认证收费标准

公司经研究决定，认证收费按以下标准实施：

1. 基本收费标准

(一)体系认证基本收费标准

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 收费项目 | 收费标准 | 备 注 |
| 1 | 申请费 | 1000 元(每个体系) | 每个申请组织的每个体系 |
| 2 | 初审审核费 | 3000 元/人日×审核  人日数 | 按―审核时间计算‖确定的审核人日数收取初审审核  费 |
| 3 | 审定与注册费  （含证书费） | 2000 元(每个体系) |  |
| 4 | 监督审核费 | 3000 元/人日×审核人日数 | 在认证证书三年有效期内，每次按初审审核费收费标准的1/3 收取 |
| 5 | 扩大审核费 | 3000 元/人日×审核  人日数 | 包括标准条款增加、场所扩大、产品（服务）范围扩  大等情况的扩大审核，通常不少于 1 个人日数 |
| 6 | 年金（含标志/  牌使用费） | 2000 元 | 认证注册后每年交纳一次 |
| 7 | 再认证费 | 3000 元/人日×审核人日数 | 按初审审核费收费标准的 2/3 收取 |
| 8 | 换证费/补证费 | 200 元/体系 | 含中英文 |
| 9 | 副本费 | 200 元/体系 | 含中英文 |
|  |  |  |  |

**注 1：再认证不再收取申请费;**

**注 2：可根据管理水平高低、是否曾经获得过认证证书、管理体系成熟程度，认证风险大小等因素， 在本标准基础上适当增减认证费用。**

(二)产品认证基本收费标准

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 收费项目 | 收费标准 | | 备注 | | | |
| 1 | 申请费 | 600 元/次 | | 每个申请组织 | | | |
| 2 | 工厂检查员 | 3000 元×检查人日数 | | 按―工厂检查时间表‖计算 | | | |
| 3 | 审定与注册费 | 每张证书 500 元/年 | |  | | | |
| 4 | 年金 | 每张证书 400 元/年 | | 注册后每年交纳一次，每张证书覆盖同一类产  品，但年金最多不超过 5000 元 | | | |
| 5 | 认证标识费 | 尺寸(mm) | Φ8 | Φ15 | Φ30 | Φ45 | Φ60 |
| 元/枚 | 0.06 | 0.12 | 0.20 | 0.30 | 0.40 |
| 6 | 产品检验费 | 以实际发生为准另计 | | | | | |

二、质量管理体系审核时间的确定

(一)审核时间计算

# 表 QMS——员工有效人数与审核时间的关系（仅适用于初次审核）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **组织有效人数** | **审核时间**  **第 1 阶段＋第 2 阶段**  **（天）** | **组织有效人数** | **审核时间**  **第 1 阶段＋第 2 阶段**  **（天）** |
| 1-5 | 1.5 | 626-875 | 12 |
| 6-10 | 2 | 876-1175 | 13 |
| 11-15 | 2.5 | 1176-1550 | 14 |
| 16-25 | 3 | 1551-2025 | 15 |
| 26-45 | 4 | 2026-2675 | 16 |
| 46-65 | 5 | 2676-3450 | 17 |
| 66-85 | 6 | 3451-4350 | 18 |
| 86-125 | 7 | 4351-5450 | 19 |
| 126-175 | 8 | 5451-6800 | 20 |
| 176-275 | 9 | 6801-8500 | 21 |
| 276-425 | 10 | 8501-10700 | 22 |
| 426-625 | 11 | >10700 | 遵循上述递进规律 |

注 1：表 QMS 中的人数宜视为连续变化的，而不是阶梯式变化的。

注 2：公司规定人数超过 10700 人时的审核时间。该审核时间遵循表 QMS 中的递进规律， 与该表保持一致。

注 3：通常情况下，第一阶段现场审核所需的审核人日数不应少于 1 个人日。对于人数较少（如有效雇员的数量少于 10 人的组织）、风险较低的受审核组织可适当降低至 0.5 个人日。雇员人数超过 4000 人时，不应少于 2 个人日。

