

.....**有限企业**

BRC全球消费品管理体系培训教材

目录

- 1、高层管理承诺和连续改进
- 2、风险管理
- 3、纠正和预防办法
- 4、可追溯性
- 5、内部场所：布局，产品流程和隔离
- 6、清洁程序
- 7、产品分析和测试
- 8、作业控制
- 9、进来和原材料控制
- 10、培训和能力

一、高层管理承诺和连续改进

1、基本要求：

企业高层管理层须证实其充分承诺实施《全球消费品标准》要求。这须包含提供充分资源，有效地沟通，对体系进行评审和采取行动抓住改进机会。

条款	产品类别	要求
1.1	全部	企业高层管理须确保产品安全性和质量目标得以建立，统计，监测，并每年最少评审一次。
1.2	全部	评审过程需被文件化并须包含评价以下内容： <ul style="list-style-type: none">●内部审核，客户审核和外部审核●以往管理评审统计，矫正方法和时间框架●客户业绩指标，投诉和反馈●事故，不符合物料和矫正方法●针对过程绩效评定●针对产品风险评定系统评审●针对监视和测试结果评审●与产品范围内相关法律要求或科技信息进展●资源要求

续上表

1.3	全部	需将约定决定和方法有效地通知相关员工，而且在约定时间期限内执行该方法。须更新统计，以显示方法何时完成。
1.4	全部	企业高层级管理须提供实施和改进质量管理体系，产品风险评预计划所需人力资源和财力资源，并处理产品正当性，安全性和产品质量问题。
1.5	全部	企业须有清楚沟通和定时汇报渠道，使得负有对应责任员工能够向高层管理汇报本标准功效和标准符合情况。此汇报须包含改进提议。
1.6	全部	企业需含有本标准当前版本原件。
1.7	1和2	在法律要求情况下，场所须在相关政府机关注册或审批，且须取得对应证实。

二、风险管理

- 2.0、基本要求：企业须含有管理程序依据风险评定标准来确保产品安全性、正当性和质量。场所必须清楚并参考产品销售所在地域最新法律、产品标准、行为准则和可能对产品和包装相关风险产生影响科学和技术发展。
- 2.1产品范围和类别确实定

条款	产品类别	要求
2.1.1	全部	企业须识别它希望包含在认证范围内产品范围，以及产品将要销往国家/州或地域。
2.1.2	全部	企业须依据判断树中标示问题（见第二部份，3.4），建立和统计其范围内产品类别。

2.2 正当性和安全性要求

条款	产品类型	要求
2.2.1	全部	企业须拥有并使用一个可能包含内部和/或外部资源系统，来证实对产品销售所在地域全部法律，产品标准，产品安全性问题，科技发展和行业/客户行为准则了解。
2.2.2	全部	假如企业依赖于由客户或相关方提供关于产品安全性，质量和正当性信息，须确认所收到信息和有效性并文件化该确认过程。
2.2.3	全部	须有文件化过程能够将法律和标准等方面改变及时纳入到企业程序中，此过程须在相关变更官方实施日期之前完成。
2.2.4	全部	适使用方法律、标准、行为准则和类似文件副本须提供给相关员工。

2.3生产之前风险评定

条款	产品类别	要求
2.3.1	全部	<p>含括每种产品设计规范须文件化，签署日期和取得同意。须包含全部相关信息。</p> <p>作为指南，它可能包含以下内容，尽管这并非详尽列表： a.成份、尺寸、颜色 b.材料单 c.组装图 d.初包装 e.预期货架存放期 f.警告或使用指南 g.使用、误用、使用模式 h.生产量</p> <p>全部对产品设计更改须给予统计并统计日期。</p>
2.3.2	全部	<p>企业须确定并列出具适用于每种产品及其原料，产品销售所在地域相关法律条例和强制标准。</p>
2.3.3	全部	<p>企业须确保进行了产品危害和风险评定，并明确识别： a.各种危害，各种危害风险等级，以及是否该风险是可接收 b.负责该评定人员 c.进行评定日期和评定所采取证据（比如，样品图、计算机图片）</p> <p>风险评定可能由内部或外部资源进行。 假如要求修改产品，需依据修改设计进行新风险评定。</p>
2.3.4	全部	<p>须不生产任何依据条款2.3.3进行评定后被认为有不可接收风险产品。</p>

