

认证收费标准及审核人日

1 目的与使用范围

为加强对认证组织收费的管理，规范认证收费行为，保护双方的利益，促进认证工作的发展，特制订本办法。

本办法适用于 CMD 所开展 YY/T0287-2017 和 GB/T19001-2016 的认证服务收费。

2 基本原则

收费项目和标准按照国家主管部门的规定制订。（产品认证见国家计委、国家质量技术监督局计价格【1999】1610 号文；质量管理体系认证见国家计委、国家技术监督局计价格【1999】212 号文）。

认证审核的工作量（审核人日）按照 CNAS-CC01《管理体系认证机构认可要求》、CNAS-CC02:2013《产品、过程和服务认证机构要求》、CNAS-CC105:2016《管理体系审核时间（QMS、EMS、OHSMS）》的规定执行，综合考虑客户组织的规模、产品风险程度、审核使用语言、产品种类和数量、其他认证机构的认证结果等因素制定，总体收费水平执行 CCAA 中认协监（2013）102 号《认证机构公平竞争规范——认证价格自律规定》。

3 定义

3.1 审核时间

各类审核的审核时间是指按审核人日度量的实施审核活动所需的有效时间。

3.2 审核人日

一个审核人日通常为 8 小时，不包括旅途时间或午饭时间。在策划阶段不应通过增加每个工作日的工作小时数来减少审核人日数。

3.3 有效人数

有效人数包括认证范围内涉及的所有全职人员（含每个班次的人员）。审核时将在场的非固定人员（季节性人员、临时人员和分包商人员和合同人员）和兼职人员也应包括在有效人数内。

注：多场所审核时，每个拟审核场所的审核时间基于该场所有效人数计算。

3.4 临时场所

临时场所是组织为在有限的时期内进行特定工作或服务而设立的，且不会成为常设场所的场所（例如施工现场）。

3.5 审核时间覆盖所有的业务范围，包括正常工作时间之外的审核或者是和倒班的工作模式。

4 认证收费

4.1 产品认证收费

产品认证收费标准

序号	收费项目	收费标准（单位：元）	备注
1	申请费	1000	初次、复评认证收取
2	初次审查费	3000×审核人日	按 CMD 规定的审核人日执行
3	审定与注册费（含证书费）	单独申请 2000 与体系同时申请 1000	加印证书副本，另收费 200 元/套
4	监督审查费	3000×审核人日	按 CMD 规定的审核人日执行
5	年金（不含标志使用费）	2000	第二年开始交纳，每年一次
6	再认证审查费	3000×审核人日	按 CMD 规定的审核人日执行
7	产品检测费	按国家规定收取	由检测机构收取

4.2 管理体系认证收费

质量管理体系认证收费标准

序号	收费项目	收费标准（单位：元）	备注
1	申请费	1000	初次、再认证收取
2	初次审核费	3000×审核人日	按 CMD 规定的审核人日执行
3	审定与注册费（含证书费）	2000	加印证书副本，另收费 200 元/套
4	监督审核费	3000×审核人日	现场审核时间不少于初次审核人日的 1/2
5	年金	2000	第二年开始交纳，每年一次
6	再认证审核费	3000×审核人日	现场审核时间不少于初次审核人日的 70%。

4.3 各项费用说明

- 4.3.1 申请费、审定与注册费、年金为固定费用；
- 4.3.2 初次审核费、监督审核费、再认证审核费按审核人日计算；
- 4.3.3 初次、再认证时免费提供中英文证书 1 套，证书副本或换证每套收取 200 元工本费。如果组织需要其他国家文字证书，则加收翻译费和证书工本费；
- 4.3.4 各种费用的付款时间和具体金额可根据成本及市场变化情况适时调整，具体见双方签订的《认证合同》或《认证协议》；
- 4.3.5 现场审核的交通、食宿费由申请方承担。

5 审核时间的确定方法

5.1 有效人数与审核时间

有效人数 \ 认证种类	管理体系认证初次审核人日 (第 1 阶段+第 2 阶段)		产品认证 初次审核人日 (适用 1 个产品认证单元)
	YY/T0287	YY/T0287 和 GB/T19001	体系+产品
	A	B	C
0-25	4	5	见注 2 说明
26-45	5	6	
46-65	6	7	
66-85	7	8	
86-125	8	9	
126-175	9	10	
176-275	10	11	
276-425	11	12	
426-625	12	13	
>2026	以此类推		

