

# 공급업체 지속 가능성 가이드

AstraZeneca의 최소 공급 요구  
사항에 관한 지침

및

지속 가능성 리더십 모범 사례

2026년 4월





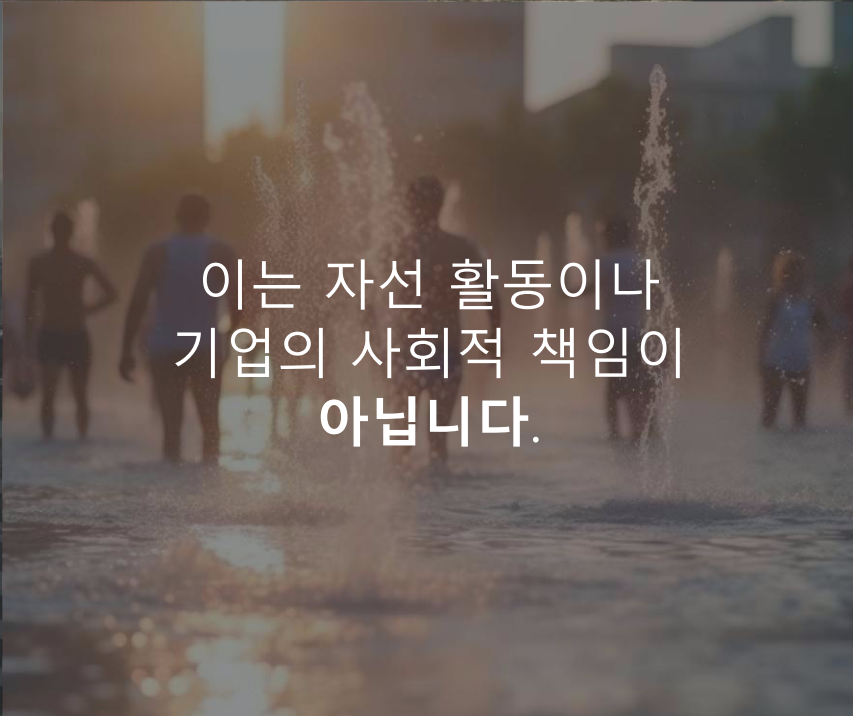
혁신을 지원하기 위해, 우리는  
의료 제공 방식을 전환해야  
합니다...



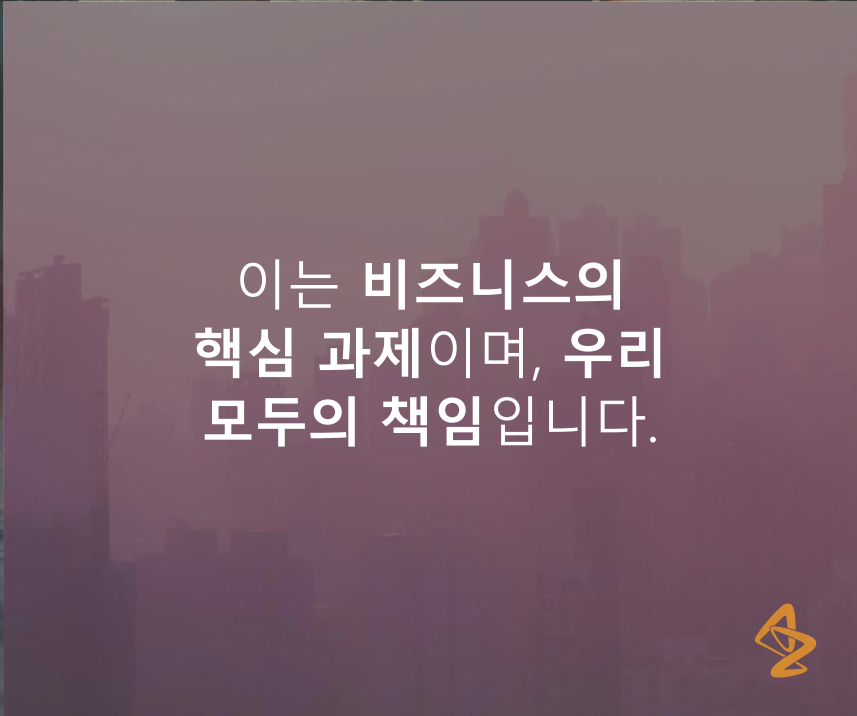
사람, 사회, 그리고  
지구의 건강을 위해.



이는  
반드시 해야 할 옳은  
일입니다.



이는 자선 활동이나  
기업의 사회적 책임이  
아닙니다.



이는 비즈니스의  
핵심 과제이며, 우리  
모두의 책임입니다.



# AstraZeneca의 공급업체 지속 가능성 가이드에 오신 것을 환영합니다

당사 공급망에 속한 기업으로서, 귀사는 보다 지속 가능한 비즈니스로의 전환을 추진하는 AstraZeneca의 핵심적인 역할을 수행하고 있으며, 점점 더 유연한 공급망을 구축함으로써 전 세계 환자에게 필수 의약품이 중단 없이 공급되도록 보장하고 있습니다.

본 가이드는 이러한 목표를 지원하기 위한 당사의 최소 요구 사항을 제시하고, 바람직한 기준을 명확히 하며, 실질적인 지원을 제공하고, 귀사의 비즈니스에 가장 적합한 우선 실행 과제를 식별할 수 있도록 돕습니다. 본 가이드는 모든 내용을 포괄하는 것은 아니며, 귀사는 당사의 지속 가능성 요구 사항을 충족하기 위해 자체 프로그램을 설계해야 합니다.

본 가이드 활용 방법:

- **섹션 1: 개요** — **요구 사항**(협약에 포함되거나 법규에 연계된 협상 불가 사항), **기대치**(모범 사례로 강력히 권장되거나 요구사항 이행을 위한 수단), **지원 프로그램**(산업 이니셔티브 및 네트워크) 및 **비즈니스 사례**(업계 기대치와의 AstraZeneca 정렬 및 **네트 제로 달성을 위한 여정에서 탈탄소화 프로그램의 위치 포함**).
- **섹션 2: 최소 요구 사항에 대한 단계별 안내로, SBTi, EcoVadis, CDP, AstraZeneca 할당 배출량에 대한 탈탄소화 계획, 노동권 및 인권, 포용성과 다양성(I&D), 지속 가능한 조달**을 다루는 **SME 지원**을 포함합니다.
- **섹션 3: 최소 요구 사항을 넘어** — **인권, 재생 전력 및 청정 열, 제품/사업장 탄소 발자국, 바이오소재 조달, 자연, 지속 가능한 조달** 분야에서 지속 가능성 리더십을 입증하기 위한 지침.
- **섹션 4: 추가 리소스 및 지원** — 권장 외부 리소스와 당사에 문의하거나 추가 지원을 받는 방법.



당사의 지속 가능성 전략

섹션 1부터 시작하여 섹션 2를 완료한 후, 섹션 3~4를 활용하여 영향력을 확대하고 지원을 활용하십시오.





# 섹션 1: 개요

# AstraZeneca와 협업하기 위한 기반은 당사의 제3자 행동강령입니다

본 문서는 올바른 일을 수행하기 위해 AstraZeneca가 필요하다고 믿는 사항과, 당사와 함께 또는 당사를 위해, 또는 당사를 대신하여 일하는 모든 제3자가 준수해야 하는 행동강령을 요약한 것입니다. 법을 준수하고 무결하게 행동해야 하는 기본 요구 사항에 더해, 당사의 행동강령은 당사의 윤리 기준과 일치하는 기준을 수용하는 파트너와만 협력하겠다는 근본적인 약속의 일환입니다.

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



## Contents

<b>We do the right thing</b>	<b>4</b>	Fair treatment	14
Working together	5	Wages, benefits and working hours	15
		Freedom of association	15
<b>Ethics</b>	<b>6</b>	<b>Health and safety</b>	<b>16</b>
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	<b>Environment</b>	<b>17</b>
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	<b>Management systems and reporting</b>	<b>19</b>
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
<b>Human and labour rights</b>	<b>12</b>	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



# 공급업체 지속 가능성 계약 및 법적 요구 사항

모든 공급업체는 **인권**을 포함한 다양한 주제를 명시하고 있는 당사의 **제3자 행동강령**을 준수해야 합니다.  
요구 사항의 최종 목록은 계약서를 참조하십시오.

## SBTi 상태 – SBTi 검증을 위해 최근 목표 제출 완료

SBTi 포털에 SBTi 참여 의사를 등록하고, 참여 선언 후 12개월 이내에 목표를 검증을 위해 제출해야 합니다.

**이유:** SBTi 목표는 공급업체의 향후 탈탄소화를 나타내는 과학적 공개 지표입니다.

## AstraZeneca 할당 배출량 탈탄소화 계획 - 온실 가스 배출량 50% 감축

AstraZeneca의 구매와 관련된 탄소 배출량을 50% 감축하기 위한 계획에 합의하십시오.

**이유:** AstraZeneca의 배출량 중 98%는 Scope 3에 해당됩니다. 2045년까지 넷 제로를 달성하기 위해서는, 당사로부터 제품 및 서비스를 공급하는 공급업체가 탈탄소화를 추진해야 합니다.

## EcoVadis 종합 점수 – 종합 점수 >45의 활성 스코어카드

연례 EcoVadis 평가를 완료하고, 제공된 시정 조치를 기반으로 매년 점수를 개선하는 것을 목표로 하십시오.

**이유:** EcoVadis는 환경, 윤리, 노동권 및 인권, 지속 가능한 조달 전반에 걸쳐 공급업체의 지속 가능성 성숙도를 파악하는 데 도움을 줍니다.

## 포용적 정책 및 관행 – EcoVadis를 통해 공유

귀사의 조직 및 공급망 전반에 걸쳐 관련 법규에 부합하는 포용성과 다양성에 관한 정책을 수립하고 유지하며, 진행 상황을 EcoVadis를 통해 보고하십시오.

