山西省带量采购企业及产品信息 填报操作手册

2020年4月24日

前言:

本操作手册适用的企业类型包括国内药品生产企 业、进口药品国内总代理商、进口药品国内分包装企 业和药品上市许可持有人,企业根据不同的类型进行 填报操作;如果企业类型既是进口药品国内总代理商 也是进口药品国内分包装企业,或者既是国内药品生 产企业也是进口药品国内总代理商,则在填报企业信 息时需要将两类企业所需填写的企业信息和证件信息 都填写完整。

目录

—、	国内药品生产企业信息填报操作流程	4
1,	登录	4
2.	信息填报	5
	2.1 企业信息填报	5
	2.2 产品资料信息填报	7
二、	进口药品国内总代理商信息填报操作流程1	17
1.	登录1	17
2.	信息填报1	18
	2.1 企业信息填报1	18
	2.2 产品资料信息填报	21
Ξ、	进口药品国内分包装企业信息填报操作流程	30
1.	登录	30
2.	信息填报	31
	2.1企业信息填报	31
	2.2产品资料信息填报	33
四、	药品上市许可持有人信息填报操作流程	16
1.	登录	16
2.	信息填报	17
	2.1 企业信息填报	17
	2.2 产品资料信息填报	19

一、国内药品生产企业信息填报操作流程

1、登录

打开山西省药械采购新平台 (http://1.71.190.141:3000/),输入用户名和密码, 点击登录按钮即可登录本平台。

山西省秀城集中采购新平台

	0 本平台建议使用36	0浏览器、谷歌浏览器 登录 WELCOME	^鲁 、火狐浏览器	
2	用户名密码登录	CA登录		用户名
	 密码 请输入验证码 	登录	获取	密码

登录完成后,可看到如下菜单:

🗟 带量采购管理系统	~ 首页					≣
■ 信息填报	、				当月采购金额	
企业信息填报						
投标已挂网产品资料上报						
投标未挂网产品资料上报					当月配送金额	
投标产品资料管理						
	-				合同变更公告	更多
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多		
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多		
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多		
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多	评价公示	更多
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多	评价公示	更多
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多	评价公示	更多
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多	评价公示	更多

2、信息填报

信息填报包括企业基本信息填报和企业产品资料填 报;

2.1 企业信息填报

企业第一次登录后,需填报企业信息,包括企业基 本信息、企业营业执照、生产许可证、法定代表人信 息和被授权人信息。在填报过程中可点击"保存"按 钮保存当前已填报信息,所有信息都填完后点击"提 交"按钮提交所填信息。

(1) 企业基本信息

■ 基本信息	
--------	--

是否上市许可持有	一是	企业类型	进口总代理
企业名称	北京润美康医药有限公司	企业曾用名	企业曾用名
*注册资本(万元)	10000	*企业联系电话	1333333333
*所在地区	山西省 ▼ 太原市 ▼	*注册地址	太原
*2018年《中国医药统 计年报(综合册)》医 药工业主营业务收入排 序	□ 无排名 200	排名附件	上传文件
*上一年度纳税额(万 元)	10	*企业简介	药品代理企业

- 1

备注:

A、企业需选择是否是上市许可持有人;

B、若企业2018年《中国医药统计年报(综合册)》医药工业主营业务收入排序在前500名,则填写具体排名并上传排名附件,否则选择无排名。

(2) 企业营业执照

■ 企业营业执照			-
*是否三证合一	☑ 是	*注册号/统一社会信用 代码	123456
*企业营业执照(附件)	上传文件	*营业执照经营期限	★ 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10
税务登记证(附件)	上传文件	组织机构代码证(附件)	上传文件
*集中带量采购申报函	上传文件	*药品申报企业承诺函	上传文件

备注:

若是否三证合一选择是,则上传企业营业执照 (附件),不需要上传税务登记证(附件)和组织机 构代码证(附件),否则三个证件都需要上传。

(3) 药品生产许可证、法定代表人信息和被授权人信息

■ 生产许可证			-
*生产许可证编号	生产许可证编号	*生产许可证(附件)	上传文件
*生产许可证有效期至	M		
■ 法定代表人信息			-
*法人代表人姓名	法人代表人姓名	*法定代表人手机	法定代表人手机
*法定代表人证件类型	居民身份证	*法定代表人证件号码	法定代表人证件号码
*法定代表人证件有效 期	●	*证件扫描件(附件)	上传文件
■ 被授权人信息			-
*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证
*被授权人证件号码	被授权人证件号码	*被授权人证件有效期	twife the twife
*被授权人证件扫描件 (附件)	上传文件	*法定代表人授权书(附 件)	上传文件

(4) 保存和提交

*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证 🗸
*被授权人证件号码	被授权人证件号码	*被授权人证件有效期	1111 m 1111 1111 1111 1111 1111 1111 1
*被授权人证件扫描件 (附件)	上传文件	*法定代表人授权书(附 件)	上传文件
	(RAF		动坦态信自

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息,信息提交完成之后当前信息不可修改。同时, 企业可在页面的下方查看审核记录。

■ 审核记录				-
序	审核人	审核状态	审核意见	审核时间
	审	核记录信息		

注意:必须提交企业信息后才能开始填报产品信息。

2.2 产品资料信息填报

产品资料信息填报包括投标已挂网资料上报和未挂 网产品资料上报。已挂网产品是指企业申报品种已在 我省药械采购平台中挂网,企业可直接选择对应品种 填报。未挂网产品是指企业申报品种未在我省采购平 台挂网,企业需手动填写符合申报条件的品种进行填 报。

2.2.1 投标已挂网产品资料上报

点击"投标已挂网产品资料上报"菜单进入页面, 在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。

投标已挂网产	品资料上报							
项目列表	填报							
项目信息	可按项目名称/项目编	号查询 E	录信息 可按通用名/规格/型号查询	Q查询				
序	项目编号	项目名称	项目开始时间	项目结束时间	通用名	剂型	规格	操作
1	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17	2	2	2	填报
2	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17	1	1	1	填报
3	20203111154522	测试111	2020-04-12	2020-04-30	www	www	www	填报
					点	占填报	产品具	体信息

产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(1) 产品基本信息

双击注册通用名后的文本框可选择已挂网的 产品,然后选择注册分类和是否国产。

■ 产品基本信息				-
*目录通用名	2		*注册通用名	注册通用名
*目录剂型	2		双击选择	圣产品
*目录规格	2		*注册规格	注册规格
目录备注	目录备注			12
商品名	商品名		*包装数量(转换比)	包装数量(转换比)
*最小制剂单位	最小制剂单位		*包装单位	包装单位
包装	包装			12
包装材质	包装材质			
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其	他类型药	品	
*是否国产		国产	了或上市许	可持有人
是否受上市许可持有人 委托生产	一是		上市许可持有人委托投 标授权书(附件)	上传文件

选择药品可以带出来对应的注册通用名、注册剂型、 注册规格、保证和包装材质等信息,这些信息是不允 许修改的;

