

供应商可持续发展指南

阿斯利康供应商可持续发展最低要求
与
领导力最佳实践指南

2026年4月





为了推动创新，我们必须转变医疗服务的提供方式.....



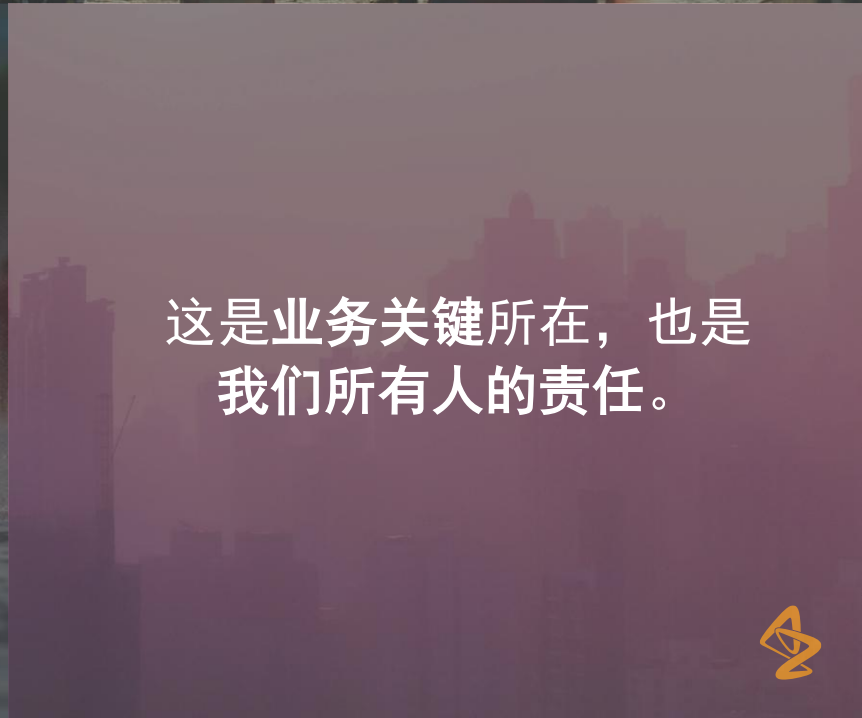
促进人类、社会与地球的健康发展。



这是正确的事。



这不是慈善事业，也不是企业社会责任。



这是业务关键所在，也是我们所有人的责任。



欢迎来到阿斯利康供应商可持续发展指南

作为我们供应链中的一员，您是阿斯利康向更加可持续的业务模式转型这一过程中的关键组成部分，有助于打造更具韧性的供应链，确保重要药品能够不间断地交付给世界各地的患者。

本指南提供了我们为实现这些目标而设定的最低要求，明确了优秀标准，提供了切实可行的支持，并帮助您优先确定最适合自身业务的相关措施。本指南并非详尽无遗，您应根据自身情况设计符合阿斯利康可持续发展要求的具体方案。

如何使用本指南：

- **第1部分：概述**——**要求**（不可协商、合同约定或法律要求）、**期望**（强烈推荐的最佳实践或实现要求的有效手段）、**支持项目**（行业倡议及合作网络），以及**业务案例**（包括阿斯利康与行业预期的对接情况，以及**脱碳计划在通往零排放之路中的位置**）。
- **第2部分：最低要求的分步指南**，其中包含**针对中小企业提供的支持**，涵盖 **SBTi**、**EcoVadis**、**CDP**、**针对阿斯利康分配排放的脱碳计划**、**劳工权利**；**包容性和多样性 (I&D)** 以及**可持续采购**。
- **第3部分：超越最低要求**- 在**劳工权利**、**可再生电力与清洁热能**、**产品/工厂碳足迹**、**生物材料采购**、**自然保护**以及**可持续采购**方面提供展现可持续发展领导力的相关指导。
- **第4部分：更多资源与支持**——推荐的外部资源，以及如何联系我们或获取进一步协助。



我们的可持续发展战略

建议流程：从第1部分开始，完成第2部分，然后利用第3-4部分深化影响并获取支持。



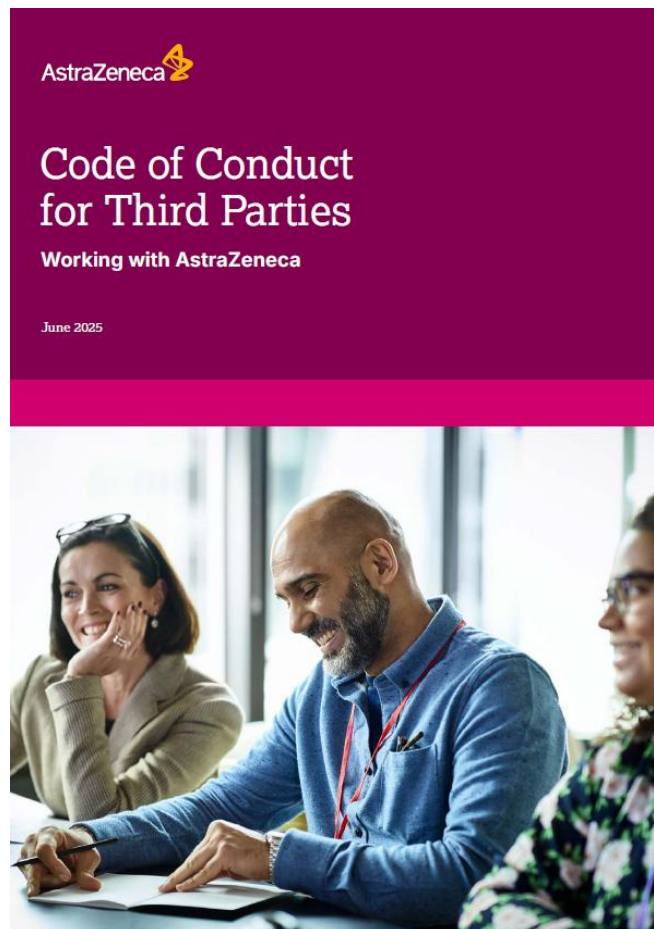


第1部分：概述

与阿斯利康合作的基础是我们的《第三方行为准则》

本文件概述了阿斯利康认为“做正确的事”所需的标准，以及所有与我们合作、为我们工作或代表我们行事的第三方均应遵守的行为准则。除了遵守法律和诚信行事的基本要求外，我们的行为准则也是我们的一项根本承诺——只与那些认可我们道德标准的企业合作。

<https://www.astrazeneca.com/content/dam/az/PDF/Sustainability/Code-of-conduct-for-third-parties.pdf>



Contents

We do the right thing	4	Fair treatment	14
Working together	5	Wages, benefits and working hours	15
		Freedom of association	15
Ethics	6	Health and safety	16
Anti-bribery and anti-corruption	6	Worker protection	16
Anti-fraud	6	Process safety	16
Anti-tax evasion	7	Emergency preparedness and response	16
Trade controls and fair competition	7		
Product security	7	Environment	17
Animal research and welfare	8	Environmental authorisations and reporting	17
Conflicts of interest	8	Climate action	17
Patient safety and access to information	8	Waste and emissions to air, land and water	18
Data privacy	9	Resource use	18
Ethical and responsible data and AI	9		
Cyber security	10	Management systems and reporting	19
Confidentiality	10	Commitment and accountability	19
Product communication	10	Legal requirements	19
Sustainable sourcing and traceability	11	Managing your third parties	19
		Risk identification and management	19
Human and labour rights	12	Sustainability	20
Freely chosen employment, anti-slavery and anti-trafficking	12	Materiality assessment	20
Spotting the signs of modern slavery and forced labour	13	Standard setting	20
Child labour and young workers	13	Transparency in reporting	20
Inclusion and diversity	14	Communication, training and competency	20
Supplier inclusion and diversity	14	Continuous improvement	21
Non-discrimination	14	Identification and reporting of concerns	21



