

新招采子系统【生产企业】药品资质维护、产品维护及报名流程操作指引（新）

1、访问广东医保服务平台（图 1-1）：

<https://igi.hsa.gd.gov.cn/ggfw/hsa-local/web/hallEnter/#/Index>



图 1-1

2、点击单位登录，输入账号密码后点击进入单位网厅（图 2-1）。



图 2-1

3、点击招采企业服务，点击立即查看（注意下面几点）（图 3-1）：

- ① 请企业先绑定 CA 再完成角色认证，选择招采企业服务。
- ② 经办人账号请先绑定账号角色后再进行操作（根据自身需求，如果一个账号可以操作，无需新增经办人，单位账号操作即可）。



图 3-1

4、生产企业登录招采子系统，进入【用户基础设置】模块（图 4-1）：

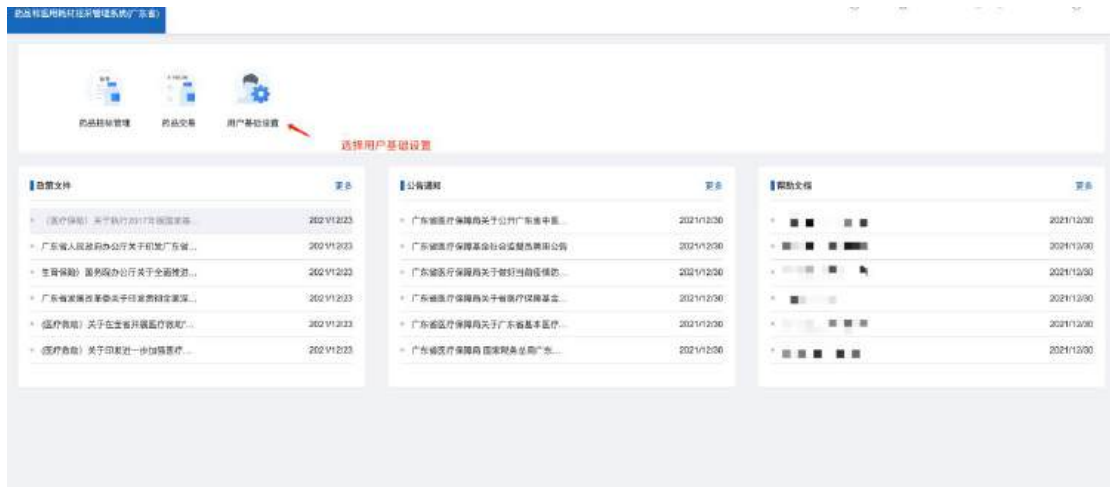


图 4-1

5、生产企业选择【资质库管理】模块下的【生产企业信息维护】菜单来维护招采系统中的企业基础信息（注意下面几点）（图 5-1）：

- ① 上传附件必须是可以清晰辨认的彩色原件电子版，可以是扫描件。
- ② 上传附件仅支持 **pdf** 的文件格式，大小不超过 **10M**。
- ③ 是否使用国家库数据字段：选择【是】，可以自动引用部分国家库数据，如有误可自行修改，选择【否】会将国家下发数据清空，需要重新填写。勾选“业务类型”后，可以维护对应业务的资质信息。
- ④ 保存按钮：填写好的数据进行保存，可以修改。
- ⑤ 提交按钮：填写好信息提交至医保局端审核。

图 5-1

选择【生产企业信息维护】菜单下【企业基础信息】tab 页查看企业基础信息提交后的审核状态：审核中/审核通过/审核不通过（图 5-2）：

图 5-2

6、生产企业选择【资质库管理】模块下的【生产企业信息维护】菜单来对**审核通过**的【企业基础信息】进行**变更**（注意下面几点）（图 6-1）：

- ① 变更按钮：可对之前的部分信息进行修改。
- ② 保存按钮：填写好变更数据进行保存，可以修改。
- ③ 提交按钮：填写好变更信息提交至医保局端审核。
- ④ 上传附件必须是可以清晰辨认的彩色原件电子版，可以是扫描件。
- ⑤ 上传附件仅支持 pdf 的文件格式，大小不超过 10M。

