> <p>a) 检测协议书(检测任务单)或合同;</p> <p>b) 现场采样计划;</p> <p>c) 采样记录;</p> <p>d) 现场调查记录;</p> <p>e) 实验室检测分析的原始记录(应包含原始谱图);</p> <p>f) 检测报告。</p>	<p>1. 按照程序文件要求进行档案的管理;</p> <p>2. 归档材料齐全, 且有目录;</p> <p>3. 档案保存期限符合要求。</p>	<p>1. 基本按照程序文件要求进行档案的管理;</p> <p>2. 归档材料较齐全, 没有缺项;</p> <p>3. 档案保存期限符合要求。</p>	<p>1. 没有按照程序文件要求进行档案的管理;</p> <p>2. 归档材料不齐全, 有缺项;</p> <p>3. 档案保存期限不符合要求。</p>
实际操作能力考核 (参加考核人员不少于4名)	64	*现场采样、检测操作规范、熟练	<p>现场采样操作应考核采样前准备、采样后运输、样品交接全过程, 如检测采样设备的完好检查、采样前气密性检查、仪器的使用及校准记录、现场空白样品等。</p>	<p>1. 熟练掌握和应用GBZ159;</p> <p>2. 熟练掌握和应用化学有害因素(粉尘、毒物)、物理因素现场采样、检测的规范;</p> <p>3. 熟练掌握现场采样设备的原理和操作。</p>	<p>1. 熟悉GBZ159的相关要求;</p> <p>2. 熟悉化学有害因素(粉尘、毒物)、物理因素现场采样、检测的规范;</p> <p>3. 熟悉现场采样设备的原理和操作。</p>	<p>1. 对GBZ159的相关要求不熟悉;</p> <p>2. 对化学有害因素(粉尘、毒物)、物理因素现场采样、检测的规范不熟悉(如未进行气密性检查、未采集空白样品等)。</p> <p>(以上有一项不符合的, 即为不符合)</p>

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
盲样考核	65	实验室分析操作规范、熟练	应考核样品前处理、样品检测分析全过程。	1. 熟练掌握和应用化学有害因素（粉尘、毒物）实验室分析的原理和方法； 2. 熟练掌握实验室分析仪器的原理和操作。	1. 熟悉化学有害因素（粉尘、毒物）实验室分析的原理和方法； 2. 熟悉实验室分析仪器的原理和操作。	对化学有害因素（粉尘、毒物）实验室分析的原理和方法不熟悉，仪器设备操作数熟练。
	66	现场采样、检测、实验室分析记录规范、完整	考核现场采样、检测、实验室分析的模拟记录。	1. 使用的记录表格应受控，保证现行有效； 2. 记录应当清晰，便于辨识相关信息； 3. 记录的信息应当完整，没有缺项。	1. 使用的记录表格应受控，保证现行有效； 2. 记录较清晰，基本能够辨识相关信息； 3. 记录较完整，重要信息没有缺项。	1. 使用的记录表格没有受控； 2. 记录不清晰，无法有效辨识相关信息； 3. 记录不完整，重要信息有缺项。 （以上有一项不符合的，即为不符合）
	67	★盲样检测结果全部符合要求（现场考核 5 个盲样，有机化合物 2 个、非金属化合物 1 个、金属样品 2 个；	应向考核组交付检测报告原件和检测原始记录复印件（含原始谱图）。	盲样检测结果应在参考值范围的 10% 以内。	/	盲样检测结果超出参考值范围的 10% 以外。

考核项目		考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
		序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
6. 建设项目职业病危害评价能力	评价能力	68	*应当具有不少于 2 项业务范围的评价能力	<p>对照《业务范围划分表》，核实申报的每项业务范围是否满足下列条件之一：</p> <p>1. 申报的每项业务范围具有相应行业领域的工程技术人员不少于 1 名,并经培训合格,且其能满足该行业职业卫生技术服务工作的需要,提交的相应行业建设项目职业病危害评价报告(含模拟评价报告)符合有关要求。</p> <p>符合下列条件之一的,可认定为相应行业工程技术人员：</p> <p>① 所学专业为教育部公布的全国普通高等学校工科类专业；②具有中级以上专业技术职称；③在核心期刊发表或出版相关领域科研论文、学术专著；④获得相关领域科技进步奖或科学发明专利。