
云南省
国家组织药品集中采购和使用
试点扩围非中选药品信息申报
用户操作手册（申报企业）

2019 年 12 月

目录

目录

二	云南省药品集中采购申报系统V3.0	4
1	企业操作说明	4
1.1	系统登录方式	4
1.1.1	登录界面	4
1.1.2	导航界面	5
1.1.3	首页	5
1.2	企业申报管理	6
1.2.1	GMP 信息申报	6
1.2.2	GSP 信息申报	7
1.2.3	企业信息申报	9
1.3	药品申报管理	11
1.3.1	新产品申报	11
1.4	基础信息管理	13
1.4.1	基础信息维护申请	14
1.4.2	基础信息申请列表	14
二	相关说明	15
1	登录用户	15
2	附件上传	15

一 引言

1 编写目的

本用户手册指导云南省国家组织药品集中采购和使用试点扩围非中选药品信息申报用户了解系统功能、进行系统操作。

2 读者对象

本用户手册预期读者为使用此系统的所有申报企业用户操作人员。

3 术语和缩略语

术语或缩略语	解释
流水号	企业申报药品的唯一性代码

二 云南省药品集中采购申报系统V3.0

1 企业操作说明

1.1 系统登录方式

1.1.1 登录界面

用户通过云南省药品集中采购申报系统V3.0进行登录。打开浏览器，在地址栏输入登录地址（www.ynyyzb.com.cn）并回车，点击系统入口，选择【药品集中采购申报系统V3.0】，打开登录页面。



1.1.2 导航界面

在该区域，输入正确的用户名、密码、验证码，然后回车或单击登录按钮；如登录信息填写错误可重新填写，登录成功后进入导航页面。



1.1.3 首页

点击【云南省国家组织药品集中采购和使用试点扩围非中选药品信息申报】项目，进入系统首页。



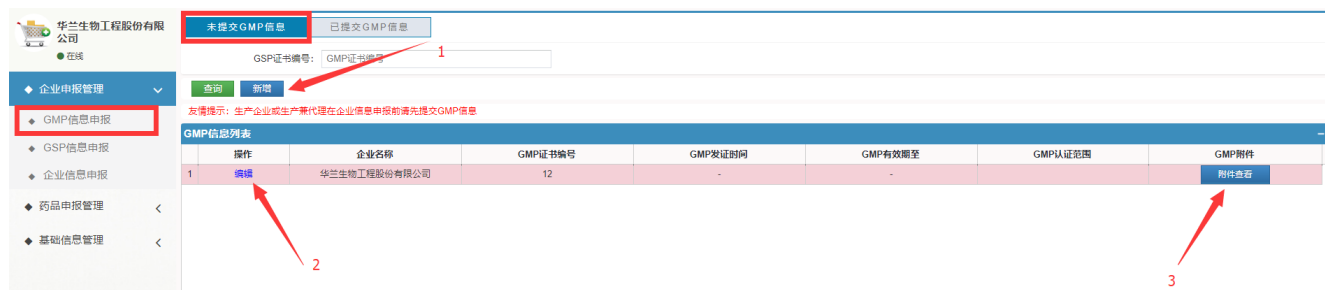
点击【导航页面】按钮，跳转至导航页面；点击【退出】按钮并确定，可退系统。

1.2 企业申报管理

该功能模块为申报企业提供GMP、GSP、企业信息以及其所属营业执照/许可证信息的申报功能。 **注意事项：**该模块下分GMP信息申报、GSP信息申报、企业信息申报；用户根据自家企业类型判断是否需要申报GMP及GSP；GMP/GSP信息提交后，企业信息申报页面可查看GMP/GSP信息，产品信息申报页面可选择已提交的GMP/GSP信息；

1.2.1 GMP信息申报

点击左侧菜单栏【GMP信息申报】菜单，跳转至未提交GMP信息列表，列表展示该企业所有已保存GMP信息。**注意事项：**生产企业或生产兼代理企业需提交GMP信息。



点击【新增】按钮，跳转GMP信息新增页面。点击【编辑】按钮，可对已保存的GMP信息重新填写。点击【附件查看】按钮，可查看GMP附件。



点击【新增】按钮，跳转GSP信息新增页面。点击【编辑】按钮，可对已保存的GSP信息重新填写。点击【附件查看】按钮，可查看GSP附件。



GSP基本信息

*GSP证书编号:	GSP证书编号
*GSP发证时间:	GSP发证时间
*GSP有效期至:	GSP有效期至
*GSP认证范围:	GSP认证范围
*GSP证书:	附件上传 附件查看