**이유:** 포용적인 비즈니스 관행을 지원하고 관련 법적 및 계약상 요구 사항을 준수하기 위함입니다.

## 배출량 데이터 – Scope 1 및 2, 그리고 Scope 3 범주 1~8

EcoVadis 지표 섹션을 통해 귀사의 배출량 데이터를 제공하고, 이를 매년 업데이트하십시오. 매년 당사는 일부 공급업체를 선정하여 CDP를 통해 무상으로 정보 공개를 진행하도록 초대합니다.

**이유:** 공급업체가 제공한 배출량 데이터는 당사의 Scope 3 보고의 품질을 향상시킵니다.

*특정 공급업체에 한함:*

## EUDR 준수

EU 내 당사 사업장에 팜유, 소, 코코아, 커피, 고무, 대두, 목재 또는 관련 파생 제품을 공급하는 공급업체는 자사 제품이 산림파괴와 무관하며, 합법적으로 생산되었고, 지리적 위치 좌표를 통해 추적 가능성을 입증해야 합니다.

**이유:** EU 법적 요구 사항.

## 미국 정부 하도급 동일 의무 전가

AZ의 미국 정부 계약을 지원하는 공급업체는 해당되는 미국 정부 하도급 동일 의무 전가 및 이용 약관을 수용해야 합니다.

**이유:** 미국 정부 연방 조달 규정(FAR) 요구 사항.

## 지속 가능한 조달 – 천연 원료의 공급은 제3자 인증을 포함한 특정 지속 가능한 조달 요구 사항을 충족해야 합니다

구체적인 인증 사항은 2026년에 안내될 예정이며, 관련 지침은 추후 제공됩니다.

**이유:** 원료가 자연에 미치는 영향을 줄이고 비즈니스 회복 탄력성을 확보하기 위함입니다.

연간 지출이 \$250,000를 초과하는 공급업체에 계약상 요구 사항이 적용되며, 연간 지출이 \$1,300,000을 초과하는 일부 공급업체에 한해 CDP 참여 초청이 이루어집니다.

정부, HCO, 학술기관, 1인 기업, 협동조합 등 일부 조직 유형은 일부 요구 사항에서 면제됩니다. 자격 요구 사항 관련 문의는 [sustainable.procurement@astrazeneca.com](mailto:sustainable.procurement@astrazeneca.com)으로 문의하십시오.



# AstraZeneca 요구 사항 충족을 위한 공급업체 기대치

당사의 계약 및 법적 요구 사항 충족을 지원하며, 지속적인 비즈니스 관계를 유지합니다

## EcoVadis 탄소 관리 수준 - 고등급\*

탄소 관리 수준을 매년 개선하고, 모든 탄소 지표 제공을 포함하여 스코어카드 개선을 위해 식별된 모든 조치를 이행하십시오.

**이유:** 탄소 성숙도를 파악하여 이에 맞춘 맞춤형 참여 및 지원을 제공하기 위함입니다.

## EcoVadis 노동권 및 인권 하위 점수 45점 초과 달성

공급망 전반에서 인권을 존중하고 증진하며, 양질의 근로 조건을 촉진합니다.

**이유:** 공급망 내 노동권 및 인권 관련 위험을 적절히 관리하고 있음을 입증하기 위함입니다.

## 재생 전력(RE) - 80% 달성 및 2030년까지 100% 재생 전력(RE) 목표 설정

전사 차원에서 80% 재생 전력(RE)을 달성하고, AZ를 위한 생산 사업장에서는 2030년까지 100% 재생 전력(RE)을 달성합니다. 공급업체는 Energize 및/또는 SMI PPA 프로그램을 활용하거나 자체 프로그램을 추진해야 합니다.

**이유:** 모든 기업이 탈탄소화를 달성하기 위한 핵심 수단이기 때문입니다.

## 청정 열 - 전사 차원에서 20% 달성 및 2030년까지 100% 청정 열 달성 목표 설정

전사 차원에서 청정 열 20%를 달성하고, AZ를 위한 생산 사업장에서는 2030년까지 100% 청정 열을 달성합니다. 공급업체는 AZ 청정 열 및/또는 SMI 청정 열 프로그램을 활용하거나 자체 프로그램을 추진해야 합니다.

**이유:** 많은 기업이 탈탄소화를 달성하기 위한 핵심 수단이기 때문입니다.

## 화석 유래 연료, 용매 또는 플라스틱을 천연 유래 원료로 전환하는 경우, AstraZeneca의 바이오소재 원칙을 준수해야 합니다

**이유:** 탈탄소화 추진 과정에서 이루어지는 바이오소재 전환이 자연에 미치는 의도치 않은 영향을 방지하기 위함입니다.

## Worldfavor - 프로필 활성화 및 할당된 모든 설문 응답 완료

요청 시 구체적인 지속 가능성 관련 증빙 자료를 제공할 수 있도록 해당 공시 플랫폼에서 활성 프로필을 유지합니다(다른 플랫폼에서는 해당 증빙 자료가 수집되지 않음).

**이유:** 당사의 지속 가능성 및 공급업체 참여 계획을 수립하는 데 필요한 데이터를 제공하기 위함입니다.



# 공급업체를 지원하기 위한 프로그램

프로그램 외부 페이지에 액세스하려면 제목을 클릭하십시오



## 소규모 기업을 위한 지속 가능성 액셀러레이터 프로그램

소규모 기업이 지속 가능성 기반을 구축하고, 영향을 평가하며, EcoVadis, SBTi 및 CDP를 효과적으로 활용하고, AstraZeneca의 기대에 부합하는 로드맵과 실행 계획을 수립할 수 있도록 지원하는 연간 4개월 집중 프로그램입니다.



## 지속 가능한 시장 이니셔티브

지속 가능성을 위해 민간 부문의 행동을 촉진하는 CEO 주도의 연합으로, 산업 전반에서 친환경 전력 및 저탄소 열 도입을 가속화하기 위한 프로그램을 포함합니다. 친환경 전력 구매 계약(PPA) 및 친환경 열 솔루션을 촉진함으로써, 공급업체가 화석 연료 기반 열 및 전력에서 벗어나 넷 제로 경로를 달성할 수 있도록 지원합니다.



## Secaro의 Activate(Manufacture 2030)[제조 공급업체 대상]

공급업체 중심 플랫폼으로, 사업장 단위의 지속 가능성 성과를 평가하고 탄소, 폐기물 및 자원 사용을 줄이기 위한 맞춤형 실행 계획을 제공합니다. AstraZeneca는 또한 자사 제품의 생애주기 평가(LCA)를 위해 공급업체 제조 사업장에서 데이터를 수집하는 데 Activate를 활용합니다.



## 책임 있는 건강 이니셔티브(RHI)

EcoVadis가 주도하는 산업 연합으로, 글로벌 공급망 전반에서 지속 가능성, 윤리 및 환경적 영향을 개선하기 위해 선도적인 제약 및 헬스케어 기업들이 협력합니다. 공유된 평가를 활용하여 지속 가능성 성과를 개선하고, 위험을 완화하며, 산업 전반의 효율성을 향상시킵니다.



## My Green Lab의 Converge[R&D 및 제조 공급업체 연구소 대상]

My Green Lab 인증 프레임워크를 통해 연구소의 지속 가능성 관행을 표준화하고 개선하는 프로그램 및 툴킷입니다.

연구소 기반 공급업체가 에너지, 물, 폐기물, 친환경 구매 등 모범 사례를 도입하도록 지원함으로써, 환경 영향을 측정 가능하게 감소시키고 제약 산업의 지속 가능성 기대치와의 정렬을 지원합니다.



## 제약 공급망 이니셔티브

윤리, 노동, 보건 및 안전, 환경을 포함한 책임 있는 공급망 관행을 위한 공통 원칙을 수립하고 관련 도구를 제공하는 제약 산업 이니셔티브입니다. 업계 표준 감사 기준과 역량 강화 자원(비회원사에게도 제공)을 통해 성과를 개선하고 위험을 줄이며 AstraZeneca의 지속 가능성 기준을 충족하도록 지원합니다.



## Energize[모든 공급업체 및 Tier-2 공급업체를 위한 재생 전력 프로그램]

제약 및 헬스케어 공급업체가 교육, 공동 구매, 시장 연계를 통해 재생 전력을 접근할 수 있도록 지원하는 기업 간 협력 이니셔티브입니다.

재생 전력 구매를 간소화하고 수요를 집계함으로써, 청정 전력 조달의 장벽을 낮추고 Scope 2 배출을 감소 또는 제거합니다.



## 지속 가능한 조달 서약

구매 의사결정과 공급업체 참여 과정에 지속 가능성을 통합하기 위해 노력하는 조달 전문가들의 글로벌 이니셔티브입니다.

직원의 역량 개발을 지원하고, 기업이 비즈니스를 확보하고 유지하기 위해 환경 및 사회적 성과를 개선하도록 장려합니다.



## Secaro: 청정 열 프로그램

청정 열 프로그램은 Secaro와 ERM이 공동으로 추진하는 이니셔티브로, AstraZeneca가 창립 후원사로 참여하고 있습니다. 열 생산, 분배 및 최종 사용 효율성에 대한 사업장별 실질적인 개선 기회를 식별하고, 필요 시 저탄소 열 솔루션으로의 전환을 지원합니다. 평가 결과는 우선순위가 설정된 조치, 예상 배출 감축량 및 실행 경로를 포함한 맞춤형 비즈니스 사례와 실행 계획으로 도출됩니다.



# AstraZeneca의 요구 사항이 귀사의 비즈니스에 도움이 되는 방법

## AstraZeneca – 공급업체 관계

AstraZeneca는 지속 가능한 공급업체와의 협업에 전념하고 있습니다.

당사는 지속 가능성 요구 사항을 충족하는 공급업체에 점점 더 많은 비즈니스를 배정할 것입니다.

(기타 서비스, 상업, 품질 및 계약 요구 사항과 함께)

1

## 법률 제정을 위한 준비

지속 가능성 규제는 모든 시장에서 진화하고 있으며 점점 강화되고 있습니다.