供应商可持续发展合同与法律要求

所有供应商都必须遵守我们的第三方行为准则，该准则明确涉及劳工权利等议题。
有关明确的要求列表，请参阅合同。

SBTi 状态 – 提交用于 SBTi 验证的近期目标

在 SBTi 门户完成承诺声明，并在承诺后 12 个月内提交目标进行验证。

原因： SBTi 目标是一个符合科学依据的、公开的指标，用以衡量供应商未来的脱碳进程。

阿斯利康分配排放的脱碳计划 - 减少 50% 温室气体排放

同意制定计划，将与阿斯利康采购相关的碳排放减少 50%。

原因： 阿斯利康 98% 的排放量属于范围 3。为了在 2045 年实现净零排放，我们的供应商必须对我们向其采购的产品和服务进行脱碳。

EcoVadis 总评分 - 总评分 >45 分的有效记分卡

完成年度 EcoVadis 评估，并根据改进建议逐年提升评分表现。

原因： EcoVadis 帮助我们了解供应商在环境、伦理、劳工与劳工权利和可持续采购方面的可持续发展成熟度。

包容性政策和实践 – 通过 EcoVadis 分享

制定并维护组织和供应链中有关包容性和多样性的各项政策，使其符合适用法律要求，并通过 EcoVadis 报告进展情况。

原因： 支持包容性业务实践并遵守适用的法律和合同要求。

排放数据 - 范围 1 和范围 2，加范围 3 第 1-8 类

通过 EcoVadis 平台中的指标模块提交排放数据，并每年更新。我们每年还邀请一些供应商通过 CDP 免费进行披露。

原因： 供应商提供的排放数据提高了我们范围 3 报告的质量。

仅特定供应商：

欧盟反森林砍伐条例 (EUDR) 合规

将油棕榈、牛、可可、咖啡、橡胶、大豆、木材或相关衍生产品运送到我们任何欧盟工厂的供应商，必须证明他们的商品没有森林砍伐、合法生产，并且可以通过地理位置坐标进行追踪。

原因： 欧盟立法要求。

美国政府分包合同条款传递

为阿斯利康美国政府合同提供支持的供应商必须接受适用的美国政府条款及条件。

原因： 美国政府《联邦采购条例》的要求。

可持续采购 – 天然原材料的供应必须符合特定的可持续采购要求，包括第三方认证

具体认证要求将于 2026 年进一步沟通，届时将提供相应指导。

原因： 确保减少原材料对自然的影响并确保业务韧性

合同要求适用于年度采购金额超过 25 万美元的供应商，仅部分年度采购金额超过 130 万美元的供应商会被邀请参与 CDP 披露。

某些组织类型（包括政府、医疗机构、学术机构、一人公司和合作组织）可豁免部分要求。如有任何关于资格方面的问题，请联系 sustainable.procurement@astrazeneca.com



供应商为满足阿斯利康要求应达到的期望

有助于满足我们的合同/法律要求，并维持持续的业务关系。

EcoVadis 碳管理水平 – 高级*

每年努力提高碳管理水平，并落实为改善记分卡而确定的所有行动，包括提供所有碳指标。

原因：帮助我们了解碳成熟度，从而实现有针对性的参与和支持。

EcoVadis 劳工与劳工权利子评分高于 45

尊重和推进劳工权利，并在我们的供应链中推广体面的工作条件。

原因：展现我们在供应链中维护劳工权力的决心。

可再生电力(RE) - 实现 80% 的可再生电力，到 2030 年实现 100% 的目标

到 2030 年，全球公司层面可再生电力达到 80%，并让为阿斯利康进行生产的所有工厂达到 100%。供应商使用 Energize 和/或 SMI PPA 计划，或推动自己的计划。

原因：许多企业实现脱碳的关键手段

清洁热能 - 全球范围内实现 20% 的清洁供热，并力争到 2030 年实现 100% 清洁供热

到 2030 年，全球公司层面清洁热能达到 20%，并让为阿斯利康进行生产的所有工厂实现 100% 清洁供热。供应商可使用阿斯利康清洁热能和/或 SMI 清洁热能，或推动自己的计划。

原因：许多企业实现脱碳的关键手段

对于任何化石衍生燃料、溶剂或塑料转换为天然衍生原料的拟定方案，遵守阿斯利康的生物材料原则

原因：避免脱碳驱动的生物材料转换对自然造成意外后果。

Worldfavor - 档案保持活跃状态，所有分配的问卷均已回答

在此披露平台上保持活跃状态，以便在需要时提供特定的可持续发展证据。（该证据不通过其他平台收集）

原因：提供数据以指导我们的可持续发展及供应商参与规划。



可为供应商提供支持的计划

单击标题以访问计划的外部页面



引领小型企业的可持续发展加速器

为期四个月的年度密集计划，使小型企业能够建立可持续发展基础，评估其影响，了解EcoVadis、SBTi和CDP，并制定与阿斯利康预期一致的路线图和行动计划。



Secaro 提供的 Activate 计划（原名 Manufacturing 2030）[针对制造供应商]

一个以供应商为中心的平台，可评估设施级别的可持续发展绩效，并提供有针对性的行动计划，以减少碳、浪费和资源使用。阿斯利康还使用 Activate 从供应商的生产基地收集数据，用于我们的产品生命周期评估（LCA）。



My Green Lab 提供的 Converge 计划 [针对研发和制造供应商实验室]

该计划和工具包通过 My Green Lab 认证框架来规范和改进实验室的可持续发展实践。通过指导实验室供应商采用最佳实践（能源、水、废物、绿色采购），可显著降低对环境的影响，并支持与制药行业的可持续发展期望保持一致。



Energize [面向所有供应商和二级供应商的可再生电力计划]

这是一项跨公司倡议，通过教育、集中采购和市场促进，使制药和医疗保健供应商能够获得可再生电力。通过简化可再生电力的采购和总需求，它减少了采购清洁电力的障碍，并降低/消除了范围 2 排放。



Secaro: 清洁热能计划

清洁热能计划是 Secaro 和 ERM 联合发起的一项计划，阿斯利康是其创始赞助方。它确定了针对具体地点的实际机会，以提高热能生产、分配和终端使用效率，并酌情过渡到低碳热能解决方案。该评估将形成量身定制的业务案例和行动计划，其中包含优先措施、减排预估值和实施途径。



可持续市场倡议

一个由首席执行官领导的联盟，动员私营部门采取可持续发展行动，包括在工业领域推广绿色电力和低碳供热的计划。通过推广绿色电力购买协议和绿色供热解决方案，它支持供应商从化石供热和发电朝着实现净零途径的方向过渡。



负责任健康计划 (RHI)

由 EcoVadis 支持的行业联盟，汇聚了领先的制药和医疗保健公司，共同致力于改善全球供应链的可持续性、道德规范和环境影响。它利用共享评估来推动可持续发展绩效、降低风险并提高行业效率。



药物供应链计划

一项医药行业倡议，旨在制定共同原则并提供相关工具，以促进负责任的供应链实践，涵盖道德、劳工、健康与安全以及环境等方面。通过提供行业审核标准和能力建设资源（也适用于非成员），该计划有助于提高绩效、降低风险并达到阿斯利康的可持续发展标准。



可持续采购计划

一个由采购专业人士组成的全球性运动，致力于将可持续发展融入采购决策和供应商合作中。它支持员工的能力发展，并激励公司改善环境和社会绩效，以赢得和保留业务。



阿斯利康的要求如何为您的业务提供帮助

1 阿斯利康 – 供应商关系

阿斯利康致力于与可持续发展的供应商合作。

我们将越来越多地与符合可持续发展要求的供应商开展业务。

(以及其他服务、商业、质量和合同要求)