点击【保存】按钮并确定，将填写的GSP信息保存，可重新修改。点击【提交】按钮并确定，系统将对填写的GSP信息进行非空、格式及附件是否上传校验，若通过校验，则GSP信息提交成功，页面跳转至已提交GSP列表。若未通过校验，则GSP信息提交失败，用户可根据相应提示信息更改相关项。点击【返回】按钮，返回上一级。



未提交GSP信息 已提交GSP信息

GSP证书编号: GSP证书编号

查询

友情提示: 1、企业申报信息提交前可撤销GSP信息，企业信息提交后不可以撤销GSP信息。2、单条GSP信息撤销次数不得大于或等于2次，请仔细核对无误后再提交，避免影响后续申报。

操作	企业名称	GSP证书编号	GSP发证时间	GSP有效期至	GSP认证范围	GSP附件	撤销次数
1 撤销	华兰生物工程股份有限公司	eeenewer123123123	2019-12-16	2019-12-27	兽用兽用扩大卡卡的拉力素来到拉素的	附件查看	0

点击【撤销】按钮并确定，将已提交的GSP信息撤销，可重新编辑修改。**注意事项：**撤销次数限制2次，默认撤销次数为0，撤销次数显示2时无法撤销。企业信息提交前可撤销GSP信息，企业信息提交后不可以撤销GSP信息。

1.2.3 企业信息申报

点击左侧菜单栏【企业信息申报】菜单，跳转至未提交企业信息列表，列表展示本次申报项目信息。**注意事项：产品信息申报前请提交企业信息申报。**



序号	操作	企业账号	企业名称	企业类型	项目编号	项目名称	项目开始时间	项目结束时间
1	企业信息申报	S6328	华兰生物工程股份有限公司	生产兼代理企业	QP2019	4+7非中选药品信息申报	2019-11-30 09:00:00	2019-12-20 00:00:00

点击【企业信息申报】按钮，跳转企业信息申报页面。**注意事项：企业账号、企业名称、企业类型系统自动生成不可修改。当企业类型为生产企业时，需填写药品生产许可证信息并可查看已提交药品生产GMP信息；企业类型为代理企业时，需填写药品经营许可证信息并可查看已提交GSP信息；企业类型为生产兼代理企业时，需填写药品生产、经营许可证信息并查看已提交GMP/GSP信息。**



企业信息申报

*1. 在企业信息申报前，生产企业或生产兼代理企业请先提交GMP信息，代理企业或生产兼代理企业请先提交GSP信息。
*2. 在企业信息申报时，可以先保存，待核查无误后再提交。
*3. 在企业信息提交后，GMP/GSP信息和进口药品总代理证明才能在药品信息申报页面被选择。

企业基本信息

*企业名称:	华兰生物工程股份有限公司	*企业账号:	S6328
*企业类型:	生产兼代理企业	*企业所属地区:	请选择 请选择
(如没有曾用名, 请填写)*企业曾用名:	企业曾用名	*服务承诺函:	附件上传 附件查看

企业联系方式

*企业联系电话:	企业联系电话	*企业传真:	企业传真
*企业通讯地址:	企业通讯地址		
*企业生产地址:	企业生产地址		
*企业邮箱:	企业邮箱		

法定代表人、被授权人信息

*法定代表人姓名:	法定代表人姓名	*法定代表人身份证号:	法定代表人身份证号
*被授权人姓名:	被授权人姓名	*被授权人身份证号:	被授权人身份证号
*被授权人联系电话:	被授权人联系电话	*法定代表授权委托书:	附件上传 附件查看

营业执照信息

*统一社会信用代码(营业执照注册号):	统一社会信用代码(营业执照注册号)		* (营业执照)注册资本:	(营业执照)注册资本
* (营业执照)住所:	(营业执照)住所			
* (营业执照)经营范围:	(营业执照)经营范围			
* (营业执照)营业期限:	非长期	* (营业执照)扫描件:	附件上传 附件查看	

药品生产许可证信息

* (药品生产许可证)编号:	(药品生产许可证)编号	* (药品生产许可证)有效期至:	(药品生产许可证)有效期至
* (药品生产许可证)注册地址:	(药品生产许可证)注册地址		
* (药品生产许可证)生产地址:	(药品生产许可证)生产地址		
* (药品生产许可证)生产范围:	(药品生产许可证)生产范围		
* (药品生产许可证)扫描件:	附件上传 附件查看	* 药品生产企业GMP信息:	GMP信息查看