2.4 产品风险评定验证

条款	产品类型	要求
2.4.1	全部	企业须确保风险评定由具备能力员工（内部或外部人员）进行，并须统计评定所用方法。
2.4.2	全部	须定时对风险评定进行评审（当依然在生产该产品时），最少每年一次，以确保该评定是最新，需考虑对产品或类型产品投诉或事故以及反应法律上任何改变。
2.4.3	1和2	风险评定需在产品生产之前进行，须由指定责任人核实风险评定完成。假如客户签字认可是销售协议一部份，须取得此认可。
2.4.4	1和2	当出于法律要求或确认安全性或正当性必要时，应向适当有资质和可信任（内部或外部）试验室提交代表性产品用于测试。测试结果应成为风险评定一部份。
2.4.5	1和2	对安全性相关键作用产品设计/材料以及在生产中必须保持内容须由风险评定提供者建立，并设置对这类内容或材料限制。
2.4.6	1和2	当出于法律要求时，须统计并核实进行安全评审或风险评定人员身份、资格和/或许可。

三、管理体系

- 3.1、方针申明

条款	产品类别	要求
3.1.1	全部	方针须说明企业依据要求质量生产安全和正当产品意图（满足企业对客户责任）。须包含对评审和连续改进承诺。
3.1.2	全部	企业高层管理须确保该方针申明被传抵达全部与产品安全、正当性和质量相关员工，而且被正确了解。

3.2、普通性文件要求

• 3.2.1 文件控制

- 企业高层管理须确保具备全部与产品安全性、正当性和质量相关文件、统计和数据，并得到有效管理。

条款	产品类别	要求
3.2.1.1	全部	全部正在使用文件须经过同意，标注日期当前版本，须建立程序以确保不再使用过时文件。
3.2.1.2	全部	文件须清楚，易于识别，没有歧义，以适当语言，足够详细，使其能被人员正确使用。相关人员须能够随时方便获取文件。
3.2.1.3	全部	对文件更改或修正须得到授权并标注日期，并统计进行更改原因。

3.2.2 统计完成和维护

企业须保持统计以证实对**产品安全、正当性和质量**实现有效控制。

条款	产品类别	要求
3.2.2.1	全部	统计须清楚、真实，取得适当授权并在考虑到产品生命周期期限内保持良好状态，并符合制造或销售所在地域法律要求。须重视用户对于统计保留相关尤其要求。
3.2.2.2	全部	企业高层管理须确保相关程序，对全部属于产品安全、正当性和质量统计进行校对、评审、维护、保留及检索。
3.2.2.3	全部	任何对统计改动须可明见并得到授权，并须统计改动理由。

3.2.3 说明书和技术信息档案

企业须确保对于原料、组件和外购件，包含包装，中间产品/半成品和成品，以及任何可能影响成品完整性产品或服务有对应规范。需为每种产品建立技术档案。

条款	产品类别	要求
3.2.3.1	全部	规范须充分并准确，且须确保符合相关安全性，正当性和客户要求。相关人员须能够获取此规范。
3.2.3.2	全部	企业须维护包含全部相关数据（或这类数据位置详情）技术档案，以确保产品满足本标准全部要求。比如： a.详细产品规范（见条款2.3.1） b.材料单 c.所用全部与产品安全性，正当性和质量相关化学品安全数据表 d.风险评定 e.对符合性评定程序说明 f.测试汇报、检验汇报 g.产品生产所要恪守法律和产品标准列表 h.生产控制程序和图表 i.任何政府机构同意（如适用） j.法律要求符合性申明（如适用）
3.2.3.3	1和2	企业须寻求相关各方对规范正式认可，假如规范没有得到证实认可，企业须能证实他们已经采取行动寻求正式认可。
3.2.3.4	1和2	须对规范修改和同意建立文件化得程序，包含定时评审以确保其充分性和状态。

3.3 组织结构、职责和管理权限

企业须有清楚定义和文件化得组织结构以确保关键员工了解工作职责、责任和汇报关系。

条款	产品类型	要求
3.3.1	全部	企业须有一个组织结构图来说明企业结构。
3.3.2	全部	须制订文件化，清楚定义职责，并与含有产品安全性、正当性、产品质量和管理系统相关职责关键员工进行沟通。
3.3.3	全部	有相关经验和资质指定人员须负责管理本标准中要求正当性、质量和安全性要求。此职责不应与其它责任发生利益冲突。
3.3.4	全部	当关键员工缺席时，须有恰当并书面化安排。
3.3.5	全部	企业高层管理须确保含有职责描述或工作指南，并就此向全部与产品安全性、正当性和质量活动相关员工进行沟通。