당사는 전 세계 환자들에게 의약품을 지속적으로 공급할 수 있도록 공급망 구조와 실사를 발전시켜 나갈 것입니다.

2

## 업계의 기대치 충족

당사의 공급업체 기대치는 다른 많은 제약회사와 유사하며, PSCI 및 SMI와 같은 업계 네트워크를 통한 경쟁 전 협업을 통해 수립되는 경우가 많습니다.

3

## 인재 유치 및 유지

직원과 구직자들은 점점 더 환경적 및 사회적 책임을 다하는 조직에서의 근무를 선호하고 있습니다.

AstraZeneca의 요구 사항을 충족하는 공개 지속 가능성 프로그램을 구축하는 것은 귀사의 채용을 지원할 수 있습니다.

4

## 위험 감소

공급망 위험은 기업의 평판뿐만 아니라 비즈니스 연속성에도 위협을 초래합니다.

투자자들은 포괄적인 ESG(환경, 사회 및 기업 내부 규정) 운영을 통해 창출되거나 보호되는 가치를 인식하고 있습니다.

투자자들은 또한 기업이 고객 요구 사항과 부합하지 않을 경우 발생할 수 있는 위험에 노출된 매출도 고려합니다.

5



# 당사의 조달 프로세스에 내재화된 지속 가능성

## '우선 공급업체' 지위 획득 자격

SBTi 약정(최소 요구 사항)은 AstraZeneca의 우선 공급업체 지위를 획득하기 위한 필수 요구 사항\*입니다.

우선 공급업체는 조달 이벤트에서 우선적으로 고려됩니다.

## RFX에서 지속 가능성 최소 10% 가중치 적용

RFX 조달에서 지속 가능성 최소 10% 가중치가 적용됨에 따라, 우수한 지속 가능성 성과 또는 지속 가능한 제품/서비스 제공은 평가 점수를 직접적으로 높이고, AstraZeneca와의 비즈니스를 수주하고 유지할 가능성을 높여줍니다.

## 공급업체 스포트라이트

AstraZeneca의 목표를 지원하기 위해 지속 가능성 혁신을 도입하거나 리더십을 입증하는 공급업체는, AstraZeneca 웹사이트에 공개되는 월간 Supplier Sustainability Newsletter에 소개될 수 있습니다.



# 업계 기대치 충족: SMI 공급업체 목표

## 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 emissions<sup>1</sup>; disclose product carbon footprints or life cycle assessments (LCAs) for your top 10 products<sup>2</sup> (ordered by annual GHG emissions impact) by 2028.
  - Publicly set third-party validated science-based targets<sup>3</sup> (near-term and long-term) across Scopes 1, 2, and 3 by 2027.
- Electricity**
  - Source at least 80% renewable electricity by 2030<sup>4</sup> and publish annual interim progress.
- Heat**
  - Reduce process heat emissions by at least 20% by 2030<sup>5</sup>.
- Resource Efficiency**

Set targets, a credible supporting plan, and demonstrated action in the following areas<sup>6</sup>:

  - 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 nature<sup>7</sup> 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 practices<sup>8</sup>. 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](#)<sup>9</sup> 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 polyolefins<sup>10</sup> 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 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,

 Natalia 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			

<sup>1</sup> Using methods aligned with the Greenhouse Gas Protocol  
<sup>2</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [product carbon footprints: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>3</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [science-based targets: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>4</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [renewable energy: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>5</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [renewable energy: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>6</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [resource efficiency: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>7</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [nature: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>8</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [water: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>9</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [renewable energy: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).  
<sup>10</sup> For full details on the methodology for this assessment, please refer to the guidance, [renewable energy: general principles, general principles and standards \(pg. 19-20\) \(Chapter 1.1.1\)](#). For information on methods, [working with product carbon footprints](#) (pg. 14-15) (Chapter 1.1.2) and [GHG Data and Standards of Care](#).

지속 가능한 시장 이니셔티브(SMI) 건강 시스템 태스크포스가 최근 공급업체 파트너에게 발송한 공개 서한은, 공급업체 지속 가능성(배출, 재생 에너지, 자원 효율성, 자연 및 수자원, 그리고 기준의 전파)에 대해 제약 업계 전반에서 폭넓은 정렬이 이루어지고 있음을 보여줍니다.

일부 AstraZeneca의 요구 사항은 더 높은 수준을 요구하지만, 전반적인 방향성은 업계 동종 기업들과 일관성을 유지합니다. 당사의 기준을 충족하면 규정 준수 절차를 간소화하고, 중복을 줄이며, 다른 제약회사 고객의 유사한 기대치를 충족하는 데에도 도움이 되어 업계 전반에서 귀사의 경쟁력을 강화할 수 있습니다.



# 네트 제로 달성을 위한 경로: AstraZeneca 프로그램 정렬

## 1. 참여

- 리더십 참여 유도
- 직원/핵심 고객 및 공급업체로부터 의견 수집
- 내부 실무 그룹을 구성하고 조직 내 '챔피언'을 지정하여 참여와 지지 확보

## 2. 약정

- 공개적으로 약정한 후 SBTi 목표 설정
- 목표를 비즈니스 전략 통합
- 내부 소통

## 3. 측정

- GHG 배출량 평가 수행
- 수치에 대해 제3자 검증 수행

## 4. 감축

- 탄소 감축 계획 수립
- 탈탄소화 이니셔티브 실행
- KPI를 추적할 수 있는 대시보드 구축

## 5. 소통

- 공개 공시를 통해 진행 상황 공유
- 연례 기후 영향 보고서 또는 ESG(환경, 사회 및 기업 내부 규정) 성명서 작성


## 6. 완화

- 신뢰할 수 있는 고품질 탄소 크레딧을 활용하여 불가피하게 남는 잔여 배출량 상쇄



공급업체에 의해 추후 결정(TBD)





섹션 2: 최소 요구  
사항에 대한 단계별  
안내

# 소규모 기업 지원

- 소규모 기업에게 지속 가능성 기대치를 충족하는 일은 부담스럽게 느껴질 수 있지만, 성공과 성장을 지원하는 실질적이고 규모에 적합한 실행 경로가 마련되어 있습니다.
- 대부분의 영역에서 자격을 갖춘 중소기업(SME)을 위한 간소화되거나 단순화된 옵션이 제공됩니다.
- 소규모 기업에 해당하는 경우, 이러한 옵션을 적극적으로 활용해 주시기 바랍니다.
- 대규모 조직에 해당하는 경우, 귀사의 공급망에 포함된 중소기업(SME)이 이용 가능한 옵션을 인지할 수 있도록 반드시 안내해 주시기 바랍니다.
- **SME Climate Hub:** 이 조직은 중소기업(SME)의 네트 제로 여정을 지원하기 위해 특별히 설계된 **리소스와 교육 자료**를 제공합니다.
- **SBTi:** **SME 간소화 경로**는 Scope 1 및 2에 대해서만 목표를 간단히 선택하거나 유지 목표를 설정할 수 있도록 하며, 수수료가 크게 인하됩니다.
- **EcoVadis:** '**소규모**' 및 '**초소규모**' 조직 유형이 제공되며, 훨씬 낮은 수수료와 훨씬 간소화된 설문으로 구성되어 있습니다.

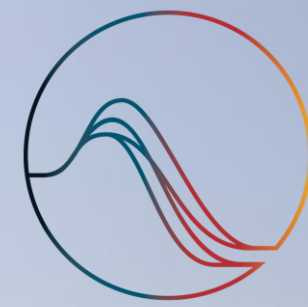
**AstraZeneca의 소규모 기업 대상 지속 가능성 액셀러레이터:** 소규모 기업이 지속 가능성 기반을 구축하고, 영향도를 평가하며, AstraZeneca의 지속 가능성 요구 사항을 효과적으로 이해 및 대응하고, 기대치에 부합하는 로드맵 및 실행 계획을 수립할 수 있도록 지원하는 4개월 집중 프로그램



## 과학적 탄소 목표

**이니셔티브(SBTi)**는 전 세계 기업과 금융기관이 기후 위기 대응에 기여할 수 있도록 지원하는 기업 기후 행동 조직입니다.

이 조직은 기업이 전 지구적 온난화를 재앙적 수준 이하로 유지하고 늦어도 2050년까지 넷 제로를 달성하는 데 필요한 수준에 부합하도록 온실가스(GHG) 배출 감축 목표를 설정할 수 있도록 하는 기준, 도구, 지침을 개발합니다.



SCIENCE  
BASED  
TARGETS

DRIVING AMBITIOUS CORPORATE CLIMATE ACTION



# SBTi 프로세스

AstraZeneca의 SBTi 요구 사항에 대한 자세한 내용은 [여기](#)에서 FAQ를 확인하십시오.

## 1. 등록

모든 기업은 먼저 SBTi Services의 Validation Portal을 통해 등록해야 합니다. [여기](#)에서 개인 계정을 생성한 후, 안내에 따라 기업 계정을 생성하십시오. 등록 절차 및 필요 정보에 대한 자세한 내용은 [여기](#)에서 확인하실 수 있습니다.

## 2. 약정

SBT 설정에 대한 공식 약정은 Validation Portal을 통해, 권한을 가진 회사 임원이 간단한 동의서를 작성함으로써 이루어져야 합니다.<sup>2</sup> 귀사의 목표는 이후 SBTi [Target Dashboard](#)에 공개적으로 표시됩니다.

## 3. 개발

약정을 완료하면, SBTi Standard에 부합하는 목표를 수립하는 절차를 시작할 수 있습니다. 두 가지 옵션이 있습니다:

- [최근 목표](#)
- [네트 제로 목표](#)

AstraZeneca는 공급업체가 최소한 최근 목표를 설정할 것을 요구합니다. 중소기업(SME)은 자체적인 간소화된 목표 설정 경로를 이용할 수 있습니다.