信息	可按生产厂家/产品ID/注册	通用名 Q査	询					
序	生产厂家	挂网序号	产品ID	注册通用名	注册剂型	注册规格	包装	包装材质
1	陕西步长制药有限公 司	FJBYW00777	222976	祛风止痛胶 囊	胶囊剂	每粒装0.3g	54粒/盒	
2	山东鲁抗医药股份有 限公司	FJBYW00712	223043	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	普通粉针剂	2.25g	1支/瓶	抗生素玻璃 瓶
3	海南通用康力制药有 限公司	FJBYW00714	223045	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25g	1支/支	
4	海南通用三洋药业有 限公司	FJBYW00715	223046	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25g	1瓶/瓶	
5	广州白云山奇星药业 有限公司	JBYW00750	200887	华佗再造丸	浓缩丸	8g*12袋	12袋/盒	
6	Orion Corporation	FJBYW00886	223083	替莫唑胺胶 囊	胶囊剂	100mg	5粒/盒	
7	云南佑生药业有限责 任公司	FJBYW00734	222933	平眩胶囊	胶囊剂	0.5g	30粒/盒	
_	演进(山東)制菇有阻公			葡萄糖酸症		10ml (含葡 菊糖酸症0.6		DV/C/DE 信스

备注:如果是否国产选择国产则需选择是否受上市

许可持有人委托生产投标并上传附件。

(2) 证件信息

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可 持有人委托生产投标选择是,则需填写的证件信息 如下。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	章 至
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●否 ◎是
GMP证书有效期	ش ۲	GMP认证范围	

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可持有 人委托生产投标选择否,则需在填写证件信息时选择 是否委托其他生产企业。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至 ●
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●क ○是 选择否
GMP证书有效期	۵ <u>۲</u>	GMP认证范围	

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	······································
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●☆●えるのである。
GMP证书有效期	會 至	GMP认证范围	
*被委托企业	被委托企业	被委托企业GMP	被委托企业GMP
被委托企业GMP证书有 效期	● 至	被委托企业GMP认证范 围	
*被委托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号	*被委托企业生产许可 证 (附件)	上传文件
*被委托企业生产许可 证有效期	節 至		

(3) 保存和确认并提交

*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	б <u>т</u>
受托企业GMP认证范围			li li
*受托生产企业关系说 明 (附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	* X
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件
	92.47	确认并提交	

点击按钮保存或提交

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.2 投标未挂网产品资料上报

点击"投标未挂网产品资料上报"菜单进入页面,

在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。



产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(1) 产品基本信息

填写注册通用名、注册剂型和注册规格等基本 信息,然后选择注册分类和是否国产,并选择生产 企业。

■■ 产品基本信息			-
*目录通用名	2	*注册通用名	注册通用名
*目录剂型	2	*注册剂型	注册剂型
*目录规格	2	*注册规格	注册规格
目录备注	目录备注		li li
商品名	商品名	*包装数量(转换比)	包装数量(转换比)
*最小制剂单位	最小制剂单位	*包装单位	包装单位
包装	包装, 系统自动录入		, li
包装材质	包装材质		
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型药	药品	
*是否国产	● 国产 □上市许可持有人	生产企业	成都倍特药业有限公司
是否受上市许可持有人 委托生产	一是	上市许可持有人委托投 标授权书(附件)	上传文件

备注:上图框信息为双击选择,如果是否国产选择国产,则生产企业为自身,且需选择是否受上市许可持有人委托生产投标并上传附件;若选择上市

许可持有人,则需双击选择生产企业。

(2) 证件信息

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可 持有人委托生产投标选择是,则需填写的证件信息 如下。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●否 [●] 是
GMP证书有效期		GMP认证范围	

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可持 有人委托生产投标选择否,则需在填写证件信息时 选择是否委托其他生产企业。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	· 至 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	● ● 选择否
GMP证书有效期	[©] ≆ [©]	GMP认证范围	

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	60 <u>2</u> 60
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	◎☞◎■ 选择是
GMP证书有效期	m 至 m	GMP认证范围	
*被委托企业	被委托企业	被委托企业GMP	被委托企业GMP
被委托企业GMP证书有 效期	m 至 m	被委托企业GMP认证范 围	
*被委托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号	*被委托企业生产许可 证(附件)	上传文件
*被委托企业生产许可 证有效期	m 至 m		

(3) 保存和确认并提交

*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	° ≆ °
受托企业GMP认证范围			1
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	ê <u></u>
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件
	保存	确认并提交	
			J

点击按钮保存或提交

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.3 投标产品资料管理

点击"投标产品资料管理"菜单进入页面,可看到 已经提交的产品,点击"查看"按钮可查看产品的详 细信息,并可查看审核记录并对审核不通过的产品信 息进行修改,修改后再次提交审核。该页面支持目录

剂型、目录规格等条件进行查询。

日录通日	明名 可波通	产品信息		日录规格	可按规模	查询	日录初型	百日寻刘刑查讼	1			
产品	BID 可产品	和口戶向		是否已挂网	-JJXA014	且问	▼ 状态	可日家的主直開	• •			
投标企	企业 可投标	企业查询		生产厂家	可生产厂	家查询	Q查询					
序	投标企业	生产厂家	产品ID	通用名	剂型	规格	最小制剂单位	包装单位	是否已挂网	产品类型	状态	操作
1	北京润美康 医药有限公 司	山东鲁抗医药股 份有限公司	223043	2	2	2	支	瓶	是	进口	等待初 审	直看
									点	上查看产	■品详细	信息

查看可看到如下具体信息:

当前状态:等待	初审		
■■ 产品基本信息			-
*目录通用名	2	*注册通用名	伊曲康唑胶囊
*目录剂型	2	*注册剂型	胶囊剂
*目录规格	2	*注册规格	0.1g
目录备注			1
商品名	易启康	*包装数量(转换比)	14
*最小制剂单位	粒	*包装单位	盦
包装	14粒/盒		li
包装材质			
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型组	药品	
*是否国产	● 国产 ●上市许可持有人	生产企业	成都倍特药业有限公司
是否受上市许可持有人 委托生产	€是	上市许可持有人委托投 标授权书(附件)	
委托生产	✔是	标授权书(附件)	

			_			
序	审核人	审核状态		审核意见		审核时间
■ 审核记录						
			保存	确认并提交		
GMP证书有效期	Ê	至	Ê	GMP认证范围		
GMP证书号				是否委托其他生产企业	●否 [●] 是	
				(EXCENSI)		
*药品说明书PDF电子 版(附件)	2			*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	X	
*药品质量标准编号	243241			*药品质量标准(附 件)		
*注册批件				*批件有效期	2020-04-: 🗰 至	2020-10-24
*批准文号	32343			*药品本位码	23423	