（二）说明

# 1、初次审核时间（第 1 阶段＋第 2 阶段）

初次审核（第 1 阶段＋第 2 阶段）时间的计算方法以表 QMS 为基础。表 QMS 完全基于组织的有效人数，但没有规定最低或最高人日数，本公司将根据申请组织复杂程度适当增减审核时间。

# 2、监督

在初始的三年认证周期中，对特定组织实施监督审核的时间，应与初次认证审核（第 1 阶段＋第 2 阶段）的时间成比例，即每年实施监督审核的总时间约为初次认证审核时间的 1/3。在策划每次监督审核时，应可获得获证组织与认证有关的更新信息。

# 3、再认证

再认证审核时间根据更新的获证组织信息计算，通常再认证审核时间约为该组织初次认证审核（第 1 阶段+第 2 阶段）所需时间的 2/3。如果再认证按照初次认证审核要求实施时， 再认证审核时间不是简单按初次认证审核时间的 2/3 计算。审核时间应考虑管理体系绩效的评价结果。

# 4、多场所审核的时间

在确定多场所审核的时间时，应按照表 QMS 确定每个场所的基准审核时间。但是，当某些管理体系过程不适用于某个场所，而是属于对其进行控制的场所的主要职责时，可以考虑减少该场所的审核时间。多场所审核的要求详见公司《多场所认证实施规定》

三、环境管理体系审核时间的确定

(一)审核时间计算

# 表 EMS ——员工有效人数、复杂程度与审核时间的关系（仅适用于初次审核）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **组织有效人数** | **审核时间**  **第 1 阶段＋第 2 阶段**  **（天）** | | | | **组织有效人数** | **审核时间**  **第 1 阶段＋第 2 阶段**  **（天）** | | | |
| 高 | 中 | 低 | 有限 | 高 | 中 | 低 | 有限 |
| 1-5 | 3 | 2.5 | 2.5 | 2.5 | 626-875 | 17 | 13 | 10 | 6.5 |
| 6-10 | 3.5 | 3 | 3 | 3 | 876-1175 | 19 | 15 | 11 | 7 |
| 11-15 | 4.5 | 3.5 | 3 | 3 | 1176-1550 | 20 | 16 | 12 | 7.5 |
| 16-25 | 5.5 | 4.5 | 3.5 | 3 | 1551-2025 | 21 | 17 | 12 | 8 |
| 26-45 | 7 | 5.5 | 4 | 3 | 2026-2675 | 23 | 18 | 13 | 8.5 |
| 46-65 | 8 | 6 | 4.5 | 3.5 | 2676-3450 | 25 | 19 | 14 | 9 |
| 66-85 | 9 | 7 | 5 | 3.5 | 3451-4350 | 27 | 20 | 15 | 10 |
| 86-125 | 11 | 8 | 5.5 | 4 | 4351-5450 | 28 | 21 | 16 | 11 |
| 126-175 | 12 | 9 | 6 | 4.5 | 5451-6800 | 30 | 23 | 17 | 12 |
| 176-275 | 13 | 10 | 7 | 5 | 6801-8500 | 32 | 25 | 19 | 13 |
| 276-425 | 15 | 11 | 8 | 5.5 | 8501-10700 | 34 | 27 | 20 | 14 |
| 426-625 | 16 | 12 | 9 | 6 | >10700 | 遵循上述递进规律 | | | |

注 1：审核时间按高、中、低和有限的环境因素复杂程度分别显示。

注 2：表 EMS 1 中的人数宜视为连续变化的，而不是阶梯式变化的。

注 3：公司规定人数超过 10700 人时的审核时间。该审核时间宜遵循表 EMS 1 中的递进规律，与该表保持一致。

# 1、初次审核时间（第 1 阶段＋第 2 阶段）

初次审核（第 1 阶段＋第 2 阶段）时间的计算方法以表 EMS 1 为基础。表 EMS 除了基于组织的有效人数，还基于组织的环境复杂程度，并且没有规定最低或最高人日数，本公司将根据申请组织的环境因素复杂程度适当增减审核时间。