企业基础信息

企业信息

营业执照

统一社会信用代码: 91440101MA5D8KJL5B

企业类型: 生产企业 / 经营企业

生产/代理企业类型: 制药

所在地: 广州市-天河区-东圃

企业简介: 广州平台企业ID: 12345678901234567890

营业场所

名称: 广州医药有限公司

营业执照号码: 91440101MA5D8KJL5B

法定代表人: 张三

证件有效期: 2019-08-04 至 2025-08-20

经营范围: 药品批发、零售

登记机关: 天河区市场监督管理局

统一社会信用代码: 91440101MA5D8KJL5B

营业执照类型: 电子执照

注册资本: 3000

营业期限: 2019-08-04 至 2025-08-20

登记机关: 天河区市场监督管理局

登记时间: 2019-08-04

法定代表人信息

法定代表人证件: 91440101MA5D8KJL5B

图 6-1

变更企业基础信息提交后的审核状态：审核中/审核通过/审核不通过（图 6-2）：

变更信息提交审核

企业基础信息

企业信息

营业执照

统一社会信用代码: 91440101MA5D8KJL5B

企业类型: 生产企业 / 经营企业

生产/代理企业类型: 制药

所在地: 北京市-朝阳区-石景庄

企业简介: 广州平台企业ID: 12345678901234567890

营业场所

名称: 广州医药有限公司

营业执照号码: 91440101MA5D8KJL5B

法定代表人: 张三

证件有效期: 2019-08-04 至 2025-08-20

经营范围: 药品批发、零售

登记机关: 天河区市场监督管理局

统一社会信用代码: 91440101MA5D8KJL5B

营业执照类型: 电子执照

注册资本: 3000

营业期限: 2019-08-04 至 2025-08-20

登记机关: 天河区市场监督管理局

登记时间: 2019-08-04

法定代表人信息

法定代表人证件: 91440101MA5D8KJL5B

图 6-2

7、生产企业选择【资质库管理】模块下的【生产企业信息维护】菜单来维护招采系统中的药品企业资质信息（注意下面几点）（图 7-1）：

- ① 保存按钮：填写好的数据进行保存，可以修改。
- ② 提交按钮：填写好信息提交至医保局端审核。
- ③ 上传附件必须是可以清晰辨认的彩色原件电子版，可以是扫描件。
- ④ 上传附件仅支持 pdf 的文件格式，大小不超过 10M。
- ⑤ 药品企业资质提交审核，企业基础信息需提交。

The screenshot shows the 'Drug Production Enterprise Qualification Maintenance' interface. The 'Drug Enterprise Qualification' tab is active. Key sections include:

- 企业基本信息**: Shows '药品企业资质'.
- 药品生产企业联系人信息**: Fields for '联系人证件' (Document), '姓名' (Name), '证件有效期' (Document Validity Period), and '联系详细地址' (Address).
- 药品生产企业被授权人信息**: Fields for '被授权人证件' (Document), '姓名' (Name), '证件有效期' (Document Validity Period), '电话号码' (Phone Number), and '联系详细地址' (Address).
- 药品生产许可证**: Fields for '机构' (Institution), '信用地址' (Credit Address), and '生产地址' (Production Address).

图 7-1

选择【生产企业信息维护】菜单下【药品企业资质】tab 页查看药品企业资质信息提交后的审核状态：审核中/审核通过/审核不通过（图 7-2）：

The screenshot shows the 'Drug Production Enterprise Qualification Maintenance' interface with the 'Drug Enterprise Qualification' tab selected. A red arrow points to the status message '待审中' (Under Review) at the top of the page. The other sections are identical to Figure 7-1.

图 7-2

8、生产企业选择【资质库管理】模块下的【生产企业信息维护】菜单来对**审核通过的【药品企业资质】进行变更**（注意下面几点）（图 8-1、图 8-2）：

- ① 变更按钮：可对之前的部分信息进行修改。
- ② 保存按钮：填写好变更数据进行保存，可以修改。
- ③ 提交按钮：填写好变更信息提交至医保局端审核。
- ④ 上传附件必须是可以清晰辨认的彩色原件电子版，可以是扫描件。
- ⑤ 上传附件仅支持 pdf 的文件格式，大小不超过 10M。

The screenshot shows the 'Business License Information' section of the pharmaceutical production license application. It includes fields for contact person information, business license holder information, and production license information. A red box highlights the 'Business License Holder' tab.

联系人证件		证件类型	
姓名	性别	证件号码	证件有效期
证件有效日期	2021-06-02 至 2024-06-30		
联系电话	手机号码		

授权代理人证件		证件类型	
姓名	性别	证件号码	证件有效期
证件有效日期	2021-06-02 至 2024-06-30		
电话号码	Email		
法定代表人授权书	联系方式地址		

生产许可证		企业名称	
生产地址	注册地址	法人代表人	生产范围
生产地址	注册地址	法人代表人	生产范围

图 8-1

This screenshot is identical to Figure 8-1, showing the 'Business License Information' section of the pharmaceutical production license application. It includes fields for contact person information, business license holder information, and production license information. A red box highlights the 'Business License Holder' tab.

联系人证件		证件类型	
姓名	性别	证件号码	证件有效期
证件有效日期	2021-06-02 至 2024-06-30		
联系电话	手机号码		

授权代理人证件		证件类型	
姓名	性别	证件号码	证件有效期
证件有效日期	2021-06-02 至 2024-06-30		
电话号码	Email		
法定代表人授权书	联系方式地址		