二、进口药品国内总代理商信息填报操作流程

1、登录

打开山西省药械采购新平台 (http://1.71.190.141:3000/),输入用户名和密码, 点击登录按钮即可登录本平台。

● 本平台建议使用360浏览器、谷歌浏览器、火狐浏览器 マン ==	
登求	R
WELCOME	
用户名密码登录 CA登录	
▲ 用户名	
▲ 密码	בי וכת
	र्फ्यान

登录完成后,可看到如下菜单:

🗟 带量采购管理系统	~ 首页					≣.
■ 信息填报	(待办事项				当月采购金额	
企业信息填报						
投标已挂网产品资料上报						
投标未挂网产品资料上报					当月配送金额	
投标产品资料管理						
					合同变更公告	更多
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多		
					评价公示	更多

2. 信息填报

信息填报包括企业基本信息填报和企业产品资料填 报;

2.1 企业信息填报

企业第一次登录后,需填报企业信息。点击"企 业信息填报"菜单进入信息填报页面,填写企业基本 信息、企业营业执照、药品经营许可证、GSP许可证、 法定代表人信息和被授权人信息。在填报过程中可点 击"保存"按钮保存当前已填报信息,所有信息都填 完后点击"提交"按钮提交所填信息。

(1) 企业基本信息

III 基本信息 III 目					
是否上市许可持有	· 문	企业类型	进口总代理		
企业名称	北京润美康医药有限公司	企业曾用名	企业曾用名		
*注册资本(万元)	10000	*企业联系电话	1333333333		
*所在地区	山西省 ▼ 太原市 ▼	*注册地址	太原		
*2018年《中国医药统 计年报(综合册)》医 药工业主营业务收入排 序	□ 无排名 200	排名附件	上传文件		
*上一年度纳税额(万 元)	10	*企业简介	药品代理企业		

备注:

A、企业需选择是否是上市许可持有人;

B、若企业2018年《中国医药统计年报(综合 册)》医药工业主营业务收入排序在前500名,则填 写具体排名并上传排名附件,否则选择无排名。

(2) 企业营业执照

■ 企业营业执照					
*是否三证合一	▶ 是	*注册号/统一社会信用 代码	123456		
*企业营业执照(附件)	上传文件	*营业执照经营期限			
税务登记证(附件)	上传文件	组织机构代码证(附件)	上传文件		
*集中带量采购申报函	上传文件	*药品申报企业承诺函	上传文件		

备注:

如果是否三证合一选择是,则需要上传企业营业 执照(附件),不需要上传税务登记证(附件)和 组织机构代码证(附件),否则三个证件都需要上 传。

(3) 药品经营许可证、GSP 许可证、法定代表人信息 和被授权人信息

➡ 经营许可证			-		
*经营许可证编号	5646	*经营许可证(附件)	上传文件		
*经营许可证有效期至					
■ GSP许可证			-		
*GSP许可证编号	56456	*GSP许可证(附件)	上传文件		
*GSP许可证有效期至	m				
₦ 法定代表人信息			-		
*法人代表人姓名	法人代表人姓名	*法定代表人手机	法定代表人手机		
*法定代表人证件类型	居民身份证	*法定代表人证件号码	法定代表人证件号码		
*法定代表人证件有效 期	前前	*证件扫描件(附件)	上传文件		
■ 被授权人信息					
*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email		
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证		

以上信息都需要填写,否则不能保存;

(4) 保存和提交

*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email		
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证 ▼		
*被授权人证件号码	被授权人证件号码	*被授权人证件有效期	前数		
*被授权人证件扫描件 (附件)	上传文件	*法定代表人授权书(附 件)	上传文件		

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息查看审核记录,信息提交完成之后当前信息不 可修改。同时,企业可在页面的下方查看审核记录。

■ 审核记录 -						
序	审核人	审核状态	审核意见	审核时间		
	审	核记录信息				

注意:必须提交企业信息后才能开始填报产品信息。

2.2 产品资料信息填报

产品资料信息填报包括投标已挂网资料上报和 未挂网产品资料上报。已挂网产品是指企业申报品种 已在我省药械采购平台中挂网,企业可直接选择对应 品种填报。未挂网产品是指企业申报品种未在我省采 购平台挂网,企业需手动填写符合申报条件的品种进 行填报。

2.2.1 投标已挂网产品资料上报

点击"投标已挂网产品资料上报"菜单进入页面, 在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。

投标已挂网产品资料上报								
项目列表	填报							
项目信息	可按项目名称/项目编	号查询 目	录信息 可按通用名/规格/型号查询	Q查询				
序	项目编号	项目名称	项目开始时间	项目结束时间	通用名	剂型	规格	操作
1	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17	2	2	2	填服
2	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17	1	1	1	境报
3	20203111154522	测试111	2020-04-12	2020-04-30	www	www	www	捕服
					点	占 填报	产品具	体信息

产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(1) 产品基本信息

双击注册通用名后的文本框可选择已挂网的产品, 然后选择注册分类和是否国产。

■■ 产品基本信息			-
*目录通用名	2	*注册通用名	祛风止痛胶囊
*目录剂型	2	*注观击说	時時間
*目录规格	2	*注册规格	每粒装0.3g
目录备注	目录备注		li
商品名	商品名	*包装数量(转换比)	54
*最小制剂单位	粒	*包装单位	盦
包装	54粒/盒		
包装材质	包装材质		
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型語	药品	
*是否国产		上南许可	持有人的有限公司

选择药品可以带出来对应的注册通用名、注册剂 型、注册规格、保证和包装材质等信息,这些信息是

不允许修改的;

信息	可按生产厂家/产品ID/注册	通用名 Q 査	询					
序	生产厂家	挂网序号	产品ID	注册通用名	注册剂型	注册规格	包装	包装材质
1	陕西步长制药有限公 司	FJBYW00777	222976	祛风止痛胶 蜜	胶囊剂	每粒装0.3g	54粒/盒	
2	山东鲁抗医药股份有 限公司	FJBYW00712	223043	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	普通粉针剂	2.25g	1支/瓶	抗生素玻璃 瓶
3	海南通用康力制药有 限公司	FJBYW00714	223045	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25g	1支/支	
4	海南通用三洋药业有 限公司	FJBYW00715	223046	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25g	1瓶/瓶	
5	广州白云山奇星药业 有限公司	JBYW00750	200887	华佗再造丸	浓缩丸	8g*12袋	12袋/盒	
6	Orion Corporation	FJBYW00886	223083	替莫唑胺胶 囊	胶囊剂	100mg	5粒/盒	
7	云南佑生药业有限责 任公司	FJBYW00734	222933	平眩胶囊	胶囊剂	0.5g	30粒/盒	
0	適诺(中国)制药有限公	51010100725	222024	葡萄糖酸钙		10ml (含葡 菊糖酸钙0.6	12十(会	PVC/PE复合

(2) 证件信息

下。

如果是否国产选择进口,则需填写的证件信息如

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	···· 至
药品质量标准编号	药品质量标准编号	药品质量标准 (附件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
进口药品注册证	上传文件	*委托授权书	上传文件