1

2 立法准备

可持续发展法规在所有市场都在不断演变且日益增多。

我们将不断改进我们的供应链结构和尽职调查,以确保我们能够继续向全球患者供应我们的药物。

2

3 满足行业预期

我们对供应商的期望与许多其他制药公司相似,并且通常通过行业网络(如 PSCI 和 SMI)在竞争前合作中共同制定的。

3

4 吸引和留住人才

越来越多的员工和求职者希望在对环境和社会负责的组织中找到工作。

建立符合阿斯利康要求的公共可持续发展计划可以为您的招聘提供支持。

4

5 风险降低

供应链风险对业务连续性以及公司的声誉构成威胁。

投资者认识到通过实施全面的环境与社会治理,能够创造或保护相应的价值。

投资者还会考虑那些不符合客户要求的公司所面临的“风险营收”。

5



将可持续发展嵌入到我们的采购流程中

获得“优选供应商”资格

SBTi 承诺（至少）是获得阿斯利康首选供应商状态的强制性要求*。

在采购活动中优先考虑首选供应商。

在 RFX 中，可持续发展权重至少占 10%

在我们的 RFX 采购中，可持续发展权重至少为 10%，良好的可持续发展绩效或提供可持续商品/服务将直接提高您的评估得分，并增加您赢得和保留阿斯利康业务的可能性。

供应商聚焦

通过引入可持续发展创新或展现领导力来支持阿斯利康目标的供应商，可能会被收录在我们每月发布的《供应商可持续发展通讯》中，该通讯在阿斯利康官网上公开发布。



满足行业预期：SMI 供应商目标

Sustainable Markets Initiative



OPEN LETTER TO SUPPLIER PARTNERS ON CLIMATE AND NATURE ACTION FROM MEMBERS OF THE SUSTAINABLE MARKETS INITIATIVE (SMI) HEALTH SYSTEMS TASK FORCE

21 November 2025

Dear Supplier Partners,

Reducing carbon emissions across health systems requires partnership across the value chain. As Chief Procurement Officers (CPOs) from members of the SMI Health Systems Task Force, we ask for your support. We have a shared responsibility and opportunity to contribute to a healthier, more sustainable future by reducing emissions in line with the goals of the Paris Agreement. The healthcare sector contributes around 5% of global greenhouse gas emissions, of which [more than 50% stem from the supply chain](#), and we know that these emissions harm human health. As valued suppliers, you play an essential role in addressing these emissions and your environmental footprint to contribute to a more sustainable and resilient value chain.

In light of this, we have updated the joint, minimum sustainability targets for suppliers which our CEOs first issued in 2023. We ask that you align your operations with these revised targets and engage your own suppliers to do the same:

Updated joint, minimum Supplier Sustainability Targets

- Emissions**
 - Assess and disclose scope 1, 2, and 3 emissions¹; disclose product carbon footprints or life cycle assessments (LCAs) for your top 10 products² (ordered by annual GHG emissions impact) by 2028.
 - Publicly set third-party validated science-based targets³ (near-term and long-term) across Scopes 1, 2, and 3 by 2027.
- Electricity**
 - Source at least 80% renewable electricity by 2030⁴ and publish annual interim progress.
- Heat**
 - Reduce process heat emissions by at least 20% by 2030⁵.
- Resource Efficiency**

Set targets, a credible supporting plan, and demonstrated action in the following areas⁶:

 - Source lower carbon and circular input materials, including sustainable feedstocks for solvents and plastics.
 - Minimise resources by reducing material use; manage unavoidable waste by increasing recycling rates.
 - Reduce emissions from solvent use (e.g. via solvent reuse, solvent recycling).
- Nature & Water**
 - By 2028, assess dependencies, impacts, risks, and opportunities related to pressures on nature⁷ across the value chain and take visible actions in response to the assessment by 2030, including on sustainable and deforestation-free sourcing of key naturally derived commodities.
 - By 2030, set targets and demonstrate action on water. For high water stress or risk areas, set absolute water reduction targets and adopt water stewardship practices⁸. For all areas, measure pollutant release and improve water efficiency.
- Suppliers**
 - Integrate the targets above into contracting for your suppliers.

Sustainable Markets Initiative



To support you and your teams in taking meaningful action on the targets outlined above, we have launched several initiatives as follows:

- Renewable Power and Heat Procurement Programmes.** We have launched joint procurement programmes for renewable electricity in [China](#) and [India](#)⁹ which can be joined. We have also identified clean heat solutions to reduce emissions.
- Sustainable Plastics Sourcing.** We have committed to prioritise low-emission plastics. If you are a plastics supplier, partner with us as we work to substitute fossil-based plastics with lower emissions alternatives within our portfolios, such as certified bio-based plastics. We ask that you provide low-impact options for polyolefins¹⁰ and other plastic materials wherever possible to support our Scope 3 decarbonisation targets.
- Emissions Measurement Tools:**
 - We will be launching a life cycle assessment (LCA) standard later this year. We encourage you to assess your product level impact using this standard and will share relevant trainings to support you here
 - If you are a clinical trials supplier, we encourage you to use our [clinical trial carbon calculator](#) to measure emissions from clinical trials and use the insights to enhance your decarbonisation strategies.
- Dedicated Support Webinars.** Join our webinar series to gain actionable insights on decarbonisation strategies. Register [here](#) to receive updates and invites for upcoming webinars.

As a group of Chief Procurement Officers of pharmaceutical and healthcare companies, we have seen encouraging progress among our top suppliers over the past three years. For example, we have seen the number of suppliers adhering to the [original supplier targets](#) [we set double](#)¹¹, and many suppliers have joined the renewable power procurement programmes we have established.

Sustaining momentum remains a top priority which is why our Chief Procurement Officer Forum meets quarterly to review progress and next steps to decarbonise the value chain.

We are excited to continue collaborating on this journey with you. By working together, within the bounds of competition law, we can advance to net zero health systems and build a healthier, more sustainable future.

Sincerely,

 Nataša Vidmar, AstraZeneca	 Lisa Martin, GSK	 Christoph Buerki, Novartis	 Erich Battanta, Novartis
 Anja Jørgensen, Novo Nordisk	 Marielle Beyer, Roche	 Insub Song, Samsung Biologics	 Jean-Yves Rotté-Geoffroy, Sanofi
 Katiana Iavarone, UCB			

¹ Using methods aligned with the Greenhouse Gas Protocol
² For more information on how to calculate product carbon footprints, please refer to our guidance on [Product Carbon Footprints](#) (2023) and [GHG Reporting Guidelines](#) (2023)
³ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
⁴ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
⁵ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
⁶ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
⁷ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
⁸ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
⁹ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
¹⁰ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others
¹¹ E.g. SBTi, CDP, ISE, PCC, and others

可持续市场倡议 (SMI) 卫生系统工作组近期向供应商合作伙伴发出的公开信表明，制药行业在供应商可持续发展（排放、可再生能源、资源效率、自然和水资源以及标准层层传递）方面达成了广泛的共识。

虽然阿斯利康的一些要求更进一步，但它们在方向上与同行一致。符合我们的标准将简化您的合规流程，减少重复工作，并帮助您满足其他制药客户的类似期望，从而提升您在整个行业的竞争力。



