

辽宁省 2015 年医疗机构药品集中采购

企业注册及信息填报指南

(招标采购目录药品)

辽宁省政府采购中心

2016 年 8 月

1、说明

本指南为辽宁省药品和医用耗材集中采购网-2015 年医疗机构药品集中采购企业注册及信息填报指南。

技术支持电话：024-23447765

2、企业登录与注销

2.1 入口

打开辽宁省药品和医用耗材集中采购网 (<http://www.lnypcg.com.cn>), 在首页左上方点击链接“→ 进入 2015 年药品招标平台”, 进入系统登录页。



2.2 新用户注册

未在以往辽宁省药品集中采购活动中领取过用户名和密码的企业, 需进行注册。在登录界面点击【注册】按钮, 进入新用户注册页面并填写相关信息, 如下图:

企业注册 带*号为必填

企业类型:	请选择企业类型	*
企业名称:	生产企业	*请按营业执照上的企业完整名称填写
密码:	生产企业设立的仅销售本公司药品的商业公司	*
确认密码:	代理企业	*
联系人姓名:		*(该联系人用于在必要时与企业取得联系, 可以与授权人不一致)
联系人手机:		*
验证码:	8227	

保存 取消

注：平台标注**红色***的为必填项。

根据您的企业性质选择“企业类型”。企业类型分为“生产企业”、“生产企业设立的仅销售本公司药品的商业公司”和“代理企业”。国内生产企业报名，请选择“生产企业”；生产企业设立的仅销售本公司药品的商业公司报名，请选择“生产企业设立的仅销售本公司药品的商业公司”；进口产品的国内代理商报名，请选择“代理企业”。“企业名称”请按营业执照上的企业完整名称填写。

企业把所有信息填写完成后，点击“保存”进行注册。系统会检测您填写的数据，检测通过，系统跳转到注册成功页面：



注册成功！请牢记登录名

注册信息

用户名：	[模糊]
密码：	[模糊]
企业名称：	测试 [模糊] 公司

注：请牢记用户名和密码。

参与过以往辽宁省药品集中采购活动的投标企业可以继续使用原用户名，不必重新报名。密码使用原药品集中采购招标平台的密码（“进入 2015 年药品招标平台”、“进入低价药品信息库”或“进入 2014 年基本药物招标平台”的密码，未参与上述集中采购活动的企业使用“进入 2009 年药品招标平台”的密码）。

在注册时，若您填写的企业名称已经存在，会提示“您已经注册过，请不要重复注册！”。



若忘记密码，请按照 2016 年 2 月 19 日辽宁省药品和医用耗材集中采购网发布的通知办理密码重置。

2.3 登录



在登录信息输入框中输入用户名、密码（**请注意密码的大小写**）、验证码，点击登录，进入系统。

2.4 修改密码

用户名和密码是企业参加网上填报信息、查询企业信息及参与后续集中采购活动的唯一身份识别，请安排相关人员妥善保管密码，避免泄露或遗忘。如需修改密码，具体操作如下：


点击“密码修改”图标 ，进入密码修改页面：



输入旧密码、新密码并再次输入新密码进行核对，核对无误后点击【确定】按钮保存新密码，至此，密码修改成功。

密码设置必须采用至少六位及以上长度，数字、字母混合（区分大小写）

2.5 注销

注销即安全退出系统，点击右上角“注销”按钮即可。当登录后半小时内不进行操作，系统将自动注销退出。

3、企业信息维护

点击“企业信息”功能模块下的“企业信息修改”菜单，维护本企业相关信息。

如平台中无当前用户的基础数据时，用户需先维护企业的基础信息并按照规定上传相关证照图片。

生产企业编辑企业基础信息界面如图所示：

企业基础信息编辑	
生产许可证	
法定代表人:	<input type="text"/> *
注册地址:	<input type="text"/> *
编号:	<input type="text"/> *
有效期至:	<input type="text"/> *
生产范围:	<input type="text"/> *
上传“生产许可证”图片:	<input type="button" value="浏览..."/> 上传图片应小于300KB
<input type="button" value="保存"/>	
*以上信息以“生产许可证”信息为准，请认真核对您输入的信息，一旦保存将无法修改！	