注 1：表中 **A** 指申请 YY/T0287/ISO13485 标准认证；**B** 指申请 YY/T0287/ISO13485 标准认证和 GB/T19001/ISO9001 两个标准认证；**C** 指在体系认证基础上申请医疗器械产品认证；

注 2：在 YY/T0287 体系认证基础上申请医疗器械产品认证的，以 1 个产品认证单元为例，在体系认证的基础上增加 1 个审核人日；再增加产品认证单元，则每个产品单元增加 0.5 审核人日；累计计算。

现场审核人日为体系认证审核时间与产品认证审核时间分开计算后的合计时间。

注 3：表中人数视为连续变化的，有效人数 2026-10700 审核时间具体见 CNAS-CC15 附件 1A 的 QMS1 表描述，人数超过 10700 人时的审核时间遵循上表递进规律，保持一致。

注 4：现场审核时间不包括第一阶段在现场实施的文件审查所用时间。

注 5：按照 YY/T0287-2017/ISO13485:2016 和 GB/T19001-2016/ISO9001:2015 换版的管理体系审核时间及收费：

——监督换版：审核人日按原认证合同再认证审核人日（最小规模企业监督总审核时间不少于 3 人日），审核费以此人日计收。

——再认证(含单独换版申请): 审核人日在原认证合同再认证审核人日基础上增加1-2人日(具体视企业规模、产品复杂程度、场地分布等决定), 审核费以此人日计收。

——新认证企业: 自本文件发布后的初次认证企业, 执行5.1表相关规定。

5.2 监督与再认证审核时间的确定

5.2.1 监督审核的总时间应不少于初次认证审核(第1阶段+第2阶段)时间的1/2。CMD将策划每次监督审核时间, 包括收集客户与认证有关的更新信息, 以便考虑客户的组织、体系成熟度等方面的变化, 以确定监督审核时间是否需要调整。

5.2.2 再认证/复评的总时间应根据更新的客户信息考虑。如果再认证/复评组织的基本信息(如: 场所、有效人数、覆盖产品、认证标准等)不变, 则再认证/复评的总时间约为初次认证审核(第1阶段+第2阶段)时间的70%。

5.3 调整审核时间考虑的因素

在调整审核时间时, 需要考虑下列因素(但不限于这些因素):

5.3.1 增加审核时间的考虑因素:

多场所或需要访问临时场所;

审核需要使用汉语以外的语言;

人员数量大、现场大的大型组织;

覆盖着高度复杂的、特殊的过程或数量较多的互不相同的过程;

受法规管制的程度较高(例如食品、医疗器械、医院等领域)。

5.3.2 减少审核时间的考虑因素:

客户不负责设计工作, 或体系删减了标准的其它要素;

与人员数量相比, 现场很小且简单;

体系成熟, 如已取得了CNAS认可的相同认证标准的认证;

覆盖过程的复杂程度低, 如: 过程仅包含单一的一般性活动(例如仅包含服务);

所有班次都实施相同的活动, 且有适当证据表明所有班次的表现相同;

重复性过程;

产品风险很低;

有一部分员工在组织的场所外工作, 如销售人员、司机、服务人员等, 可通过记录审查来对其活动是否符合体系要求充分地审核;

注: 减少后不应违反CCAA中认协监(2013)102号《认证机构公平竞争规范》

认证价格自律规定》。

5.4 管理体系、产品认证变更覆盖范围的审核时间

5.4.1 扩大

管理体系、产品认证扩大覆盖范围的审核，可分为现场审核和文件审核。扩大的审核时间应考虑所涉及的场所、审核依据标准、过程、产品复杂程度等因素。具体审核费用以双方签订的《认证协议》为准。

对于扩大场所、扩大产品生产过程差别较大、包括产品设计且产品结构性能等有变化、审核依据标准有较大变化等均考虑实施现场扩大审核。现场扩大审核一般不少于1审核人日，并参照本文5.3条款考虑增减审核人日。若现场扩大审核与监督审核或再认证审核一并进行，则现场扩大审核时间可减少0.5审核人日。

对于在已覆盖的范围内同类产品（包括规格型号）扩大，可考虑文件扩大审核。文件扩大审核的时间可参照本文5.3条款考虑增减审核人日，一般为0.5审核人日。

5.4.2 缩小

对于在已覆盖的范围内产品（包括规格型号）缩小，审核人日无变化。