## 4. 제출

[Target Submission Form](#)을 다운로드하여 작성한 후, 관련 증빙 문서와 함께 Validation Portal을 통해 제출하십시오. 기술적 검토 이후, 목표 검증은 SBTi에 의해 완료됩니다. 추가 정보 요청을 위한 이메일에 반드시 응답하고, 수수료를 결제하십시오. 비용에 대한 보다 자세한 내용은 [여기](#)에서 확인하실 수 있습니다.

## 5. 소통

목표 승인 후 1개월이 지나면, 해당 목표는 SBTi 웹사이트 및 파트너 웹사이트의 '[Companies Taking Action](#)' 페이지에 게시됩니다. 이해관계자에게 새로운 목표를 효과적으로 소통할 수 있도록 안내가 포함된 웰컴 패키지를 받게 됩니다.

## 6. 공개

승인 이후에는 귀사의 배출량을 매년 공시하고, 설정한 목표에 대한 진행 상황을 지속적으로 모니터링해야 합니다.

SBTi 리소스 라이브러리는 [여기](#)에서 이용하실 수 있습니다.

<sup>2</sup> 이 단계는 간소화된 SME 목표 설정 경로를 따르는 중소기업(SME)에는 요구되지 않습니다.



EcoVadis는 ESG(환경, 사회 및 기업 내부 규정) 평가 기업입니다. 2007년 설립 이후, EcoVadis는 100,000개 이상의 평가 기업으로 구성된 글로벌 네트워크를 구축하며, 세계 최대이자 가장 신뢰받는 기업 지속 가능성 평가 제공업체로 성장했습니다. 평가는 산업, 국가 및 기업 규모에 따라 맞춤화됩니다. 지속 가능성 스코어카드는 다음 4가지 주요 주제로 구성된 21개 지표 전반의 성과를 보여줍니다:

- 환경(탄소 스코어카드 포함)
- 노동권 및 인권
- 윤리
- 지속 가능한 조달

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 entire slide is a photograph of a family—a man, a woman, and a child—silhouetted against a bright sunset. 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. The scene is set in a grassy field with trees in the distance.

# EcoVadis 프로세스

AstraZeneca의 EcoVadis 요구 사항에 대한 자세한 내용은 [여기](#)에서 FAQ를 확인하십시오.

## 1. 등록

AstraZeneca로부터 받은 이메일 초대 링크를 따르거나 [여기](#)를 클릭하여 EcoVadis 플랫폼에 등록하고, 회사에 대한 일반 정보를 입력하십시오. 이 데이터는 이후 EcoVadis의 데이터 관리팀에 의해 검증되며, 이를 기반으로 회사의 설문지와 구독 제안이 맞춤화됩니다. 가격 정책을 포함한 구독에 대한 보다 자세한 내용은 [여기](#)에서 확인하실 수 있습니다.

\*이 링크를 통해 등록하면 회사의 스코어카드가 **책임 있는 건강 이니셔티브(RHI)** 풀에 추가됩니다. 이 접근 방식은 거래 파트너가 하나의 유효한 평가를 여러 RHI 제약회사 회원사와 공유할 수 있도록 하여, 설문 부담을 크게 줄여줍니다. RHI 풀과 스코어카드를 공유하지 않으려는 경우, 별도의 초대 링크를 요청하십시오.

## 2. 설문지

등록이 접수 및 처리된 후, 사용자명과 비밀번호 생성을 위한 링크가 포함된 안내를 받게 되며, 이를 통해 플랫폼에 접속하여 구독 플랜을 선택하고 회사의 지속 가능성 설문지를 작성하며 관련 증빙 문서를 제출할 수 있습니다. 설문지는 영업일 기준 30일 이내에 완료해야 합니다. 모든 섹션을 완료하고, 특히 CDP\*\* 초대를 받지 않은 경우에는 탄소 관련 데이터를 포함한 모든 지표를 반드시 제출하십시오.

## 3. 전문가 분석

설문지를 제출한 이후, EcoVadis의 지속 가능성 분석가들은 공개 리소스를 통해 회사와 관련된 지속 가능성 뉴스를 수집하고, 귀하의 응답과 제출된 증빙 문서를 평가합니다. EcoVadis Ratings 플랫폼에서 결과의 예상 게시일을 확인할 수 있으며, 일반적으로 6~8주 내에 결과를 받을 수 있습니다.

## 4. 결과

전문가 분석이 EcoVadis에 의해 완료되면, 스코어카드로 연결되는 링크가 포함된 이메일 알림을 받게 됩니다. 이 스코어카드는 AstraZeneca에도 공개됩니다. 해당 스코어카드는 요청하는 다른 조직과도 공유할 수 있으며, 당사 초대를 통해 절차를 시작하지 않은 경우에는 반드시 AstraZeneca와 공유해야 합니다. EcoVadis 플랫폼은 회사의 평가에서 식별된 개선 영역을 기반으로 시정 조치를 생성합니다.

## 5. 재평가

회사의 스코어카드는 12개월 동안 유효하며, 매년 업데이트해야 하며, 이를 통해 연중 시정 조치 반영에 따른 진행 상황을 입증할 수 있습니다. 스코어카드 만료로 인한 공백이 발생하지 않도록, 최소 3개월 전에 재평가 절차를 시작해야 합니다.

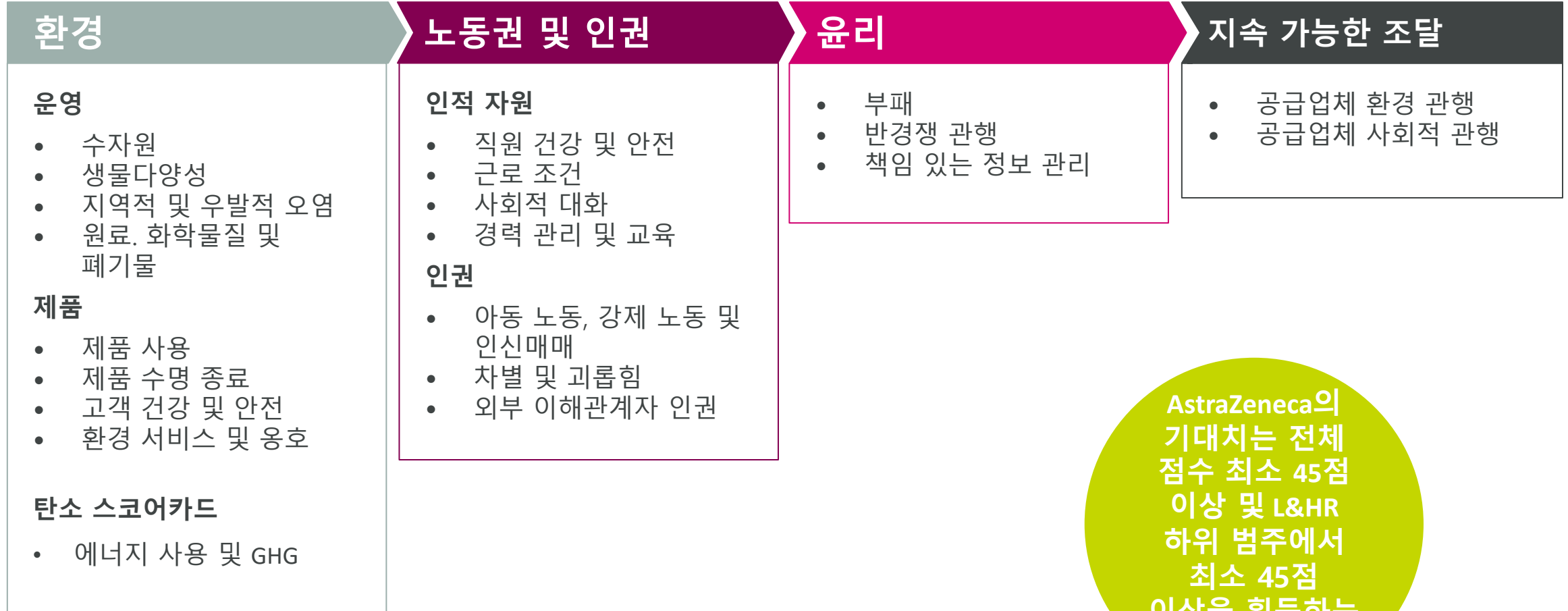
EcoVadis 도움말 센터는 [여기](#)에서 이용하실 수 있습니다.

\*\* EcoVadis의 탄소 섹션에 대한 자세한 내용은 다음 슬라이드를 참고하십시오.



# EcoVadis 채점 범주

AstraZeneca의 EcoVadis 요구 사항에 대한 자세한 내용은 [여기](#)에서 FAQ를 확인하십시오.



AstraZeneca의 기대치는 전체 점수 최소 45점 이상 및 L&HR 하위 범주에서 최소 45점 이상을 획득하는 것입니다.



# EcoVadis 탄소 스코어카드

표준 EcoVadis 평가는 탄소 관리 설문지\*를 포함하며, 그 결과로 탄소 관리 수준이 부여됩니다. AstraZeneca는 공급업체가 최소 **고등급** 수준에 도달하기를 기대하며, SBTi 요구 사항을 충족하는 경우 이미 **Leader** 수준을 달성할 수 있는 유리한 위치에 있다고 보고 있습니다. EcoVadis 평가에서 에너지, 폐기물, 수자원 등 관련 지표를 포함하여 탄소 지표 섹션을 반드시 완전하게 작성하십시오.



## 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"> <li>• Public Reporting or CDP Report</li> <li>• 3rd party verification</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Scope 1+2 Targets</li> <li>• SBTi target or commitment</li> <li>• Public reporting / CDP Report</li> <li>• 3rd party verification</li> </ul>
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

\* 초소규모 조직(직원 25명 미만)에는 적용되지 않음



CDP는 투자자, 기업, 도시, 주 및 지역을 위한 글로벌 환경 정보 공개 시스템을 운영하는 비영리 단체입니다. CDP는 재무 계정과 유사한 표준화된 환경 보고 모델을 개발하기 위해 설립되었습니다.