如果是否国产选择上市许可持有人,则需填写的 证件信息如下。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至 ●
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GM 选具	市许可持有人必填	受托企业GMP证书有效 期	
受托企业GMP认证范围			
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	É E
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件

(3) 保存和确认并提交

*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	ê <u>x</u> ê
受托企业GMP认证范围			h
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	* ¥ *
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件
	保存	确认并提交	
	点击按钮保存	了或提交	

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.2 投标未挂网产品资料上报

点击"投标未挂网产品资料上报"菜单进入页面, 在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。

页目列表	填报							
项目信息	可按项目名称/项目的	\$\$\$.500 □	暴信息 可按通用名/规格/型号查询	Q 重節				
195	项目编号	项目名称	项目开始时间	项目结束时间	通用名	治り四日	规格	扬励化
1	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17	2	2	2	104.052
2	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17		1	1	Sec. 10
з	20203111154522	2013aC 1 1 1	2020-04-12	2020-04-30	~~~~	~~~~	~~~~	100.002

产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(1) 产品基本信息

填写注册通用名、注册剂型和注册规格等基本信息, 然后选择注册分类和是否国产, 并选择生产企业。

■ 产品基本信息			-
*目录通用名	2	*注册通用名	注册通用名
*目录剂型	2	*注册剂型	注册剂型
*目录规格	2	*注册规格	注册规格
目录备注	目录备注		1
商品名	商品名	*包装数量(转换比)	包装数量(转换比)
*最小制剂单位	最小制剂单位	*包装单位	包装单位
包装	包装, 系统自动录入		Å
包装材质	包装材质		
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型系	药品	
*是否国产	●进口 ◎上市许可持有人	*生产企业	生产企业

备注:上图框信息为双击选择。

(2) 证件信息

如果是否国产选择进口,则需填写的证件信息 如下。

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	節 至
药品质量标准编号	药品质量标准编号	药品质量标准 (附件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
进口药品注册证	上传文件	*委托授权书	上传文件

如果是否国产选择上市许可持有人,则需填写的 证件信息如下。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	۵ ۲
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
_{受托企业GM} 选上	市许可持有人必填	受托企业GMP证书有效 期	2
受托企业GMP认证范围			h
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	É E É
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件

(3) 保存和确认并提交

*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	е
受托企业GMP认证范围			
*受托生产企业关系说 明 (附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件
	保存	确认并提交	

点击按钮保存或提交

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.3 投标产品资料管理

点击"投标产品资料管理"菜单进入页面,可看到 已经提交的产品,点击"查看"按钮可查看产品的详 细信息,并可查看审核记录并对审核不通过的产品信 息进行修改,修改后再次提交审核。该页面支持目录 剂型、目录规格等条件进行查询。

投标产品 项目产品	资料管理 列表 ;	产品信息		_		查询]条(‡					
日录通所 产品 投标(甲名 可按通 品ID 可产品 企业 可容易	i用名查询 iID查询		目录规格 是否已挂网 牛产厂家	可按规格	查询	•	目录剂型 状态	可目录剂型查询	•			
序	投标企业	生产厂家	产品ID	通用名	·····································	规格	最	小制剂单位	包装单位	是否已挂网	产品类型	状态	操作
1	北京润美康 医药有限公 司	山东鲁抗医药股 份有限公司	223043	2	2	2		支	瓶	是	进口	等待初 审	直看
										点	も査看さ	- 品详纠	, 田信息

查看可看到如下具体信息:

当前状态:等待	初审								
■ 产品基本信息			-						
*目录通用名	2	*注册通用名	伊曲康唑胶囊						
*目录剂型	2	*注册剂型	胶囊剂						
*目录规格	2	*注册规格	0.1g						
目录备注			//						
商品名	易启康	*包装数量(转换比)	14						
*最小制剂单位	粒	*包装单位	盦						
包装	14粒/盒								
包装材质									
*注册分类	主册分类 化学药品 中成药或天然药 生物制品 其他类型药品								
*是否国产	● 国产 ●上市许可持有人	生产企业	成都倍特药业有限公司						
是否受上市许可持有人 委托生产		上市许可持有人委托投 标授权书(附件)							

			_			
序	审核人	审核状态		审核意见		审核时间
■ 审核记录						
			保存	确认并提交		
GMP证书有效期	Ê	至	Ê	GMP认证范围		
GMP证书号				是否委托其他生产企业	●否 [●] 是	
				(EXCENSI)		
*药品说明书PDF电子 版(附件)	2			*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	X	
*药品质量标准编号	243241			*药品质量标准(附 件)		
*注册批件				*批件有效期	2020-04-: 🗰 至	2020-10-24
*批准文号	32343			*药品本位码	23423	

三、进口药品国内分包装企业信息填报操作流程

1、登录

打开山西省药械采购新平台 (http://1.71.190.141:3000/),输入用户名和密码, 点击登录按钮即可登录本平台。

・ 本平台建议使用360浏览器、谷歌浏览器、火狐浏览器 マンショー	
	0
WELCOME	
用户名密码登录 CA登录	
▲ _{用户名}	
▲ 密码	710/ 1
· 法结合 》 经分证发程	

非大大法。

登录完成后,可看到如下菜单:

🕒 带量采购管理系统	首页					≣-
■ 信息填报	待办事项				当月采购金额	
企业信息填报						
投标已挂网产品资料上报						
投标未挂网产品资料上报					当月配送金额	
投标产品资料管理						
					合同变更公告	更多
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多		
					评价公示	更多

2、信息填报

信息填报包括企业基本信息填报和企业产品资料填 报;

2.1 企业信息填报

企业第一次登录后,需填报企业信息,包括企业基本信息、企业营业执照、生产许可证、法定代表人信息和被授权人信息。在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所填信息。

(1) 企业基本信息

			-
是否上市许可持有	□是	企业类型	进口分包装
企业名称	华北制药河北华民药业有限责任公司	企业曾用名	企业曾用名
*注册资本(万元)	请输入数字,可包含两位小数	*企业联系电话	企业联系电话
*所在地区	T T	*注册地址	注册地址
*2018年《中国医药统 计年报(综合册)》医 药工业主营业务收入排 序	□ 无排名 请输入500以内数字,不包含小	排名附件	上传文件
*上一年度纳税额(万 元)	请输入数字,可包含两位小数	*企业简介	企业简介

备注:

A、企业需选择是否是上市许可持有人;

B、若企业2018年《中国医药统计年报(综合册)》医药工业主营业务收入排序在前500名,则填写具体排名并上传排名附件,否则选择无排名。

(2) 企业营业执照

## 企业营业执照 -				
*是否三证合一	☑ 是	*注册号/统一社会信用 代码	123456	
*企业营业执照(附件)	上传文件	*营业执照经营期限	★ 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10	
税务登记证(附件)	上传文件	组织机构代码证(附件)	上传文件	
*集中带量采购申报函	上传文件	*药品申报企业承诺函	上传文件	