3.4 内部审核

企业须审核管理系统已确保其符合性和恰当性。

条款	产品类型	要求
3.4.1	全部	内部审核须包含与本标准相关全部方面。须制订内部审核计划，并依据活动风险程度确定审核范围和频率。对直接影响安全性、正当性和质量方面审核最少每年进行一次。造成审核间隔查过一年例外须经过书面风险评定证实其合理性。
3.4.2	全部	内审计画须由能胜任审核员进行，审核员须独立于被审核操作领域。审核员不须审核自己工作。
3.4.3	全部	矫正方法须得到负责该方法人员正式同意，并在适合和约定时间框架内执行。
3.4.4	全部	全部策划内部审核和相关矫正方法统计须保留，而且符合和不符合项都需统计下来。全部矫正方法须被验证以确保圆满完成。

3.5 采购、供货商核准和行为绩效监控

企业须控制对产品正当性、安全性和质量至关重要全部采购过程，以确保采购产品和服务符合要求要求。在此段内容中，供货商须包含分包商和自由职业者。

条款	产品类型	要求
3.5.1	全部	<p>企业须有书面供货商同意程序，包含提供影响产品安全性、正当性或质量产品、材料和服务同意供货商列表。须建立此程序，包含进行连续评定明确条件和所要求绩效表现标准。连续审核能够经过监督以下一个或各种工作表现方式进行，尽管可能还有其它能够接收方法：</p> <p>a.内部检验 b.分析证书 c.符合性证书 d.供给商审核 e.可追溯性检验</p> <p>最少在产品生命周期内保留此监控统计。</p>
3.5.2	全部	<p>企业须在要求“试用”期限内依据已定义条件评审新供货商表现，今后基于要求频度来确定后续供货商表现监控级别。</p>
3.5.3	全部	<p>程序须识别是否能够接收在紧急情况下或非正常情况下使用未获同意供货商。假如能够，此程序须要求怎样统计和处理例外，以维持产品安全性、正当性和质量。</p>

3.6 、客户财产

当客户财产（包含知识产权）置于企业控制之下时或被企业使用时，企业须对用户财产给予保护。

条款	产品类型	要求
3.61	全部	企业须识别、验证、保护和防护客户财产，包含软件、知识产权和产品。假如客户任何财产发生丢失，损失或发觉不适于使用情况，须向客户汇报并保留统计。

3.7 矫正和预防办法

基本要求：企业高层管理须确保具备程序以统计、调查、分析和矫正不符合原因或者那些未能满足对产品安全、正当性和质量至关主要标准、规范和程序不符合原因。

条款	产品类型	要求
3.7.1	全部	企业须运行一个有效系统用于捕捉、统计和及时调查不符合情况或作为可能不符合产品安全性，正当性或质量情况汇报内容。
3.7.2	全部	本系统中须包含客户关于实际或潜在产品不符合项投诉。
3.7.3	全部	对于每种矫正方法，须将职责和责任指定并分配给适合员工。这些须统计在案。
3.7.4	全部	企业须确保采取有效地矫正方法以预防问题再次发生，并须监测和统计在适当初限内矫正方法完成情况。
3.7.5	全部	企业须最少一年评审一次此过程，当可行时，加入行业通例并采取预防性伎俩。

3.8 可追溯性

基本要求：企业须有一个系统可在从加工到向直接客户提供产品全部阶段及时识别并追踪产品组/批次和进料起源，包含原料，组件和包装材料，反之亦然。

对于确定最终产品安全性、正当性或质量含有低风险物料，能够免去对其可追溯性要求。

条款	产品类别	要求
3.8.1	全部	企业须能够识别原料、组件和包装材料直接起源。
3.8.2	全部	组成一组/批产品须被定义并统计，须包含经过连续方式生产产品。
3.8.3	全部	对原料组/批次识别，包含包装材料，加工助剂、中间产品/半成品，部份使用材料，成品及未确定材料，都须确保充分可追溯性。