迈向净零排放之路：阿斯利康计划的协调整合

1. 参与

- 让领导层参与进来
- 收集员工/关键客户和供应商的意见
- 组建内部工作组并确定"负责人", 以确保获得支持和认同

2. 承诺

- 公开承诺, 然后设置 SBTi 目标
- 将目标整合到业务战略中
- 内部沟通

3. 衡量

- 对温室气体排放量进行评估
- 接受第三方数据验证

4. 减少

- 制定碳减排计划
- 实施脱碳举措
- 创建仪表盘以跟踪 KPI

5. 沟通

- 通过公开披露分享进展
- 创建年度气候影响或环境、社会和公司治理声明

6. 缓解

- 使用可信的、高质量的碳信用额来抵消任何残余的、不可避免的排放。



由供应商确定





第2部分：最低要求的 分步指南

支持小型企业

- 尽管满足可持续发展要求可能对小企业构成挑战，但仍存在一系列切实可行、规模适当的路径，可以帮助企业实现转型与发展
- 在大多数领域，符合条件的中小企业通常可采用简化路径或精简方案
- 如果您是小型企业，请充分利用这些优势
- 如果您是大型组织，请确保供应链中的中小企业了解可供他们选择的方案
- **SME Climate Hub**：该组织提供的[资源](#)和[教育材料](#)，专门用于支持中小企业实现零排放。
- **SBTi**：[中小企业简化路径](#)允许仅针对范围 1 和范围 2 进行简单的目标选择，或设置维护目标，大幅降低费用
- **EcoVadis**：“[小型](#)”甚至“[超小型](#)”组织类型的费用更低，问卷规模也大幅精简。

阿斯利康面向小型企业的可持续发展加速计划：为期四个月的密集计划，旨在帮助小型企业建立可持续发展基础、评估其影响、了解阿斯利康的可持续发展要求，以及制定符合预期的路线图和行动计划



科学碳目标倡议 (SBTi) 是一个企业气候行动组织，旨在让世界各地的公司和金融机构能够在应对气候危机中发挥作用。

他们制定标准、工具和指南，使企业能够设定温室气体 (GHG) 减排目标，以将全球变暖控制在灾难性水平以下，并最迟在 2050 年实现净零排放。



SBTi 流程

有关阿斯利康 SBTi 要求的更多信息，[请点击此处](#)查看常见问题。

1. 登记

所有公司均须首先通过验证门户在 SBTi 服务处完成注册。

在此处创建个人帐户，然后按照说明创建公司帐户。

有关注册流程的更多详情，包括所需信息，请点击 [此处](#)查看。

2. 承诺

应通过验证门户，由经授权的公司高管签署一份简明的协议，正式承诺设定科学碳目标。²

然后，您的目标将在 SBTi [目标控制面板](#)上公开可见。

3. 制定

一旦承诺，您就可以开始按照 SBTi 标准，创建所设目标的具体流程。有两种目标可供选择：

- 近期目标
- 净零目标

阿斯利康要求供应商至少设定一个近期目标。

中小企业拥有自己的精简目标设定路径。

4. 提交

下载目标提交表并填写完整，然后连同任何证明文件一起通过验证门户提交。

经过技术筛选后，由 SBTi 完成目标验证。务必回复所有要求提供更多信息的电子邮件，并完成费用支付。

有关费用的更多详情，请点击[此处](#)。

5. 沟通

您的目标获批一个月后，将在 SBTi 网站及合作伙伴网站的“企业在行动”页面上予以公布。

您将收到一份欢迎资料包，其中包含有关如何向利益相关者传达新目标的建议。

6. 披露

获得批准后，您应该每年披露温室气体排放数据，并监测目标的进展情况。

可在此处访问
SBTi 资源库。

² 对于遵循简化版中小企业目标设定路径的中小企业，此步骤并非必需。



EcoVadis 是一家环境、社会和公司治理 (ESG) 评估公司。自 2007 年成立以来，EcoVadis 已成长为全球最大、最值得信赖的企业可持续发展评级提供商，创建了超过 10 万家评级公司的全球网络。根据行业、国家/地区和公司规模定制评估。可持续发展记分卡展示了 21 项指标的绩效，分为 4 个主题：

- 环境（包括碳记分卡）
- 劳工与劳工权利
- 道德
- 可持续采购

The EcoVadis logo is displayed in a dark grey, sans-serif font. The letter 'o' in 'eco' is highlighted with a green leaf-like shape above it. The background of the logo area is a photograph of a family (a man, a woman, and a child) silhouetted against a bright sunset in a field. The man is carrying the child on his shoulders, and the woman is standing to the right, looking up at the sun with her hand raised.

ecovadis

EcoVadis 流程

有关阿斯利康 EcoVadis 要求的更多信息，请在[此处](#)查看我们的常见问题解答。

1. 登记

点击[此处](#)，或点击阿斯利康电子邮件邀请中的链接，在 EcoVadis 平台完成注册*，并提交公司基本信息。然后，EcoVadis 的数据管理团队将验证这些数据，以定制相应的问卷内容及订阅方案。有关订购（包括定价）的更多详细信息，请点击[此处](#)查看。

2. 问卷

收到并处理您的注册后，您将收到带有用户名和创建密码链接的通知，以便访问该平台，您可以在其中选择适用的订阅方案，开始填写公司的可持续发展问卷并提供支持文件。问卷必须在 30 个工作日内完成。确保完成所有部分，并提供所有指标，包括碳相关数据，尤其是在未受邀参加 CDP 的情况下**

3. 专家分析

在您提交问卷调查后，EcoVadis 的可持续发展分析师将从公开来源收集与贵公司相关的可持续发展公开信息及媒体报道，并评估您的回答和支持文件。您可以在 EcoVadis Ratings 平台上查看结果的预计发布日期，但通常可以在 6-8 周内获得结果。

4. 结果

EcoVadis 完成专家分析后，您将收到电子邮件通知，其中包含记分卡链接。阿斯利康也可以看到此记分卡。您可以与任何其他提出请求的组织分享这些信息，如果您没有通过我们的邀请开始流程，则必须与阿斯利康分享。EcoVadis 平台将根据评估中确定的改善领域生成改进建议。

5. 重新评估

您的记分卡有效期为 12 个月，应每年更新一次，以展示全年通过实施纠正措施所取得的任何进展。您应在记分卡到期前至少 3 个月开始重新评估，以避免记分卡到期失效。

*通过此链接注册后，您的记分卡将被添加到“[负责任健康计划](#)”(RHI) 共享池中。这种方法允许贸易伙伴与多个 RHI Pharma 成员共享一份有效的评估报告，从而显著减轻问卷疲劳。如果您不希望将您的记分卡分享至 RHI 共享池，请联系我们并请求获取备用邀请链接。