用于策划与准备以及编写报告的审核时间不宜使总的现场审核时间少于所确定审核时间的 80％。需要更多的时间来进行策划和（或）编写报告不是减少现场审核时间的理由。

# 2、监督

在初始的三年认证周期中，对特定组织实施监督审核的时间，应与初次认证审核（第 1 阶段＋第 2 阶段）的时间成比例，即每年实施监督审核的总时间约为初次认证审核时间的 1/3。在策划每次监督审核时，应可获得获证组织与认证有关的更新信息。

# 3、再认证

再认证审核时间根据更新的获证组织信息计算，通常再认证审核时间约为该组织初次认证审核（第 1 阶段+第 2 阶段）所需时间的 2/3。如果再认证按照初次认证审核要求实施时， 再认证审核时间不是简单按初次认证审核时间的 2/3 计算。审核时间应考虑管理体系绩效的评价结果。

# 4、多场所审核的时间

在确定多场所审核的时间时，应按照表 EMS1 确定每个场所的基准审核时间。但是，当某些管理体系过程不适用于某个场所，而是属于对其进行控制的场所的主要职责时，可以考虑减少该场所的审核时间。多场所审核的要求详见公司《多场所认证实施规定》。

四、职业健康安全管理体系审核时间的确定

(一)审核时间计算

# 表 OHSMS——有效员工人数、风险级别与审核时间的关系（仅适用于初次审核）

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **组织有效人数** | **审核时间**  **第 1 阶段＋第 2 阶段**  **（天）** | | | **组织有效人数** | **审核时间**  **第 1 阶段＋第 2 阶段**  **（天）** | | |
|  | 高 | 中 | 低 |  | 高 | 中 | 低 |
| 1-5 | 3 | 2.5 | 2.5 | 626-875 | 17 | 13 | 10 |
| 6-10 | 3.5 | 3 | 3 | 876-1175 | 19 | 15 | 11 |
| 11-15 | 4.5 | 3.5 | 3 | 1176-1550 | 20 | 16 | 12 |
| 16-25 | 5.5 | 4.5 | 3.5 | 1551-2025 | 21 | 17 | 12 |
| 26-45 | 7 | 5.5 | 4 | 2026-2675 | 23 | 18 | 13 |
| 46-65 | 8 | 6 | 4.5 | 2676-3450 | 25 | 19 | 14 |
| 66-85 | 9 | 7 | 5 | 3451-4350 | 27 | 20 | 15 |
| 86-125 | 11 | 8 | 5.5 | 4351-5450 | 28 | 21 | 16 |
| 126-175 | 12 | 9 | 6 | 5451-6800 | 30 | 23 | 17 |
| 176-275 | 13 | 10 | 7 | 6801-8500 | 32 | 25 | 19 |
| 276-425 | 15 | 11 | 8 | 8501-10700 | 34 | 27 | 20 |
| 426-625 | 16 | 12 | 9 | >10700 | 遵循上述递进规律 | | |

注 1：审核时间按高、中和低三种风险级别分别显示。

注 2：表 OHSMS中的人数宜视为连续变化的，而不是阶梯式变化的。

注 3：公司规定人数超过 10700 人时的审核时间。该审核时间宜遵循表 SMS 1 中的递进规律，与该表保持一致。

# 1、初次审核时间（第 1 阶段＋第 2 阶段）

初次审核（第 1 阶段＋第 2 阶段）时间的计算方法以表 SMS 为基础。表 SMS1 除了基于组织的有效人数，还基于组织的风险级别程度，并且没有规定最低或最高人日数，本公司将根据申请组织风险级别和复杂程度适当增减审核时间。

# 2、监督

在初始的三年认证周期中，对特定组织实施监督审核的时间，应与初次认证审核（第 1 阶段＋第 2 阶段）的时间成比例，即每年实施监督审核的总时间约为初次认证审核时间的 1/3。在策划每次监督审核时，应可获得获证组织与认证有关的更新信息。