3.8.4	全部	最终产品须适于做标识，最少在其外包装允许充分识别和可追溯。
3.8.5	全部	在任何情况下，可追溯性必须可实现在从原料起源到向直接客户提供产品每个组/批次上。
3.8.6	全部	当进行返工或任何返工操作时，必须维持可追溯系统。
3.8.7	全部	企业须测试可追溯系统以确保从原料接收到产品及相反方向保持可追溯性。此测试须依据预定频率进行，最少每年进行一次并保留结果。须测量并统计用于完成测试所花费时间。
3.8.8	全部	当一样组件或材料来自超出一个供货商时，可追溯系统须确保：假如组件/材料对安全性，质量或正当性非常主要，须能识别来自每个供货商组/批次。
3.8.9	全部	假如可能影响到产品安全性，质量或正当性，材料，加工或组件变更须是可追溯，而且如有协议要求，此变更须得到客户正式同意。
3.8.10	全部	产品或组件转包制造商（包含家庭作坊）必须提供与风险对应级别可追溯性。
3.8.11	1和2	基于风险评定和任何法律或特定客户有要求时，需建立对整个过程更深入可追溯性。
3.8.12	1和2	对于连续生产过程，定义可追溯性级别方法必须是基于风险评定并文件化。

3.9 产品撤回和产品召回管理

企业须有计划和系统用于有效地管理产品撤回和产品召回程序。

条款	产品类别	要求
3.9.1	全部	企业须有产品召回程序以有效管理产品撤回和产品召回。须有程序确保马上通知客户对于客户或消费者来说关于产品安全性，质量或正当性问题严重程度。
3.9.2	全部	企业须与分销商和供应链中其它各方达成书面协议，以确保有效地撤回/召回。
3.9.3	全部	当发生产品召回时，须及时通知颁发当前证书认证机构以及对应执行机构。企业须知道并恪守销售所在地域任何法律汇报义务。
3.9.4	1和2	产品召回和撤回程序须书面化并为确保其有效运行而进行定时测试，最少一年一次，测试结果须包含对关键活动计时并被保留。
3.9.5	1和2	企业高层管理须确保此测试结果在必要时应被用于实施改进。

3. 10事故和业务可连续性管理

企业须有程序来识别用于在发生事故时确保业务可连续性和/或发生事故时通知客户方法。

条款	产品类型	要求
3.10.1	全部	企业须向相关员工提供书面指南，关于回造成能影响产品安全性、正当性或质量事故或紧急情况事件类型，并须具备文件化汇报程序并包含实时通知其客户。
3.10.2	1和2	企业须制订应急计划来确保业务连续性以应对发生诸如以下严重事故： a.关键服务中止，如水、能量、员工 b.事件，比如洪水、火灾和自然灾害 c.恶意污染或蓄意破坏
3.20.3	1和2	程序最少须包含以下内容： a.识别组成事故管理小组关键人员及他们关键职责 b.主要联络人最新列表，包含能提供提议和支持机构详细信息

3.11 协议评审和以客户为中心

企业高层领导须确保含有程序来确定用户关于产品安全和质量方面要求和期望，并确保能满足这些要求。

条款	产品类型	要求
3.11.1	全部	须按适当事先确定频率及针对客户要求要求进行文件化，评审和确认。任何所形成更改须被文件化并与相关部门进行沟通。
3.11.2	全部	当客户设定了需要监控特定绩效指标时，这些要求须被沟通、恪守和最少每年评审。
3.11.3	1和2	企业须清楚识别负责与客户沟通员工，而且建立一个有效沟通系统。
3.11.4	1和2	须建立与客户满意度相关绩效指标并与相关员工进行沟通，并依据这些目标进行评审。

3.12 投诉处理

企业运行一个有效系统来获取、统计和调查产品投诉。

条款	产品类别	要求
3.12.1	全部	须有一个系统来获取，统计和调查全部与产品安全性、正当性和非正常或严重质量缺点相关投诉，而且须统计调查结果。
3.12.2	全部	当投诉由代表企业外部机构进行调查时，各方职责须被定义而且过程要被文件化。企业须寻求取得此调查方任何结果。
3.12.3	全部	须依据问题严重性和出现频率，由进过培训员工快速有效地采取恰当方法。
3.12.4	1和2	须对投诉数据进行分析，并将此数据用于实现对产品安全性，正当性和质量后续改进以防止再次发生问题。相关员工须可获取该分析结果。