备注:

如果是否三证合一选择是,需要上传营业执照 (附件),不需要上传税务登记证(附件)和组织 机构代码证(附件),否则三个证件都需要上传。

(3) 药品生产许可证、法定代表人信息和被授权人信 息

■■ 生产许可证			-
*生产许可证编号	生产许可证编号	*生产许可证(附件)	上传文件
*生产许可证有效期至	m		
■ 法定代表人信息			-
*法人代表人姓名	法人代表人姓名	*法定代表人手机	法定代表人手机
*法定代表人证件类型	居民身份证	*法定代表人证件号码	法定代表人证件号码
*法定代表人证件有效 期	前 前 上期有 效	*证件扫描件(附件)	上传文件
■ 被授权人信息			-
*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证
*被授权人证件号码	被授权人证件号码	*被授权人证件有效期	★ King ☆ Xing ☆ Xing
*被授权人证件扫描件 (附件)	上传文件	*法定代表人授权书(附 件)	上传文件

以上信息必须填写完整,否则不能保存;

(5) 保存和提交

*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email	
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证	
*被授权人证件号码	被授权人证件号码	*被授权人证件有效期	前数	
*被授权人证件扫描件 (附件)	上传文件	*法定代表人授权书(附 件)	上传文件	
(47) (50)				

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息,信息提交完成之后当前信息不可修改。同时, 企业可在页面的下方查看审核记录。

■■ 审核记录	■ ■ 审核记录 —						
序	审核人	审核状态	审核意见	审核时间			
审核记录信息							

注意:必须提交企业信息后才能开始填报产品信息。

2.2 产品资料信息填报

产品资料信息填报包括投标已挂网资料上报和未挂 网产品资料上报。已挂网产品是指企业申报品种已在 我省药械采购平台中挂网,企业可直接选择对应品种 填报。未挂网产品是指企业申报品种未在我省采购平 台挂网,企业需手动填写符合申报条件的品种进行填报。

2.2.1 投标已挂网产品资料上报

点击"投标已挂网产品资料上报"菜单进入页面, 在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。



产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(1) 产品基本信息

双击注册通用名后的文本框可选择已挂网的产品, 然后选择注册分类和是否国产。

■ 产品基本信息			-
*目录通用名	2	*注册通用名	注册通用名
*目录剂型	2	双击选择	
*目录规格	2	*注册规格	注册规格
目录备注	目录备注		//
商品名	商品名	*包装数量(转换比)	包装数量(转换比)
*最小制剂单位	最小制剂单位	*包装单位	包装单位
包装	包装		//
包装材质	包装材质		
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型	药品	
*是否国产		¥是苦国产	华北制药河北华民药业有限责任公司
是否受上市许可持有人 委托生产		上市许可持有人委托投 标授权书(附件)	上传文件

选择药品可以带出来对应的注册通用名、注册剂 型、注册规格、保证和包装材质等信息,这些信息是 不允许修改的;

信息	可按生产厂家/产品ID/注册	通用名 Q査	询					
序	生产厂家	挂网序号	产品ID	注册通用名	注册剂型	注册规格	包装	包装材质
1	陕西步长制药有限公 司	FJBYW00777	222976	祛风止痛胶 囊	胶囊剂	每粒装0.3g	54粒/盒	
2	山东鲁抗医药股份有 限公司	FJBYW00712	223043	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	普通粉针剂	2.25 <u>g</u>	1支/瓶	抗生素玻璃 瓶
3	海南通用康力制药有 限公司	FJBYW00714	223045	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25 <u>g</u>	1支/支	
4	海南通用三洋药业有 限公司	FJBYW00715	223046	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25g	1瓶/瓶	
5	广州白云山奇星药业 有限公司	JBYW00750	200887	华佗再造丸	浓缩丸	8g*12袋	12袋/盒	
6	Orion Corporation	FJBYW00886	223083	替莫唑胺胶 囊	胶囊剂	100mg	5粒/盒	
7	云南佑生药业有限责 任公司	FJBYW00734	222933	平眩胶囊	胶囊剂	0.5g	30粒/盒	
	海诺(山国)制药有限公			南荷塘秘征		10ml (含葡 萄糖酸症0.6		DV/C/DE信名

备注:如果是否国产选择国产则需选择是否受上市

许可持有人委托生产投标并上传附件。

(2) 证件信息

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可持 有人委托生产投标选择是,则需填写的证件信息如 下。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●否 [●] 是
GMP证书有效期	至	GMP认证范围	

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可持 有人委托生产投标选择否,则需在填写证件信息时 选择是否委托其他生产企业。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	·····································
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●香◎星 选择否
GMP证书有效期		GMP认证范围	

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	·····································
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●索●』 选择是
GMP证书有效期	首 至	GMP认证范围	
*被委托企业	被委托企业	被委托企业GMP	被委托企业GMP
被委托企业GMP证书有 效期	● 至 ●	被委托企业GMP认证范 围	1
*被委托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号	*被委托企业生产许可 证(附件)	上传文件
*被委托企业生产许可 证有效期	۲ ۲		

如果是否国产选择进口分包,则需在填写证件信息时选择是否委托其他生产企业。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	
药品质量标准编号	药品质量标准编号	药品质量标准 (附件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
进口药品注册证	上传文件	*委托授权书	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●क●』
GMP证书有效期		GMP认证范围	

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至
药品质量标准编号	药品质量标准编号	药品质量标准 (附件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
进口药品注册证	上传文件	*委托授权书	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●☞●』 选择是
GMP证书有效期	۵ ۲	GMP认证范围	
*被委托企业	被委托企业	被委托企业GMP	被委托企业GMP
被委托企业GMP证书有 效期	音 至	被委托企业GMP认证范 围	
*被委托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号	*被委托企业生产许可 证(附件)	上传文件
*被委托企业生产许可 证有效期	至		

如果是否国产选择上市许可持有人,则需填写的证件信息如下。

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	● 至
受托企业GMP认证范围			
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件

(3) 保存和确认并提交

*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	۵ ۲
受托企业GMP认证范围			
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托 <u>企业生</u> 产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	至
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件
	保存	确认并提交	

点击按钮保存或提交

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.2 投标未挂网产品资料上报

点击"投标未挂网产品资料上报"菜单进入页面, 在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。



产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(1) 产品基本信息

填写注册通用名、注册剂型和注册规格等基本信

息,然后选择注册分类和是否国产,并选择生产企 业。

▋】 产品基本信息			-		
*目录通用名	2	*注册通用名	注册通用名		
*目录剂型	2	*注册剂型	注册剂型		
*目录规格	2	*注册规格	注册规格		
目录备注	目录备注				
商品名	商品名	*包装数量(转换比)	包装数量(转换比)		
*最小制剂单位	最小制剂单位	*包装单位	包装单位		
包装	包装,系统自动录入 //				
包装材质	包装材质				
*注册分类	●化学药品 ◎中成药或天然药 ◎生物制品 ◎其他类型药品				
*是否国产	●国产 ●进口分包装 ●上市许可持有人	生产企业	华北制药河北华民药业有限责任公司		
是否受上市许可持有人 委托生产	一是	上市许可持有人委托投 标授权书(附件)	上传文件		