生产许可证		企业名称	
生产地址	注册地址	法人代表人	生产范围
生产地址	注册地址	法人代表人	生产范围

图 8-2

9、生产企业选择【资质库管理】模块下的【药交扩展信息】菜单来维护药交扩展信息（注意下面几点）（图 9-1）：

- ① 企业基础信息生效中，根据企业类型维护省平台的企业 ID。

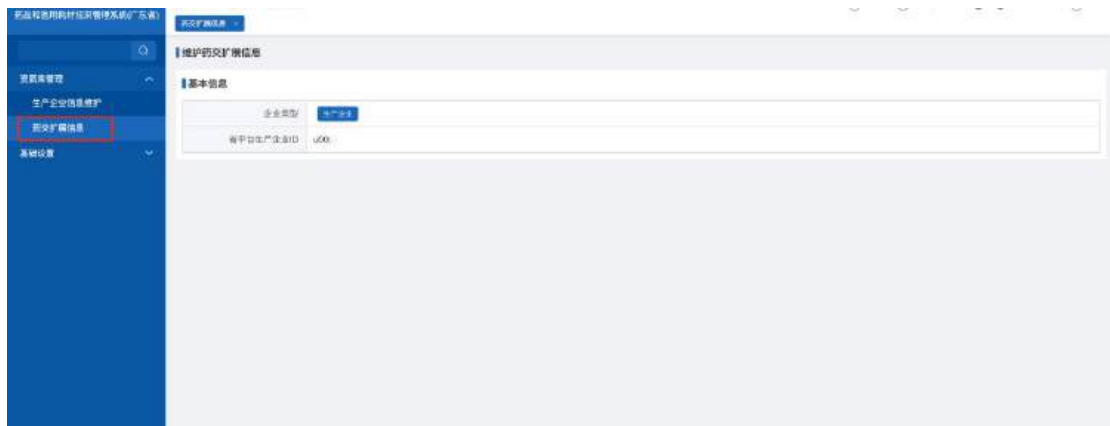


图 9-1

10、生产企业登录招采子系统，进入【药品招标管理】模块（注意下面几点）（图 10-1）：

- ① 进入药品招标管理模块，药品申报企业变更维护、药品产品维护、药品扩展信息维护。



图 10-1

11、生产企业选择【资质库管理】模块下的【药品申报企业变更管理】菜单下的【药品申报企业变更列表】来查看并维护企业信息变更（注意下面几点）（图 11-1、图 11-2、图 11-3）：

- ① 此模块非必需维护项，企业根据自身实际情况进行维护，如果需要变更申报企业，再去填写申报企业变更的相关申请。
- ② 填写的信息需真实，不然会提示：‘。。。未找到相关信息，请重新填写’。
- ③ 新增按钮：进入新增页面，根据实际情况选择不同的申报类型，填写信息提交审核。
- ④ 详情按钮：可查看该条数据的详细信息。
- ⑤ 编辑按钮：可对审核不通过的信息进行修改再次提交。
- ⑥ 审核日志：可查看审核记录。
- ⑦ 保存按钮：填写好需变更数据进行保存，可以修改。
- ⑧ 提交按钮：填写好需变更信息提交至医保局端审核。
- ⑨ 上传附件必须是可以清晰辨认的彩色原件电子版，可以是扫描件。
- ⑩ 上传附件仅支持 pdf 的文件格式，大小不超过 10M。