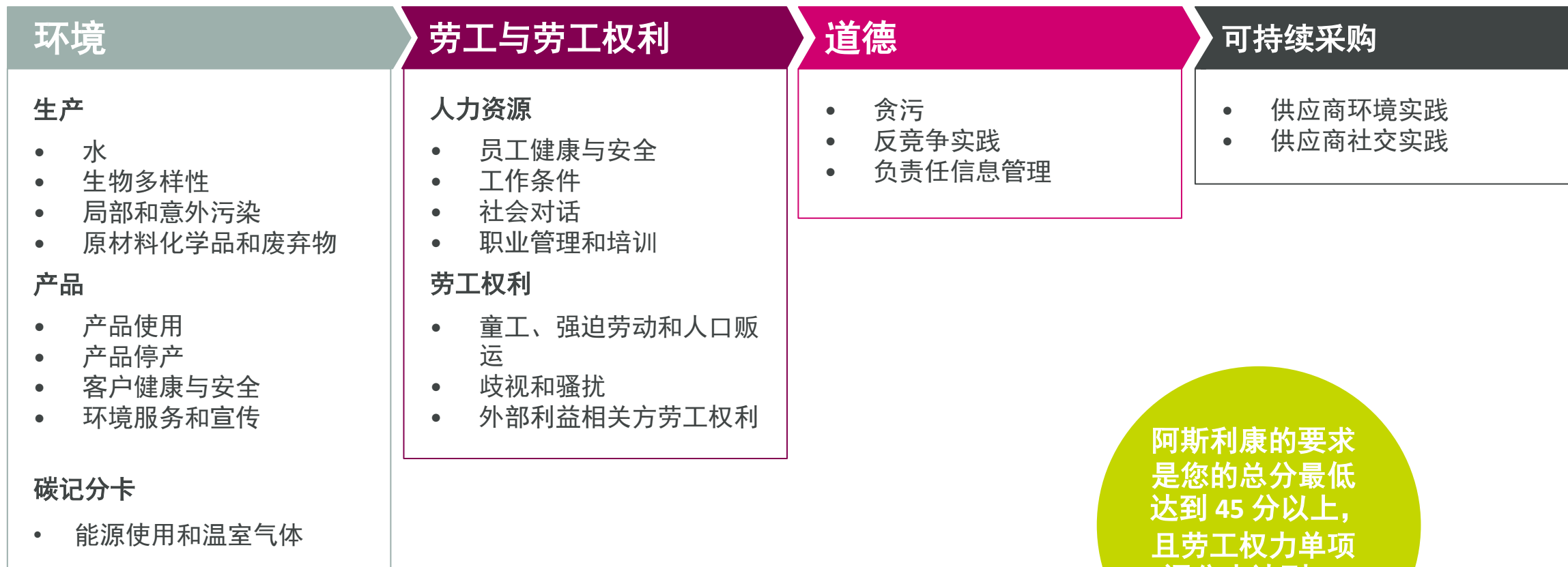
** 有关 EcoVadis 碳评估部分的更多信息，请参阅更多幻灯片。

可在此处访问
EcoVadis 帮助中心。



EcoVadis 评分类别

有关阿斯利康 EcoVadis 要求的更多信息，请在[此处](#)查看我们的常见问题解答。



阿斯利康的要求是您的总分最低达到 45 分以上，且劳工权力单项评分也达到 45 分以上。



EcoVadis 碳记分卡

标准的 EcoVadis 评估包含一份碳管理问卷*，并会根据评估结果为您分配一个碳管理水平等级。阿斯利康希望看到供应商至少达到“**高级**”水平，而满足我们的 SBTi 要求则意味着您已具备充分条件来获得“**领导者**”水平。确保完整填写 EcoVadis 评估中的碳指标部分，包括提供相关指标数据，如能源、废物和水。



Questionnaire Requirements

- 11 questions for large companies, incl. 8 multiple-choice
- 7 questions for SMEs, incl. 4 multiple-choice

Performance level	Insufficient	Beginner	Intermediate	Advanced	Leader
Prerequisite	-	-	-	<ul style="list-style-type: none"> • Public Reporting or CDP Report • 3rd party verification 	<ul style="list-style-type: none"> • Scope 1+2 Targets • SBTi target or commitment • Public reporting / CDP Report • 3rd party verification
Results	Company with minimal or no GHG management system	Company with some elements of a GHG management system and/or reporting practice	Company with core elements of a GHG management system	Company with comprehensive GHG management system, public reporting & 3rd party verification	Company with best in class GHG management system and formal GHG emissions reduction target.
Opportunities	Focus on improvement areas to set up foundation for a GHG management system	Focus on setting the core elements of a GHG management system. Including targets for scope 1, 2 emissions & public reporting	Focus on setting target & consider 3rd party verification of disclosed data	Focus on target setting practices. If you haven't done so, consider setting targets across all scopes or align your targets with science based target requirements	Engage and collaborate with a trading partner

* 不适用于超小型组织 (<25名员工)



CDP 是一个非营利组织，运营着一个面向投资者、企业、城市、州和地区的全球环境披露系统。建立 CDP 的目的是开发一种模拟财务会计模式的标准化环境报告模型。

每年，受邀供应商必须完成 CDP 的气候变化问卷，该问卷有助于识别环境风险管理与减排机会。



CDP 流程

有关阿斯利康 CDP 要求的更多信息，请 [点击此处](#) 查看常见问题。

1. 激活

每年6月初左右，受邀供应商将收到阿斯利康发出的 CDP 注册邀请。您必须注册或登录已有的 CDP 帐户才能激活您的参与资格。然后，您将收到 CDP 的提交流程参与邀请，并能够查看调查问卷。应阿斯利康要求向 CDP 进行披露的供应商，无需支付任何费用。

该问卷内容较为详尽，因此建议您在收到阿斯利康的邀请后尽快开始填写。我们要求供应商提供的关键数据包括排放量、排放量的核证情况以及能源相关活动数据。

2. 报告

所有公司都应提供：

- 范围 1 和范围 2 排放数据
- 范围 3 排放，类别 1-8（上游）。所有类别均需提供信息，或标注为“不相关”

我们鼓励由外部第三方对数据进行验证。

中小企业可填写一份定制版问卷，其问题数量较少。

您必须在每年 9 月或 10 月左右完成并提交数据。CDP 将明确告知您具体的截止日期。

3. 结果

CDP 将评估您提交的调查问卷，您将获得 CDP 评分，该评分将代表您的环境绩效和您提交问卷的完整性。

阿斯利康和任何其他请求方也将收到这些结果，并在内部评估您提交材料的质量，以此反映企业碳管理能力的成熟度。

可在此处访问
CDP 帮助中心。



阿斯利康分配排放的脱碳计划



2025 年，阿斯利康范围 3 排放的 66% 来自采购商品与服务、资本性支出以及上游运输与分销*，即来自我们的供应链。

为了实现阿斯利康雄心勃勃的温室气体减排目标，我们需要显著降低供应商的温室气体排放。

关键在于，我们的供应商必须理解我们的目标并与我们的愿景保持一致，以确保尽可能降低他们的排放量。

因此，每个供应商都应制定一项脱碳计划，旨在从 2024 年基准年到 2030 年底，将阿斯利康分配的排放量减少 50%。



阿斯利康分配排放的脱碳计划 - 流程

有关阿斯利康温室气体方法的更多信息，请点击[此处](#)。

1. 与阿斯利康分配排放基准保持一致

确定 2024 年贵公司为阿斯利康提供服务/材料所对应的排放份额。

服务/产品活动拆分：首先列出所有服务或产品，然后进一步拆解每项对应的核心活动。

预估各项活动的排放量：采用最佳可用方法进行估算

1. 产品碳足迹 (PCF)*
2. 基于活动（阿斯利康采购数量 × 单位排放因子）
3. 基于收入（根据阿斯利康营收占比，从供应商总排放中分配）

排放基准必须包括，可分配给为阿斯利康提供的服务/材料所对应的范围 1、范围 2 及上游范围 3（类别 1 至 8）排放。

2. 确定减排杠杆

从基线热点分析开始，与温室气体核算体系保持一致。

确定主要排放源，聚焦排放占 70%-80% 的关键排放源。

预期的脱碳杠杆：

- 能源 – 可再生电力、热能电气化、燃料转换、能源效率、能源管理。
- 运营 – 工艺优化、余热回收、减少废物和水资源消耗。
- 供应链 – 低碳材料、循环经济、物流优化、低碳物流、供应商参与。
- 产品与设计：可重复使用/回收利用的设计、生物材料、再生材料。

3. 量化碳减排量并制定计划

采用最佳可行估算来量化碳减排潜力：

- 每个杠杆的绝对影响（吨二氧化碳当量）
- 未来 5 年内每个杠杆的逐年减排量（0-2 年内的速效成果）
- 到 2030 年，实现基线减排 50% 的总体目标

优先选择具备这些特征的杠杆：高影响 + 经济可行 + 技术可行 + 战略一致。

阿斯利康不考虑碳抵消。减排必须作为优先考虑。

4. 与阿斯利康就计划达成一致并予以正式确认

让阿斯利康参与计划的制定讨论，并确保双方业务目标保持一致。

通过 Worldfavor 提交计划，与阿斯利康正式达成计划协议 – 您将收到相关邀请。

合格计划的快速检查清单：

- 行动方案可信、具体、可衡量，且与阿斯利康相关。
- 行动方案能够实现逐年减排。
- 行动方案的描述足够详细，能够明确其边界及减排意图。
- 计划时间跨度为 5 年。
- 该计划在约定基线的基础上实现至少 30% 的减排，并以 50% 的减排为目标

