LRQ/\

ISO 14001 審査プロセス

CLIENT INFORMATION NOTE

概要

本 CLIENT INFORMATION NOTE (CIN) では、ISO 14001 環境マネジメントシステムの審 査および認証に関する LRQA の プロセスの主なステージについ て説明します。

通常、審査プロセスでは、当社が承認 を推奨する前に、クライアントの拠点 への2回の訪問が実施されます。この 2回の訪問は以下の2つです。

- ステージ 1 (文書のレビューおよび 訪問の計画)
- ステージ 2 (初回審査)

当社が認証登録証を発行した後は、認 証を維持するための定期審査を実施し ます。

毎回の訪問では、審査員はオープンか つ協力的に実践的なアプローチをとり ます。当社は、こうした方法により、 審査プロセスに付加価値を与えている と考えています。

訪問前に、訪問日、開始と終了の時間、 審査チームのメンバー、訪問期間、ク ライアントのビジネスのうち訪問する 領域について話し合い、合意します。

訪問は、別段の合意がない限り、クラ イアントの国の言語での実施および報 告となります。

ステージ 1 (文書のレビュー および訪問の計画)

訪問の目的

この訪問の目的は次のとおりです。

- 有意義な審査が実施できるように、 クライアントの環境マネジメントシ ステムが、健全な基盤に基づき、十 分に設計され、文書化され、実施さ れていることを確認します。
- ステージ2審査の計画を当社が作成 できるように、クライアントの会社 の組織、プロセス、および活動に関 する情報を収集します。
- ステージ2審査の適用範囲、審査 チームの要求事項および時期を確認 します。
- 当社のサービスに関するクライアン トからの質問に回答します。

これは、審査員が拠点を視察し、内部 審査報告書を含む主要文書をレビュー することによって達成します。

当社は計画時のエレメントを重視して おり、そこに含まれる内容は以下の通 りです。

- 利害関係者のニーズと期待の特定を 含めた組織の状況の特定
- 事業活動から生じる環境リスクと機 会を特定する上でのクライアントの システムの有効性
- 関連するリスクおよび機会を評価し た方法
- こうしたリスクや機会をシステムで 管理する方法

この訪問では、ステージ2審査の前の 是正が望まれるシステムの弱点や欠落 を特定します。

訪問の実施

訪問(通常は2日間)は、オープニン グミーティングで始まります。審査員 は、マネジメントチームに当社が審査 を実施する方法を説明し、クライアン トは会社について紹介いただきます。 審査員は訪問に関する計画についてク ライアントと合意します。

その後、審査員は次のことを行います。

- 審査規格に照らしたクライアントの システムの設計と文書、組織の状況 および提案された審査の適用範囲を 確認します。
- 必要に応じて拠点査察を実施しま す。

- 肯定的な結果と、ステージ2の訪問前に対応が必要な問題の両方を記述した、焦点を絞った報告書を作成します。報告書では、これらの問題のグレードについて、ステージ2の訪問終了時に未解決の指摘事項として特定します。
- ステージ2審査の訪問の詳細な計画 の作成

通常、審査員は次の項目をレビューす る必要があります。

- 利害関係者の特定および遵守義務を 含む組織の状況
- 環境方針
- 組織のリーダーシップ
- 拠点活動 通常、サイトツアーを実施し、サイト計画(例:排水溝、建物、 近隣など)の検証、潜在的な環境側 面の確認、現在の管理とパフォーマ ンスの特定、ステージ2審査に向け た習熟を行います。
- 環境リスクと機会 環境側面とそれ に関連する影響の特定およびその重 要性の判断を含みます。
- 継続的改善 目的と目標およびそれらと方針や重要な側面との整合性を評価し、以下を確認します。
- 確立されていて、継続的改善を支援 しており、目標を達成するための適 切なプログラムおよび関連する計画 が設定されており、パフォーマンス 測定と報告書作成が行われていること。
- 遵守義務 該当する法、規制(ライセンス、同意、権限や認可など)へのアクセス、クライアントの組織が採用した利害関係者の要求事項、当局との合意、および会社の報告書を審査します。
- 運用上の取り決め 重要な環境側面 を統制し、管理するための手順が確 立されていることを確認します。
- 監視および測定 環境パフォーマンスを測定するための適切な測定の範囲およびモニタリングメカニズムが存在することを確認します。