</p> <p>2. 资质延续的在过去三年内完成相应行业建设项目职业病危害评价项目至少 5 项(预评价、控制效果评价各不得少于 2 项),并经监管部门审核通过。</p>	满足条件的业务范围多于 2 项(含 2 项)。	/	满足条件的业务范围少于 2 项。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	69	*申请的每个业务范围应至少独立完成建设项目的职业病危害预评价和控制效果评价报告或模拟评价报告各1份	根据申报的业务范围,逐项核实完成的建设项目职业病危害预评价和控制效果评价报告或模拟评价报告。	每个业务范围完成建设项目职业病危害预评价和控制效果评价报告或模拟评价报告至少各1份。相应行业符合要求	/	无报告,或报告所选行业不符合要求
评价报告 (查看所有提交的评价报告,对于资质延续的抽查至少4份评价报告,预评、控评各不得少于2份)	70	评价目的、依据、范围、方法正确,评价内容完整	查阅评价报告或模拟评价报告,要求: 1. 评价目的正确,与报告书类别相一致; 2. 评价依据应当全面、恰当,且保证现行有效; 3. 评价范围应界定清晰、明确,与项目建设内容相适应; 4. 评价方法选用正确,与实际应用相一致,且满足评价需要; 5. 评价内容应全面、准确,符合评价导则的要求。	未发现明显错误。	发现明显错误项小于3项(包括3项)。	发现明显错误项大于4项(包括4项)。
	71	工程分析全面、到位	查阅评价报告或模拟评价报告,要求: 1. 工程分析内容全面,符合评价导则的要求; 2. 工艺描述应条理清晰、正确。	满足1和2项要求	分析内容漏项 \leq 2项或分析结果存在错误 \leq 3项。	分析内容漏项 \geq 3项或分析结果存在错误 \geq 4项或仅摘抄设计资料,未进行分析。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	72	*职业病危害因素识别与分析全面、准确	查阅评价报告或模拟评价报告，要求： 1. 从因素及其来源、理化性质和分布的角度，主要职业病危害因素识别全面、正确； 2. 从因素及其接触岗位（地点）、接触人员、作业方法以及对人体健康影响等角度，主要职业病危害因素分析全面、正确。	1和2项均符合。	主要职业病危害因素识别的漏项或错误项≤3项；分析的漏项或错误项≤3项	主要职业病危害因素识别的漏项或错误项≥4项；分析的漏项或错误项≥4项
	73	危害程度评价和健康影响评价科学、准确	查阅评价报告或模拟评价报告，要求： 1. 接触水平评价的计算和限值应用正确； 2. 评价覆盖主要的职业病危害因素及其涉及的工种、岗位。	1和2项均符合。	评价的计算和限值应用的错误项≤3项；评价覆盖的漏项≤3项。	评价的计算和限值应用的错误项≥4项；评价覆盖的漏项≥4项。
	74	*职业病危害防护设施评价准确	查阅评价报告或模拟评价报告，要求： 1. 对应主要职业病危害因素发生（散）源，全面、清楚地说明项目所采取的职业病危害防护设施的情况； 2. 结合主要职业病危害因素发生（散）源、人员接触以及检测（类比检测）等情况，对职业病危害防护设施的合理性和有效性进行评价并合理建议。	1和2项均符合。	项目所采取职业病危害防护设施说明的错误项或漏项≤3项；评价的错误项或漏项≤3项。	项目所采取职业病危害防护设施说明的错误项或漏项≥4项；评价的错误项或漏项≥4项。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	75	职业卫生管理措施建议有效可行、具有针对性	查阅评价报告或模拟评价报告，要求： 1. 职业卫生管理措施评价符合相关法律法规要求； 2. 建议具有针对性、可行性。	1和2项均符合。	职业卫生管理措施评价或建议的错误项或漏项≤4项。	职业卫生管理措施评价或建议的错误项或漏项≥5项。
	76	评价结论完整、准确	查阅评价报告或模拟评价报告，要求： 1. 应在全面总结归纳评价内容的基础上给出评价结果； 2. 评价结论应明确、简洁； 3. 预评价建设项目职业病危害的类别判定准确，给出拟建项目在职业病危害控制方面是否可行性的结论； 4. 控制效果评价应给出是否满足竣工验收条件的结论。	1~4项均符合。	1和2项符合，但3和4项不完善。	3和4任一项错误。