5. 向阿斯利康提供最新的计划进展情况

定期通过 WorldFavor 修订和更新计划进展 – 在每次业务评审会议之前进行。

在适用的情况下，通过以下方式改进行动计划：

- 更好地了解排放热点（例如，从支出方法转向活动方法，产品碳足迹）
- 识别最近变得可行的新杠杆。

排放量最高的供应商，应按季度提供脱碳计划的进展情况。



包容性和多元化是阿斯利康的成功基础，我们认为创新需要突破性的想法，而这些想法只能来自于能够挑战传统思维的多元化员工。供应商多元化确保小型及多元化背景的企业能够获得平等的商业机会。

我们与那些认同我们价值观的供应商合作，他们在工作场所和供应链中实施健全的政策，落实可靠的尽职调查，并利用可衡量的行动，来展现对劳工权力和包容性与多元化的承诺。



劳工与劳工权利；包容性和多元化(I&D)

劳工权利

包容性和多元化

我们的《第三方行为准则》概述了我们对供应商在劳工权利方面的要求：

- **政策和标准：**符合国际标准的劳工权利政策；零歧视；安全工作；公平薪酬/工时；结社自由。
- **没有现代奴隶制/童工：**禁止强迫劳动、抵债劳动、贩卖劳工和童工；不收取招聘费用。
- **尽职调查：**识别、预防、减轻和补救运营及供应链中的风险；逐级传递要求。
- **员工心声：**保密的申诉渠道；禁止打击报复。
- **治理和培训：**高层问责；基于岗位的培训。
- **透明度：**将任何实际或疑似现代奴隶制的案件告知阿斯利康；根据要求提供信息。

满足要求的步骤：

1. 制定政策和治理机制，努力绘制供应链图谱，并开展基于风险的劳工权力评估。
2. 整合合同条款和审计权，监控绩效，并减轻供应链中对劳工权力存在的潜在负面影响。
3. 提供可利用的申诉机制，向阿斯利康上报问题，并持续改进。

1. 作为阿斯利康可持续发展期望的一部分，您应该通过 EcoVadis 平台与阿斯利康分享所在组织的 I&D 政策和实践。有关制定此类政策的更多指导，请访问 EcoVadis 资源页面。

2. 我们希望您承诺实施供应商包容计划，并在供应链中存在机会的情况下，为小型分包商提供平等的采购机会。若阿斯利康提出要求，我们希望您能提供阿斯利康在二级供应商中与小型企业的交易支出数据。请参阅您合同中的相关条款。



从药物研发到为患者提供药品，
我们的整个价值链都依赖于自然
来源的材料。从自然界采购材料
可能会对人和环境产生不利影响。

良好的生态系统服务（如授粉、
水净化、气候调节和土壤健康）
至关重要，它们能够确保地球健
康，造福患者，并通过持续供应
保障企业韧性。

在从自然界采购材料时，我们必
须以可持续的方式进行，并减少
我们的影响。



到 2030 年，对可持续采购有何期望

于 2025 年奠定基础

1. 确立了关键原材料的可持续采购方法和计划。
2. 做好业务准备，并与 EUDR 法案范围内的供应商建立联系。
3. 通过 PSCI，建立了与制药同行一致的乳糖和棕榈油可持续采购战略。
4. 制定内部指南，以确保所有用于替代燃料、塑料和溶剂来源的生物材料均实现可持续采购。

持续推进至 2030 年

1. 传达关键原材料（如用于二级和三级包装的木材、纤维素、乳糖、铝、滑石、蓖麻油、棕榈油、卡瑙巴蜡和糖）供应链认证的要求。
2. 鼓励主要原材料供应商开发供应链社会和环境尽职调查系统（包括风险识别、监测、补救、持续改进），以确保阿斯利康拥有可持续的材料来源。
3. 确保关键天然原材料的要求与制药同行保持一致。
4. 所有生物材料的采购和替代都将遵守阿斯利康的新指导方针。





第 3 部分：超越最低要求：
可持续发展领导力



劳工权利

背景

我们践行合乎道德的商业行为，并在整个价值链中公平对待员工，以此来建立信任。劳工权利风险可能存在于供应链的各个层级，通常与招聘实践、弱勢劳工群体，以及在高风险国家或行业中的运营活动相关。

我们期望我们的供应商遵守阿斯利康《[第三方行为准则](#)》中规定的劳工权利原则和指导方针，并尊重国际公认的劳工权利，提供安全、公平且具包容性的工作环境。

我们想要防范的主要劳工权利风险包括：

- 现代奴隶制，包括强迫劳动、债役劳动及人口贩运
- 童工
- 歧视、骚扰和暴力
- 不安全或不健康的工作条件
- 不公平薪酬、过长工时和对结社自由的限制

阿斯利康方法

阿斯利康采取结构化、多层次的方法来处理我们整个供应链中的劳工权利问题，通过三个领域的集体行动来实现：加强我们的政策和标准、确定风险和优先事项、衡量绩效和扩大影响。

政策与标准：我们的劳工权力标准符合 [《联合国工商企业与人权指导原则》](#)、[国际劳工组织](#) 和 [经合组织指南](#) 有关原则，支持遵守劳工权力立法、现代奴隶制立法和欧盟《企业可持续发展报告指令》，并通过我们的《[第三方行为准则](#)》、尽职调查程序、合同条款和招标流程得到强化。

识别风险并采取行动：我们使用第三方风险管理 (3PRM) 系统，了解供应商的劳工权利风险和预警信号，尤其关注高风险国家/地区和行业领域。此外，我们通过 EcoVadis 持续评估供应商的劳工权利表现 - 劳工和劳工权利占总得分的 25%。评分低于 45 的供应商将被优先采取纠正措施。

衡量绩效并扩大影响：我们 2026 年的关注目标包括：供应商参与和纠正措施；通过供应商和采购团队培训提高能力；以及针对高风险类别的特殊项目。我们的年度《[可持续发展影响报告](#)》和《[现代奴隶制声明](#)》报告了相关进展。

供应商最佳实践

供应商应制定切实可行、基于风险的尽职调查流程，以识别、预防、减轻和应对其在运营与供应链中，出现对劳工权力造成负面影响的风险，并通过 EcoVadis 劳工权力单项评分（45 分以上）进行衡量我们建议供应商至少应遵循以下最佳实践：

- 尊重劳工权利
- 没有现代奴隶制 - 没有强迫劳动、债役或人口贩运
- 无童工
- 公平、包容和尊重的工作场所 - 无歧视、霸凌或骚扰
- 包容性供应链
- 公平薪酬、合法工作时间和安全工作条件
- 员工表达与申诉机制 - 在合法框架下保障结社自由，并提供无报复的申诉渠道

更多资源

阿斯利康

- [阿斯利康第三方行为准则](#)（供应商行为准则）
- [阿斯利康劳工权利声明](#)
- [阿斯利康现代奴隶制声明](#)

外部框架和指导

- [联合国工商业与人权指导原则 \(UNGPs\)](#)：
- [国际劳工组织 \(ILO\) 核心劳工标准](#)
- [经合组织指南](#)
- [道德贸易倡议 \(ETI\) 基本准则](#)
- [EcoVadis 劳工与劳工权利资源](#)
- [PSCI 原则](#)