# 3、再认证

再认证审核时间根据更新的获证组织信息计算，通常再认证审核时间约为该组织初次认证审核（第 1 阶段+第 2 阶段）所需时间的 2/3。如果再认证按照初次认证审核要求实施时， 再认证审核时间不是简单按初次认证审核时间的 2/3 计算。审核时间应考虑管理体系绩效的评价结果。

# 4、多场所审核的时间

在确定多场所审核的时间时，应按照表 OHSMS 确定每个场所的基准审核时间。但是，当某些管理体系过程不适用于某个场所，而是属于对其进行控制的场所的主要职责时，可以考虑减少该场所的审核时间。多场所审核的要求详见公司《多场所认证实施规定》。

五、食品安全管理体系审核时间的确定

（一）初次认证最少审核时间的计算

1、单一场所的最少审核时间Ts： Ts（D+H+MS+FTE）

式中：D － 现场审核的基本时间；

H － 每增加一个HACCP项目需要增加的审核人日数；

MS － 无相关的管理体系认证需要增加的审核人日数；

FTE － 基于员工数量需要增加的审核人日数。

1. 每增加一个审核场所需要增加的最少审核时间为Tm： Tm=Ts×50%

# 表FSMS初次认证最少审核时间

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 行业类别 | *D*  现场审核的基本时间（审核人日数） | *H*  每增加一个  HACCP项目  需要增加的审核人日数 | *MS*  无相关的 管理体系认证需要增加的审核人日数 | *FTE*  基于员工数量需要增加的审核人日数 | | *Tm*  每增加一个 审核场所需要增加的最少审核时间 |
| 员工数量 | 增加人日数 |
| A | 0.75 | 0.25 | 0.25 | 1～19  20～49  50～79  80～199  200～499  500～899  900～1299  1300～1699  1700～2999  3000～5000  >5000 | 0  0.5  1.0  1.5  2.0  2.5  3.0  3.5  4.0  4.5  5.0 | 最少现场审核时间的50% |
| B | 0.75 | 0.25 |
| C | 1.50 | 0.50 |
| D | 1.00 | 0.50 |
| E | 1.50 | 0.50 |
| F | 1.50 | 0.50 |
| G | 1.00 | 0.50 |
| H | 1.00 | 0.50 |
| I | 1.00 | 0.25 |
| J | 1.00 | 0.25 |
| K | 1.00 | 0.25 |
| L | 1.50 | 0.50 |
| M | 1.00 | 0.25 |

（二）说明

1、在确定每个场所需要的审核时间时，公司将考虑表 FSMS 中列出的初次认证现场审核的最少时间。并考虑（但不限于）以下方面：

1)相关食品安全管理体系标准的要求；

2)组织的规模和复杂程度；

3)技术和法规环境；

4)食品安全管理体系范围内活动的外包情况；

5)以往审核的结果；

6)场所的数量和对多场所的考虑。

2、最少审核时间包括初次认证的第 1 阶段和第 2 阶段的审核时间，但不包括审核准备和编制审核报告的时间（实际现场委派时间）。

3、最少审核时间的设立适用于仅包括单一 HACCP 项目的食品安全管理体系的审核。一个 HACCP 项目对应一种危害分析，针对的是具有相似的危害、相似的生产技术、以及相似的贮藏技术（适当时）的一个系列产品和（或）服务。具体归纳为（但不限于）以下几种情况：

1)申请组织在不同的审核场所生产/提供不同的产品和（或）服务，按每个审核场所的员工数量和 HACCP 项目分别计算最少审核时间，然后相加得到总的审核时间。

2)申请组织在不同的审核场所生产/提供相同的产品和（或）服务，按员工数量最多的审核场所计算一个场所的最少审核时间 Ts，每增加一个审核场所需要增加的最少审核时间Tm=Ts50%，然后相加得到总的审核时间。

3)申请组织在同一审核场所生产/提供不同行业类别的产品和（或）服务，在按照 Ts=（D+H+MS+FTE）计算最少审核时间时，D 为每个行业类别对应的现场审核基本时间之和，H 为每个行业类别对应每增加一个 HACCP 项目需要增加的审核人日数。