进口产品代理企业编辑企业基础信息界面如图所示：

企业基础信息编辑	
经营许可证	
法定代表人:	<input type="text"/> *
注册地址:	<input type="text"/> *
编号:	<input type="text"/> *
有效期至:	<input type="text"/> *
经营范围:	<input type="text"/> *
上传“经营许可证”图片:	<input type="button" value="浏览..."/> 上传图片应小于300KB
GSP证书	
GSP证书编号:	<input type="text"/> *
GSP认证日期:	<input type="text"/> *
GSP有效期至:	<input type="text"/> *
GSP认证范围:	<input type="text"/> *
上传“GSP证书”图片:	<input type="button" value="浏览..."/> 上传图片应小于300KB
<input type="button" value="保存"/>	

这部分的企业基础信息在保存后将被锁定无法更改，其余信息在提交之前仍可修改。

如平台中已有当前用户的基础数据时，其基础信息将被锁定无法更改，但其余信息可进行维护。如图：

企业信息维护	
当前状态:	未提交; 挂网采购未审核; 集中采购未审核;
企业基本信息	
用户编号:	<input type="text"/>
企业名称(中文):	<input type="text"/>
企业类别:	生产企业
注册地区:	<input type="text"/> 选择地区 *
注册地址(中文):	<input type="text"/> *
企业注册资金(万元):	<input type="text"/> *
法人代表姓名:	<input type="text"/> *
法人身份证:	<input type="text"/> *
企业联系电话:	<input type="text"/> *
企业传真:	<input type="text"/> *
联系地址:	<input type="text"/> *
邮政编码:	<input type="text"/> *
企业联系人:	<input type="text"/> *
联系人手机:	<input type="text"/> *
紧急联系方式:	<input type="text"/> *
电子邮箱:	<input type="text"/> *
上年销售金额(万元):	<input type="text"/> *
企业资质信息	
生产企业GMP信息:	<input type="button" value="查看GMP信息"/>
(生产或经营)许可证号:	<input type="text"/> *
许可证有效期至:	<input type="text"/> *
许可证经营/生产范围:	<input type="text"/>
组织机构代码证:	<input type="text"/> *
组织机构代码证有效期至:	<input type="text"/> *
营业执照号:	<input type="text"/> *
营业执照有效期至:	<input type="text"/> *

如“新增企业 GMP” 页面查询不到拟添加的 GMP 信息，点击【手动添加】按钮，进入“手动添加企业 GMP”页面，添加企业 GMP 信息并按照规定上传相关证照图片，如图：

手动添加企业GMP	
GMP认证编号:	<input type="text"/>
GMP发证日期:	<input type="text"/>
GMP有效期限:	<input type="text"/>
GMP认证范围:	<div style="border: 1px solid gray; height: 100px;"></div>
上传GMP证书图片:	<input type="button" value="浏览..."/> 上传图片应小于300KB
GMP证书生产企业名称与投标企业名称是否一致:	<input checked="" type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否
<input type="button" value="保存"/> <input type="button" value="取消"/>	

如 GMP 证书的生产企业名称与当前用户名称不一致时，需填写生产企业名称并按照规定上传相关证明图片，如图：

GMP证书生产企业名称与投标企业名称是否一致:	<input type="radio"/> 是 <input checked="" type="radio"/> 否
生产企业名称:	<input type="text"/>
上传企业更名证明文件:	<input type="button" value="浏览..."/> 上传图片应小于300KB
<input type="button" value="保存"/> <input type="button" value="取消"/>	