备注:上图框信息为双击选择。如果是否国产选择 国产,则生产企业为自身,且需选择是否受上市许 可持有人委托生产投标并上传附件;若选择进口分 包装或上市许可持有人,则需双击选择。

(2) 证件信息

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可 持有人委托生产投标选择是,则需填写的证件信息 如下。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●否 ◎是
GMP证书有效期	۲	GMP认证范围	

如果是否国产选择国产并且是否受上市许可 持有人委托生产投标选择否,则需在填写证件信息 时选择是否委托其他生产企业。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至 ●
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●素◎』。选择否
GMP证书有效期		GMP认证范围	

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	·····································
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●索●』 选择是
GMP证书有效期	會 至	GMP认证范围	
*被委托企业	被委托企业	被委托企业GMP	被委托企业GMP
被委托企业GMP证书有 效期	● 至 ●	被委托企业GMP认证范 围	1
*被委托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号	*被委托企业生产许可 证(附件)	上传文件
*被委托企业生产许可 证有效期	۲ ۲		

如果是否国产选择进口分包,则需在填写证件信息时选择是否委托其他生产企业。

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	
药品质量标准编号	药品质量标准编号	药品质量标准 (附件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
进口药品注册证	上传文件	*委托授权书	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●क●』
GMP证书有效期		GMP认证范围	

■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至
药品质量标准编号	药品质量标准编号	药品质量标准 (附件)	上传文件
*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
进口药品注册证	上传文件	*委托授权书	上传文件
GMP证书号	GMP证书号	是否委托其他生产企业	●☞●』 选择是
GMP证书有效期	۵ ۲	GMP认证范围	
*被委托企业	被委托企业	被委托企业GMP	被委托企业GMP
被委托企业GMP证书有 效期	音 至	被委托企业GMP认证范 围	
*被委托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号	*被委托企业生产许可 证(附件)	上传文件
*被委托企业生产许可 证有效期	至		

如果是否国产选择上市许可持有人,则需填写的证件信息如下。

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件
*药品说明书 PDF 电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	● 至
受托企业GMP认证范围			
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件

(3) 保存和确认并提交

*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	۵ ۲
受托企业GMP认证范围			
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	至
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件
	保存	确认并提交	

点击按钮保存或提交

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.3 投标产品资料管理

点击"投标产品资料管理"菜单进入页面,可看到 已经提交的产品,点击"查看"按钮可查看产品的详 细信息,并可查看审核记录并对审核不通过的产品信 息进行修改,修改后再次提交审核。该页面支持目录 剂型、目录规格等条件进行查询。

技标企业 可投标企业查询 生产厂家 可生产厂家查询 Q01 序 技乐企业 生产厂家 通用名 規程 規格 最小畅纳单位 包菜单位 是否已挂网 产品类型 状态 1 北京洞覧冊 司 山乐魯九医商裂 司 223043 2 2 2 支 重 重 通 等待初 冒 通	1按通用名重间 可产品ID查询	 可按通用名查 ID 可产品ID查询 	9	目录规格 可	「按规格查询	 目录利型 ▼ 状态 	可目录剂型查询	*			
序 投标企业 生产了家 产品D 通用名 利型 規格 量小利利单位 包裂单位 量品目线网 产品类型 状态 1 北京消洗果 的有限公司 山东南东医药裂 的有限公司 223043 2 2 2 支 支 重 通 通口 等計和 常	可投标企业查询	₩ 可投标企业查	D	生产厂家 可	J生产厂家查询	Q查询					
1 北京調整廣 西有開公 可 1 小原盤航度筋限 6有限公司 223043 2 2 2 支 瓶 是 进口 ^{等待初} 审	业生产厂家	投标企业 生	产厂家 产品ID	通用名	剂型 规格	最小制剂单位	包装单位	是否已挂网	产品类型	状态	操作
	美康 山东鲁抗医药 泉公 份有限公司	北京润美康 医药有限公 份報 司 份報	抗医药股 223043 限公司	2	2 2	支	用	是	进口	等待初 审	查看
如此,我们就是我们的我们的,我们就是我们的我们的我们的我们就是我们的我们的我们。" 第1993年———————————————————————————————————								点击	占查看产	品详细	信息

查看可看到如下具体信息:

当前	伏态	:等	待衫	刀审
	,		~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	

▋ 产品基本信息			-
*目录通用名	2	*注册通用名	伊曲康唑胶囊
*目录剂型	2	*注册剂型	胶囊剂
*目录规格	2	*注册规格	0.1g
目录备注			li li
商品名	易启康	*包装数量(转换比)	14
*最小制剂单位	粒	*包装单位	魚
包装	14粒/盒		
包装材质			
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型组	药品	
*是否国产	● 国产 ● 上市许可持有人	生产企业	成都倍特药业有限公司
是否受上市许可持有人 委托生产	☑是	上市许可持有人委托投 标授权书(附件)	E are
■ 证件信息			-
*批准文号	32343	*药品本位码	23423
*注册批件		*批件有效期	2020-04-: 🗰 至 2020-10-24 🗎
*药品质量标准编号	243241	*药品质量标准(附 件)	
*药品说明书PDF电子 版(附件)		*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	
GMP证书号		是否委托其他生产企业	●否●是
GMP证书有效期	111 E	GMP认证范围	
	保存	确认并提交	
■ 审核记录			-
序	审核人 审核状态	审核意见	审核时间
	审核记录		

四、药品上市许可持有人信息填报操作流程

1、登录

打开山西省药械采购新平台 (http://1.71.190.141:3000/),输入用户名和密码, 点击登录按钮即可登录本平台。

● 本平台建议使用360浏览器、谷歌浏览器、火狐浏览 乙子、	器
WELCOME	
用户名密码登录 CA登录	
▲ 用户名	→ 用户名
▲ 密码	

非大大法。

登录完成后,可看到如下菜单:

🕒 带量采购管理系统	~ 首页					≣
■ 信息填报	, 待办事项				当月采购金额	
企业信息填报						
投标已挂网产品资料上报						
投标未挂网产品资料上报					当月配送金额	
投标产品资料管理						
					合同变更公告	更多
	通知公告	更多	城市药品集中采购	更多		
					评价公示	更多

2、信息填报

信息填报包括企业基本信息填报和企业产品资料填 报;

2.1 企业信息填报

企业第一次登录后,需填报企业信息,包括企业基本信息、企业营业执照、法定代表人信息和被授权人信息。在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所填信息。