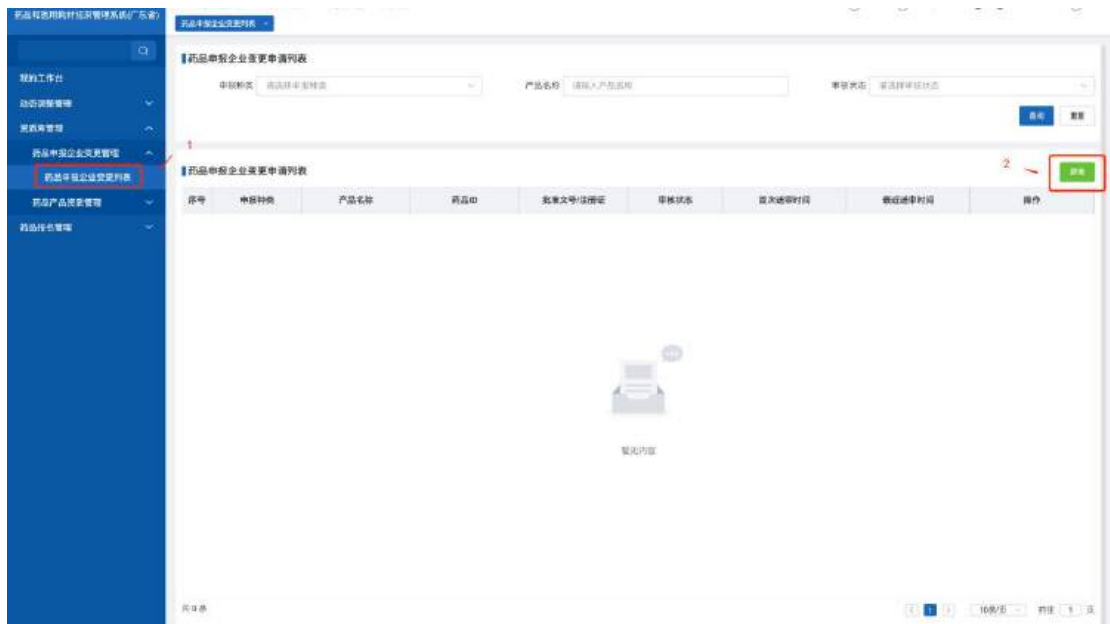


图 11-1

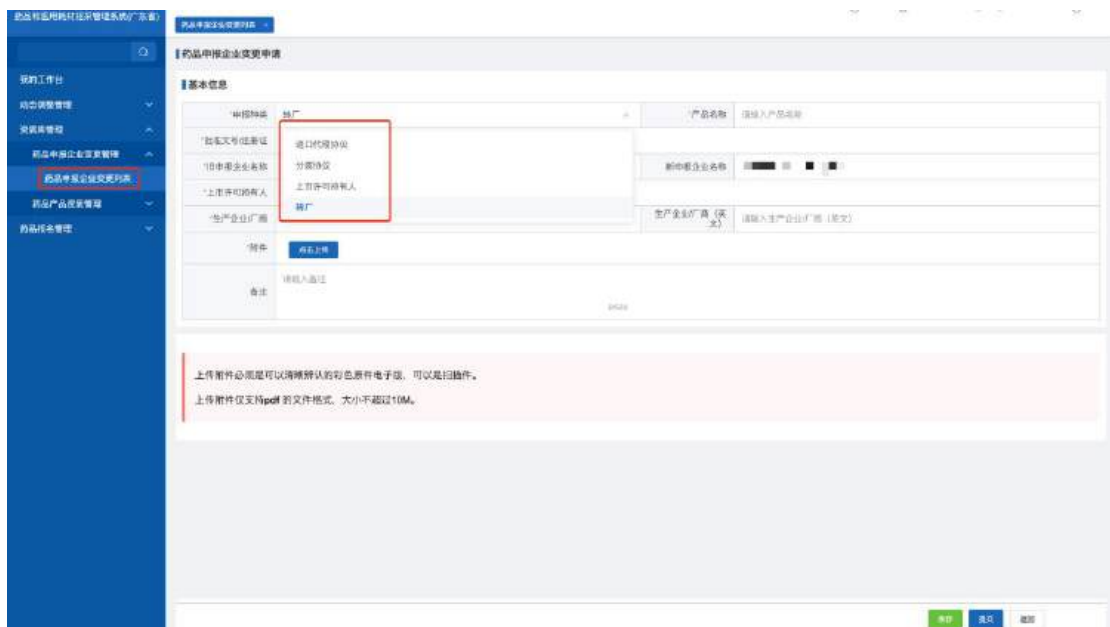


图 11-2

药品申报企业变更申请列表

序号	申请类型	产品名称	产品ID	批准文号/注册证	审核状态	首次送审时间	最近送审时间	操作
1	进口代理协议	西药	■ ■ ■ ■ ■	国药准字 S203040	生效中	2023-01-15	2023-01-15	详情
2	工厂	葛兰素	■ ■ ■ ■ ■	国药准字 H20200503	生效中	2023-01-15	2023-01-15	详情
3	上市许可持有人	利妥昔单抗	■ ■ ■ ■ ■	国药准字 H20200503	生效中	2023-01-15	2023-01-15	详情
4	进口代理协议	奥卡西泮	■ ■ ■ ■ ■		审核不通过	2023-01-15	2023-01-15	详情 编辑

共 4 条 | 第 1 - 4 页 | [上一页](#) [下一页](#) | 16条/页 | 跳转 页

图 11-3

12、生产企业选择【资质库管理】模块下的【药品产品资质管理】菜单下的【药品产品列表】来查看并维护产品信息新增、变更等（注意下面几点）（图 12-1、图 12-2、图 12-3、图 12-4）：

- ① 新增按钮：进入新增药品产品信息页面，填写信息提交审核。
- ② 详情按钮：可查看该条数据的详细信息。
- ③ 编辑按钮：可对审核不通过的信息进行修改再次提交。
- ④ 变更按钮：进入变更页面，修改需变更的产品信息提交审核。
- ⑤ 审核日志按钮：可查看审核记录。
- ⑥ 变更记录按钮：跳转至【产品变更记录列表】页面查看详细信息。
- ⑦ 保存按钮：填写好药品信息进行保存，可以修改。
- ⑧ 提交按钮：填写好药品信息提交至医保局端审核。
- ⑨ 上传附件必须是可以清晰辨认的彩色原件电子版，可以是扫描件。
- ⑩ 上传附件仅支持 pdf 的文件格式，大小不超过 10M。



图 12-1

This screenshot shows the '添加药品产品信息' (Add Medicine Product Information) page. The left sidebar is identical to Figure 12-1. The main form is divided into several sections: '基本信息' (Basic Information) containing fields for '申请注册的平台' (Platform for application), '产品名称' (Product Name), '商品名' (Product Name), '剂型名称' (Dosage Form Name), '规格' (Specification), '剂型规格' (Dosage Form Specification), '包装属性' (Packaging Attribute), '包装材质' (Packaging Material), '生产企业的名称' (Name of the producing enterprise), '生产企业厂牌' (Brand of the producing enterprise), '生产企业厂房' (Factory building of the producing enterprise), '生产企业厂房' (Factory building of the producing enterprise); '国产(进口)药品注册附件' (Domestic (Import) Medicine Registration Attachment) containing fields for '产品类别' (Product Category), '注册分类' (Registration Category), '药品批准文号' (Drug Approval Number), '生产批件' (Production License), '过期登记证' (Registration Certificate Expiry Date), '批准文号有效期' (Validity Period of Approval Number), '药品本位码' (Drug Unit Code); and a bottom section with buttons for '保存' (Save), '取消' (Cancel), and '返回' (Back).

