

## 申請／登録組織の皆様へ

### 【QMS/EMS 2015 年改訂版の規格の発行に伴う認証移行について】

ISO 9001:2015 と ISO 14001:2015（以下「改訂版」という）は、2015 年 9 月 15 日付けで国際標準化機構（ISO）より発行されました。日本では JIS 規格として 2015 年 11 月 20 日に発行されましたので、その改訂版への認証の移行についてお知らせ致します。

#### 1、初回認証と更新の組織の場合

- (1) 2017 年 12 月 31 日までは、ISO 9001:2008/ISO 14001:2004 版（旧版）に基づき、認証（更新）登録出来ます。ただし、登録証書の有効期限は 2018 年 9 月 15 日迄となります。改訂版への認証移行が完了次第、有効期限は発効日から 3 年間迄に変更致します。
- (2) 2018 年 1 月 1 日以降は、改訂版のみの認証（更新）登録となります。

#### 2、QMS/EMS の旧版に認証登録済みの組織の場合

##### (1) 認証移行の期限

- 1) 旧版の登録証書の有効期限は 2018 年 9 月 15 日迄となります。
- 2) 従いまして、改訂版への移行審査は 2018 年 6 月 15 日迄にご受審ください。
- 3) QMS/EMS 改訂版への認証移行が完了しない場合には、2018 年 9 月 15 日をもって旧版に基づく登録証書は自動失効となります。

##### (2) 認証移行への準備について

下記の措置の実施をご検討ください。

- 1) 改訂版と旧版の規格の要求事項の差異を特定し、差異項目に対応する。
- 2) 改訂版の規格に基づき、内部監査員をはじめ、関係者に教育訓練を実施する。
- 3) 改訂版に基づき、内部監査及びマネジメントレビュー等を実施する。

##### (3) 認証移行の実施について

- 1) 登録組織は別紙 1 の「認証移行申請書」をご提出ください。
- 2) 登録組織は別紙 2 の文書化した情報を SAC にご提出頂き、当方にて文書審査を実施いたします。
- 3) 下記の審査プログラムにより、移行審査を完了します。
  - ① 更新審査又は前倒し更新審査による移行審査
  - ② 定期審査に伴う移行審査（前回の審査より 12ヶ月以内に受審する。但し、延期期間は 1ヶ月以内なら受審可能と致します）。
  - ③ 特別(臨時)審査による移行審査。

### 3、登録証書の発行について

- (1) 定期審査または特別審査による認証移行の場合、登録証書の有効期限は現証書と同じとなります。
- (2) 更新審査（又は前倒し更新審査）による認証移行の場合、登録証書の有効期限は発効日から3年間となります。
- (3) 認定機関（CNAS/ANAB/RvA等）のマーク入りの登録証書は、当社SACが改訂版の規格に基づき認定され次第発行いたします。

### 4、認証移行のご費用について

登録組織の製品・サービスの種類、プロセス及び環境側面の複雑さ等によりますが、概ね下記の通りとなります（消費税は別途）。

- (1) 定期審査による認証移行：1規格につき審査料¥75,000、認証状再発行料¥10,000となります。更新審査による認証移行はその際の見積りによります。
- (2) 特別（臨時）審査による認証移行：契約に定めた基準費用より1規格につき、¥150,000～となります

(注)：申請／登録組織様は以上の認証移行の要求事項に従い、自社の状況を考慮して認証移行の時期を決定してください。認証移行の希望時期になりましたら「認証移行申請書」を作成し、弊社にご送信ください。

連絡担当：古崎、安田      電話番号：052-678-6066      ファクシミリ：052-678-6067

SAC

2016年3月吉日

(別紙1)

## 【QMS・EMSの2015年改訂版規格への認証移行申請書】

申請組織： \_\_\_\_\_

連絡担当： \_\_\_\_\_ 電話番号： \_\_\_\_\_ F A X： \_\_\_\_\_

郵便番号： \_\_\_\_\_ 住所： \_\_\_\_\_

認証基準  QMS  EMS

認証移行の方法：

- \_\_\_\_\_年の定期審査に伴う認証移行
- 更新審査／前倒し更新審査による認証移行
- 特別審査による認証移行

認証移行の準備について：

移行の準備	実施状況
改訂版規格に明確された要求事項について、旧版との差異を特定・理解されていますか？	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
品質／環境マネジメントシステムの改正又は実施状況	「2015年改訂版規格への認証移行のための書類一覧表」通り、関係資料は提出済みですか？ <input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ 改訂版規格の要求事項に基づき、マネジメントシステムを運用を開始されていますか？ <input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ 改訂版規格の要求事項に従い、内部監査とマネジメントレビューを実施されましたか？ <input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
認証移行の要求事項を満たしていますか？	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> いいえ
移行審査の希望時期	_____年_____月

■申請日： \_\_\_\_\_年 \_\_\_\_\_月 \_\_\_\_\_日

■申請組織名： \_\_\_\_\_

■トップマネジメント(署名・捺印)： \_\_\_\_\_ (印)

(別紙2)

## 【2015年改訂版規格への認証移行のための書類一覧表】

QMS	1	製品とサービスの製造規格（自社・業界・国家・その他）の一覧表（該当する場合）
	2	組織の品質方針、目的・目標及び実施計画
	3	組織が確定したパフォーマンスへの測定・監視の内容、時期と実施方法が分る資料
EMS	4	著しい環境側面とその環境影響の一覧表、著しい環境側面の管理方法 が分る資料
	5	組織の環境方針、目的・目標及び実施計画
	6	リスク・機会に対応するための管理文書
	7	組織が確定した著しい環境側面の評価基準
	8	組織が確定した環境パフォーマンスへの測定・監視の内容、時期、並びに規定された測定、監視、分析及び評価の方法 が分る資料
	9	事業許可書（該当する場合）