	77	评价工作委托文件	查阅评价报告的档案资料。	有委托文件。	/	没有委托文件。
	78	合同评审记录	查阅体系文件中合同评审程序，抽查合同评审记录，要求： 1. 有合同评审记录，记录表格受控； 2. 应在合同前进行评审，应注明日期并有负责人的签名； 3. 合同评审内容应全面，应包括对资质能力、资源条件、工期等的评审。	1~3项均符合。	1、2项符合，3项不完善。	1、2任一项不符合。
评价过程管理						

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	79	评价方案的制定与审核	抽查评价方案报告或记录,重点考核以下内容: 1. 是否按程序要求编制评价方案; 2. 评价方案内容是否全面; 3. 组织计划安排是否合理; 4. 质量控制措施是否可行; 5. 是否按要求进行了方案审核。	1~5 项全部符合。	错误项(后补痕迹)或漏项≤3 项。	错误项(后补痕迹)或漏项≥4 项。
	80	现场调查与实施	抽查现场调查记录,重点考核以下内容: 1. 是否实施了现场调查, 并有现场调查影像记录记录; 2. 现场调查记录表格是否为格式化文件, 且受控; 3. 调查记录信息应当全面, 满足评价内容的需要; 4. 记录的信息应当完整, 没有缺项。 5. 记录应当清晰, 便于辨识相关信息; 6. 现场调查记录是否有调查人和陪同人的签名标识。	1~6 项全部符合。	错误项或漏项≤5 项。	错误项或漏项≥6 项。
	81	评价资料的收集与分析	抽查评价报告的档案资料。要求: 1. 资料收集完整全面(应包括立项文件、技术资料、有关法律法规标准等), 满足评价工作的需要; 2. 检测或类比检测、职业健康体检资料完整、有效。	1、2 项均符合。	资料基本齐全, 基本满足评价工作的需要, 缺项≤5 项。	资料不齐全, 不能满足评价工作的需要, 缺项≥6 项。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	82	评价报告应按要求打印、审核、签章和发送	查阅体系文件中评价报告管理程序，抽查评价报告管理记录。 1. 报告的打印、审核、签章、发送等按照程序规范进行，有相关记录； 2. 评价报告应有唯一性标识。	1、2 项均符合。	1、2 项不完善。	1、2 任一项不符合要求。
	83	评价报告及原始资料应完整归档，并按要求保存	抽查评价报告的档案资料，档案中应至少包括以下内容： 1. 委托文件； 2. 合同评审记录； 3. 评价方案及审核记录； 4. 现场调查记录； 5. 检测报告或类比检测资料； 6. 评价所需资料； 7. 评价报告及审核记录。	1~7 项均符合。	错误项或缺项≤3 项。	错误项或缺项≥4 项。
	84	*评价相关原始资料应准确、完整、可溯源	抽查评价相关的原始资料，要求： 1. 原始资料应符合法规、标准要求，具有一致性。 2. 应包含充分的信息，确保相关原始资料能够反映或再现实际状态。	1、2 项均符合。	相关原始资料错误项或缺项小于 5 项（包括 5 项），或在不同的评价报告资料中抽检 10 组数据溯源，仅发现 1 项溯源性差。	相关原始资料错误项或缺项大于 5 项，或在不同的评价报告资料中抽检 10 组数据溯源，发现 2 项以上（含 2 项）溯源性差。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
模拟评价	85	*编制现场模拟评价报告的工程分析、职业病危害因素识别与分析、职业病危害防护措施评价等部分，要求分析全面、准确，防护措施符合法律、法规、标准	应向考核组交付评价报告原件及相关的审核记录复印件。要求： 1. 交付的材料齐全，符合要求； 2. 评价内容全面、准确。	1、2项均符合。	交付的材料中错误项或漏项≤5项。	交付的材料中错误项或漏项≥6项。
职业卫生工程考试 (参加考试人员不少于1名，依靠毕业专业、职称以外方式界定的人员必须参加考试)	86	职业卫生工程口试合格	统一口试试题。	口试题目全部合格。	错误项≤1项。	错误项≥2项。
