药品批发企业非现场监管操作手册

一、企业端填报

企业登录“药品流通追溯监管系统—企业端”填报温湿度测点、视频监控相关信息，包括：企业非现场监管联系人员和联系方式、温湿度监测系统和视频监控系统操作说明、仓库温湿度测点和视频监控探头位置布局图、库房基础信息、冷藏车辆信息、保温箱信息、温湿度监测测点信息及系统管理主机信息等。

二、建立远程连接

企业的温湿度监测系统应用服务器、视频监控系统应用服务器必须可以访问互联网，企业在药品流通追溯系统运维人员的指导下，在温湿度监测系统应用服务器、视频监控系统服务器上安装非现场监管服务。非现场监管服务建立成功后，监管人员可通过药品流通追溯系统监管端远程连接企业应用服务器，通过非现场监管服务监管人员仅查看温湿度监测系统和视频监控系统，不能做其他操作。当企业关闭该非现场将服务时，系统监管端便无法远程连接该应用服务器。

温湿度监测系统远程连接要求：可查看仓库及冷链温湿度监测实时数据、历史数据、报警记录、处理措施等数据；温湿度监测系统数据可实现与药品流通追溯系统的对接，按要求每日定时自动上传温湿度监测数据。

视频监控系统远程连接要求：视频监控画面清晰、流畅，可查看重点区域的视频监控实时记录和30日内历史视频监控记录。重点区域包括：1、药品现代物流企业：每个仓库的收发货区、验收区、高位货架区、拆零拣选区、特殊药品专库/专区、冷库等重点区域；2、药品批发企业：每个仓库的收发货区、验收区、特殊药品专库/专区、冷库。

三、建立数据接口

通过数据对接的方式实现仓库及冷链温湿度监控数据每日上传至药品流通追溯系统。接口具体实现方式参照《温湿度数据上报接口使用手册》。