

中国质量认证中心

关于报送 2022 年度认证检测工作总结 的通知

各签约检测机构：

根据中国质量认证中心《检测机构管理程序》的要求，
请各签约实验室向中国质量认证中心报送 2022 年度认证检
测工作总结，具体要求如下：

一、报送形式

登录网站或扫描二维码填写 2022 年度认证检测工作总
结。

网站：<https://www.wjx.cn/vm/hZCop8d.aspx>

二维码：



二、工作总结内容

- 1、实验室基本情况
 - 2、检测资质变化情况
-

- 3、认证检测业务量
- 4、检测任务合规性
- 5、能力验证
- 6、司法案件、投诉、曝光、行政处罚与信用公示
- 7、培训情况
- 8、参与 CQC 新业务开发
- 9、对 CQC 的意见和建议

本年度工作总结内容详见附件 1。

三、统计时间范围

2022 年 1 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日

四、填报时间

2023 年 2 月 15 日前完成信息填报，2 月 15 日 18: 00

以后关闭填报渠道。

五、联系人与联系方式

联系人：柴洪勇

电 话：010-83886603

附件 1:2022 年度认证检测工作总结



2022年度认证检测工作总结

填报前请仔细阅读说明：

- 1、填报系统于2023年2月15日关闭，请于2月15日18:00前完成填报工作。
- 2、请如实填报相关内容。
- 3、题目回答完毕，提交即可，无需寄送任何纸版材料。
- 4、如有疑问，请联系柴洪勇，010-83886603

* 1、实验室编号--按协议首页“机构编号”填写（实验室编号一般为“XXXXX”五位数字编号或“V-XXX”三位数字编号）

* 2、法定代表人名称（请按营业执照填写，如xxx检测技术有限公司）

* 3、实验室名称（请协议首页乙方名称填写）

* 4、工作总结填写人姓名和电话

* 5、与CQC合作的产品认证项目有哪些？【请选择1-12项】

☐ 强制性产品认证

- ☐ CQC标志认证
- ☐ 资源节约（节能、节水）认证
- ☐ 环保认证
- ☐ 国家推行自愿性产品认证（RoHS/绿色产品/绿色建材）
- ☐ PSE认证
- ☐ CE认证
- ☐ GC认证
- ☐ 能源之星（必填产品领域）
- ☐ 阿曼能效认证
- ☐ UKCA认证
- ☐ 其他

* 6、与CQC合作的认证检测项目的检测场所地址（多个检测地点时，按认证类别或产品领域分别填写）

* 7、二级文控员姓名、电话与邮箱（二级文控员指登录CQC电子文档系统和认证技术信息系统人员）

* 8、认证联络员姓名、电话（认证联络员指登录“产品认证3.0系统”人员，持U-KEY人员或使用用户名密码登录人员）

* 9、2022年度实验室质量体系运行情况（2022年1月1日至2022年12月31日）

检测场地面积/平方米

全部人员数量/人	<input type="text"/>
管理人员数量/人	<input type="text"/>
技术人员数量/人	<input type="text"/>

* 9-1、体系文件较2021年变化（无变化请填“无”）

* 9-2、与CQC合作业务相关场地较2021年变化（相关场地指“营业执照注册地”、“检测地点”、“办公地点”。有变化请写明具体地址；无变化请填“无”）

* 9-3、与CQC合作业务相关人员较2021年变化（相关人员指“认证联络员”、“二级文控员”、“持U-KEY”的人员”、“日常联络人”、“授权签字人”、“技术负责人”、“质量负责人”、“检测人员”。有变化请填写“岗位+人员姓名”；无变化请填“无”）

* 9-4、与CQC合作认证检测的产品领域、认证项目较2021年的变化（仅填写“新增”、“减少”的产品领域及认证项目，如“新增强制认证1101汽车”；没有变化请填“无”）

* 10、2022年度检测资质（CMA、CNAS）变化情况（与CQC合作的强制和自愿认证项目相关的检测资质）【最少选择1项】

- ☐ CMA授权范围部分被暂停（原因、产品及标准必填）
- ☐ CMA授权范围部分被撤销（原因、产品及标准必填）

- ☐ CMA授权范围部分主动注销（产品及标准必填）
- ☐ CMA授权范围全部被暂停（原因必填）
- ☐ CMA授权范围全部被撤销（原因必填）
- ☐ CMA授权范围全部主动注销
- ☐ CMA授权范围被恢复（产品名称及标准必填）
- ☐ CNAS业务范围部分被暂停（原因、产品及标准必填）
- ☐ CNAS业务范围部分被撤销（原因、产品及标准必填）
- ☐ CNAS业务范围部分主动注销（产品及标准必填）
- ☐ CNAS业务范围全部被暂停（原因必填）
- ☐ CNAS业务范围全部被撤销（原因必填）
- ☐ CNAS业务范围全部主动注销
- ☐ CNAS业务范围被恢复
- ☐ CMA和CNAS资质正常有效