また、目的や目標に対する進捗状況、 法令遵守、リスク管理措置の維持と有 効性を含むマネジメントシステムのパ フォーマンスをレビューし、規格内の 以下の要求事項に対処するための手順 が利用可能であることを確かめます。

- マネジメントシステムの文書
- 是正処置
- 内部監査 監査プログラムおよび報告書のレビューを含む
- マネジメントレビュープロセス 記録のレビューを含む

訪問は、ステージ 1 の報告書を提出し、 安全衛生、セキュリティおよび管理上 の問題を含む審査プロセスの次の段階 について合意するためのクロージング ミーティングで終了します。

ステージ 1 の訪問でレビューされた文書は、将来の訪問のベースラインとして使用されます。ただし、内部の改善活動の結果に応じて、システム文書は継続して修正する必要があります。当社は訪問の都度、ベースラインと最新の問題間の変化を特定しなければなりません。

ステージ 2 - 初回審査

訪問の目的

この訪問では、審査員は、クライアントのマネジメントシステムがどのように実践されているか、また EMAS 検証が求められている場合は、クライアントの環境宣言の正確な内容に焦点を当てます。ステージ2の訪問では、次の項目の確認を目指します。

- クライアントの方針、目標、プログラム、手順が効果的に実践されているか。
- 改善のための計画的かつ体系的なア プローチがあるか。
- 重要な環境側面がマネジメントシステムで管理されているか。
- プロセスを効果的に管理しているか。
- マネジメントシステムが審査規格または EMAS 規則のすべての要求事項を満たしているか。

訪問の実施

審査は、ステージ1の訪問中に作成された計画に則って実施します。審査チームのメンバーは、審査に立ち会って指摘事項を確認し、審査を支援するガイドとともに各領域を訪問します。ステージ2審査には、通常、マネジメントシステムの全体的な責任を有するシニアマネジメントの代表者とのミーティングが含まれます。

審査チームは、最低限、以下に関連する所見を報告します。

- ステージ 1 訪問時の指摘事項のフォローアップ
- 審査において合意済みの適用範囲で 特定された活動、製品、サービス
- 法律遵守、継続的改善、汚染の予防 など、組織の環境保護方針における コミットメントを達成するためのマ ネジメントシステムの有効性
- 重大な環境リスクと機会を管理する ための取り決めの実践
- マネジメントプログラムを通じて目的および目標を達成するための進捗
- マネジメントシステムで必要となる システムの実践および文書化された 適切な情報の保管
- マネジメントシステムがどのように 機能し、目標や目的が達成されてい るかを評価するための監視および測 定の取り決めの実施
- シニアマネジメントがマネジメント システムにコミットし、関与してい る程度
- 内部監査、是正処置、マネジメント レビューのプロセスの有効性

審査チームは、クライアントと毎日レビュー会議を開催し、審査での所見について話し合います。これらの所見の受け入れを確認するために、適切なスタッフが立ち会う必要があります。所見をどのように定義するかについては、以下の「報告書作成」セクションを参照してください。

訪問の終了時に所見のグレードを決定 します。訪問は、所見の概要を提示し、 審査プロセスの次の段階について合意 するためのクロージングミーティング で終了します。審査員は、管理責任者 に完全な報告書を提供します。当社が 重大な不適合を何も報告せず、軽微な 不適合に対してクライアントが提案し た是正処置を、クライアントから審査 員に知らせた場合、審査員は、審査規 格への認証を承認するよう提言します。 (当社事務所による独立したテクニカル レビューを条件とします) ただし、重 大な不適合が報告された場合は、当社 は承認を延期し、是正処置をレビュー するために審査のフォローアップを実 施します。これらの取り決めについて は、当社のチームリーダーとクライア ント間で合意します。

定期審査

訪問の目的

当社は、クライアントのマネジメント システムを認証した後、定期審査プロ グラムを開始します(通常、最低でも 12か月ごとに実施します)。定期審査 は、承認されたマネジメントシステム が継続して以下を実施していることの 確認を目的とします。

