

建设项目职业病防护设施“三同时”工作公示信息表

项目名称	浙江德康医疗器械有限公司年产 25.8 万套骨科植入物材料及人工器官生产项目（一期）		
项目地址	浙江省嘉兴市秀洲区中山路新塍大道十字路口东南角		
项目性质	新建 ☒ 改建 ☐ 扩建 ☐ 技术改造 ☐ 技术引进 ☐		
项目负责人	丁时泽	联系电话	19858229330
公示信息类别	职业病危害预评价 ☐ 职业病防护设施设计 ☐ 控制效果评价与职业病防护设施验收 ☒		
评价报告编制单位	浙江新鸿检测技术有限公司	联系人及联系电话	王斌 18305732787
职业病防护设施设计单位	浙江新鸿检测技术有限公司	联系人及联系电话	王斌 18305732787
评审（验收）情况（包括评审验收时间、主持人、评审验收人员、评价结论、评审及验收意见等）： 2025 年 09 月 12 日浙江德康医疗器械有限公司组织职业卫生专家和本单位有关人员，对《浙江德康医疗器械有限公司年产 25.8 万套骨科植入物材料及人工器官生产项目（一期）职业病危害控制效果评价报告（评审稿）》（编号：ZJXH(ZP)-240130)》，以下简称《评价报告》）进行了评审，并对建设项目职业病防护设施进行了验收。 评审验收会由浙江德康医疗器械有限公司行政部负责人戴张星主持并担任验收组组长，海盐县卫生监督所副主任医师郑文、海宁市卫生监督所主管医师俞朱良、嘉兴市卫生监督所主任医师王明龙担任评审人员，其中郑文被推选为评审组组长。			
评审组名单			
姓名	工作单位	职称/职务	
郑文	海盐县卫生监督所	副主任医师	
俞朱良	海宁市卫生监督所	主管医师	
王明龙	嘉兴市卫生监督所	主任医师	
验收组名单			
姓名	工作单位	职称/职务	
郑文	海盐县卫生监督所	副主任医师	

俞朱良	海宁市卫生监督所	主管医师
王明龙	嘉兴市卫生监督所	主任医师
李斌	浙江德康医疗器械有限公司	人事部经理
刘阳	浙江德康医疗器械有限公司	生产部经理
戴张星	浙江德康医疗器械有限公司	行政部负责人
张余	浙江德康医疗器械有限公司	设备部经理
沈浩伟	浙江德康医疗器械有限公司	仓库经理
丁时泽	浙江德康医疗器械有限公司	专员

评审情况

评审组听取了建设单位对该项目工程概况及试运行情况的介绍和评价单位对《评价报告》的介绍，审阅了《评价报告》及相关文件资料，进行了质询，经讨论形成如下评审意见：

一、总体意见

1、建设项目概况清晰，可能产生职业病危害因素的工作场所、工艺设备、原辅材料等描述基本完整、准确；

2、职业病防护设施运行情况分析较清晰；

3、职业病危害因素检测结果分析基本正确；

4、职业病危害因素监测基本符合法律、法规和相关标准要求；

5、职业病危害因素对劳动者健康危害程度分析正确；

6、职业卫生管理机构设置和管理人员配置较合理；

7、职业卫生管理制度基本能满足相关要求，并总体得到落实；

8、职业健康监护有效落实；

9、正常生产后建设项目职业病防治效果基本能达到要求；

10、对策措施和建议实用、合理、可行；

11、评价结论正确。

二、评审组意见

细化生产车间全面通风的分析与评价。

三、评审结论

评价单位按评审组意见对《评价报告》进行修改，经评审组组长复核确认后，同意通过该《评价报告》。

验收情况

验收组在听取了该项目及其职业病防护设施的情况介绍后，察看了现场，审阅了评价报告及相关文件资料，进行了质询，经讨论形成如下验收意见：

一、总体意见

1、建立了职业病防治责任制度

- 2、建立较健全的职业卫生管理制度；
- 3、设置的职业卫生管理机构和配备的管理人员基本能满足要求，职业卫生档案初步建立；
- 4、职业卫生“三同时”的前期预防工作完善；
- 5、工作场所职业卫生管理符合要求；
- 6、职业病防护设施预算、管理、维护基本符合要求；
- 7、劳动者能得到合格的个体防护用品；
- 8、接触职业病危害因素的劳动者经过职业卫生培训；
- 9、按照要求对接触职业病危害的劳动者进行职业健康监护。

二、整改意见及建议

加强高毒物品使用的管理，完善操作规程和高毒物品告知卡的设置。

三、验收结论

本项目基本符合国家职业病防治法律、法规、标准和规范要求，建设单位落实上述整改意见及建议，同意通过本项目职业病防护设施验收。

评审（验收）意见的整改落实情况：

评价单位已根据修改意见对《评价报告》进行了修改完善，经评审组组长复核，同意通过本《评价报告》。

建设单位正按验收意见落实整改。

制表人：丁时泽

制表日期：2025.09.29

联系电话：19858229330

【★注：建设单位应当在评审（验收）完成之日起 20 日内进行信息公布】