可再生能源和清洁热能

背景

可再生能源与清洁热能是脱碳战略的核心组成部分，尤其是对于制药等能源密集型行业。

在温室气体清单中，能源消耗通常占范围 1 和范围 2 排放的最大份额。

- 用电 → 范围 2 排放
- 现场供热/蒸汽燃料燃烧 → 范围 1 排放

对这两类排放进行脱碳，通常是企业减少运营排放最快且最具可控性的手段。可再生能源和清洁供热并不是独立的可持续发展举措，它们属于更广泛的能源效率和优化战略范畴。

阿斯利康方法

阿斯利康将**可再生能源采购**、**现场发电**、**能效改进**和**生物甲烷燃料替代**结合起来，在其全球运营中实现电力和热能的去碳化，以实现**100%的可再生能源（包括电力和热能）**。阿斯利康的大型生产基地已通过**注重效率的资本项目**进行了升级，包括热电联产 (CHP) 系统改造和建筑升级，以通过降低热能和电力需求来减少排放。

电力和能源转型

- 阿斯利康已在全球运营中实现 100% 可再生能源，其方式包括：在多个国家/地区部署现场太阳能装置、签订长期购电协议（例如，在瑞典签订了一项为期 10 年的风电合同）以及购买可再生能源证书。

清洁热能和生物甲烷的采用

- 实现供热脱碳的关键在于供热电气化，即为电加热器、热泵和其他电力系统做好基础设施建设。
- 作为清洁热能转换的一部分，阿斯利康正在各关键工厂从化石天然气转向**可再生天然气（生物甲烷）**。
- 在英国，我们与 Future Biogas 建立了 15 年的合作关系，建成了该国第一座无补贴的生物甲烷工厂，为我们的研发和制造业务提供清洁热能——每年生产约 100 吉瓦时的生物甲烷（约占公司全球天然气消耗量的 20%），并减少了大量的二氧化碳排放。
- 在中国，阿斯利康通过城市垃圾制生物甲烷项目为其无锡工厂提供**生物甲烷蒸汽**，从而减少了范围 1 和范围 2 的排放。
- 在美国，我们与 Vanguard Renewables 的合作，正帮助我们向各生产基地供应**可再生天然气（生物甲烷）**。
- 阿斯利康罕见病部门 Alexion 正在爱尔兰执行一项为期 15 年的生物甲烷协议，将我们在爱尔兰的工厂逐步过渡到 100% 使用可再生生物甲烷供热。

供应商最佳实践

一个典型的运营脱碳途径如下：

1. 能效和优化
2. 通过**可再生能源证书 (REC)**（作为公用事业合同的一部分）和**购电协议 (PPA)**，过渡到 100% 可再生能源。
3. 针对较低温度需求，实现**供热电气化**
4. 针对**剩余需求**，使用**先进燃料**（沼气、生物质、氢气）

在此路径中：

- 可再生能源是一个快速且可扩展的杠杆
- 清洁热能是深度减少范围 1 排放的关键。
- 能源效率决定了两者成本与可行性。

该路径遵循核心脱碳原则：

避免 → 减少 → 替代

更多资源

阿斯利康可再生能源方法

Energize Pharma：与施耐德电气合作开展的项目，旨在提供可再生能源证书 (REC) 和购电协议 (PPA) 的教育和市场准入。

RE100：加速迈向零碳电力

EV100：到 2030 年实现电动运输

清洁供热计划：与 Secaro 合作，支持制药供应商实现工业供热脱碳 |

可再生热能合作组织 (RTC)

RTC 是一个全球联盟，致力于通过推广可再生供热和制冷技术，实现热能使用的去碳化。

RTC 电气化行动计划：工业用热电气化路线图，概述技术途径（热泵、电锅炉）和市场解决方案。

RTC 工艺热电气化资源：专注于供热电气化解决方案和工具

RTC 热泵决策支持工具

RTC 工业客户公用事业参与手册

企业可再生能源指南 - Climate Partner

IEECP 资源 - 可直接访问欧洲能源和气候政策研究所的项目工具、案例研究和出版物。





产品和工厂层面的碳足迹

背景

随着各公司推进以科学为基础的净零碳承诺，碳管理已从高层次的公司总计转变为在产品和运营场所层面进行更细化的衡量。

对于一家全球性制药公司而言，其排放涉及复杂的全球供应链。因此，这对于实现有意义的减排至关重要。产品碳足迹 (PCF) 量化了药品从原材料提取、API 生产到制造、分销、使用和报废的整个生命周期中的温室气体排放，有助于识别推进剂、能源使用或包装等热点问题，并为生态设计和绿色化学提供支持。同时，工厂层面的碳足迹则测量单个工厂的范围 1、范围 2 及分配的范围 3 排放，支持可再生能源转型、供热电气化、效率提升以及资本支出优先级确定。

这些方法共同提供了必要的透明度，以契合科学碳目标倡议 (SBTi) 等框架的要求，并将净零承诺转化为有针对性的、可操作的减排措施。

阿斯利康方法

阿斯利康开发了一种以数据为导向的方法来衡量和管理碳足迹，作为其更广泛的“零碳雄心”战略的一部分。阿斯利康的方法论融合了生命周期思维、科学碳目标、内部指标和外部合作，以减少其整个价值链对气候的影响。

阿斯利康根据 ISO 14040/14044/14067 标准和 GHG Protocol Product 标准对其药品进行生命周期评估 (LCA)，以了解整个产品生命周期（从原材料采购到制造、包装、分销、使用和报废）的环境影响（包括碳排放）。上述框架是我们方法论的基础，并确保我们在生命周期评估和产品碳足迹评估中的一致性和可信度。

生命周期评估 (LCA) 可用于制定产品可持续发展战略，并有助于确定优先干预措施，从而最大限度地减少温室气体排放。

阿斯利康在研发和生产过程中应用绿色化学原理和资源效率指标（如工艺质量强度 (PMI)）来减少能源、材料使用和浪费，从而帮助降低产品相关的碳排放。

我们依赖供应商通过 Activate 计划提供的工厂排放（温室气体、水、废物）数据，以及供应商直接提供的产品碳足迹数据，为构建我们的产品生命周期评估 (LCA) 获得支持。

供应商最佳实践

制定结构化、可复制且透明的方法，以衡量、管理和减少工厂层面（制造工厂排放）与产品层面的温室气体排放。

工厂层面的碳足迹

- 年度温室气体清单（范围 1 和范围 2；相关范围 3）。
- 第三方验证。
- 能源来源细分（电力、燃气、蒸汽）。
- 明确的排放系数和方法披露。

产品碳足迹

- 按照 PACT 方法，以标准化格式共享产品碳足迹数据。
- 符合 PAS 2090:2025 药品标准。
- 符合 Tfs 化学品标准

更多资源

[阿斯利康产品可持续发展](#)

来自 WBCSD 的 [PACT 产品碳足迹方法](#)。PACT 旨在建立一种标准化、可互操作的方式，用于在整个价值链中交换产品碳足迹数据。PACT 明确规定，产品碳足迹必须按照主要国际标准进行计算，包括 ISO 14040/14044/14067 标准及 GHG Protocol Product 标准。

[PAS 2090:2025 药品生命周期评估标准](#)。

[PAS 2090:2025 - 技术指南](#)

[PAS 2090:2025 - 供应商常见问题解答](#)

[PAS 2090:2025 - 信息图](#)

[PAS 2090:2025-总体计划摘要](#)

[PSCI 的生命周期评估培训](#)，以提升您的团队技能

[Together for Sustainability \(Tfs\) 化学品供应链产品碳足迹工具包](#)。为帮助您在产品碳足迹之旅中迈出第一步，Tfs 将有用的资源和培训材料汇集于一处。

[Activate 计划](#)：旨在帮助制药供应链确定工厂层面的碳足迹及工厂脱碳计划。





生物材料

背景

生物材料是指由天然有机材料（生物来源）制成的物质，与化石资源不同，它们可以用于制造生物塑料、生物溶剂或生物燃料。然而，当我们从大自然中获取资源时，我们可以减少温室气体排放，但同时也会增加不同的风险。