3.2 企业信息保存

各企业在将信息填写完整后，确保信息无误的前提下点击页面下方的 按钮，保存企业的信息。

4、产品信息维护

4.1 增加本企业商品

首先，点击“产品信息”功能模块下的“增加本企业商品”菜单，进入药品总目录页面，如图：

目录编号	通用名	剂型	规格	备注	操作
734607	12种复合维生素/多种维生素 (12)	注射用无菌粉末	复方	集中采购	添加
734608	18种氨基酸	注射液	250ml:12.5g(5%)	集中采购	添加
734609	阿德福韦酯	胶囊剂	10mg	集中采购	添加
734610	阿德福韦酯	片剂	10mg	集中采购	添加
734611	阿卡波糖	片剂	50mg	集中采购	添加
734612	阿莫西林克拉维酸钾	分散片	187.5mg(125mg/62.5mg)	集中采购	添加
734613	阿莫西林的舒巴坦钠	注射用无菌粉末	1.5g(1.0g/0.5g)	集中采购	添加
734614	阿奇霉素	注射用无菌粉末	0.25g(25万单位)	集中采购	添加
734615	阿托伐他汀钙	胶囊剂	20mg	集中采购	添加
734616	阿托伐他汀钙	片剂	10mg	集中采购	添加
734617	阿托伐他汀钙	片剂	20mg	集中采购	添加
734618	艾司奥美拉唑镁(埃索美拉唑镁)	肠溶片	20mg	集中采购	添加
734619	艾司奥美拉唑镁(埃索美拉唑镁)	肠溶片	40mg	集中采购	添加
734620	艾司奥美拉唑镁(埃索美拉唑镁)	注射用无菌粉末	40mg	集中采购	添加
734621	艾迪	注射液	10ml	集中采购	添加
734622	艾地苯醌	片剂	30mg	集中采购	添加
734623	艾司西酞普兰	片剂	10mg	集中采购	添加
734624	安胎	片剂	0.5g	集中采购	添加

查找到本企业所要填报的药品目录后，点击该条目录后面的“添加”按钮，进入产品添加页面，如图：

企业产品申报	
目录编号: 723743	通用名: 12种复合维生素
剂型: 注射用无菌粉末	规格: 复方
包装数量(每包装单位含最小剂型的数量):	
批准文号:	本位码: <input type="text"/> <input type="button" value="查询"/>
<input type="button" value="取消"/>	

本次药品集中采购信息填报平台为企业提供了相关产品的基础数据，在添加产品页面输入拟填报产品的批准文号或药品本位码并点击查询，平台会列出相关产品，如图：

企业产品申报	
目录编号: 735201	通用名: 左氧氟沙星氯化钠
剂型: 注射液	规格: 100ml:0.2g
包装数量(每包装单位含最小剂型的数量):	
批准文号: <input type="text"/>	本位码: <input type="text"/> <input type="button" value="查询"/>
<input type="button" value="返回"/>	
*请输入批准文号或本位码进行查询，为精确匹配基础数据，请完整输入查询条件信息。	
*基础库内未查到相关条件的产品，请点击“手动添加”按钮进行手动维护相关药品信息。	

药品编号	通用名	剂型	规格	生产企业	包装数量	包装单位	剂型单位	说明	添加
1	甲磺酸左氧氟沙星注射液	注射剂(大容量注射剂)	100ml:0.2g(以左氧氟沙星计)		1	瓶	瓶	包装单位: 瓶	添加该产品 添加新包装数量 添加新包材
1	甲磺酸左氧氟沙星注射液	注射剂(大容量注射剂)	100ml:0.2g(以左氧氟沙星计)		1	袋	袋	包装单位: 袋 材质: 非PVC膜	添加该产品 添加新包装数量 添加新包材

首页 上一页 下一页 末页 【当前 第 1 页 共 1 页 计 0 条】转到第 1 页

注：为精确匹配基础数据，请完整输入查询条件信息。如国药准字 H20160731 或 86902016073113。

企业点击 [添加该产品](#) 按钮，可将查询到的拟填报产品信息添

加至本次招标项目内，已添加的产品无法再次添加；若企业拟填报的产品与所列产品的包装数量不一致时，企业可在页面上方 **包装数量（每包装单位含最小制剂单位的数量）：** * 填写新的包装数量后，在同通用名、同剂型、同规格、同包装材质产品的添加项点击 **添加新包装** 按钮，对新包装数量的产品进行添加。若企业需填报同通用名、同剂型、同规格、不同包装材质的产品可以点击 **添加新包材**，对新包材的产品进行添加。

如输入查询条件信息后，未查询到符合相关条件的产品，请点击【手动添加】按钮手动维护相关药品基础信息并按照要求上传相关证照图片，如图：

企业产品申报			
目录编号：	<input type="text"/>	通用名：	<input type="text"/>
剂型：	<input type="text"/>	规格：	<input type="text"/>
包装数量（每包装单位含最小制剂单位的数量）：	<input type="text"/> *		
批准文号：	<input type="text" value="国药准字H999999"/>	本位码：	<input type="text"/>
		<input type="button" value="查询"/>	
<input type="button" value="手动添加"/>		<input type="button" value="返回"/>	
<p>*请输入批准文号或本位码进行查询，为精确匹配基础数据，请完整输入查询条件信息。</p> <p>*基础库内未查到相关条件的产品，请点击“手动添加”按钮进行手动维护相关药品信息。</p>			