图 12-2

图 12-3

图 12-4

13、生产企业选择【药品报名管理】模块下的【药品价格申报】菜单来进行药品价格申报或价格联动操作（注意下面几点）（图 13-1）：

- ① 查看按钮：查看项目信息。
- ② 进入按钮：选择药品所对应的项目，进入药品申报导航栏页面进行操作。



图 13-1

点击【可申报品种】，查看可申报品种并进行申报（图 13-2）：

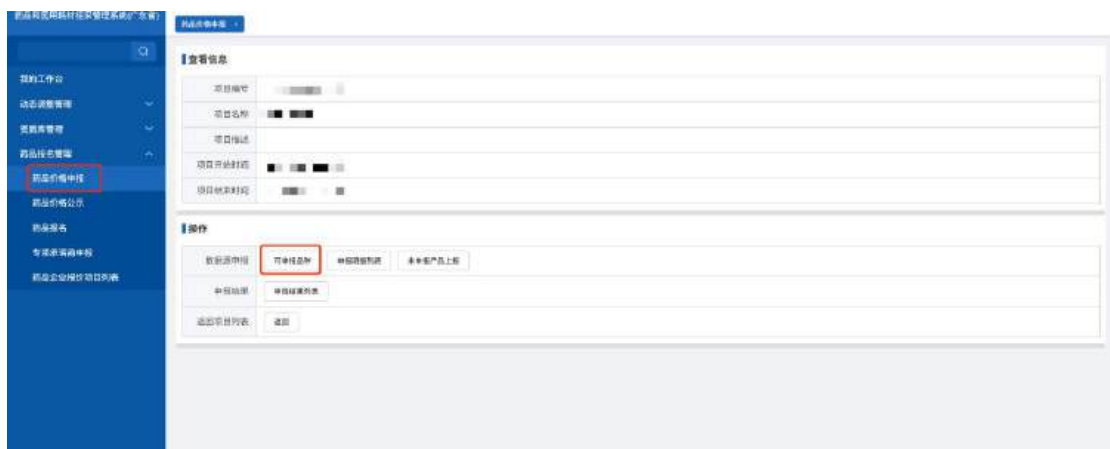


图 13-2

选择要申报的产品，点击【申报】按钮进行申报（注意下面几点）（图 13-3）：

- ③ 产品详情按钮：可查看产品的详细信息。
- ④ 申报按钮：进行产品申报。（价格申报项目需要先上传承诺函才能申报，价格联动不需要）



图 13-3

点击【新增申报】按钮进行申报（图 13-4）：



图 13-4

输入申报信息后，点击【保存】按钮（注意下面几点）（图 13-5）：

- ⑤ 上传附件类型为 pdf 格式。

图 13-5

可以点击【维护/维护申报信息】修改已填写的信息，填写完成后点击【申报】按钮进行提交（图 13-6）：

- ⑥ 批量申报按钮：普通申报点击批量申报导入模板下载，填写好数据再导入系统。
- ⑦ 维护/维护申报信息按钮：普通申报和价格联动项目可修改保存未提交的数据。
- ⑧ 申报按钮：维护好信息进行提交。
- ⑨ 取消申报按钮：普通申报项目可以取消该申报产品。
- ⑩ 历史日志按钮：可以查看之前的操作记录。

图 13-6

点击【申报明细列表】，查看已填写的数据（图 13-7、图 13-8）：

- ⑪ 批量申报按钮：普通申报项目点击批量申报导入模板下载，可以修改填写好数据再导入系统。
- ⑫ 维护申报信息按钮：可重新维护保存数据。

- ⑬ 申报按钮：维护好信息进行提交。
- ⑭ 取消申报按钮：普通申报项目可以取消该申报产品。
- ⑮ 历史日志按钮：可以查看之前的操作记录。

图 13-7

图 13-8

点击【未申报产品上报】，查看已保存但未申报的数据，可以进行维护、申报（图 13-9、图 13-10）：

- ⑯ 批量申报按钮：普通申报项目可点击批量申报导入模板下载，可以修改填写好数据再导入系统。
- ⑰ 维护申报信息按钮：可重新维护保存数据。
- ⑱ 申报按钮：维护好信息进行提交。
- ⑲ 历史日志按钮：可以查看之前的操作记录。