* 11、强制性产品认证指定实验室业务范围（与CQC合作的强制性产品认证项目）【最少选择1项】

- ☐ 业务范围被暂停（原因、产品名称必填）
- ☐ 业务范围被撤销（原因、产品名称必填）
- ☐ 业务范围注销（原因、产品名称必填）
- ☐ 指定业务范围正常有效
- ☐ 本单位无强制认证业务
- ☐ 2022年有领域被自行整改（原因、时间、产品必填）
- ☐ 2022年有领域被责令限期整改（原因、时间、产品必填）

* 12、2022年CCC实验室专项核查中，我机构的排名_____（按产品领域填写，我机构排名名次/该领域实验室个数；如本领域2022年末进行CCC实验室专项核查或非强制认证指定实验室，请填写“无”。）

* 13、2022年能力验证结果（与CQC合作的强制和自愿认证涉及的检测项目）【最少选择1项】

- ☐ 全部满意
- ☐ 有不满意，补测仍不满意（必填产品名称和检测项目）
- ☐ 有不满意，补测满意（必填产品名称和检测项目）
- ☐ 无需参加能力验证

* 14、2022年度司法案件（被告身份）、投诉、新闻曝光、行政处罚、信用监管（与CQC合作强制和自愿认证相关项目）【最少选择1项】

- ☐ 法人被起诉司法案件（请填写案由及裁判结果）
- ☐ 实验室立案的投诉（请填写投诉内容及处理结果）
- ☐ 行业主管部门立案的投诉（请填写投诉内容及处理结果）
- ☐ 新闻媒体及自媒体曝光的事件（请填写事件内容及处理结果）
- ☐ 各级行政处罚（请填写事由及处罚结果）
- ☐ 被国家、省级信用平台公示（请填写事由及公示信息）
- ☐ 未发生司法案件、投诉、曝光、行政处罚、信用公示

* 15、2022年是否承担过CQC委托的强制性认证检测任务（新申请型式试验或监督抽样试验）

- ☐ 承担过强制认证检测任务
- ☐ 未承担过强制认证检测任务
- ☐ 未与CQC合作强制认证

* 16、2022年承担CQC强制性产品认证检测任务的报告数量（按产品大类填写。如0201项目，出具4份检测报告，填写“02类4份”。）

* 16-1 2022年承担CQC的强制性产品认证检测（报告签发时间为2022年1月1日-12月31日）：【型式试验】检测报告份数： 份；【监督抽样试验】检测报告份数： 份；利用企业检测资源（WMT）的检测报告份数： 份；利用企业检测资源（TMP）的检测报告份数： 份。

* 16-2 2022年度强制性产品认证【型式试验】样品回执填写和检测结果上报3.0系统合规性（逾期请填写任务数量，按申请编号计算，如0201项目逾期4个任务，填写“4个”。）【最少选择1项】

- ☐ 样品回执填写到3.0系统有逾期，已按CQC相关文件要求整改
- ☐ 检测结果上报到3.0系统有逾期，已按CQC相关文件要求整改
- ☐ 样品回执/检测结果上报到3.0系统全部符合时限性要求
- ☐ 样品回执/检测结果上报到3.0系统存在逾期，也未采取任何纠正措施（请填写任务数量）

* 16-3 2022年度强制性产品认证【监督抽样试验】检测结果上报网络系统合规性（逾期请填写任务数量，按申请编号计算，如0201项目逾期上报4个任务，填写“4个”）【最少选择1项】

- ☐ 检测结果上报网络系统有逾期，已按CQC相关文件要求整改
- ☐ 检测结果上报网络系统全部按时完成
- ☐ 检测结果上报网络系统存在逾期，且未采取纠正措施（请填写任务数量）

* 16-4 2022年度强制性产品认证检测周期（剔除产品整改时间）（逾期请填写任务数量，按申请编号计算，如0201项目逾期上报4个任务，填写“4个”）【最少选择1项】

