

生产（经营）企业平台 操作手册

深圳市全药网药业有限公司

二〇一九年八月

目录

一、会员注册	2
二、申请数字证书	3
三、维护会员资料	4
四、维护 GMP、GSP 资料	5
五、经营企业代理药品申请	6
六、产品信息维护	7
七、采购项目报名	8

一、会员注册

首次注册，企业进入全药网官网：www.quanyaowang.com，点击“GPO 平台”，进入平台登录界面，点击免费注册，按要求填写后点击注册，进入临时会员信息完善界面，按要求填报后提交审核，*号为必填项，如下图：

全药网 quanyaowang.com 药价回归实践者 咨询热线：400-6086-111

会员注册

* 会员类型

* 登录名

* 姓名

* 联系电话

* 邮箱

* 密码

* 确认密码

☐ 我已阅读并同意 [《全药网GPO平台会员注册协议》](#)

简单5步完成数据准备流程

- 1 用户注册
- 2 完善信息
- 3 申请UKEY
- 4 资质信息维护
- 5 药品信息维护(卖方)

二、申请数字证书

用已注册的会员账号和密码登录平台，选择无需 CA 登录，进入平台后在 UKEY 管理项下选择 UKEY 申请（CFCA），点击新增，按要求完成申请。如下图：

金药网
qualitygateway.com

全药网
药价信息实践者

咨询热线: 400-6086-111

会员登录

☐ CA登录
 ☒

[免费注册](#)
[CA测试](#)
[CFCA续期](#)

[网证通驱动下载](#)
[CFCA驱动下载](#)

金药网

会员系统

会员系统

首页

UKEY管理

UKEY申请(网证通)

UKEY申请(CFCA)

会员信息

会员类型: 生产企业

会员编码: U00

会员名称:

会员系统介绍

GPO介绍

主要问题与解答

相关下载

GPO会员系统是为企业、医疗机构提供专业服务窗口。为企业提供相关产品列表、办事指南、资料下载、培训视频等方便企业办事与咨询服务。会员注册登录后进行完善企业的相关信息。审核通过后，可以申请UKEY,用户拿到UKEY后就可以进行资质信息维护，包括企业GMP、企业GSP、其他资质等。相关资质信息审核通过后，企业就可以进行药品信息维护。

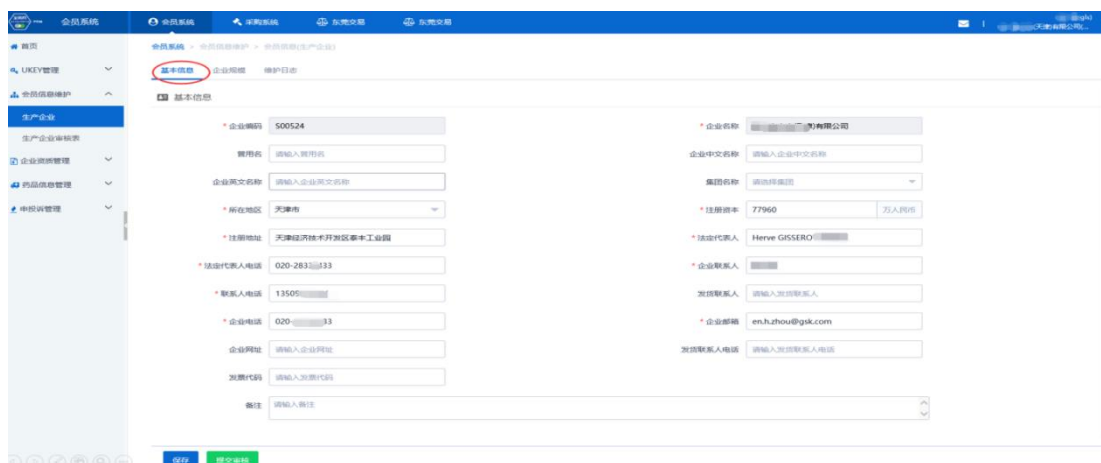
会员分为生产企业会员、经营企业会员、医疗机构会员，会员注册时选择会员类型，输入企业名称、输入姓名、电话、邮箱、密码后进行注册。注册成功后自动跳转到相关企业信息维护界面，进行相关信息维护。