药品经营许可证信息

* (药品经营许可证)证号:	(药品经营许可证)证号	* (药品经营许可证)有效期至:	(药品经营许可证)有效期至
* (药品经营许可证)注册地址:	(药品经营许可证)注册地址		
* (药品经营许可证)仓库地址:	(药品经营许可证)仓库地址		
* (药品经营许可证)经营范围:	(药品经营许可证)经营范围		
* (药品经营许可证)扫描件:	附件上传 附件查看	* 进口药品总代理证明:	附件上传 附件查看
* 药品经营企业GSP信息:	GSP信息查看		

保存 提交 返回

点击【保存】按钮并确定，将填写的企业信息保存，可重新修改。点击【提交】按钮并确定，系统将对填写的企业信息进行非空、格式及附件是否上传校验，若通过校验，则企业信息提交成功，页面跳转至已提交企业信息列表。若未通过校验，则企业信息提交失败，用户可根据相应提示信息更改相关项。点击【返回】按钮，返回上一级。

重庆益峰药业有限公司

企业信息未提交

企业信息已提交

项目编号: 项目编号

项目名称: 项目名称

查询

友情提示: 1. 企业信息申报审核后, 所有已提交的产品信息全部撤销, 请仔细核对企业信息。 2. 单条企业信息撤销次数不得大于或等于2次, 请仔细核对无误后再提交, 避免影响后续申报。

申报项目列表

序号	操作	企业账号	企业名称	企业类型	项目编号	项目名称	项目开始时间	项目结束时间	提交人	提交时间	撤销次数
1	撤销申报 企业信息查看	S2786	重庆益峰药业有限公司	生产企业	QP2019	4+7类中药药品信息申报	2019-11-30 09:00:00	2019-12-20 00:00:00	S2786	2019-12-19 14:48:22	1

点击【撤销】按钮并确定，将已提交的企业信息撤销，可重新编辑修改。注意事项：撤销次数限制2次，默认撤销次数为0，撤销次数显示2时无法撤销。企业信息撤销后，所有已提交药品信息系统自动撤销，需重新填报提交。

1.3 药品申报管理

该功能模块为申报企业提供药品信息的申报功能。 **注意事项：药品信息申报前请确认已提交企业信息、GMP/GSP信息。**

1.3.1 新产品申报

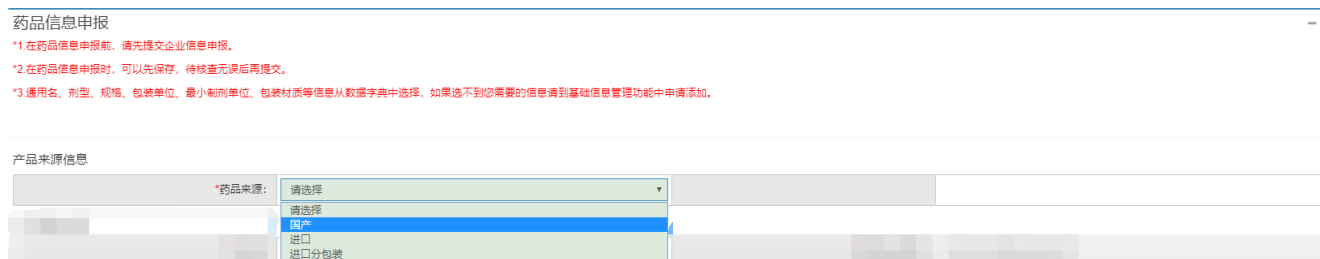
点击左侧菜单栏【新产品申报】菜单，跳转至申报项目列表，列表展示本次申报项目信息。



点击【新产品申报】按钮，跳转至待提交药品列表，列表展示本次申报所有未提交药品信息。注意：同一家企业（通用名、剂型、规格、包装材质、药品来源）完全相同的产品不可以重复申报。



点击【新增】按钮，跳转药品信息申报页面。点击【编辑】按钮，可重新编辑药品信息。



药品来源分为国产、进口、进口分包装。药品来源为国产或者进口分包装时，生产企业名称为投标企业名称；药品来源为进口时，生产企业名称为进口药品生产厂家，需用户手动填写。

