

生物药品项目风险分析和评估 报告

目录

前言	3
一、安全评价范围、目的及依据	3
(一)、评价范围	3
(二)、评价目的	4
(三)、评价依据	6
二、评价生物药品项目概述	7
(一)、被评价单位的基本情况	7
(二)、生物药品行业企业所在地的自然条件	8
(三)、企业选址及平面布置	9
(四)、生产工艺、装置、储存设施基本情况	10
(五)、建筑、公用工程	12
(六)、安全管理	13
(七)、关于事故应急救援预案的审定	14
三、事故原因分析及事故后果预测	16
(一)、事故案例及原因分析	16
(二)、事故后果预测	16
四、环境评价	18
(一)、环境评价概述	18
(二)、评价生物药品项目概况	18
(三)、环评单位的基本情况	20
(四)、评价范围及目的	21

(五)、评价依据	23
(六)、国家环保法律法规	23
(七)、地方环保规定	23
(八)、相关标准和技术规范	23
(九)、评价程序与方法	24
(十)、环境评价程序	24
(十一)、评价方法与技术路线	25
五、环境风险评估	27
(一)、环境风险评估概述	27
(二)、评价生物药品项目风险分析	28
(三)、风险应急预案	31
六、资源合理利用	33
(一)、能源利用	33
(二)、水资源利用	34
(三)、土地资源利用	36
(四)、原材料资源利用	37
(五)、其他资源的合理利用	38
七、节能减排措施	39
(一)、节能措施	39
(二)、减排措施	41
(三)、清洁生产措施	42
八、环境基础状况	43

(一)、大气环境	43
(二)、水环境	45
(三)、土壤环境	46
(四)、生态环境	48
(五)、噪声环境	49
九、安全与环境投资	51
(一)、投资计划	51
(二)、资金筹措	53
(三)、投资效益评估	55
十、生物药品项目安全现状评价报告的后续管理	57
(一)、后续管理目的	57
(二)、后续管理程序	58
(三)、后续管理内容	59
(四)、后续管理人员	60
(五)、后续管理要求	61
(六)、后续管理措施	62
(七)、后续管理实施	63
(八)、后续管理评价	64
(九)、后续管理修改	65
(十)、后续管理更新	67
(十一)、后续管理退改	68
(十二)、后续管理风险	69

十一、安全与环境信息披露	70
(一)、信息披露原则	70
(二)、信息披露内容	72
(三)、信息披露途径	74
(四)、信息披露周期	75
十二、生物药品项目安全现状评价报告的审核与批准	76
(一)、审核程序与内容	76
(二)、审核人员	77
(三)、审核结论	79
(四)、报告批准程序	80
十三、安全生产与环境保护培训	83
(一)、培训计划	83
(二)、培训内容	87
(三)、培训方法	88
(四)、培训效果评估	90

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：

<https://d.book118.com/008046077032006120>