维护产品基础信息界面如图所示：

维护产品基础信息			
批准文号\进口注册证号：	<input type="text"/> *	本位码：	<input type="text"/> *
商品名：	<input type="text"/>	实际通用名：	<input type="text"/> *
实际剂型：	<input type="text"/> *	实际规格：	<input type="text"/> *
最小制剂单位：	<input type="text"/> -请选择单位- *	包装单位：	<input type="text"/> -请选择单位- *
包装数量（每包装单位含最小制剂单位的数量）：	<input type="text"/> *	药品类别：	请选择 <input type="text"/> *
是否进口：	<input type="text"/> 否 <input type="text"/> 是 *		
上传“注册批件\进口注册证”图片：	<input type="button" value="浏览..."/> *上传图片应小于300KB		
			<input type="button" value="添加"/>
<p>*以上信息以药品注册批件\进口药品注册证相关信息为准。</p>			

产品的这部分基础信息在保存后将变为锁定状态无法更改，其余信息在提交之前仍可修改。

4.2 录入产品详细信息

药品添加成功后，可在“未提交的商品”菜单中进行查看和填写产品详细信息。

4.2.1 点击“产品信息”功能模块下的“未提交的商品”菜单，可看到在上一步中添加的本企业所有产品，如图：

商品流水号	目录编号	药品编号	通用名	剂型	规格	包装数量	操作
2	73480		甘油果糖氯化钠注射液	注射剂	250ml:甘油25g、果糖12.5g与氯化钠2.25g	1	维护商品信息

4.2.2 若企业想删除某一条产品时，可先选中本条商品，然后点击页面下方的【删除】按钮完成此操作。

4.2.3 点击【维护商品信息】按钮，进入填写该条商品的详细信息。页面如下：

分组及评审指标:	<input checked="" type="checkbox"/> 专利药品	<input checked="" type="checkbox"/> 国家一类新药 (监测期内)		
	<input checked="" type="checkbox"/> 国家中药保密处方中成药	<input checked="" type="checkbox"/> 中药一级保护品种		
	<input checked="" type="checkbox"/> 与制剂相关的国家科学技术奖二等奖及以上的药品	<input checked="" type="checkbox"/> 国家重大新药创制科技重大专项药品		
	<input checked="" type="checkbox"/> 过期专利药品	<input checked="" type="checkbox"/> 通过国家仿制药质量一致性评价的药品		
	<input checked="" type="checkbox"/> 获得制剂国际认证的制剂生产线生产并向相应国家出口的国产药品	<input checked="" type="checkbox"/> 国家科技部等部门评定的国家重点新产品		
	<input checked="" type="checkbox"/> 首仿药品	<input checked="" type="checkbox"/> 全国质量标杆企业的药品且属于工信部最新《中国医药统计年报》产量排名前三位的品种		
	<input checked="" type="checkbox"/> 获得省级政府所颁发的药品且属于工信部最新《中国医药统计年报》产量排名前三位的品种	<input checked="" type="checkbox"/> 国家食品药品监督管理局批准的单独质量标准药品		
	<input checked="" type="checkbox"/> 其他药品			
	专利号:	*	专利有效期至:	*
	专利类型:	<input checked="" type="radio"/> 化合物专利 <input type="radio"/> 药物组合物专利 <input type="radio"/> 天然物提取物专利 <input type="radio"/> 微生物及其代谢物专利		
过期专利号:	*			
监测期至:	*			
中药保护品种证书号:	*	保护期至:	*	
获奖证书号:	*	获奖日期:	*	
获奖类别:	<input checked="" type="radio"/> 国家自然科学奖 <input type="radio"/> 国家科学技术进步奖 <input type="radio"/> 国家技术发明奖			
国际认证:	查看认证信息 (请点击“ 查看认证信息 ”填写认证的类别及相关信息)			
国家重点新产品有效期至:	*			
省级政府质量奖类型:	<input checked="" type="radio"/> 质量奖 <input type="radio"/> 质量管理奖			
单独质量标准号:	*			
商品说明:	<div style="border: 1px solid #ccc; height: 100px; width: 100%;"></div> <p style="text-align: right; font-size: small; color: red;">* 限500字以内</p>			
<input type="button" value="保存"/> <input type="button" value="关闭"/>				