(1) 企业基本信息

■ 基本信息			-
是否上市许可持有	☑ 是	企业类型	上市许可持有人
企业名称	成都倍特药业有限公司	企业曾用名	企业曾用名
*注册资本(万元)	请输入数字,可包含两位小数	*企业联系电话	企业联系电话
*所在地区	T	*注册地址	注册地址
*2018年《中国医 药统计年报(综合 册)》医药工业主营 业务收入排序	□ 无排名 请输入500以内数字,不自	排名附件	上传文件
*上一年度纳税额(万 元)	请输入数字,可包含两位小数	*企业简介	企业简介

(2) 企业营业执照

■ 企业营业执照			-
*是否三证合一	☑ 是	*注册号/统一社会信用 代码	123456
*企业营业执照(附件)	上传文件	*营业执照经营期限	★ 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10
税务登记证(附件)	上传文件	组织机构代码证(附件)	上传文件
*集中带量采购申报函	上传文件	*药品申报企业承诺函	上传文件

备注:

如果是否三证合一选择是,则需要上传企业营 业执照(附件),不需要上传税务登记证(附件)和 组织机构代码证(附件),否则三个证件都需要上传。

(3) 法定代表人信息和被授权人信息

■ 法定代表人信息			-
*法人代表人姓名	法人代表人姓名	*法定代表人手机	法定代表人手机
*法定代表人证件类 型	居民身份证	*法定代表人证件号 码	法定代表人证件号码
*法定代表人证件有 效期		*证件扫描件(附件)	上传文件
■ 被授权人信息			-
*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证
*被授权人证件号码	被授权人证件号码	*被授权人证件有效 期	 ● 长期 ● 有效
*被授权人证件扫描 件(附件)	上传文件	*法定代表人授权书 (附件)	上传文件

以上信息必须填写完整,否则不能提交;

(4) 保存和提交

*被授权人姓名	被授权人姓名	*被授权人Email	被授权人Email
*被授权人手机	被授权人手机	*被授权人证件类型	居民身份证 ▼
*被授权人证件号码	被授权人证件号码	*被授权人证件有效期	1 长期有 效
*被授权人证件扫描件 (附件)	上传文件	*法定代表人授权书(附 件)	上传文件
	QUER	■ 「 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	或提交信息

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息,信息提交完成之后当前信息不可修改。同时, 企业可在页面的下方查看审核记录。

■ 审核记录				-
序	审核人	审核状态	审核意见	审核时间
	审	该记录信息		

注意:必须提交企业信息后才能开始填报产品信息。

2.2 产品资料信息填报

产品资料信息填报包括投标已挂网资料上报和未挂 网产品资料上报。已挂网产品是指企业申报品种已在 我省药械采购平台中挂网,企业可直接选择对应品种 填报。未挂网产品是指企业申报品种未在我省采购平 台挂网,企业需手动填写符合申报条件的品种进行填 报。

2.2.1 投标已挂网产品资料上报

点击"投标已挂网产品资料上报"菜单进入页面, 在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。

**	投标已挂网产	品资料上报							
	项目列表	填报							
	项目信息	可按项目名称/项目	<u> </u>	录信息 可按通用名/规格/型号查询	Q查询				
	序	项目编号	项目名称	项目开始时间	项目结束时间	通用名	剂型	规格	操作
	1	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17	2	2	2	填报
	2	20203110103840	text01	2020-04-11	2020-04-17	1	1	1	填报
	3	20203111154522	测试111	2020-04-12	2020-04-30	www	www	www	taig
						5点	词报	产品具	具体信息

产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(1) 产品基本信息

双击注册通用名后的文本框可选择已挂网的 产品,然后选择注册分类和是否国产。

■ 产品基本信息			-
*目录通用名	2	*注册通用名	注册通用名
*目录剂型	2	* 观击进	择产品
*目录规格	2	*注册规格	注册规格
目录备注	目录备注		
商品名	商品名	*包装数量(转换比)	包装数量(转换比)
*最小制剂单位	最小制剂单位	*包装单位	包装单位
包装	包装		
包装材质	包装材质		
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其作	也类型药品	
*是否国产	 上市许可持有人 	*生产企业	生产企业

选择药品可以带出来对应的注册通用名、注册剂型、 注册规格、保证和包装材质等信息,这些信息是不允 许修改的;

信息	可按生产厂家/产品ID/注册	通用名 Q査	询					
序	生产厂家	挂网序号	产品ID	注册通用名	注册剂型	注册规格	包装	包装材质
1	陕西步长制药有限公 司	FJBYW00777	222976	祛风止痛胶 囊	胶囊剂	每粒装0.3g	54粒/盒	
2	山东鲁抗医药股份有 限公司	FJBYW00712	223043	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	普通粉针剂	2.25g	1支/瓶	抗生素玻璃 瓶
3	海南通用康力制药有 限公司	FJBYW00714	223045	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25g	1支/支	
4	海南通用三洋药业有 限公司	FJBYW00715	223046	注射用哌拉 西林钠他唑 巴坦钠	冻干粉针剂	2.25g	1瓶/瓶	
5	广州白云山奇星药业 有限公司	JBYW00750	200887	华佗再造丸	浓缩丸	8g*12袋	12袋/盒	
6	Orion Corporation	FJBYW00886	223083	替莫唑胺胶 囊	胶囊剂	100mg	5粒/盒	
7	云南佑生药业有限责 任公司	FJBYW00734	222933	平眩胶囊	胶囊剂	0.5g	30粒/盒	
	演送(山国)制菇有限公			葡萄糖酸症		10ml (含葡 萄糖酸症0.6		DV/C/DE 信会

(2) 证件信息

■■ 证件信息			-
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码
*注册批件	上传文件	*批件有效期	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准 (附 件)	上传文件
*药品说明书PDF电 子版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带 量采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件
受托企业GMP证书 号	GMP证书号	受托企业GMP证书 有效期	至
受托企业GMP认证 范围			
*受托生产企业关系 说明 (附件)	上传文件	*受托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可 证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可证有效期	
*受托生产企业 2018年《中国医药 统计年报(综合 册)》医药工业主 营业务收入排序	无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018 年《中国医药统计 年报(综合册)》 医药工业主营业务 收入排序(附件)	上传文件

备注:上市许可持有人必须填受托生产企业关系说明(附件)等信息。

(3) 保存和确认并提交

*药品说明书PDF电子 版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件		
受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效 期	ê <u>x</u> ê		
受托企业GMP认证范围			h		
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号		
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	* E		
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件		
	保存	喻认并提交			
占击按钮保存或提交					

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所填

信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.2 投标未挂网产品资料上报

点击"投标未挂网产品资料上报"菜单进入页面, 在项目列表页面可看到本次招投项目。点击"填报" 按钮进入填报页面填写投标产品的具体信息。填报过 程中可随时点击"保存"按钮保存已填报信息,填报 完成后点击"提交"按钮提交信息。