产品基本信息	
*流水号: QP201914562044126	*投标企业名称: 华兰生物工程股份有限公司
*生产企业名称: 生产企业名称	*药品属性: 请选择
*通用名(按批件填写): 通用名(按批件填写) 请选择	*剂型(按批件填写): 剂型(按批件填写) 请选择
*规格(按批件填写): 规格(按批件填写) 请选择	商品名: 商品名
*包装单位: 包装单位 请选择	*最小制剂单位: 最小制剂单位 请选择
*包装材质: 包装材质 请选择	包装材质说明: 包装材质说明
*药品说明书: 附件上传 附件查看	*YPID: YPID 附件上传 附件查看

流水号为系统自动生成，通用名等信息由基础数据字典中选择，如果选不到用户需要的信息，用户可在基础信息维护申请中申请添加。

申报条件	
*申报条件: 通过一致性评价的仿制药品 请选择 原研药及参比制剂 通过一致性评价的仿制药品 按化学药品新注册分类批准的仿制药品 纳入《中国上市药品目录集》的药品 云南省在网交易的未通过一致性评价的药品	*申报条件附件: 附件上传 附件查看

申报条件为“云南省在网交易的未通过一致性评价的药品”时，不需要上传申报条件附件，其它均需要上传申报条件附件。

质量标准信息	
*质量标准编号: 质量标准编号	*质量标准类别: 质量标准类别
* (质量标准)扫描件: 附件上传 附件查看	

GMP信息	
* (GMP证书)编号: (GMP证书)编号 请选择	* (GMP证书)发证时间: (GMP证书)发证时间
* (GMP证书)有效期至: (GMP证书)有效期至	* (GMP证书)扫描件: 附件查看
* (GMP证书)认证范围: (GMP证书)认证范围	

当药品来源为国产或者进口分包装时，需要填写GMP信息。GMP信息从已提交的GMP信息中选择一条。

进口药品注册证信息	
*进口药品注册证号: 进口药品注册证号	*进口药品注册证有效期至: 进口药品注册证有效期至
*进口药品生产企业全称(中文): 进口药品生产企业全称(中文)	*进口药品生产企业全称(英文): 进口药品生产企业全称(英文)
*进口药品生产地址(中文): 进口药品生产地址(中文)	*进口药品生产地址(英文): 进口药品生产地址(英文)
*进口药品注册证扫描件: 附件上传 附件查看	

GMP信息	
* (GMP证书)编号: (GMP证书)编号 请选择	* (GMP证书)发证时间: (GMP证书)发证时间
* (GMP证书)有效期至: (GMP证书)有效期至	* (GMP证书)扫描件: 附件查看
* (GMP证书)认证范围: (GMP证书)认证范围	

价格信息

*企业申报价格:	企业申报价格	全国省级集中采购平台最低实际采购价 (不高于4+7试点城市采购价) 或国家集中采购中选价格:	全国最低实际采购价
价格证明材料上传:	附件上传 附件查看	价格来源省份或4+7试点城市:	请选择
最低价备注:	请选择	*报价单位:	最小制剂单位

包装数量信息

*包装1:	包装1	包装2:	包装2
包装3:	包装3	包装4:	包装4
包装5:	包装5	包装6:	包装6
包装7:	包装7	包装8:	包装8
包装9:	包装9	包装10:	包装10

[保存](#) [提交](#) [返回](#)

点击【保存】按钮并确定，将填写的药品信息保存，可重新修改。点击【提交】按钮并确定，系统将对填写的药品信息进行非空、格式及附件是否上传校验，若通过校验，则药品信息提交成功，页面跳转至已提交药品信息列表。若未通过校验，则药品信息提交失败，用户可根据相应提示信息更改相关项。点击【返回】按钮，返回上一级。

操作	流水号	项目编号	项目名称	企业账号	企业名称	通用名	剂型	规格	药品来源	药品属性	企业申报价格 (元)	最小制剂单位	提交时间	状态	撤销次数
撤销	QP201916121524	QP2019	4+7非中选药品信息申报	S2786	重庆益峰药业有限公司	阿托伐他汀钙片	口服溶液剂(无糖)	3g/瓶 (含黄平甘 20mg)	国产	基药	1	片	2019-12-19 14:49:10	已提交	0

点击【撤销】按钮并确定，将已提交的企业信息撤销，可重新编辑修改。**注意事项：**撤销次数限制2次，默认撤销次数为0，撤销次数显示2时无法撤销。

1.4 基础信息管理

该功能模块为申报企业提供申请添加通用名、剂型等基础信息的功能。

注意事项：如果用户在药品信息申报，通用名、剂型、规格等信息选不到需要的信息，在该模块下可向招采中心申请添加相应信息。

1.4.1 基础信息维护申请

点击左侧菜单栏【基础信息维护申请】菜单，跳转至基础信息申请添加页面。



点击【保存】按钮并确定，将填写的基础信息保存，可重新修改。点击【提交】按钮并确定，系统将对填写的基础信息进行非空、格式及附件是否上传校验，若通过校验，则基础信息维护申请提交成功，页面跳转至已基础信息申请列表。若未通过校验，则基础信息提交失败，用户可根据相应提示信息更改相关项。点击【返回】按钮，返回上一级。