我们制定了生物材料指南，以确保推动转换的碳减排措施是真实可验证的，并确保与“自然”和“人文”相关的风险因素被纳入我们的决策过程中。

阿斯利康方法

1. **透明度** – 我们需要始终了解生产生物材料所使用的原料，并披露数量和生产来源（至少要精确到国家/地区层面）。
2. **粮食安全** – 我们禁止从低收入缺粮国家采购第一代原料（专用作物）
3. **监管链 (CoC)** – 我们必须能够准确地对原料进行分类。对于使用高影响商品 SBTN 清单上的原材料制成的生物材料，我们将越来越多地要求其具有隔离或身份保护监管链来源。
4. **证书** – 我们要求提供第三方认证证明，以确保材料来源可持续，重点关注零毁林、避免土地用途变更以及维护劳工和劳工权利。认证要求因原材料而异。

供应商最佳实践

当生物材料来源于消费后废弃物时，相关的自然风险本质上较低，因为它们不会带来（新的）环境负担。原产国及与自然相关的生产风险不适用。

这被定义为消费者使用后产生的废物，包括生物基报废产品（废弃食用油）、消费者食物垃圾和市政/城市垃圾。

更多资源

定义

消费后废弃物

"消费后材料源于产品的使用"

“家庭或商业、工业和机构设施作为产品最终用户所产生的，无法再用于其预期用途的材料。”

消费前废弃物/副产品

"消费前材料源于产品的生产。"

"生产工艺期间转移的物料"

农业和加工废物/副产品是消费前材料





自然

本指南适用于间接采购天然商品或与自然界有密切联系的供应商。关键原材料的直接供应商已经参与了可持续采购计划。

背景

所有企业都从自然中汲取资源，即便这种联系并不总是显而易见。生态系统服务—如授粉、水净化、气候调节和土壤健康—是行业运营、供应连续性和成本稳定性的基础。

企业与自然接触的典型示例：

- 纸张和包装：与毁林和土地利用变化相关的纤维来源。
- 食品和餐饮：与生物多样性丧失、水资源消耗和温室气体排放相关的农产品。
- 水资源使用：影响当地流域健康和生态系统恢复力的运营及公用事业用水。
- 设施和物流：带有污染、废弃物和温室气体足迹的能源、土地和材料。
- 制药相关投入：易受气候变化影响的药用植物、农业衍生物及其他基于自然的原材料。

供应商最佳实践

阿斯利康正在制定详细的间接采购最佳实践；我们将在未来沟通中分享相关期望和指标。

目前，我们建议供应商考虑以下几点：

- 绘制与自然有关的间接类别图，并在上游各层进行自然风险筛查。
- 建立森林和农业相关商品的可追溯性，使其符合 EUDR 法规和相关劳动尽职调查法律法规的要求。
- 制定涵盖原始森林、泥炭地和生物多样性丰富地区的相关政策，并设定有时限的实施计划和供应商验证机制。
- 设定关键绩效指标，披露进展情况，并运用公认的框架进行与自然相关的风险管理。

更多资源

- [阿斯利康可持续采购框架](#)。
- [WBCSD 自然行动门户](#)：参阅 WBCSD 的自然驱动因素与指南，了解有关自然友好型战略的最佳实践、实施工具和行业案例研究。

阿斯利康方法

阿斯利康通过 Worldfavor 的供应商参与，制定了针对具体材料的路线图，涵盖可追溯性、森林砍伐和土地使用、水管理、污染和废物、温室气体排放、劳工权力、动物福利和治理。

阿斯利康关于间接采购的物料相关定义仍在最终确定中，确定后将与供应商分享。

企业可以利用 [阿斯利康可持续采购框架](#) 和我们强调的以下几点来审查您当前的方法：

- 可追溯性和透明治理
- 与 EUDR 相一致的森林风险商品实践
- 水资源管理和流域风险管理
- 污染预防、废弃物最小化与循环性
- 涵盖土地利用影响的各范围温室气体减排
- 贯穿各层级的劳工权力与动物福利保障





可持续采购

背景

可持续采购的定义是：一个组织满足其对商品、服务、工程和公用事业需求的过程，这种方式在整个生命周期基础上实现资金价值，不仅为组织本身，也为社会和经济带来效益，同时将对环境的损害降至最低。（ISO 20400:2017 -可持续采购）

供应商最佳实践

1. 已制定并能证明已执行**供应商行为准则**。
2. 为战略制定和评估提供明确的可持续发展指导。
3. 向供应商传达清晰的可持续发展招标需求与授标标准（例如，可持续发展权重评分）。
4. 将关于行为准则合规、审计权、披露/报告、分包商条款传递以及严重违约补救/终止的标准化合同条款纳入协议。
5. 将可持续发展纳入供应商绩效管理流程。
6. 为其采购团队制定可持续发展能力提升计划。

更多资源

由可持续采购承诺 (SPP) 组织制定的指南，用于将可持续发展纳入采购流程中。

Ecovadis 2024 年可持续采购晴雨表强调了采购优先事项的转变、可持续性跟踪工具、与供应商合作的方法，以及将这些要素整合到内部流程中。

ISO 20400 全球实践社区，围绕 ISO 20400 标准和可持续采购展开

[可持续采购 \(SP\) | 可持续发展优势](#)

阿斯利康方法

- 我们在可持续发展方面的方法以及我们每年采取的行动，详见《[我们的可持续发展影响](#)》报告。
- 我们制定了 [《第三方行为准则》](#)，将我们的内部道德准则转化为适用于我们供应链的内容。
- 我们在网站上设立了 [供应商可持续发展中心](#)，通过《供应商指南》和《供应商可持续发展通讯》，清晰提供有关我们可持续发展要求、见解、支持计划、培训机会的最新信息，以及可持续发展相关问题的联系渠道。
- 在我们的采购活动中，可持续发展的比重必须达到 10%。
- 在合同条款中纳入可持续发展要求。
- 我们将 SBTi 承诺作为授予“优先供应商”地位的一项标准。
- 我们开发了诸如 LENS PowerBI 可持续发展仪表盘之类的内部工具，以方便对供应商的可持续发展情况进行比较。
- 我们明确界定了 *不可持续的供应商*，并制定了此类供应商的管理程序。





第4部分：更多资源与支持

其它资源

广泛的供应商可持续发展资源体系：

- [可持续医疗联盟](#) | 一个由医疗行业主导的组织，致力于通过合作寻找最大机遇，以激发医疗保健领域的可持续实践。
- [可持续采购承诺：超越指南的深入探讨](#) | 制药与生命科学
- [嵌入项目](#) | 帮助企业将可持续发展融入运营与决策流程的实用资源
- [PSCI 成熟度模型](#) | 用于在多个可持续发展领域对成熟度进行自我评估的模型

脱碳资源：

- [范围 3 同行小组](#) | 共同跟踪快速发展的范围 3 最佳实践和指南，以更快速、更自信地取得进展。
- [WBCSD 资源](#) | 气候驱动
- [企业净零排放之旅](#)
- [制药净零排放交付手册](#) | 该 PSCI 指南以这项工作为基础，提供了 24 项详细的减排举措，涵盖 7 个影响领域，与药物开发生命周期相对应。

资源

- [SME Climate Hub](#) | 这是一个非营利性全球倡议，旨在赋能中小企业采取气候行动，并构建面向未来的企业韧性。



进一步支持

欢迎查阅常见问题，并通过阿斯利康供应商可持续发展中心与我们联系

可在此处访问 SBTi 资源库。

可在此处访问 EcoVadis 帮助中心。

可在此处访问 CDP 帮助中心。