三、维护会员资料（会员系统-会员信息维护-生产企业或经营企业界面操作）

1. 企业取得数字证书后，用数字证书登录平台：www.quanyaowang.com，点击“GPO 平台”，选择 CA 登录，登录界面如下图：



2. 维护基础信息：完成后点保存/提交审核，保存/提交审核后的信息在“生产企业或经营企业审核表”提交审核或查看，保存后审核状态为待提交，企业可点击操作继续修改后提交审核，提交审核后审核状态为待审核，企业不可操作，需等待审核完成。如下图：



3. 维护企业规模：点新增维护相关信息，完成后点保存提交审核。

(1) 生产企业核对工信部排名信息，如有异议的通过申诉处理

(2) 经营企业、生产企业需维护上一年度（目前为 2018 年）企业销售额如下图：

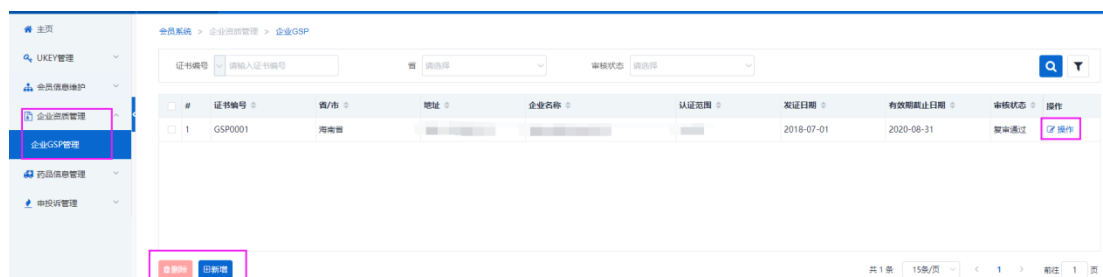
The screenshot shows the 'Enterprise Scale Maintenance' interface. The left sidebar has 'Production Enterprise' selected. The main area has tabs for 'Basic Information' and 'Enterprise Scale'. The 'Enterprise Scale' tab is active, showing a table for 'Ministry Ranking' (工信部排名) with columns for #, Year, Division, Economic Indicator, and Ranking. Below the table, there's a section for 'Ministry Ranking' (工信部排名) with a note about the 2017 data. The 'Sales' (销售额) section is highlighted, showing a table for 'Enterprise Sales' (企业销售额) with columns for #, Year, Sales Amount (亿元), Attachment, Remarks, and Actions. There are buttons for 'Add New' (新增) and 'Save' (保存).

The screenshot shows the 'Sales Maintenance' modal window. It has fields for 'Year' (年度) set to 2018, 'Sales Amount' (销售额) set to 199, and 'Unit' (单位) set to 亿人民币. There are buttons for 'Add New' (新增) and 'Save' (保存). The 'Remarks' (备注) field is also present.

四、维护 GMP、GSP 资料（会员系统-企业资质管理-企业 GMP 管理/企业 GSP 管理处操作）

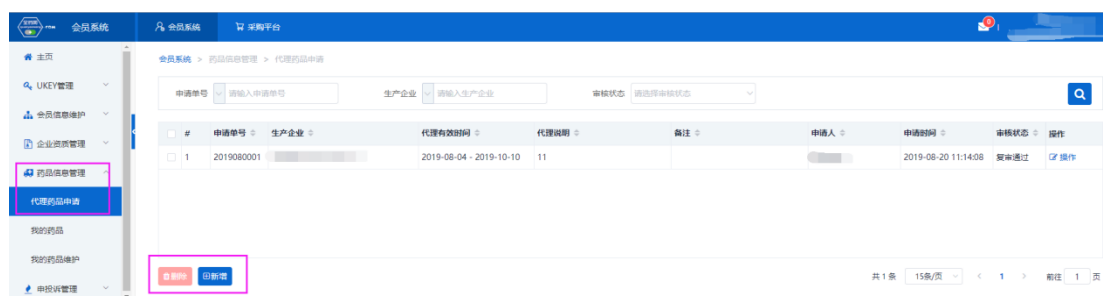
生产企业维护 GMP、经营企业维护 GSP, 点击操作进入维护界面，点击保存/提交审核，生产企业需维护好 GMP 且审核通过后方可维护对应 GMP 的产品信息。

The screenshot shows the 'Enterprise GMP Management' interface. The left sidebar has 'Enterprise GMP Management' selected. The main area shows a table with columns for #, Certificate Number, Enterprise Name, Address, Issuance Date, Validity Period, and Status. The table contains three rows of data. The 'Actions' (操作) column has buttons for 'Edit' (编辑) and 'Delete' (删除). There are buttons for 'Add New' (新增) and 'Save' (保存) at the bottom.