1.4.2 基础信息申请列表

点击左侧菜单栏【基础信息申请列表】菜单，跳转至基础信息申请未提交列表页面。



操作	企业名称	企业账号	申请编号	基础信息类型	申请补充内容	添加时间
1	华兰生物工程股份有限公司	S6328	S6328-20191219030643998			2019-12-19
2	华兰生物工程股份有限公司	S6328	S6328-20191219074430650	包装单位	包装单位: 盒	2019-12-19

点击【编辑】按钮，可对已保存的基础信息重新修改。点击【基础信息申请已提交】按钮，跳转至基础信息申请已提交列表页面。



点击【撤销】按钮并确定，将已提交的基础信息撤销，可重新编辑修改。注意事项：审核状态为【未审核】企业可撤销申请，审核状态为【审核通过】或【审核不通过】时，企业不可撤销申请。

二 相关说明

1 登录用户

登录本系统需使用云南省药品集中采购交易系统申报企业主账号登录，子账号没有操作权限。登录过程中如提示“用户名或密码不正确”等提示信息，请在云南省药品集中采购交易系统找回用户名或重置密码。如何找回或重置密码操作请查看办事指南。

技术支持联系电话：0871-65379183

2 附件上传

本次申报附件格式统一要求：1) 附件后缀名.pdf 2) 附件大小不得超过10M 3) 同一处附件上传数量不得超过1个

1、附件上传建议使用谷歌浏览器。点击【附件上传】按钮，正确加载页面如下图所示：

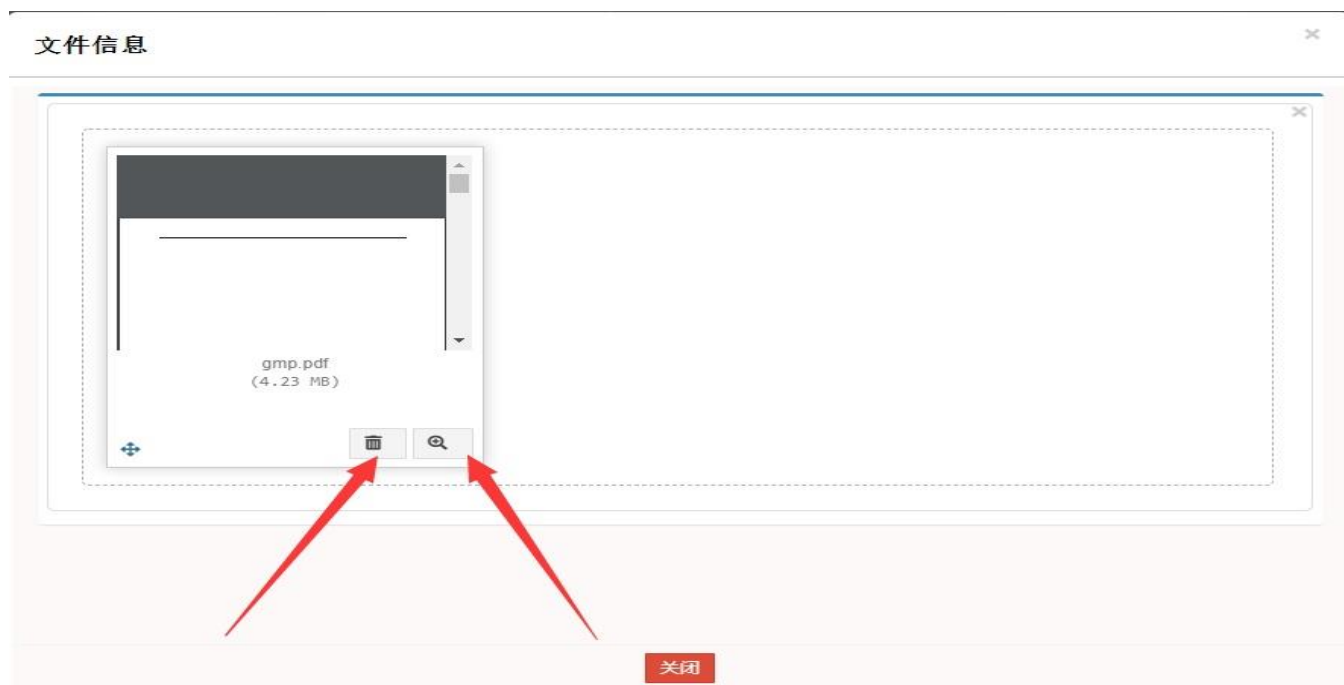


2、点击【选择】按钮，选择需要上传的pdf文件，选择完成后，页面如下图：



3、点击【移除】按钮，可删除当前选择的pdf附件。点击【预览】图标，可浏览当前选择的pdf附件。点击【上传】按钮，等待页面上传pdf附件，待提示上传成功后，页面自动关闭。

4、点击【附件查看】按钮，可查看当前上传的pdf附件，如下图。
点击【预览】图标，可浏览当前选择的pdf附件。点击【删除】图标，
可删除当前上传的pdf附件。

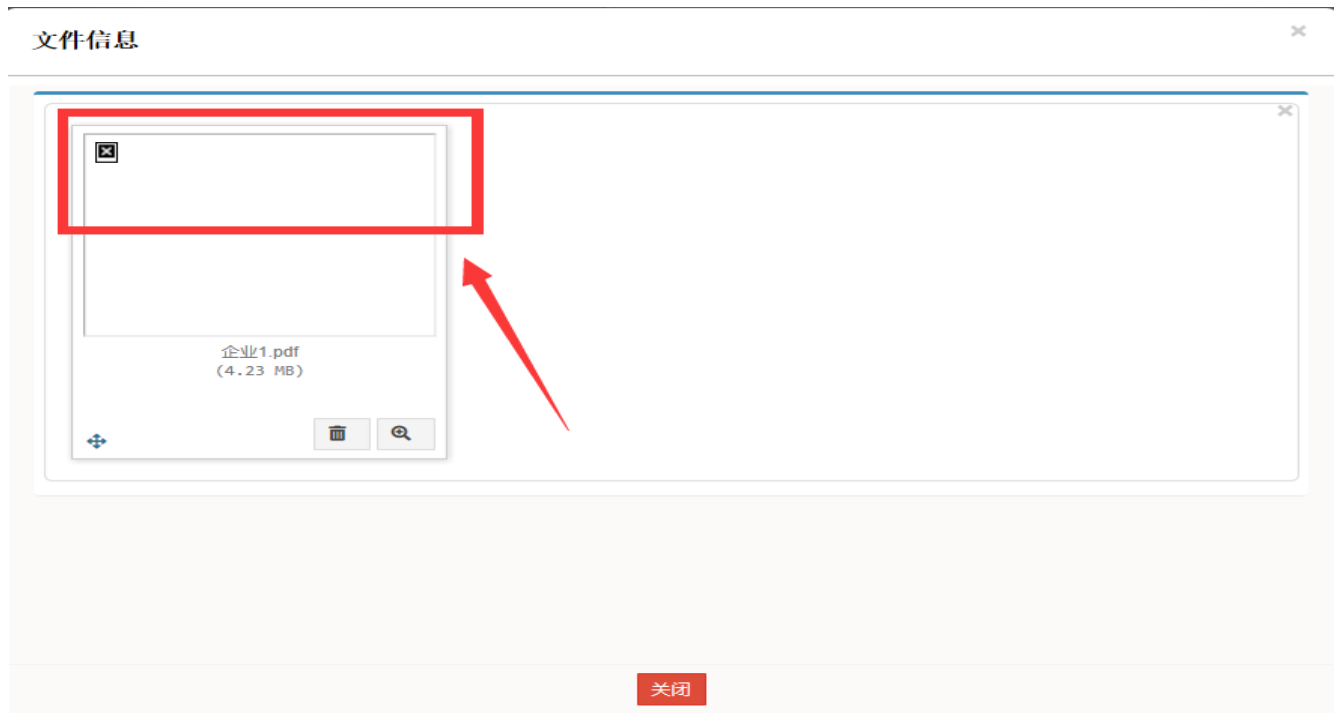


注意：如果浏览器模式不正确或网路速度太慢，可能导致附件上传页面加载错误，如下图；如遇到以下等错误加载页面，请更换浏览器或联系技术支持。

错误1：点击预览按钮不显示详细内容



错误2：选择完成附件后，没有正确加载文件。



错误3：附件上传完成后，点击附件查看显示“非站内请求”。

```
{"msg": "非站内请求"}
```