	87	职业卫生工程测试操作熟练、规范	考核风速、风量、风压的测试方法、布点原则、仪器操作。	操作熟练、规范。	错误项≤1项。	错误项≥2项。

考核项目		考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
		序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
7. 质量管理体系	质量管理体系文件	88	*质量管理手册完整、规范、操作性强	查阅质量管理手册。（可单独建立职业卫生技术服务的质量管理体系文件，也可将其纳入机构总的质量管理体系中，下同） 1. 满足《实验室资质认定评审准则》（国认实函[2006]141号）的质量管理手册要求； 2. 满足相关法规及技术服务活动管理的要求；	1、2 两项均符合	制定了质量管理手册，但不能完全满足 1、2 两项要求。	1、2 两项缺一的。
		89	*程序性文件完整、规范、操作性强	查阅程序文件。 1. 满足《实验室资质认定评审准则》（国认实函[2006]141号）的程序文件要求； 2. 满足相关法规及控制技术服务活动的要求，程序文件中应至少包含以下程序： （1）职业病危害因素检测工作程序； （2）建设项目职业病危害评价工作程序； （3）职业卫生记录和报告管理程序。	1、2 两项均符合。	制定了职业病危害因素检测和建设项目职业病危害评价相关的工作程序，但程序文件内容不完善。	没有制定职业病危害因素检测和建设项目职业病危害评价相关的工作程序；或制定的职业病危害因素检测和建设项目职业病危害评价程序文件不能满足工作需求。

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
	90	*作业指导书完整、规范、操作性强	<p>查阅作业指导书,内容涵盖了需要控制的评价与检测的主要作业活动,且符合相关法规要求并有可操作性。有关检测的作业指导书应符合《实验室资质认定评审准则》的要求,且满足职业卫生检测工作的需要。评价作业指导书中应至少包含以下内容:</p> <p>(1) 现场调查作业指导书;</p> <p>(2) 评价方案编制作业指导书;</p> <p>(3) 评价报告编制作业指导书。</p>	作业指导书范围及内容均符合。	制定了职业卫生评价和检测相关工作作业指导书,但涵盖的工作内容或指导书的内容不完善。	没有制定职业卫生评价和检测相关工作作业指导书;或作业指导书涵盖的范围或其内容不能满足工作需求。
	91	记录表格完整、规范、操作性强	<p>查阅记录表格。</p> <p>1. 根据工作需要,制定了评价、检测和质量管理的记录表格,有关检测和质量管理的记录应符合《实验室资质认定评审准则》的要求,且满足职业卫生检测工作的需要。评价记录中应至少包含以下记录:</p> <p>(1) 评价工作委托协议;</p> <p>(2) 评价方案审核记录;</p> <p>(3) 评价报告审核记录;</p> <p>(4) 现场调查记录。</p> <p>2. 检测、评价和质量相关的记录表格包含信息应全面、操作性强;</p> <p>3. 实际使用记录表格应与体系文件一致。</p>	1~3 项均符合	<p>1. 须制定记录表格的检测、评价和质量管理工作基本都制定了记录表格,只是记录表格的内容存在不足;</p> <p>2. 实际使用记录表格应与体系文件一致。</p>	<p>1. 没有制定检测、评价和质量管理工作记录表格;</p> <p>2. 未按表格要求进行记录;</p> <p>3. 实际使用的记录表格与体系文件不一致。(以上有一项不符合,即为不符合)</p>

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
文件控制	92	文件受控制度建立健全	查阅体系文件中文件控制程序。	建立了“文件控制程序”，对文件的编制、审核、批准、标识、发放、保管、修订和废止等进行了规定。	建立了“文件控制程序”，内容基本全面，但存在不足。	没有建立“文件控制程序”，或内容不满足文件控制的要求。