- ☐ 【型式试验】有检测超期，且未做异常上报（请填写任务数量和产品小类号）
- ☐ 【监督抽样试验】有检测超期，且未做异常上报（请填写任务数量和产品小类号）

- ☐ 型式试验和监督抽样试验有检测超期，但已在系统中上报异常
- ☐ 未发生检测超期

* 17 2022年是否承担过CQC委托的自愿性产品认证检测任务

- ☐ 承担过自愿性产品认证检测任务
- ☐ 未承担过自愿性产品认证检测任务
- ☐ 与CQC不合作自愿性产品认证项目

* 18、2022年度承担CQC的自愿性产品认证检测报告数量（出具5份报告，填写“5份”，无需按产品类别分别计数）

* 18-1 2022年承担CQC的自愿性产品认证检测：【型式试验】检测报告份数：份；【监督抽样试验】检测报告份数：份；利用企业检测资源的检测报告份数：_____份。

* 18-2 2022年度自愿性产品认证【型式试验】样品回执填写和检测结果上报3.0系统合规（按产品小类指6位数的认证项目编号计数。如001001项目逾期5个，填写“5个”。）【多选题】

- ☐ 样品回执填写到3.0系统有逾期，已按CQC文件相关要求整改
- ☐ 检测报告结果上报到3.0系统有逾期，已按CQC文件相关要求整改
- ☐ 样品回执和检测结果上报到3.0系统全部按时完成
- ☐ 样品回执和/或检测结果上报到3.0系统存在逾期，且未采取纠正措施（请填写任务数量）

* 18-3 2022年度承担CQC的自愿性产品认证【监督抽样试验】检测结果上报网络系统合规性（按产品类别号计算，如0201项目逾期4个任务，填写“4个”）【最少选择1项】

- ☐ 检测报告上报到网络系统有逾期未上报情况，已按CQC相关文件要求整改
- ☐ 检测报告上报到网络系统全部按时完成
- ☐ 检测报告上报到网络系统存在逾期，但未采取纠正措施（请填写任务数量）

* 18-4 2022年度承担CQC的自愿性产品认证检测周期（剔除产品整改时间）（按产品小类号计算，产品小类号指6位数的认证项目编号。如001001项目未上报6个，填写“6个”。）【最少选择1项】

- ☐ 型式试验/监督抽样试验有超期，已上报异常
- ☐ 型式试验有超期，但未上报异常（请填写任务数量）
- ☐ 监督抽样试验有检测超期，但未上报异常（请填写任务数量）
- ☐ 未发生检测超期

* 19、2022年度向认证委托人或生产企业提供检测报告情况【最少选择1项】

- ☐ 型式试验/监督抽样试验向认证委托人或生产企业提供纸质和/或电子版检测报告
- ☐ 型式试验/监督抽样试验向认证委托人或生产企业仅提供纸质检测报告
- ☐ 型式试验/监督抽样试验向认证委托人或生产企业仅提供电子版检测报告
- ☐ 未承担强制和自愿认证检测任务

* 20、2022年度开展培训情况（与CQC合作认证项目相关）【请选择1-6项】

- ☐ 认证规则、实施细则培训
- ☐ CQC技术规范
- ☐ CQC认证检测合规文件，如认证检测控制流程、样品管理、检测报告填写要求
- ☐ 认证标准培训
- ☐ 未开展与CQC业务相关的培训
- ☐ 认证联络员岗位培训
- ☐ 二级文控员岗位培训

* 21、2022年度是否参加CQC市场化项目研发【最少选择1项】

- ☐ 参加自愿性产品认证规则编写（请填写认证项目名称）
- ☐ 参加自愿性产品认证技术规范编写（请填写技术规范编号）
- ☐ 未参与CQC市场化项目研发

* 22、2022年度是否参加CQC其他检测业务【最少选择1项】

- ☐ 易派客（请填写产品领域）
- ☐ 其他业务（请填写相关内容，至少包含产品领域和服务内容）
- ☐ 与CQC合作课题、标准（请填写课题名称、标准名称）
- ☐ 未参加CQC产品认证检测以外工作

23、对CQC的意见和建议

* 24、各签约实验室请知晓

中心官方网站-业务在线-检测机构园地可下载《产品认证签约实验室资格申请和保持指南》，用于扩项、变更、系统使用、认证联络员和二级文控员培训。

☐ 已知晓

提交