图 13-9

图 13-10

点击【申报结果列表】，查看申报结果（图 13-11、图 13-12）：

⑩ 批量申报按钮：普通申报项目点击批量申报导入模板下载，可以修改填写好数据再导入系统。

图 13-11

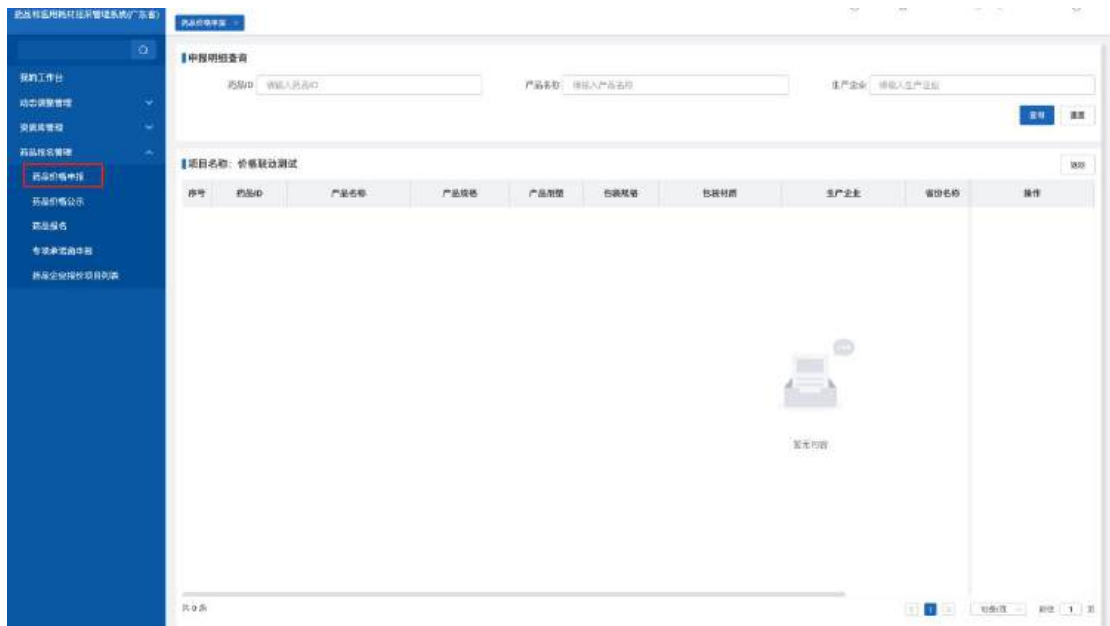


图 13-12

14、生产企业选择【药品报名管理】模块下的【药品价格公示】菜单来查看药品价格公示信息（注意下面几点）（图 14-1、图 14-2）：

- ① 查看按钮：查看项目公示信息。
- ② 进入按钮：选择项目，进入药品公示详情页面查看公示信息。



图 14-1

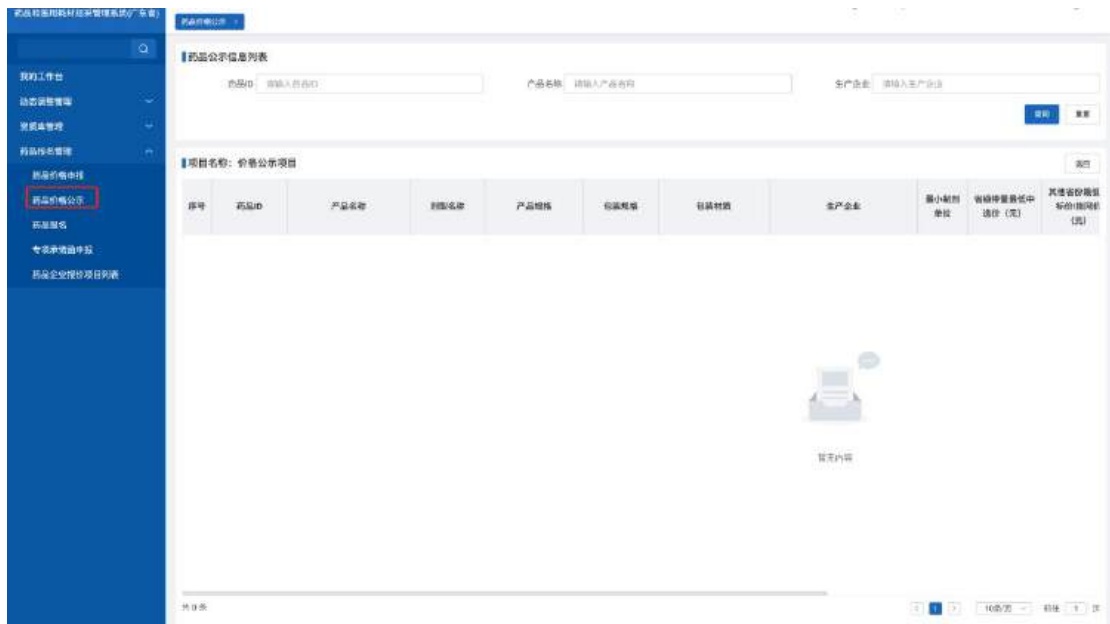


图 14-2

15、生产企业选择【药品报名管理】模块下的【药品报名】菜单来查看药品报名信息（注意下面几点）（图 15-1）：

- ① 查看按钮：查看项目信息。
- ② 产品报名明细按钮：选择需要的项目进入，进行产品报名。
- ③ 产品报名结果列表查看按钮：查看报名数据。