四、场所标准

- 4.1 位置、周围和场所
- 用于制造、储存或配送场所须有适宜大小、位置、结构而且其设计易于维护，预防污染，确保安全和正当产品生产。

条款	产品类别	要求
4.1.1	全部	审核中包含场所须是明确界定，并须被选址和维护，方便生产安全和正当产品。
4.1.2	全部	须考虑对产品完整性有负面影响当地活动和场所环境。在场所所采取预防产品受到任何潜在污染方法须被定时评审，以确保其连续有效性。
4.1.3	全部	外部场所和周围须维护有序。
4.1.4	全部	须很好地维护由场所控制外部道路，以防止产品受到污染。
4.1.5	全部	必须不因排水系统不足引发设施损坏。

4.2 内部场所：工厂布局、生产流程和隔离

基本要求：建筑物和厂房须妥善设计、建造和维护，方便控制产品被污染风险，并符合全部相关法规要求。

条款	产品类型	要求
4.2.1	全部	须维护建筑物以最大程度降低产品被污染可能性。
4.2.2	全部	机器和设备须合理定位，可有效布置从进料到出品生产流程，以最大程度降低产品被污染和损坏可能性。
4.2.3	全部	须提供工艺流程图。
4.2.4	全部	建筑物内须具备足够工作和储存空间，以确保作业在安全、卫生（必要时）条件下进行。
4.2.5	全部	考虑到产品流程、材料性质、设备、人员、废弃物、气流、空气质量和公用设施，须采取有效隔离方法来最大程度降低产品交叉污染风险。
4.2.6	1和2	设施和服务位置，包含洗手间、清洁和就餐设施，须不损害产品完整性。

4.3 建筑物内部

内部场所、建筑物和设施须符合预期目标。全部用于或位于生产和储存区域公共设施均须适当设计、建造、维护和监控，以有效控制产品污染风险。

条款	产品类型	要求
4.3.1	全部	针对产品安全性、正当性和质量风险，场所建筑物和设施，包含被要求排水系统质量和完善，须适用于预期目标并须依据适当标准进行维护。 它须包含：a.洁净、整齐和不杂乱工厂 b.充分照明 c.合理和充分去除任何副产品和污染d.防渗透地板，进过良好维护并可承受清洗
4.3.2	1和2	建筑物和吊顶潜在污染风险，包含建筑物空隙，须经过定时检验进行控制，并须采取矫正方法预防潜在污染风险。
4.3.3	1和2	须依据与所生产相关任何特定要求对场所进行评定，比如，温度、湿度和静电放电。任何被识别要求须采纳、文件化、监视和定时评审。
4.3.4	1	墙、地板、天花板，管线和吊顶须设计、施工、装饰和维护能降低沉积和潮湿发霉，并易于清洁。
4.3.5	1	全部作为产品成份，或在制备产品时直接与产品接触水须是饮用水（按产品销售地域定义），或适当地处理来预防污染，并须定时监测。
4.3.6	1	用于清洁或与产品制造过程中任何作业相关，以液态水、冰或蒸汽形式存在水，须符合产品使用所在国法律要求，而且不会给产品安全

4.4 员工设施

员工设施须足以容纳要求数量人员，而且须被设计和用来将产品污染风险降低到最低程度。这类设施须保持良好、洁净状态。

条款	产品类型	要求
4.4.1	全部	员工设施，比如洗手间、餐厅和休息区，须设计和使用时将产品污染风险降到最低程度。
4.4.2	1和2	当当地法律允许吸烟时，指定吸烟区域须与生产区隔离，隔离范围须确保烟不会接触产品。在吸烟区内部和外部须提供适当处理方法处理吸烟者废弃物。
4.4.3	1和2	须向那些不能携带物品进入区域工作人员提供尺寸足够能容纳全部合理个人物品储存设施。
4.4.4	1	当要求穿指定工作服时，须提供指定更衣设施给全部些人员：员工、访客或承包商。这类更衣设施应能够直接通达生产、包装或储存区域，而无须经过任何外部区域。若不可行，须进行风险评定并执行对应程序。
4.4.5	1	在更衣设施内，户外衣物及其它个人物品须与工作服分开存放。
4.4.6	1	须在生产区入口及生产区内其它适当地点设置适当且足够洗手设施。 还须在洗手地点提供关于怎样洗手信息。
4.4.7	1	员工带入制造场所全部食品须保留在洁净和卫生状态下。不允许将食品带入包装、加工或生产区域。