초대된 공급업체는 매년 CDP의 기후변화 설문지를 작성해야 하며, 이를 통해 환경 위험 관리 및 완화 기회를 식별할 수 있습니다.



# CDP 프로세스

AstraZeneca의 CDP 요구 사항에 대한 자세한 내용은 [여기](#)에서 FAQ를 확인하십시오.

## 1. 활성화

AstraZeneca의 초대를 받은 공급업체는 매년 6월 초경 CDP 등록 초대장을 받게 됩니다. 참여를 활성화하려면 CDP 계정에 등록하거나 기존 계정으로 로그인해야 합니다. 이후 CDP로부터 제출 절차 참여 초대를 받게 되며, 설문지를 확인할 수 있습니다. AstraZeneca의 요청에 따라 CDP에 공시하는 공급업체는 별도의 수수료를 납부할 필요가 없습니다.

설문지는 방대한 분량이므로, AstraZeneca의 초대를 받는 즉시 작성 작업을 시작하는 것이 권장됩니다. 당사가 공급업체로부터 요구하는 주요 데이터에는 배출량 및 해당 배출량의 검증, 그리고 에너지 관련 활동이 포함됩니다.

## 2. 보고

모든 기업은 다음을 제공해야 합니다:

- Scope 1 및 Scope 2 배출 데이터
- Scope 3 배출, 범주 1~8(업스트림). 모든 범주를 제공해야 하거나 해당 없음으로 표시되어야 합니다.

외부 제3자에 의한 데이터 검증이 권장됩니다.

중소기업(SME)은 문항 수가 더 적은 맞춤형 설문지를 완료할 수 있습니다.

매년 9월 또는 10월경에 자료를 완료하여 제출해야 합니다. 구체적인 기한은 CDP에서 명확하게 안내해 드릴 것입니다.

## 3. 결과

귀사의 제출물은 CDP에 의해 평가되며, 귀하는 귀사의 환경 성과와 설문지 제출의 완전성을 종합적으로 반영한 CDP 점수를 받게 됩니다.

AstraZeneca 및 기타 요청 당사자 또한 해당 결과를 수신하며, 이를 바탕으로 귀사의 탄소 관리 측면에서의 비즈니스 성숙도를 나타내는 지표로 활용하여 제출물의 품질을 내부적으로 평가합니다.

CDP 도움말 센터는  
[여기](#)에서 이용하실  
수 있습니다.



2025년 AstraZeneca의 Scope 3 배출량 중 66%는 구매한 재화 및 서비스, 자본재, 상류 운송 및 유통\*에서 발생했으며, 즉 당사의 공급망에서 기인합니다.

AstraZeneca의 야심찬 GHG 배출 감축 목표를 달성하기 위해서는 공급업체의 GHG 배출량을 대폭 감축해야 합니다.

공급업체가 당사의 목표를 이해하고 당사의 비전에 맞춰 배출량을 가능한 한 낮게 유지하는 것이 매우 중요합니다.

따라서 모든 공급업체는 2024년을 베이스라인 연도로 하여 2030년 말까지 AstraZeneca 할당 배출량을 50% 감축하는 것을 목표로 하는 탈탄소화 계획을 수립해야 합니다.

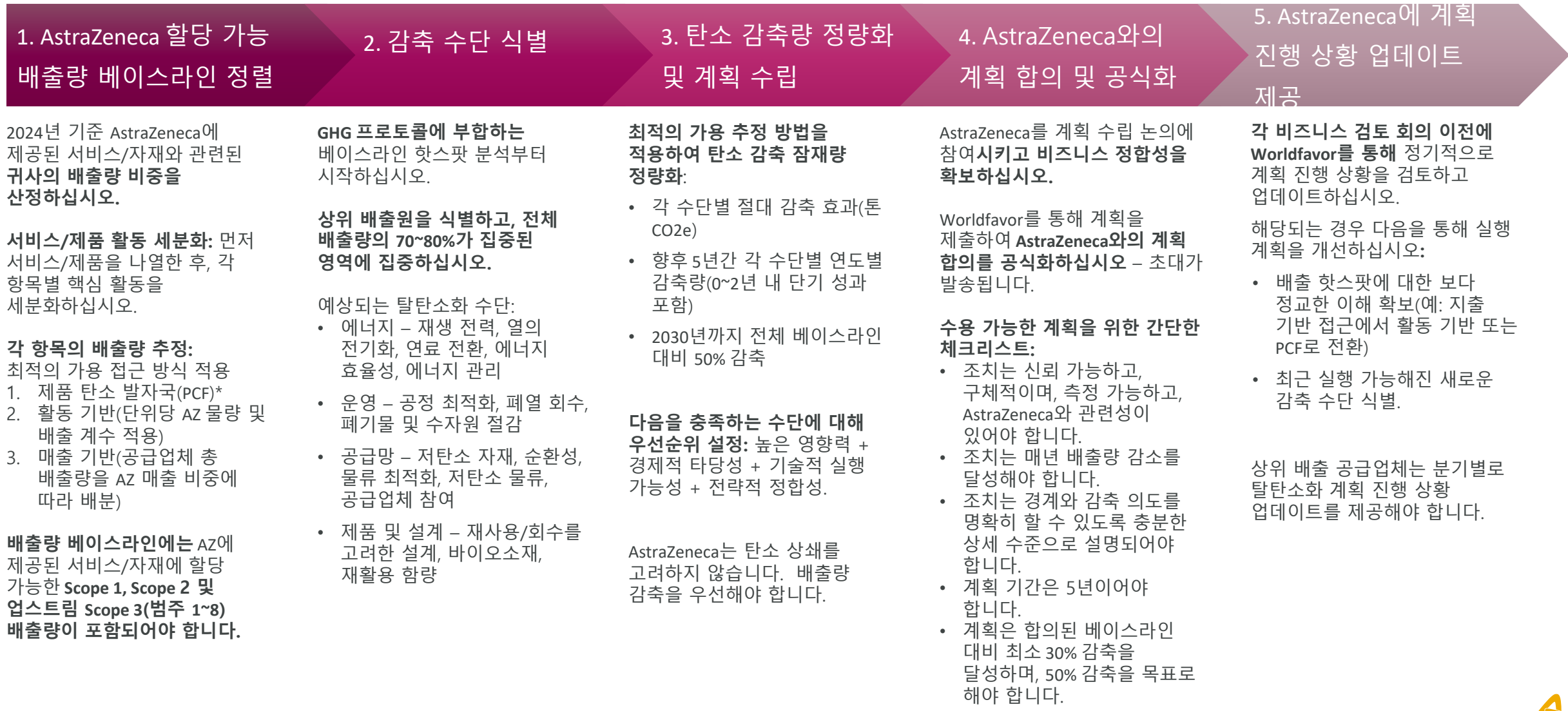
# AstraZeneca

## 할당 배출량을 위한 탈탄소화 계획



# AstraZeneca 할당 배출량을 위한 탈탄소화 계획 - 프로세스

AstraZeneca의 GHG 방법론에 대한 자세한 내용은 [여기](#)에서 확인하십시오.



\* PCF 산정은 [PACT 방법론](#)에 부합해야 합니다. PACT는 PCF가 ISO 14040/14044/14067 표준 및 GHG 프로토콜 제품을 포함한 주요 국제 표준에 따라 산정될 것을 명시적으로 요구합니다.  
 \* 화학물질에 대한 PCF는 [TFS 표준](#)을 사용합니다. 제약 제품에 대한 PCF는 [PAS 2090 표준](#)을 적용합니다.



포용성과 다양성(I&D)은 AstraZeneca의 성공에 있어 핵심 요소이며, 이는 혁신이 다양한 인력과 기존의 사고방식에 도전할 수 있도록 역량을 부여받은 파트너로부터 나오는 획기적인 아이디어를 필요로 한다고 당사가 믿기 때문입니다. 공급업체 다양성은 소규모 및/또는 다양한 주체 소유 기업이 비즈니스 기회에 동등하게 접근할 수 있도록 보장합니다.

당사는 인권과 I&D에 대한 당사의 가치를 공유하고, 견고한 정책, 실사, 그리고 직장 및 공급망 전반에 걸친 측정 가능한 실행을 통해 이에 대한 헌신을 보여주는 공급업체와 협력합니다.



# 노동권 및 인권; 포용성과 다양성(I&D)

## 인권 및 노동권

## I&D

당사의 제3자 행동강령은 공급업체에 대한 인권 및 노동권 요구 사항을 다음과 같이 규정하고 있습니다:

- **정책 및 기준:** 국제 기준에 부합하는 인권 정책; 차별 금지; 안전한 근로 환경; 공정한 임금 및 근로 시간; 결사의 자유 보장.
- **현대 노예제/아동 노동 금지:** 강제 노동, 채무 노동, 인신매매 및 아동 노동 금지; 채용 수수료 부과 금지.
- **실사:** 운영 및 공급망 전반에서 위험을 식별, 예방, 완화 및 시정; 요구 사항의 하위 전파.
- **근로자 의견 수렴:** 비밀이 보장되는 고충 처리 채널 운영; 보복 금지.
- **거버넌스 및 교육:** 경영진 책임 부여; 역할 기반 교육 실시.
- **투명성:** 현대 노예제 관련 실제 또는 의심 사례 발생 시 AstraZeneca에 통지; 요청 시 관련 정보 제공.

### 요구 사항 충족을 위한 단계:

1. 정책 및 거버넌스를 수립하고, 공급망 매핑을 추진하며, 위험 기반 인권 평가를 수행합니다.
2. 계약 조항 및 감사 권한을 통합하고, 성과를 모니터링하며, 공급망에서 발생할 수 있는 인권 관련 부정적 영향을 완화합니다.
3. 접근 가능한 고충 처리 메커니즘을 제공하고, 우려 사항을 AstraZeneca에 보고하며, 지속적으로 개선합니다.