- 維持されているか。
- 運用中であるか。
- 継続的改善を提供しているか。

また、システムへの変更による影響も 考慮します。こうした変更は、活動、 製品またはサービスの変更の結果に応 じて実施された可能性があります。

その後、引き続き認証要件が満たされ ているかを検討します。

訪問の実施

定期審査の適用範囲は、通常、前回の 訪問時にクライアントとの間で合意し ます。詳細はオープニングミーティン グで確認します。

選択された領域で、当社は以下を確認 する許可を得ます。

- 組織の状況に関する変化
- 内部監査・マネジメントレビュープ ロセス
- 顧客の苦情を含む是正処置プロセス

- システムの変更およびその導入によ る有効性
- 継続的改善および汚染の予防に関す るプロセスや記録
- 主要担当者の責任および権限に関連 する変更の管理方法

また、未解決の所見および LRQA お よび認定ロゴの使用方法についてもレ ビューします。

訪問中に軽微な不適合を報告した場合 は、通常は次回の訪問時にその点をフォ ローアップしますが、それ以外の場合 はフォローアップについての手配をし

定期審査中に重大な不適合を報告した 場合は、必要な是正処置をフォローアッ プするための特別審査を手配します(通 常は3か月以内)。これは承認プロセス における当社の一時停止と取り消しの 最初の段階です。

クロージングミーティングでは、当社 の審査員が今回の訪問について報告し、 次回の訪問のテーマについて同意しま す。重大な不適合が報告された場合、 審査員は、クライアントが実施する予 定のフォローアップについても合意し ます。

更新審査

更新審査の計画

当社は、前回の定期審査でクライアン トと合意した計画で、3年ごとに更新 審査を行います。

更新審査の計画プロセスには、レ ビュー、プレビュー、計画の3つの手 順があります。

レビュー

このステップには、次のような過去の パフォーマンスのレビューが含まれま す。

- 苦情やその他のパフォーマンス指標 に関するトレンド情報
- システム文書の改善
- 改善ログプロジェクト
- 審査から得た教訓
- 当社の所見の傾向

当社の審査員は、過去のパフォーマン スのレビューに基づき、現在のマネジ メントシステムにおいて、戦略と目標 を成功裏に実施することに対する潜在 的なリスクを特定します。

プレビュー

このプレビューの目的は、クライアン トの戦略と目標に合わせて審査活動を 調整することです。審査員は、シニア マネジメントとの会話を通じて、ビジ ネス・リスクや運用リスクなどの戦略 上の問題、競争上の問題、社内外の環 境の変化など、クライアントのより長 期的な予想を理解します。審査員は、 面談を通じて、これらの予想、目標、 および戦略が、クライアントのマネジ メントシステムまたはクライアントの 組織の利害関係者に影響を与えるかど うかを確認します。

プレビュー段階では、今回の更新審査 訪問および次の3年サイクルで使用可 能な追加のテーマを特定します。

計画

訪問の次のステップは、更新審査の計 画です。訪問のこのステップでは、審 査員は次のことを行います。

- 定期審査定期審査期間中に適切に対 処されなかったシステムのあらゆる 側面の特定およびそれらをレビュー する方法を計画します。
- レビューおよびプレビュー段階で得 られた情報を用いた計画プロセスを 支援します。
- 必要に応じて、特定されたテーマに 注意を払う最善の方法を検討しま す。(改善追跡ログを含む)
- 審査する活動、プロセス、部門、領 域を特定します。
- リスクに応じて、上記のそれぞれの 合理的な審査期間についてクライア ントと合意します。
- リソースの最適な使用方法の特定に 努め、重複を回避します。
- 報告書作成、報告書の統合および表 示に必要な適切な時間を追加しま
- 情報を合理的な訪問計画に統合しま す。

審査員は、関連するすべてのマネジャー との話し合いや、関連するすべての部 署の記録のレビューのための時間を確 保します。

更新審査の訪問の実施

当社は、更新審査の訪問をステージ2 審査と同様の方法で実施します。ま た、クライアントのシステム文書もレ ビューし、次のことを確認します。

- 引き続きクライアントの会社に適合 しているか。
- 継続的改善を含め、認証の適用範囲 および認証要件に適合しているか。

承認内容の変更

認証登録証を拡大または縮小する場合 は、正式な変更申請を提出してくださ い。LRQA は、申請をレビューする際 に次のことを検討します。

- 訪問チームの能力に関する要求事項 への追加または変更
- 訪問期間に関する要求事項の追加ま たは削減

また、すべての変更については修正さ れた契約でクライアントに通知されま

要求された変更が、文書化されたシス テムの大幅な変更または追加を意味す る場合は、当社は別の文書レビュー訪 問(ステージ1)を実施します。

ステージ2審査の訪問プロセスに沿っ て登録変更審査のための訪問を行いま すが、通常は正式な訪問計画は作成し ません。文書のレビュー(ステージ1) を実施する必要がない場合は、訪問中 にチームリーダーが関連する文書をレ ビューする時間を確保し、追加の訪問 活動の計画に合意します。