五、经营企业代理药品申请（会员系统-药品信息管理-代理药品申请处操作）

1. 点击新增，新增代理申请；



2. 新增页面选择代理药品的生产企业，附件必须上传代理协议。点击“代理药品”按钮选择需要代理的药品，查询不到需要的代理药品，通过申诉管理，上传相关药品信息，待申诉处理完毕后，申请绑定。



3. 已保存/提交审核的代理药品信息，在代理药品申请列表进行查看，同时可查看审核状态；

[主页](#)
[UKEY管理](#)
[会员信息维护](#)
[企业资质管理](#)
[药品信息管理](#)
[代理药品申请](#)
[我的药品](#)
[我的药品维护](#)
[两票制](#)
[申诉管理](#)

会员系统 > 药品信息管理 > 代理药品申请

审核状态 请选择 Q

<input type="checkbox"/>	#	代理有效时间	代理说明	备注	申请人	申请时间	审核状态	操作
<input type="checkbox"/>	1	2017-01-31 - 2019-12-31	*代理说明		J	2018-10-31 16:21:05	待审核	操作

共 1 条 15条/页 < 1 > 前往 1 页

[删除](#) [新增](#)

4. 代理药品审核通过后，药品数据在“我的药品”列表进行查看。

六、产品信息维护

经营企业/生产企业可在“我的药品”检索需要维护的药品，点击“基本”按钮可编辑药品信息，查询不到对应药品的，可通过申诉管理，上传相关药品信息，待申诉处理完毕后，重新查找药品；

[主页](#)
[UKEY管理](#)
[会员信息维护](#)
[企业资质管理](#)
[药品信息管理](#)
[代理药品申请](#)
[我的药品](#)
[我的药品维护](#)
[两票制](#)
[申诉管理](#)

会员系统 > 药品信息管理 > 我的药品

产品编码 请输入产品编码 产品名称 请输入产品名称 商品名 请输入商品名 审核状态 请选择审核状态 Q

<input type="checkbox"/>	#	产品编码	产品名称	商品名	小剂量	规格	属性	生产企业	批准文号	注册证号	操作	查看
<input type="checkbox"/>	1	M0042415			薄膜衣片	10mg	无1				基本	查看
<input type="checkbox"/>	2	M0042416			薄膜衣片	10mg	无1				基本	查看

共 2 条 15条/页 < 1 > 前往 1 页

药品基本信息页面，可进行“保存/提交审核”操作；

[首页](#)
[UKEY管理](#)
[会员信息维护](#)
[企业资质管理](#)
[药品信息管理](#)
[我的药品](#)
[我的药品维护](#)
[两票制](#)
[申报管理](#)

会员系统 > 药品信息管理 > 我的药品

产品: [输入框]

[药品基本信息](#) [质量指标信息](#) [价格信息](#)

基本属性

产品名	[输入框]	商品名	[输入框]
产品编码	[输入框]	规格	5mg
小剂型	硬胶囊	批件剂型	请输入批件剂型
属性	无	药品本位码	[输入框]
生产企业	[输入框]	批准文号	[输入框]
注册证号	[输入框]	分包装批准文号	[输入框]
中包装	请输入中包装	大包装	请输入大包装

[保存](#)
[提交审核](#)
[返回](#)

“保存/提交审核”操作产生的申请单据可在“我的药品维护”列表进行查看，同时可查看审核状态；

[首页](#)
[UKEY管理](#)
[会员信息维护](#)
[企业资质管理](#)
[药品信息管理](#)
[我的药品](#)
[我的药品维护](#)
[两票制](#)
[申报管理](#)

会员系统 > 药品信息管理 > 我的药品维护

会员名称
 产品名称
 产品编码
 审核状态

<input type="checkbox"/>	#	业	提交人	提交时间	申请类型	审核状态	申请对象	操作
<input type="checkbox"/>	1	[输入框]	[输入框]	2018-[输入框]	申请修改	待审核	基本信息	操作

[删除](#)
[提交](#)