1. AstraZeneca의 지속 가능성 기대치의 일환으로, 귀사는 EcoVadis 플랫폼을 통해 귀사의 I&D 정책 및 관행을 AstraZeneca와 공유해야 합니다. 이러한 정책 수립에 대한 추가 지침은 EcoVadis Resources를 참고하시기 바랍니다.

2. 당사는 귀사가 공급업체 포용성 프로그램에 참여하고, 가능한 경우 공급망 내 소규모 하도급업체에 동등한 조달 기회를 제공할 것을 기대합니다. AstraZeneca의 요청이 있는 경우, 귀하는 소규모 기업에 대한 AstraZeneca의 Tier 2 지출 내역을 제공해야 합니다. 계약서의 조항을 참조하십시오.



당사는 후보물질 발견부터  
환자에게 의약품 전달하는 전  
과정에 이르기까지 가치 사슬  
전반에서 자연 유래 원료에  
의존하고 있습니다. 자연에서  
원료를 조달하는 과정은 사람과  
환경에 부정적인 영향을 미칠  
잠재적 위험을 수반합니다.

수분, 수질 정화, 기후 조절, 토양  
건강과 같은 건강하게 작동하는  
생태계 서비스는 환자를 위한  
건강한 지구를 유지하고,  
지속적인 공급을 통한 비즈니스  
회복 탄력성을 확보하는 데  
필수적입니다.

**따라서 자연으로부터 원료를  
조달할 때에는 반드시 지속  
가능한 방식으로 수행하고, 그  
영향을 최소화해야 합니다.**



# 2030년까지의 지속 가능한 조달에 대한 기대치

## 2025년 기반 구축

1. 핵심 원료에 대한 지속 가능한 조달 접근 방식 및 계획을 수립했습니다.
2. EUDR 적용 대상 공급업체와의 연계를 통해 비즈니스 준비를 완료했습니다.
3. PSCI를 통해 제약 업계 동종 기업에 맞춘 유당 및 팜유 지속 가능 조달 전략을 수립했습니다.
4. 연료, 플라스틱 및 용매의 공급원을 전환할 때 사용되는 모든 바이오소재의 지속 가능한 조달을 보장하기 위한 내부 지침을 마련했습니다.

## 2030년까지 실행

1. 2차 및 3차 포장에 사용되는 목재, 셀룰로오스, 유당, 알루미늄, 활석, 피마자유, 팜유, 카나우바 왁스, 설탕 등 핵심 원료의 공급망 인증에 대한 계약 요구 사항을 전달합니다.
2. AstraZeneca가 지속 가능한 공급원을 보장할 수 있도록(위험 식별, 모니터링, 시정, 지속적 개선 포함) 공급망의 사회적 및 환경적 실사 체계를 구축하도록 장려합니다.
3. 핵심 자연 유래 원료에 대한 요구 사항을 제약 업계 동종 기업과 정렬합니다.
4. 모든 바이오소재 조달 및 공급원 전환은 새로운 AstraZeneca 가이드라인을 준수합니다.





섹션 3: 최소 요구 사항을  
넘어: 지속 가능성 리더십



# 인권

## 맥락

당사는 가치 사슬 전반에 걸쳐 윤리적인 비즈니스 관행과 사람에 대한 공정한 대우를 입증함으로써 신뢰를 구축합니다. 인권 위험은 공급망의 모든 단계에서 발생할 수 있으며, 채용 관행, 취약한 근로자 집단, 또는 고위험 국가 및 산업 분야에서의 운영과 연관되는 경우가 많습니다.

당사는 공급업체가 AstraZeneca의 **제3자 행동강령**에 명시된 인권 원칙 및 지침을 준수하고, 국제적으로 인정된 인권 및 노동권을 존중하며, 안전하고 공정하며 포용적인 근로 환경을 제공할 것을 기대합니다.

당사가 예방하고자 하는 주요 인권 위험은 다음과 같습니다:

- 강제 노동, 채무 노동, 인신매매를 포함한 현대 노예제
- 아동 노동
- 차별, 괴롭힘 및 폭력
- 안전하지 않거나 건강에 해로운 근로 조건
- 불공정한 임금, 과도한 근로 시간, 결사의 자유 제한

## 공급업체 모범 사례

공급업체는 운영 및 공급망 전반에서 인권에 대한 부정적 영향 위험을 식별, 예방, 완화 및 대응하기 위한 실질적이고 위험 기반의 실사 프로세스를 갖추어야 하며, 이는 EcoVadis 노동권 및 인권 하위 점수(45점 이상)로 평가됩니다. 당사가 권장하는 최소 모범 사례는 다음과 같습니다:

- 인권 및 노동권 존중
- 현대 노예제 금지 - 강제 노동, 채무 노동, 인신매매 금지
- 아동 노동 금지
- 공정하고 포용적이며 존중받는 근로 환경 - 차별, 괴롭힘, 따돌림 금지
- 포용적인 공급망 구축
- 공정한 임금, 법적 근로 시간 준수 및 안전한 근로 조건 제공
- 근로자 의견 반영 및 신고 체계 - 법적으로 허용되는 범위 내 결사의 자유 보장, 고충 처리 채널 운영, 보복 금지

## 추가 리소스

### AstraZeneca

- [AstraZeneca 제3자 행동강령](#)(공급업체 행동강령)
- [AstraZeneca 인권 선언문](#)
- [AstraZeneca 현대 노예제 선언문](#)

### 외부 프레임워크 및 지침

- [기업과 인권에 관한 유엔 지침 원칙\(UNGPs\)](#)
- [국제 노동 기구\(ILO\) 핵심 노동 기준](#)
- [OECD 지침](#)
- [윤리적 거래 이니셔티브\(ETI\) 기본 규범](#)
- [노동권 및 인권에 관한 EcoVadis 리소스](#)
- [PSCI 원칙](#)

## AstraZeneca 접근 방식

AstraZeneca는 공급망 전반의 인권 관련 사안을 다루기 위해 정책 및 기준 강화, 위험 및 우선순위 식별, 성과 측정 및 영향 확대라는 세 가지 영역에서의 공동 실행을 기반으로 구조적이고 다층적인 접근 방식을 취하고 있습니다.

**정책 및 기준:** 당사의 인권 기준은 [UNGPs](#), [ILO](#) 및 [OECD 가이드라인](#)에 부합하고, 현대 노예제 관련 법률 및 EU CSRD 등 인권 관련 규정 준수를 지원하며, 또한 제3자 행동강령, 실사 프로세스, 계약 조항, RFx 프로세스를 통해 강화됩니다.

**위험 식별 및 조치:** 당사는 제3자 위험 관리(3PRM) 시스템을 활용하여 공급업체의 인권 위험 및 위험 신호를 파악하며, 특히 고위험 국가 및 산업에 중점을 둡니다. 또한, EcoVadis를 통해 공급업체의 인권 성과를 지속적으로 평가하며, 노동권 및 인권은 전체 점수의 25%를 차지합니다. 45점 미만을 받은 공급업체는 시정 조치 우선 대상이 됩니다.

**성과 측정 및 영향 확대** 2026년 주요 목표는 공급업체 참여 및 시정 조치, 공급업체 및 조달팀을 위한 교육을 통한 역량 강화, 고위험 범주를 대상으로 한 특별 프로젝트입니다. 진행 상황은 당사의 연례 지속 가능성 영향 보고서 및 현대 노예제 선언문을 통해 보고됩니다.





# 재생 전력 및 청정 열

## 맥락

재생 전력 및 청정 열은 탈탄소화 전략의 핵심 요소이며, 특히 제약 제조와 같은 에너지 집약적 산업에서 더욱 중요합니다.

에너지 사용은 일반적으로 GHG 배출 재고에서 Scope 1 및 Scope 2 배출의 가장 큰 비중을 차지합니다.

- 전력 소비 → Scope 2 배출
- 난방/증기용 현장 연료 연소 → Scope 1 배출

이 두 범주의 탈탄소화는 기업이 운영 배출을 줄이기 위해 활용할 수 있는 가장 빠르고 통제 가능한 수단인 경우가 많습니다.

재생 전력 및 청정 열은 독립적인 지속 가능성 이니셔티브가 아니라, 보다 광범위한 에너지 효율성 및 최적화 전략의 일부로 포함됩니다.

## AstraZeneca 접근 방식

AstraZeneca는 전 세계 운영 전반에서 전력과 열을 모두 탈탄소화하여 100% 재생 에너지(전력 및 열 포함)를 달성하기 위해 재생 전력 조달, 현장 발전, 에너지 효율 개선, 바이오메탄 연료 전환을 결합한 전략을 추진하고 있습니다.

대규모 AstraZeneca 사업장은 열 및 전력 수요를 낮춰 배출을 줄이기 위해 열병합 발전(CHP) 시스템 개보수 및 건물 업그레이드 등 에너지 효율 중심의 자본 프로젝트를 통해 개선되었습니다.

### 전력 및 에너지 전환

- AstraZeneca는 여러 국가에서의 현장 태양광 설치, 장기 전력 구매 계약(PPA)(예: 스웨덴 풍력 전력에 대한 10년 계약), 재생 에너지 인증서(REC)를 결합하여 전 세계 운영에서 100% 재생 전력을 달성했습니다.

### 청정 열 및 바이오메탄 도입

- 열 탈탄소화의 핵심 요소는 전기 히터, 열펌프 및 기타 전기 시스템 도입을 위한 인프라를 준비하는 열 전기화에 있습니다.
- 청정 열 전환의 일환으로 AstraZeneca는 주요 사업장에서 화석 가스에서 재생 가스(바이오메탄)로 전환하고 있습니다.
- 영국에서는 Future Biogas와의 15년 파트너십을 통해 국가 최초의 무보조 바이오메탄 플랜트를 공동하여 R&D 및 제조 운영에 청정 열을 공급하고 있으며, 연간 약 100Gwh의 바이오메탄을 생산하여 회사 전체 가스 사용량의 약 20%를 충당하고 상당한 CO2 배출을 대체하고 있습니다.
- 중국에서는 AstraZeneca는 우시 사업장에서 도시 폐기물 기반 바이오메탄 프로젝트를 통해 생산된 바이오메탄 기반 증기를 사용하여 Scope 1 및 2 배출을 줄이고 있습니다.
- 미국에서는 Vanguard Renewables와의 협력을 통해 사업장에 재생 천연가스(바이오메탄)를 공급하고 있습니다.
- 또한 AstraZeneca의 희귀질환 사업부인 Alexion은 아일랜드에서 15년 바이오메탄 계약을 추진하여 현지 사업장의 열을 100% 재생 바이오메탄으로 전환하고 있습니다.