4.5 清洁程序

基本要求:须具备清扫和清洁系统, 以确保可一直保持适合洁净和整齐标准, 并将污染风险降至最低。

条款	产品类别	要求
4.5.1	全部	须进行清洁以将污染风险降至最低。
4.5.2	全部	在建筑施工或维护、设备变更或新产品导入之后, 须再次确认清洁和, 必要时, 消毒程序。
4.5.3	全部	用于清洁、虫害控制和加工助剂化学品须适当地识别和控制, 以预防产品污染风险。化学品必须被清楚卷标, 并倾倒入有正确标签和标识容器中。须为其提供充分存放设施和适当储存地点, 使其不会对产品安全性、正当性和质量造成危害。
4.5.4	全部	假如清洁服务被外包, 服务提供商需签署协议, 协议明确清洗范围和频率, 而且须保持日志, 作为已经完成工作统计。须指定企业代表负责确保工作圆满完成。
4.5.5	1和2	用于建筑物、设施、车间和全部设备清洁程序须建立和保留。清洁程序须最少包含以下内容个: a.清洁职责 b.被清洁物品/区域 c.清洁方法 d.使用清洁材料 e.清洁统计和验证责任
4.5.6	1和2	清洁和清扫须由进过按照文件化程序培训过员工来实施, 并保持统计。
4.5.7	1	须验证清洁和卫生有效性并统计在案。矫正方法须文件化。

4.6 废弃物/废弃物处置

须具备适当系统以搜集、整理和处置废弃物。

条款	产品类型	要求
4.6.1	全部	须具备系统，以减量降低废弃物在生产区堆积，并须预防使用不适用或有缺点材料。
4.6.2	全部	废弃物依据处置方式不一样按摄影关法规要求进行分类，必须隔离和搜集在适当指定废物箱中。
4.6.3	全部	因为召回、撤回或不符合标准所需要处置产品须被安全地处置。这能够指定给一位废弃物处理教授。须保持这类材料销毁或处置统计。
4.6.4	全部	废弃物须被恰当地隔离和追踪，确保他们不会再次进入非废弃物生产流程。
4.6.5	全部	对外部废弃物搜集容器或压缩器管理须使得对产品风险最小。

4.7 虫害控制

企业须负责将生产场所内虫害侵袭风险降至最低。

条款	产品类型	要求
4.7.1	全部	企业须负责识别和控制虫害侵袭风险，并实施虫害控制程序。假如没有进行虫害控制，企业须在完整正当理由说明没有虫害控制合理性，包含其客户认可。此正当理由最少每年被评审一次。（注意：假如有合理理由证实不用采取虫害控制方法，本节中其它条款不再适用。）
4.7.2	全部	企业须与外部承包商就场所虫害控制订立明确能反应现场活动协议，或对员工进行培训。
4.7.3	全部	针对虫害控制书面程序和检验文件应得到维护，包含已完成工作日志统计。
4.7.4	全部	当发生虫害侵袭时，须马上采取行动毁灭危险，并进行统计。须采取行动来识别、评价和授权放行可能已受到影响全部产品。
4.7.5	全部	相关员工必须随时能够取得虫害控制中所使用化学药剂完整材料安全数据表（MSDS），并将其放置在指定位置。
4.7.6	全部	诱饵放置处处须牢靠，可操作并能有效杀死目标虫害，并将其放在防止污染材料或产品地点。
4.7.7	全部	当需要时，材料或产品须熏蒸，并须保留此过程统计。已熏蒸物品在没有取得完整专业安全同意和正确同意文件前不得提供给客户。全部消毒操作须由含有恰当职业资质员工控制。

4.8 产品运输、存放和配送

全部来储存和运输产品，在场所周围移动，和进行成品发货设施须符合其用途，并得到妥善维护。

条款	产品类型	要求
4.8.1	全部	企业须确保产品运输和储存在控制之下，从原料和组件交付到成品运输。所采取发货方式须防止污染或损坏产品。
4.8.2	全部	当需要储存时，在任何阶段，全部物品须妥善保护，预防受到污染、变质合损害。
4.8.3	全部	依据产品类别，全部运输工具须妥为维护并处于清洁/卫生条件下。
4.8.4	全部	当运输产品易受到影响时，在装卸时须保护产品。
4.8.5	全部	当产品需要特定环境要求以预防降级时，须统计，维持和监测适当条件。
4.8.6	全部	当产品易受到来自运输条件危害或受到运输限制时，所需运输条件须统计，实施和接收定时评审。任何须要地产品卷标须统计和监视。
4.8.7	全部	当企业雇佣第三方承包商，在企业 and 承包商之间须达成协议。本节中要求全部要求须在协议中明确表示。

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/395103042322011243>