4)申请组织在同一审核场所生产/提供同一行业类别但不同种类的产品和（或）服务，在按照 Ts=（D+H+MS+FTE）计算最少审核时间时，D 为该行业类别对应的现场审核基本时间乘以种类数，H 为该行业类别对应每增加一个 HACCP 项目需要增加的审核人日数。

4、监督审核的最少时间是初次认证审核时间的 1/3，至少为 0.5 审核人日；再认证的最少时间宜是初次认证审核时间的 2/3，至少为 0.5 审核人日。

5、如果组织未经过相关的管理体系认证，将增加审核时间。相关是指认证的管理体系覆盖与食品安全相关的产品和（或）服务的范围。

6、员工人数是折算为全日制员工的人数（FTEs）。 某些行业类别适用于多场所抽样， 在计算审核时间时，可以将此种情况考虑在内。

7、需要增加最少审核时间的还有其他因素，例如：产品类型的数量、生产线的数量、产品开发、关键控制点（CCPs）的数量、操作性前提方案（operational PRPs）的数量、建筑面积、基础设施、使用组织内部实验室检测、审核中使用翻译。

六、确定 HACCP（V1.0）体系审核人日的实施指南

审核人日数应满足 CNCA-N-001:2021《危害分析与关键控制点(HACCP)体系认证实施规则》要求的审核时间。具体为：

1.初次认证最少审核时间

1.1 单一场所的最少审核时间为TS+TA：

1. 基础审核时间Ts =（TD+TH+TMS+TFTE），式中各项的时间根据表3.1计算。

表3.1 基础审核时间

| 行业  类别 | 现场审核基本时间(TD) | 每个HACCP项目需要增加的审核天数(TH) | 无相关的管理体系认证需要增加的审核天数(TMS) | 基于员工数量需要增加的审核天数  (TFTE) | 每增加一个审核场所需要增加的最少审核时间 |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| C | 1.5 | 0.50 | 0.25 | 1～19=0  20～49=0.5  50～79=1.0  80～199=1.5  200～499=2.0  500～899=2.5  900～1299=3.0  1300～1699=3.5  1700～2999=4.0  3000～5000=4.5  >5000=5.0 | 最少现场审核时间的50% |
| D | 1.5 | 0.50 |
| E | 1.0 | 0.50 |
| F | 1.0 | 0.50 |
| G | 1.0 | 0.25 |
| I | 1.0 | 0.25 |
| K | 1.5 | 0.50 |

1. TA为HACCP认证的附加审核时间。根据企业人员规模增加表3.2中对应的审核时间。

表3.2 HACCP附加审核时间

|  |  |
| --- | --- |
| 企业规模 | HACCP附加审核时间  TA |
| 员工人数＜200，且HACCP项目≤3 | 1.0 |
| 员工人数≥200，或HACCP项目＞3 | 1.5 |

1. 最少审核时间包括初次认证的第一阶段和第二阶段的审核时间，但不包括审核准备和编制审核报告的时间。

1.2主要场所之外增加场所的基础审核时间根据表3.1计算，对规模小、风险和复杂程度低、体系成熟度高、自动化程度高以及其中心职能的集中化程度高的组织，可考虑减少增加场所的审核时间，但减少时间不能超过该场所基础审核时间的50%。每个场所应分别增加相应的附加审核时间TA。

2.监督和再认证最少审核时间

2.1监督审核的最少时间为TS的三分之一+TA，且审核时间不应少于2天。

2.2再认证的最少时间为TS的三分之二+TA，且审核时间不应少于2天。

3.当HACCP认证与其他相关认证结合审核时，认证机构宜考虑下列因素，根据企业的具体情况对结合审核的时间进行调整：

a）HACCP体系与相关认证的整合程度；

b）HACCP体系与其他相关认证整合后的复杂程度；

c）有能力实施多项认证的审核员资源情况。

1. 确定其他管理体系（诚信、合规、HSE等）体系审核人日的实施指南

依据相近管理体系（QMS/EMS/OHSMS)等确定审核人日。