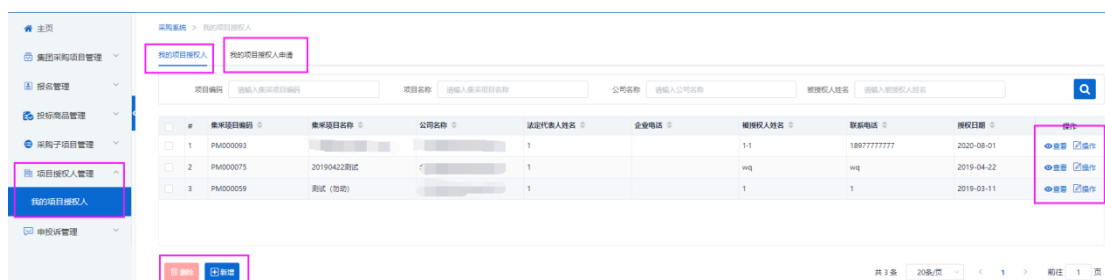
共 1 条 15 条/页 [1](#) 前往 1 页

七、采购项目报名

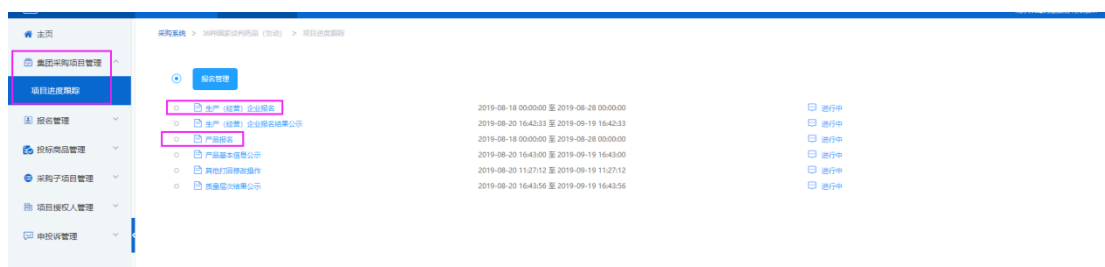
会员系统产品审核通过后，方可点击切换至采购平台，在集团采购项目管理-项目进度跟踪处找到对应项目，项目进度跟踪包括企业报名、产品报名和公示公布等流程，根据项目进度，逐个流程显示，企业可根据具体进程操作。如下图：



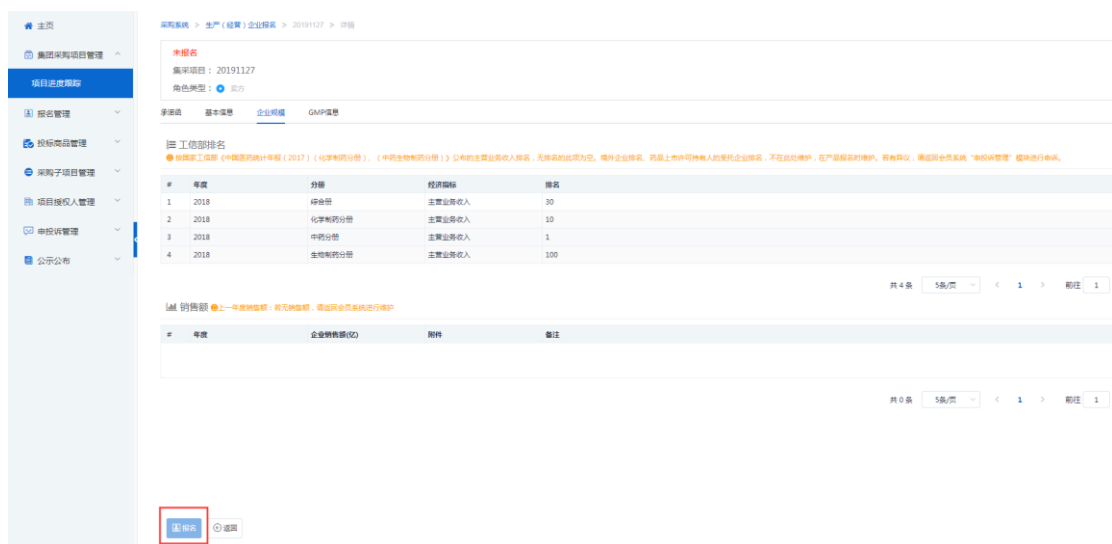
1. 维护项目授权人（采购平台-项目授权人管理-我的项目授权人处操作）
点击“新增”，按要求填写信息并提交/提交审核，可在我的项目授权人申请处查看申请审核状态。提交“我的项目授权人”后，即可进行企业和产品报名。