	93	*文件控制措施落实到位	查阅受控文件清单和文件受控过程记录等资料。 1. 对质量管理体系相关的内部文件和外部文件都进行文件受控管理； 2. 对受控文件的受控、发放、更新、作废、销毁等过程进行登记管理。	1. 受控文件保证现行有效； 2. 对受控文件的受控、发放、更新、作废和销毁等过程进行了全面登记管理。	1. 受控文件保证现行有效； 2. 对质量体系相关的内部文件和外部文件受控范围不全面； 3. 对受控文件的受控、发放、更新、作废和销毁等过程没有进行全面登记管理。	1. 实际工作没有按照体系文件操作； 2. 没有对质量体系相关的内部文件和外部文件进行受控管理； 3. 对受控文件的受控、发放、更新、作废和销毁等过程没有进行登记管理。 （以上有一项不符合，即为不符合）

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
质量管理体系运行情况	94	内部审核全面、有效	查阅年度内审计划、实施记录及内审报告，要求： 1. 制定年度内审计划，按照计划实施内审工作，详细记录内审过程和内审发现，出具内审报告； 2. 年度内应对质量管理体系相关要素进行全面内审； 3. 对内审发现的不符合项进行有效整改，并落实整改和纠正措施进行跟踪验证。 4. 内部审核相关文件、记录应进行归档、保存。	1~4 项均符合。	1~4 项基本符合，但存在以下不足： 1. 内审计划制定不合适或没有按照内审计划开展内审； 2. 内审过程记录不全面； 3. 内审要素不全面； 4. 对内审发现的整改措施落实不到位。	1. 没有开展内审工作； 2. 没有制定内审计划； 3. 没有记录内审过程和内审发现； 4. 没有制定内审报告； 5. 没有对内审发现进行整改； 6. 没有对整改和纠正措施进行跟踪验证。 （以上有一项不符合，即为不符合）
	95	管理评审应有效开展	查阅年度管理评审实施记录及管理评审报告，要求： 1. 定期开展管理评审工作； 2. 质量体系外部文件变化情况、内审发现及整改措施、日常质量管理发现、质量体系文件运行情况、客户满意度调查、抱怨处理等情况应有效输入管理评审； 3. 管理评审过程应详细记录，并编制管理评审报告； 4. 对管理评审制定的措施有效落实； 5. 管理评审相关文件、记录应进行归档、保存。	1~5 项均符合。	1~5 项基本符合，但存在以下不足： 1. 第 2 项的有关资料没有有效输入管理评审或输入的资料不全面； 2. 管理评审过程记录不全面； 3. 管理评审制定的措施没有有效落实。	1. 没有开展管理评审； 2. 没有将第 2 项的有关资料输入管理评审；没有记录管理评审过程和其制定措施； 3. 没有制定管理评审报告； 4. 没有落实管理评审制定的措施。 （以上有一项不符合，即为不符合）

考核项目	考核内容		审查方式和审查材料	判断依据		
	序号	具体内容		符合	基本符合	不符合
监督记录	96	纠正和预防措施可行、落实有效	查阅纠正和预防措施记录。 1. 纠正和预防措施覆盖内审及管理评审等体系运行过程所发现的不符合等； 2. 纠正和预防措施的制定与实施记录完整。实验室发现存在潜在不符合的原因时应详细记录并采取有效预防措施； 3. 纠正和预防措施原因分析准确、实施效果有跟踪验证。	1~3 项均符合。	对不符合等进行了预防和纠正，但预防和纠正的措施不到位。	1. 没有制定预防和纠正的措施； 2. 预防和纠正的措施没有记录； 3. 预防和纠正的措施没有进行跟踪验证。 （以上有一项不符合，即为不符合）
	97	校核人记录	查阅校核记录和校核人签名。	校核人对检测和评价报告和原始记录进行了有效校核并签名。	/	校核人没有对检测和评价报告和原始记录进行了有效校核并签名。
	98	* 监督员监督记录	查阅监督员监督记录。 1. 按照质量体系规定的监督员职责开展质量监督工作； 2. 对质量监督过程进行详细记录。	1、2 项均符合。	开展了质量监督工作，但质量监督记录不完善。	1. 没有按照质量体系规定的监督员职责开展质量监督工作；或 2. 没有对质量监督过程进行详细记录。
	99	投诉处理记录	查阅客户的投诉记录。 1. 对客户投诉过程进行详细记录； 2. 对客户投诉有调查、整改或处理纪录。	1、2 项均符合。	对客户投诉有调查、整改或处理，但无纪录或记录不全。	没有对客户投诉情况进行调查，并有效处理；或没有针对对客户投诉和意见制定整改或改进措施，并有效落实。