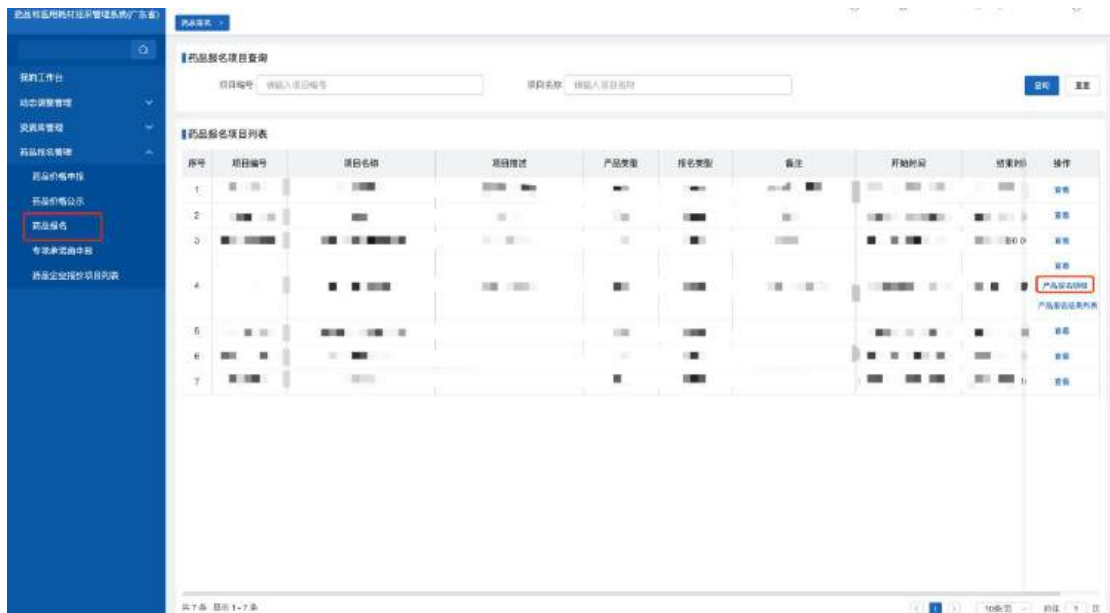


图 15-1

选择产品，点击【报名】按钮，进行报名或不报名操作。勾选多条数据，点击【批量报名】可以进行批量操作（图 15-2）：

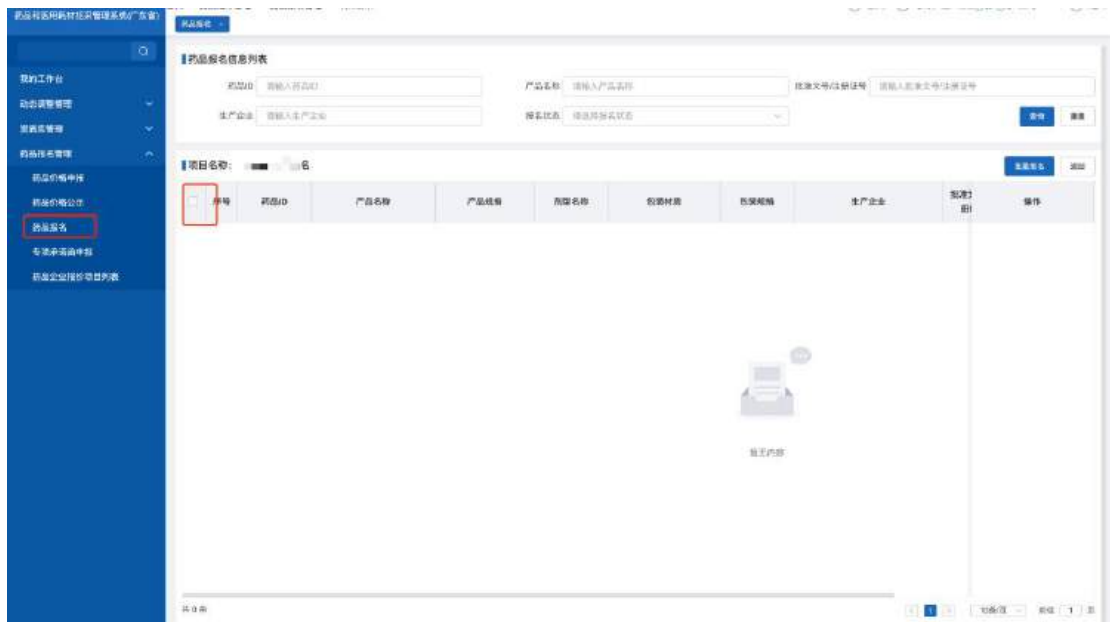


图 15-2

点击【产品报名结果列表】按钮，查看产品报名结果信息（图 15-3）：

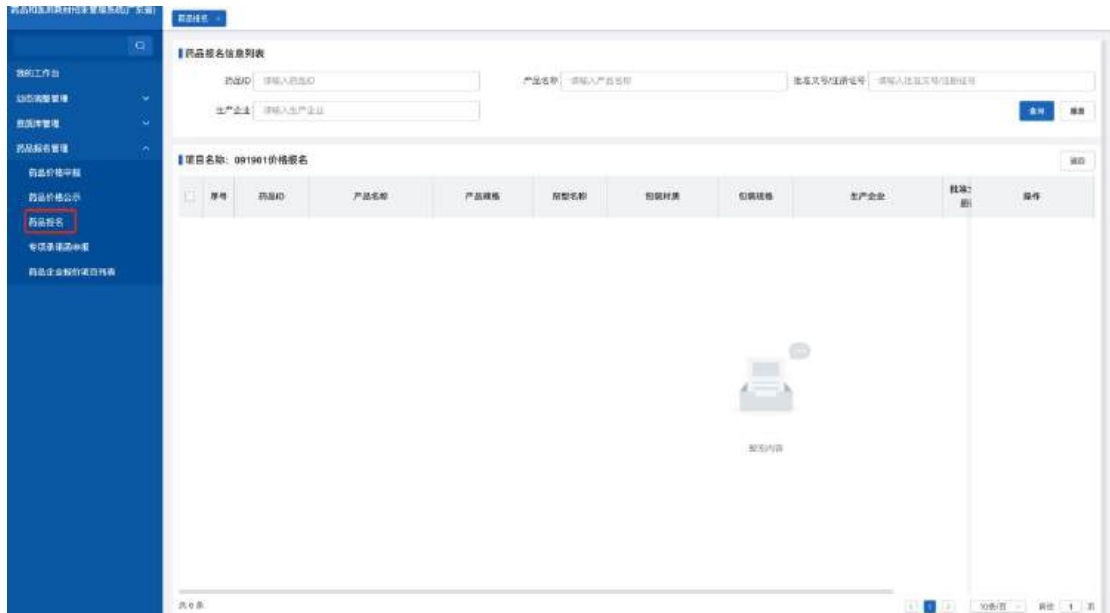


图 15-3

16、生产企业选择【药品报名管理】模块下的【专项承诺函申报】菜单来查看专项承诺函申报信息（注意下面几点）（图 16-1）：

- ① 查看项目信息按钮：查看项目信息。
- ② 进行按钮：选择项目进入报名。



图 16-1

进入项目，先点击【下载模板】填写完承诺函数据后，再点击【点击上传】上传承诺函（**上传附件类型为 pdf**），上传成功后点击【保存】进行暂存，或者点击【提交】按钮直接提交（图 16-2）：