登録変更審査のための訪問は、個別の 訪問として実施することもできますし、 予定された(定期審査定期審査または 更新審査) 訪問と組み合わせて実施す ることもできます。

LRQA は、現在の認証登録証と同じ有 効期限を使用し、修正した認証登録証 を発行します。

報告書作成

ステージ 1、ステージ 2 および定期審 査の報告書作成プロセスは類似してい ます。訪問報告書には、審査による所見、 審査計画に対する進捗状況、肯定的な コメントに加え、明確にする点や解釈 のポイントを記録します。当社は、審 査の所見を記録し、重大な不適合また は軽微な不適合として特定します。こ れらの不適合のグレードは次のように 定義します。

重大な不適合:以下の1つ以上のマネ ジメントシステムのエレメントの実施 および維持の欠陥または欠如、もしく は入手可能な客観的証拠に基づいて、 マネジメントが以下を達成することに 大きな疑問を生じさせる状況です。

- 組織の方針、目的または公的コミッ トメント
- 適用される規制要件の遵守
- 該当する顧客の要求事項への適合
- 審査項目の成果物の適合

一般的に、重大な不適合とは、以下を 伴うシステムの欠陥です。

- システムの有効性または成果物にす でに影響を与えている場合。
- マネジメントシステムの実現能力を 危険にさらしている場合。
- 即時の封じ込めが必要である場合。
- 根本原因の分析と是正処置が直ちに 求められる場合。

当社のチームリーダーがフォローアッ プの手配をします。

軽微な不適合:導入され、維持されて いるシステムの弱点を示す所見のうち、 マネジメントシステムの実現能力に重 大な影響を与えていない、またはシス テムの成果物へのリスクはないものの、 システムの将来の実現能力を保証する ために対応が必要となる所見です。

一般に、軽微な不適合とは、内部の対 応プロセスまたは手順における弱点、 またはコントロールのさらなる弱体化 によりシステムの有効性が失われる結 果が合理的に考えられる場合です。根 本原因の調査および是正処置が必要と なります。

訪問時に指摘され、認証の発行につな がる場合、審査員はクライアントが実 施する予定の是正処置を提示するよう に依頼します。この是正処置計画は、 認証登録証が発行される前に、当社の 事務所が行う個別のレビューの一環と なります。定期審査に指摘された場合、 訪問後の適切な時間内に是正処置を講 じる必要があるとしても、通常は、次 回の訪問まで、その措置の詳細を提供 する必要はありません。

いずれの場合も、次回の訪問で審査員 が実行された行動を確認し、報告書内 の是正処置のレビューセクションに記 入します。

当社のすべての訪問報告書は3年間保 管するようにしてください。例外的な 状況で、当社から過去の報告書の写し の提出を依頼することがあります。

実施したプロセスの効率性を改善する ために、準拠したマネジメントシステ ムに対して導入可能な改善の提案は、 以下のいずれかに記録します。

- 戦略的な改善提案についてはエグゼ クティブ・サマリー
- 特定の領域に関連する改善提案につ いては報告書の本文

サンプリング

活動の領域において問題が特定されな かった場合も、それは問題がないこと を必ずしも意味するわけではないこと を認識することは重要です。審査作業 はサンプリング手法に基づいて行われ るため、統計的には、審査中に問題が 特定されない可能性が常にあります。 クライアント自身のマネジメントシス テムを審査する場合はその点を考慮し てください。

機密保持

当社は、クライアントの組織に関して収集した情報(報告書の内容を含む)を、クライアントの許可なく(認定機関が要求する場合を除く)他のいかなる個人個人または組織にも渡すことはありません。

追加情報

御社がパフォーマンスを向上させ、リスクを軽減するために LRQA がどのように支援できるかについては、当社のウェブサイト www.lrqa.com をご覧ください。ウェブサイトでは、国別のウェブサイトを訪問し、クライアントの国の LRQA についての情報を知ることも可能です。

お問い合わせ

詳細については、 https://www.lrqa.com/ja-jp/ をご覧ください。

LRQAリミテッド 〒220-6010 横浜市西区みなとみらい2-3-1 クイーンズタワーA10階



YOUR FUTURE. OUR FOCUS.