4.2.4 若药品主要原料来源为本集团自产原料，在勾选“药品主要原料来源为本集团自产原料”后，需要选择原料药GMP证书及批件；如需填写GAP或其他证书，则手动填写到下方文本框内即可。详见下图所示：

原料来源及保障:	<input checked="" type="checkbox"/> 药品主要原料来源为本集团自产原料 (本集团原料药GMP证书或GAP及批件)		
	GMP证书编号:	0160004 选择原料药GMP	生产企业名称: 上海医药有限公司
	GMP证书范围:	原料药	
	批件编号:	国药准字H20050005 选择原料药批件	生产企业名称: 上海医药有限公司
	其他证书编号:		有效期至:
	证书范围:		

5、提交企业信息

提交企业信息前，请再次确认不参与后续药品集中采购活动的品种已在“未提交的商品”列表中删除。

在企业确认已填报所有要申报的产品及填报的信息无误后，企业需要将填写的信息提交至采购中心，企业在提交

之前，可以修改本企业的企业信息以及当前项目下所填报的产品信息，一旦提交后，则不可以再次修改，所以请企业要谨慎进行此操作！

5.1 提交数据

点击“提交数据”功能模块下的“提交企业所有资质信息”菜单，可看到所有要提交的数据信息。如图：

企业名称		企业用户名	企业类型			
[模糊处理]		S1900	生产企业			
GMF认证编号	GMF发证日期	GMF有效期至				
[模糊处理]	2012/9/8	2017/9/7				
[模糊处理]	2013/4/9	2018/4/8				
[模糊处理]	2013/6/7	2018/6/6				
[模糊处理]	2014/1/26	2019/1/25				
[模糊处理]	2014/7/24	2019/7/23				
[模糊处理]	2013/9/30	2018/9/29				
[模糊处理]	2015/1/19	2020/1/18				
[模糊处理]	2015/7/17	2020/7/16				
[模糊处理]	2014/11/13	2019/11/12				
[模糊处理]	2016/2/17	2021/2/16				
[模糊处理]	2014/1/26	2019/1/25				
[模糊处理]	2011/11/16	2016/11/15				
商品流水号	目录编号	药品编号	通用名	剂型	规格	包装数量
[模糊处理]	[模糊处理]	[模糊处理]	甲磺酸左氧氟沙星注射液	注射剂(大容量注射剂)	100ml:0.2g(以左氧氟沙星计)	1

说明：网上填报信息提交后，将不能再次修改及添加任何信息，请企业将所有药品全部填报并确认无误后，再予以提交。

点击“企业名称”和“商品流水号”可以查看详细的企业信息和企业的商品信息。

确认无误后，点击“提交”按钮，信息将提交至采购中心。

5.2 打印数据

在完成提交操作后，企业需将所填报的信息打印成纸质材料，并按照《辽宁省 2015 年医疗机构药品集中采购招标文件》中的投标文件编制要求进行装订（企业只有在提交数据后方可使用打印功能）。

点击“提交数据”功能模块下的“打印所有资质信息”菜单，可看到所有要提交的数据信息。如图：

企业名称	企业用户名	企业类型

GMP认证编号	GMP发证日期	GMP有效期至
	2011/12/31	2016/12/30
	2013/1/28	2018/1/27
	2013/6/6	2018/6/5
	2013/9/30	2018/9/29
	2015/1/5	2020/1/4
	2013/9/3	2018/9/2
	2013/8/7	2018/8/6
	2012/11/9	2017/11/8
	2015/7/15	2020/7/14
	2015/10/30	2020/10/29

商品流水号	目录编号	通用名	剂型	规格	包装数量	操作
					1	打印

企业可以根据不同的情况打印：选择“打印企业信息”，则单独打印本企业的企业信息；选择“打印 GMP 信息”，则单独打印本企业的 GMP 信息；选择“打印药品信息”，则打印本企业所填报的所有商品的汇总表和所有商品的详细；选择“打印全部”，则一次性将上述信息全部打印。企业也可以选择“操作”列中的“打印”按钮单独打印该条商品的详细信息。