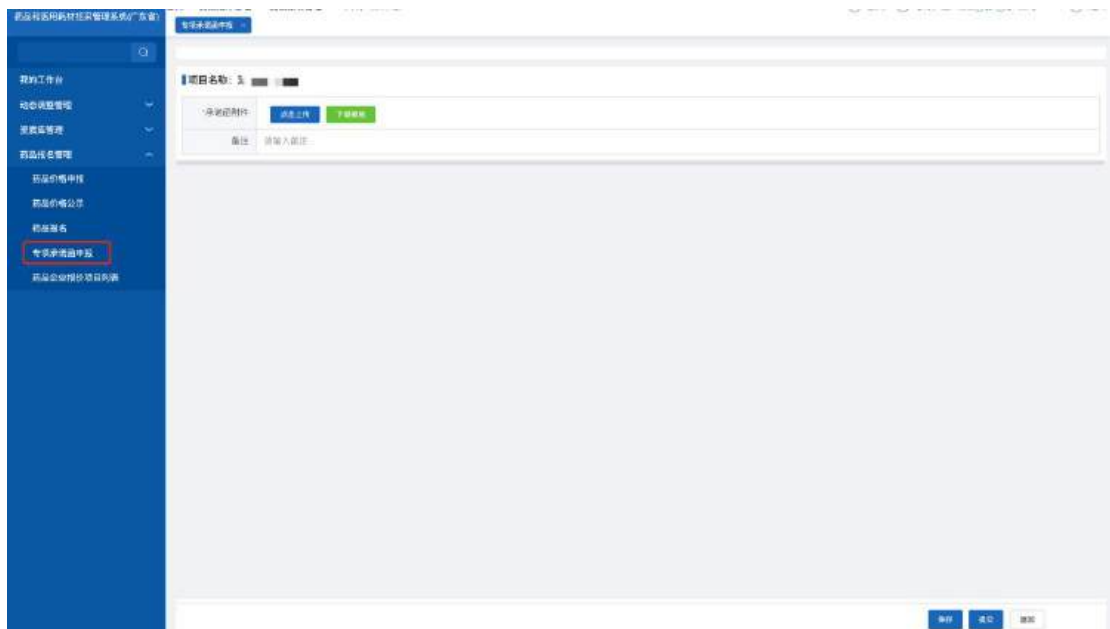


图 16-2

17、生产企业选择【药品报名管理】模块下的【药品企业报价项目列表】菜单来查看药品企业报价项目信息（图 17-1）：

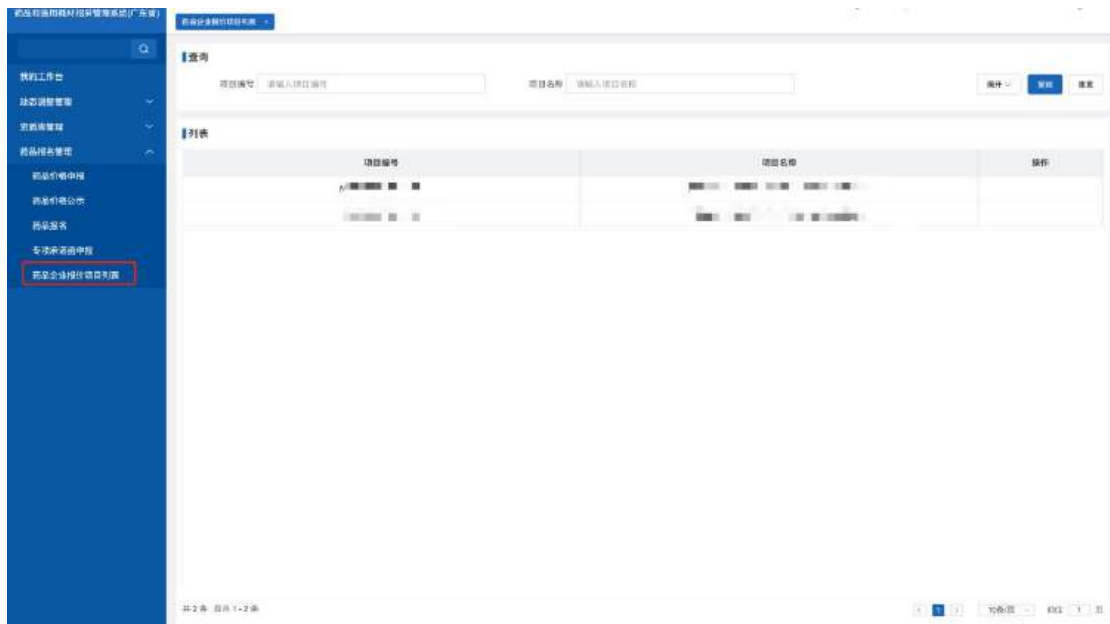


图 17-1

温馨提示：本操作指引为测试账号、测试数据，不是正式数据，测试菜单和正式菜单有一定区别，请大家以正式的菜单为准