产品信息分为产品基本信息和证件信息两类。

(2) 产品基本信息

填写注册通用名、注册剂型和注册规格等基本 信息,然后选择注册分类,并选择生产企业。

■■ 产品基本信息			-				
*目录通用名	2	*注册通用名	注册通用名				
*目录剂型	2	*注册剂型	注册剂型				
*目录规格	2	*注册规格	注册规格				
目录备注	目录备注						
商品名	商品名	*包装数量(转换比)	包装数量(转换比)				
*最小制剂单位	最小制剂单位	*包装单位	包装单位				
包装	包装,系统自动录入						
包装材质	包装材质						
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型药品						
*是否国产	 上市许可持有人 	*生产企业	生产企业				

备注: 上图框信息为双击选择

(2) 证件信息

■ 证件信息			-			
*批准文号	批准文号	*药品本位码	药品本位码			
*注册批件	上传文件	*批件有效期	● 至 ●			
*药品质量标准编号	药品质量标准编号	*药品质量标准(附 件)	上传文件			
*药品说明书PDF电 子版(附件)	上传文件	*山西省药品集中带 量采购产品申报表 (Excel格式)	上传文件			
受托企业GMP证书 号	GMP证书号	受托企业GMP证书 有效期				
受托企业GMP认证 范围						
*受托生产企业关系 说明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可 证编号	委托企业生产许可证编号			
*受托企业生产许可 证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可证有效期	● 至			
*受托生产企业 2018年《中国医药 统计年报(综合 册)》医药工业主 营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018 年《中国医药统计 年报(综合册)》 医药工业主营业务 收入排序(附件)	上传文件			

备注: 上市许可持有人必须填受托生产企业关系说

明(附件)等信息。

(3) 保存和确认并提交

受托企业GMP证书号	GMP证书号	受托企业GMP证书有效期	ê <u>x</u> ê
受托企业GMP认证范围			
*受托生产企业关系说 明(附件)	上传文件	*受托企业生产许可证 编号	委托企业生产许可证编号
*受托企业生产许可证 (附件)	上传文件	*受委托企业生产许可 证有效期	е Ф
*受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序	■无排名 请输入数字,不包含小数	受托生产企业2018年 《中国医药统计年报 (综合册)》医药工业 主营业务收入排序(附 件)	上传文件
	保存	确认并提交	

点击按钮保存或提交

在填报过程中可点击"保存"按钮保存当前已填 报信息,所有信息都填完后点击"提交"按钮提交所 填信息。(信息提交完成之后当前信息不可修改)

2.2.3 投标产品资料管理

点击"投标产品资料管理"菜单进入页面,可看到 已经提交的产品,点击"查看"按钮可查看产品的详 细信息,并可查看审核记录并对审核不通过的产品信 息进行修改,修改后再次提交审核。该页面支持目录 剂型、目录规格等条件进行查询。

	产品信息				查询]条件					
名 可按通 ID 可产品	用名查询 ID查询		目录规格 是否已挂网	可按规格	查询	 目录剂型 √ 	可目录剂型查询	•			
业可投标	企业查询		生产厂家	可生产厂	家查询	Q查询					
投标企业 北京润美康 医药有限公 司	生产厂家 山东鲁抗医药股 份有限公司	产品ID 223043	通用名 2	<u>利型</u> 2	规格 2	最小制剂单位支	包装单位	是否已挂网	产品类型	状态 等待初 审	操作
								点	占查看产	∙ 品详纲	✔ 田信息
	 可交通 可交通 可产品 可定品 可投标 可投标 2 2 2 3 3 3 3 3 4 5 4 5 5	可反應用有量目明 可定品D査询 可定品D查询 可投标企业重算 投标企业 生产厂家 定消算要素 司 出床魯抗医药酸 句有限公司	可以規則和名重明 可定品D查询 可定品D查询 可投标企业查询 投标企业 生产厂家 产品D 这项算要量 出东鲁抗医药酸 223043	可投版用作量目刊 日本の話 可定品D査询 最否已挂网 可投标企业重询 生产厂家 投标企业 生产厂家 定消算表面 出床盤抗医药酸 223043 2	可設用用名置用 日本の田 可技術品 可示品D查询 最者已提网 可投标企业查询 生产厂家 可量の 技际企业 生产厂家 产品D 通用名 利型 技術企业 生产厂家 产品D 通用名 利型 技術企业 生产厂家 产品D 通用名 利型 技術算算書 出东魯抗医筋酸 223043 2 2	可提加用名目前 日本統計 可提供給目前 可示品D言询 量杏已建网 一 可投标企业宣询 生产厂家 可生テ厂家 投标企业 生产厂家 产品D 通用名 利型 規格 技術企业 生产厂家 产品D 通用名 利型 規格 近時調算機 出所會抗医药酸 223043 2 2 2	可設備用名面前 日本KMA 可成低価面前 日本KMA 0 可定品の直询 是否已建网 ・ 状态 1 可設振企业直前 生产厂家 可生产厂家直询 【 2 支 2 2 文 1 近海湾美麗 山东魯抗医药酸 223043 2 2 2 文	回り夜間開名置前 日本の計画 「日夜飛信買利 日本の計画 日本の目 日本の目	回我的田名前间 日本の村名 可然供替期间 日本の村名 可且求付金 可目示用目前 0 可定品口直询 最否已建网 1 可投标企业直询 生产厂家 可生产厂家直询 投标企业 生产厂家 产品D 適用名 利型 规格 量小制制单位 包装单位 是否已建网 加算要素 山东鲁抗医药酸 223043 2 2 2 支 馬 量	3 可設加加名面向 可設加加名面向 可設加加名面向 可設加加名面向 可設加加名面向 0 可定品D直询 最否已挂网 2 可設応企业直向 生产厂家 可生产厂家直向 2 可設施企业直向 生产厂家 可生产厂家直向	1 1

查看可看到如下具体信息:

当前状态:等待	切甲								
■ 产品基本信息			-						
*目录通用名	2	*注册通用名	伊曲康唑胶囊						
*目录剂型	2	*注册剂型	胶囊剂						
*目录规格	2	*注册规格	0.1g						
目录备注									
商品名	易启康	*包装数量(转换比)	14						
*最小制剂单位	粒	*包装单位	盦						
包装	14粒/盒								
包装材质									
*注册分类	●化学药品 ●中成药或天然药 ●生物制品 ●其他类型药品								
*是否国产	● 国产 ●上市许可持有人	生产企业	成都倍特药业有限公司						
是否受上市许可持有人 委托生产	€是	上市许可持有人委托投 标授权书(附件)							

■ 证件信息								-	
*批准文号	32343					*药品本位码	23423		
*注册批件	And the second s						2020-04-: 🇰 至	2020-10-24	
*药品质量标准编号	243241					*药品质量标准(附 件)			
*药品说明书PDF电子 版(附件)						*山西省药品集中带量 采购产品申报表 (Excel格式)	X		
GMP证书号						是否委托其他生产企业	●否 ●是		
GMP证书有效期		Ê	至			GMP认证范围		li	
					保存	确认并提交			
■ 审核记录	■ 审核记录								
序	审核人		审核状态	<u>خ</u>		审核意见		审核时间	
审核记录									