## 공급업체 모범 사례

일반적인 운영 탈탄소화 경로는 다음과 같습니다:

1. 에너지 효율 및 최적화
2. 재생 에너지 인증서(REC)를 활용한 유틸리티 계약 및 전력 구매 계약(PPA)을 통해 100% 재생 전력으로 전환
3. 저온 수요에 대한 열의 전기화
4. 잔여 수요를 위한 첨 연료(바이오가스, 바이오매스, 수소) 활용

이 순서에서:

- 재생 전력은 빠르고 확장 가능한 핵심 수단입니다.
- 청정 열은 Scope 1의 심층적인 감축을 위한 핵심 요소입니다.
- 에너지 효율은 두 요소 모두의 비용과 실행 가능성을 좌우합니다.

이는 다음과 같은 탈탄소화의 핵심 원칙을 따릅니다:

회피 → 감축 → 대체

## 추가 리소스

### AstraZeneca 재생 에너지 접근 방식

[Energize](#) REC 및 PPA에 대한 교육과 시장 접근을 제공하는 Schneider Electric와의 Pharma 프로그램

[RE100](#) 탄소 제로 전력으로의 전환 가속

[EV100](#) 2030년까지 전기 운송 전환 추진

[청정 열 프로그램](#) Secaro와의 산업 열 탈탄소화를 위한 제약 공급업체 지원 프로그램 |

### 재생 열 협업(RTC)

RTC는 재생 난방 및 냉각 기술의 확산을 통해 열 에너지 사용의 탈탄소화를 추진하는 글로벌 연합입니다.

[RTC 전기화 실행 계획](#) 산업용 열의 전기화를 위한 로드맵으로, 기술 경로(열펌프, 전기 보일러)와 시장 솔루션을 제시합니다.

[RTC 프로세스 열 전기화](#) 열 전기화 솔루션 및 도구에 중점을 둔 리소스

[RTC 열펌프 의사결정 지원 도구](#)

[RTC 산업 고객을 위한 유틸리티 협업 플레이북](#)

[비즈니스를 위한 재생 전력 - 기후 파트너 가이드](#)

[IEECP 리소스](#) - Institute for European Energy and Climate Policy의 프로젝트 도구, 사례 연구 및 발간물에 대한 직접 접근.





# 제품 및 사업장 수준 탄소 발자국

## 맥락

기업들이 과학적 넷 제로 목표를 고도화함에 따라, 탄소 관리는 단순한 기업 전체 수준의 총량 관리에서 제품 및 운영 사업장 단위의 보다 세분화된 측정으로 전환되고 있습니다.

복잡한 글로벌 공급망 전반에 배출이 분산되어 있는 글로벌 제약회사의 경우, 이는 실질적인 감축을 추진하는 데 핵심적인 요소입니다. 제품 탄소 발자국(PCF)은 원자재 추출, API 생산, 제조, 유통, 사용, 폐기까지 의약품의 전 생애주기에서 발생하는 GHG 배출을 정량화하며, 추진제, 에너지 사용, 포장과 같은 주요 배출 지점을 식별하고 친환경 디자인 및 친환경 화학 적용을 가능하게 합니다. 동시에, 사업장 수준 탄소 발자국은 개별 시설에서의 Scope 1 및 Scope 2 배출과 배분된 Scope 3 배출을 측정하여 재생 에너지 전환, 열 전기화, 에너지 효율 개선 및 설비 투자 우선순위 설정을 지원합니다.

이러한 접근 방식은 함께 작용하여 과학적 탄소 목표 이니셔티브(SBTi)와 같은 프레임워크와의 정렬을 가능하게 하는 투명성을 제공하며, 넷 제로 목표를 구체적이고 실행 가능한 감축 활동으로 전환합니다.

## 공급업체 모범 사례

사업장 수준(제조 시설 배출)과 제품 수준 모두에서 GHG 배출을 측정, 관리, 감축하기 위한 구조화되고, 반복 가능하며, 투명한 접근 방식을 구축합니다.

### 사업장 수준 탄소 발자국

- 연간 GHG 재고 (Scope 1 및 2; 관련 Scope 3).
- 제3자 검증.
- 에너지원 구성 내역(전력, 가스, 증기).
- 명확한 배출계수 및 방법론 공개.

### 제품 탄소 발자국

- PACT 방법론에 따라 표준화된 형식으로 PCF 데이터 공유.
- 제약 제품에 대한 PAS 2090:2025 표준 준수.
- 화학 제품에 대한 Tfs 표준 준수.

## 추가 리소스

### [AstraZeneca 제품 지속 가능성](#)

WBCSD의 PCF에 대한 [PACT 방법론](#). PACT는 가치 사슬 전반에서 PCF 데이터를 표준화되고 상호운용 가능하게 교환할 수 있도록 설계된 체계입니다. PACT는 또한 ISO 14040/14044/14067 및 GHG 프로토콜 제품 등 주요 국제 기준에 따라 PCF를 산정할 것을 명시적으로 요구합니다.

[PAS 2090:2025](#) 제약 제품 생애주기 평가 표준.

[PAS 2090:2025 - 기술 지침](#)

[PAS 2090:2925 - 공급업체 FAQ](#)

[PAS 2090:2025 - 인포그래픽](#)

[PAS 2090:2025 - 프로그램 개요](#)

팀의 기술 향상을 위한 [PSCI의 LCA 교육](#)

[화학물질 공급망을 위한 Together for Sustainability\(Tfs\)](#) PCF 툴킷. PCF 여정의 첫 단계를 진행하는 데 도움을 주기 위해, Tfs는 유용한 리소스와 교육 자료를 한 곳에서 모았습니다.

제약 공급망이 사업장 탄소 발자국과 사업장 탈탄소화 계획을 수립할 수 있도록 지원하는 [Activate 프로그램](#).

## AstraZeneca 접근 방식

AstraZeneca는 Ambition Zero Carbon 전략의 일환으로 탄소 발자국을 측정 및 관리하기 위한 데이터 기반 접근 방식을 구축했습니다. AstraZeneca의 이 방법론은 생애주기 관점, 과학적 목표, 내부 지표, 외부 협업을 통합하여 가치 사슬 전반에서 기후 영향을 줄이는 데 중점을 둡니다.

AstraZeneca는 ISO 14040/14044/14067 및 GHG 프로토콜 제품 표준에 따라 의약품에 대한 생애주기 평가(LCA)를 수행하여, 원료 조달부터 제조, 포장, 유통, 사용, 폐기까지 제품 전 생애주기에서의 환경 영향(탄소 배출 포함)을 파악합니다. 이러한 프레임워크는 당사의 방법론을 뒷받침하며 LCA 및 PCF 평가의 일관성과 신뢰성을 보장합니다.

LCA 결과는 제품 지속 가능성 전략에 반영되어, 온실 가스 배출을 가장 효과적으로 줄일 수 있는 우선 개입 영역을 식별하는 데 활용됩니다.

또한 AstraZeneca는 R&D 및 제조 과정에서 친환경 화학 원칙과 공정 질량 강도(PMI)와 같은 자원 효율 지표를 적용하여 에너지, 자재 사용 및 폐기물을 줄이고, 제품 관련 탄소 배출을 낮추고 있습니다.

제품 LCA 구축을 지원하기 위해, 당사는 Activate 프로그램을 통해 공급업체로부터 사업장 수준의 배출(GHG, 수자원, 폐기물) 데이터를 확보하고, 공급업체가 직접 제공하는 PCF를 활용하고 있습니다.





# 바이오소재

## 맥락

바이오소재는 화석 자원이 아닌 자연 유래의 유기 물질(바이오소스)로부터 생산되어 바이오플라스틱, 바이오용매 또는 바이오연료를 형성하는 소재를 의미합니다. 그러나 자연에서 자원을 조달할 경우 GHG 감축을 실현할 수 있는 반면, 새로운 유형의 위험에 대한 노출이 증가할 수 있습니다.

당사는 전환을 유도하는 탄소 절감 효과가 실제이며 검증 가능하도록 보장하고, '자연' 및 '사람'과 관련된 위험 요인을 의사결정에 반영하기 위해 바이오소재 가이드라인을 수립했습니다.

## 공급업체 모범 사례

바이오소재가 소비 후 폐기물에서 조달되는 경우, 새로운 환경 부담을 발생시키지 않기 때문에 자연 관련 위험은 본질적으로 더 낮습니다. 이 경우 원산지 국가 및 자연 관련 생산 위험은 적용되지 않습니다.

이는 소비자가 사용한 이후 발생하는 폐기물을 의미하며, 바이오 기반 제품의 사용 후 폐기물(예: 폐식용유), 식품 폐기물, 도시/생활 폐기물 등이 이에 포함됩니다.

## 추가 리소스

### 정의

#### 소비 후 폐기물

"소비 후 자재는 제품 사용 과정에서 발생합니다."

"가정 또는 상업 시설, 산업 시설, 기관 시설이 최종 사용자로서 제품을 사용한 후, 본래의 용도로 더 이상 사용할 수 없게 되어 발생한 자재."

#### 소비 전 폐기물/부산물

"소비 전 자재는 제품 생산 과정에서 발생합니다."

"제조 공정 중 전환되어 발생한 자재."

농업 및 가공 과정에서 발생하는 폐기물/부산물은 소비 전 자재에 해당합니다.

## AstraZeneca 접근 방식

- 투명** - 바이오소재 생산에 사용된 원료, 해당 수량 및 생산 원산지(최소 국가 수준)를 항상 확인할 수 있어야 합니다.
- 식량 안보** - 저소득 식량부족국(LIFDC)에서 1세대 원료(전용 작물)를 조달하는 것을 금지합니다.
- 공급망 추적성(CoC)** - 원료를 정확하게 분류할 수 있어야 합니다. 특히 SBTN 고영향 원자재 목록에 포함된 원료로 생산된 바이오소재의 경우, Segregated 또는 Identity Preserved 방식의 공급망을 점차적으로 요구합니다.
- 인증** - 원자재가 지속 가능하게 조달되었음을 보장하기 위해 제3자 인증 증빙을 요구하며, 산림 파괴 제로, 토지 이용 변화 방지, 노동권 및 인권 보호를 중점적으로 고려합니다. 인증 요구 사항은 원료에 따라 다릅니다.





# 자연

본 가이드는 자연 기반 원료를 간접적으로 조달하거나 자연과 밀접하게 연계된 활동을 수행하는 공급업체를 대상으로 합니다. 핵심 원료의 직접 공급업체는 이미 지속 가능한 조달 프로그램에 참여하고 있습니다.

## 맥락

모든 비즈니스는 걸음으로 드러나지 않더라도 자연에 의존하고 있습니다. 수분, 수질 정화, 기후 조절, 토양 건강과 같은 생태계 서비스는 산업 전반에서 운영, 공급의 연속성, 비용 안정성을 뒷받침합니다.

자연과의 주요 비즈니스 접점은 다음과 같습니다:

- 종이 및 포장: 섬유 원료 조달은 산림 파괴 및 토지 이용 변화와 연관됩니다.
- 식품 및 케이터링: 농산물은 생물다양성 손실, 수자원 사용, GHG 배출과 연관됩니다.
- 수자원 사용: 운영 및 유틸리티 용수는 지역 유역 건강 및 생태계 회복 탄력성에 영향을 미칩니다.
- 시설 및 물류: 에너지, 토지 및 자재 사용은 오염, 폐기물 및 GHG 배출과 연관됩니다.
- 제약 관련 투입물: 약용 식물, 농업 유래 물질 및 기타 자연 기반 원료는 기후 변화 및 자원 고갈에 취약합니다.

## 공급업체 모범 사례

AstraZeneca의 간접 조달에 대한 구체적인 모범 사례는 현재 개발 중이며, 향후 커뮤니케이션을 통해 기대치 및 지표를 공유할 예정입니다.

현재로서는 공급업체가 다음 사항을 고려할 것을 권장합니다:

- 자연과 연관된 간접 범주를 매핑하고, 상위 공급망 전반에 걸쳐 자연 관련 위험 스크리닝을 수행합니다.
- 산림 및 농업 관련 원료에 대해 원산지까지의 추적성을 확보하고, EUDR 및 관련 노동 실사 법규에 부합하도록 정렬합니다.
- 원시림, 이탄지, 생물다양성이 높은 지역을 포함하는 정책을 수립하고, 이행 일정과 공급업체 검증 절차를 명확히 합니다.
- KPI를 설정하고 진행 상황을 공시하며, 자연 관련 위험 관리를 위해 인정된 프레임워크를 활용합니다.

## 추가 리소스

- [AstraZeneca 지속 가능한 조달 프레임워크](#)
- [WBCSD Nature Action Portal](#): 자연 긍정(nature-positive) 전략에 대한 모범 사례, 실행 도구, 산업별 사례 연구를 위해 WBCSD 자연 드라이브 및 가이드를 참조하십시오.

## AstraZeneca 접근 방식

AstraZeneca는 Worldfavor를 통한 공급업체 참여를 기반으로, 추적성, 산림 파괴 및 토지 이용, 수자원 관리, 오염 및 폐기물, GHG 배출, 인권, 동물 복지, 거버넌스를 포괄하는 원료별 로드맵을 수립했습니다.

AstraZeneca의 간접 조달에 대한 원료별 정의는 현재 최종 확정 단계에 있으며, 준비가 완료되는 대로 공급업체에 공유될 예정입니다.

현재 귀사의 접근 방식을 검토하기 위해, [AstraZeneca 지속 가능한 조달 프레임워크](#)와 다음 핵심 요소를 활용할 수 있습니다:

- 추적성 및 투명한 거버넌스
- 산림 위험 원료에 대한 EUDR 부합 관행
- 수자원 관리 및 유역 수준 위험 관리
- 오염 예방, 폐기물 최소화 및 순환성 확보
- 토지 이용 영향을 포함한 전 Scope에 걸친 GHG 감축
- 공급망 전반에 걸친 인권 및 동물 복지 보호 조치





# 지속 가능한 조달

## 맥락

지속 가능한 조달은 "조직이 상품, 서비스, 공사 및 유틸리티에 대한 요구를 충족함에 있어, 전 생애주기 관점에서 비용 대비 가치를 달성하는 동시에 조직뿐만 아니라 사회와 경제에도 이익을 창출하고, 환경에 대한 피해를 최소화하는 방식으로 수행되는 과정"으로 정의됩니다. (ISO 20400:2017 - 지속 가능한 조달)

## 공급업체 모범 사례

1. **공급업체 행동강령**을 수립하고, 그 이행을 입증할 수 있어야 합니다.
2. 전략 수립 및 평가를 위한 명확한 지속 가능성 가이드를 보유해야 합니다.
3. 공급업체에 대해 명확한 지속 가능성 RFP 요구 사항 및 평가 기준(예: 지속 가능성 가중치 점수)을 전달해야 합니다.
4. 행동강령 준수, 감사 권한 정보 공개/보고, 하도급업체로의 동일 의무 전가, 중대한 위반 시 시정/계약 해지 등을 포함한 표준화된 계약 조항을 적용해야 합니다.
5. 지속 가능성을 공급업체 성과 관리(SRM) 프로세스에 내재화해야 합니다.
6. 조달팀의 지속 가능성 역량 강화를 위한 계획을 수립해야 합니다.

## 추가 리소스

지속 가능한 조달 서약(SPP)이 개발한 조달에 지속 가능성을 내재화하기 위한 [가이드](#).

[EcoVadis Sustainable Procurement Barometer 2024](#)는 구매 우선순위의 변화, 지속 가능성 추적 도구, 공급업체 참여 유도 방안, 그리고 이러한 요소들을 내부 프로세스에 통합하는 방안을 강조합니다.

[ISO 20400 지속 가능한 조달에 대한 글로벌 관행 커뮤니티](#)

[지속 가능한 구매\(SP\) | 지속 가능성 이점](#)

## AstraZeneca 접근 방식

- 지속 가능성에 대한 당사의 접근 방식과 연간 실행 조치는 "[Our Sustainability Impact](#)" 보고서에 상세히 설명되어 있습니다.
- 당사는 내부 윤리강령을 공급망에 적용 가능한 형태로 전환한 [제3자 행동강령](#)을 운영하고 있습니다.
- 당사는 웹사이트에 [Supplier Sustainability Hub](#)를 운영하여 지속 가능성 요구 사항, 인사이트, 지원 프로그램, Supplier Guide 및 Supplier Sustainability Newsletter를 통한 교육 기회, 그리고 지속 가능성 관련 문의를 위한 연락 채널 등 최신 정보를 제공합니다.
- 조달 이벤트에서 10% 지속 가능성 가중치를 의무적으로 적용합니다.
- 계약 조항에 지속 가능성 요구 사항을 포함합니다.
- 우선 공급업체 지위 기준으로 SBTi 약정을 활용합니다.
- 공급업체 간 지속 가능성 비교를 용이하게 하기 위해 LENS PowerBI 지속 가능성 대시보드와 같은 내부 도구를 개발했습니다.
- *비지속 가능 공급업체*에 대한 명확한 정의를 수립하고, 해당 공급업체를 관리하기 위한 프로세스를 운영하고 있습니다.





섹션 4: 추가 리소스 및  
지원

# 추가 리소스

## 광범위한 공급업체 지속 가능성 관련 리소스:

- [Sustainable Healthcare Coalition](#) | 협업을 통해 헬스케어 분야에서 지속 가능한 관행을 촉진할 수 있는 핵심 기회를 모색하는 산업 주도 그룹
- [Sustainable Procurement Pledge Beyond The Guide Deepdive](#) | 제약 및 생명과학
- [Embedding Project](#) | 기업이 운영 및 의사결정 전반에 지속 가능성을 내재화할 수 있도록 지원하는 리소스
- [PSCI 성숙도 모델](#) | 다양한 지속 가능성 영역에서 자가 평가를 위한 모델

## 탈탄소화 관련 리소스:

- [Scope 3 Peer Group](#) | 빠르게 변화하는 Scope 3 모범 사례 및 가이드를 추적하여 보다 신속하고 확신 있게 진전 가능
- [WBCSD 리소스](#) | The Climate Drive
- [기업을 위한 넷 제로 여정](#)
- [제약 넷 제로 제공 플레이북](#) | 본 PSCI 플레이북에서는 의약품 개발 생애주기에 대응하는 7개 영향 영역에서 24개의 배출 감축 이니셔티브를 제시합니다.

## 중소기업(SME) 관련 리소스:

- [SME Climate Hub](#) | SME Climate Hub는 중소기업이 기후 행동을 실행하고 미래를 위한 회복 탄력성 있는 비즈니스를 구축할 수 있도록 지원하는 비영리 글로벌 이니셔티브입니다.



# 추가 지원

FAQ를 방문하고  
AstraZeneca Supplier  
Sustainability Hub를 통해  
문의하십시오.

SBTi 리소스  
라이브러리는  
여기에서 이용하실  
수 있습니다.

EcoVadis 도움말  
센터는 여기에서  
이용하실 수  
있습니다.

CDP 도움말 센터는  
여기에서 이용하실  
수 있습니다.