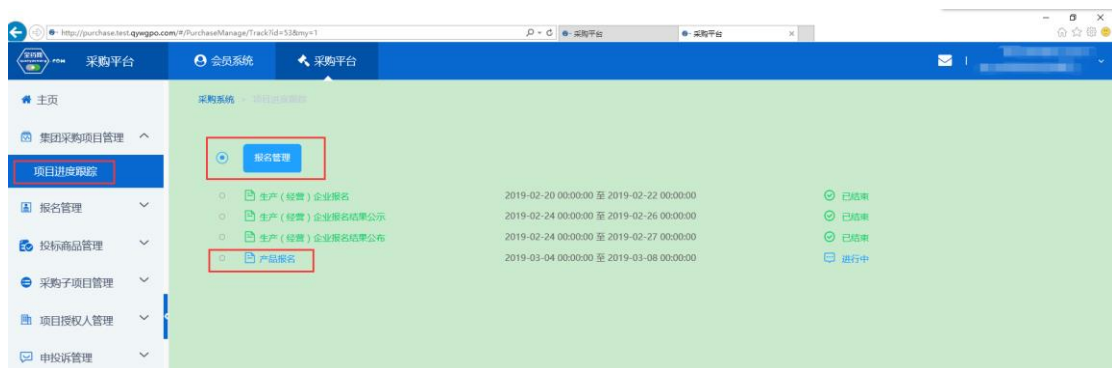
2. 企业报名（采购平台-集团采购项目管理-项目进度跟踪处进入对应的项目）



点击“生产（经营）企业报名”，进入报名页面，完成承诺函“生成签章”，核对企业基本信息、企业规模、GMP 信息等，无误后，点击下方“报名”。需修改的，返回会员系统维护后，经会员系统审核通过，方可更新资料进行报名。



3. 产品报名（采购平台-集团采购项目管理-项目进度跟踪处进入对应的项目）
点击“产品报名”，进入产品报名页面。（注：产品报名前，请在会员中心-药品信息管理-我的药品对欲报名产品的基本信息进行维护，审核通过后方可报名。）



点击“新增”，进入“新增产品”页面，选择欲报名产品。完成后点击操作，维护产品的基本信息、质量层次指标、质量指标评分、价格信息等，提交成功后

完成该产品的报名工作。

首页 > 集团采购项目管理 > 20191227 > 产品报名

目录编号 输入目录编号 产品编码 输入产品编码 通用名 输入通用名 审核状态 未提交 已提交

#	目录编号	产品编码	通用名	商品名	剂型	规格	包装	转换比	属性	批准文号	生产企业/上市许可持有人	审核状态	操作
---	------	------	-----	-----	----	----	----	-----	----	------	--------------	------	----

共 0 条 20条/页 < 1 > 前往 1 页

新增 刷新 删除

首页 > 集团采购项目管理 > 20191227 > 产品报名

目录编号 输入目录编号 产品编码 输入产品编码 通用名 输入通用名 审核状态 未提交 已提交

新增产品

#	目录编号	产品编码	通用名	商品名	剂型	规格	包装	转换比	属性	批准文号	生产企业	上市许可人
1	12	M0002250	阿司匹林片	阿司匹林片	片剂	0.5g	空	100	无	国药准字H17022291	瑞阳制药有限公司	
2	14	M0002504	注射用单磷酸阿糖腺苷	注射用单磷酸阿糖腺苷	冻干粉针剂	0.1g	玻璃瓶	1	无	国药准字H20084333	瑞阳制药有限公司	
3	14	M0002505	注射用单磷酸阿糖腺苷	注射用单磷酸阿糖腺苷	冻干粉针剂	0.1g	玻璃瓶	10	无	国药准字H20084333	瑞阳制药有限公司	
4	14	M0002542	注射用单磷酸阿糖腺苷	注射用单磷酸阿糖腺苷	冻干粉针剂	0.2g	玻璃瓶	1	无	国药准字H20084334	瑞阳制药有限公司	
5	14	M0002543	注射用单磷酸阿糖腺苷	注射用单磷酸阿糖腺苷	冻干粉针剂	0.2g	玻璃瓶	10	无	国药准字H20084334	瑞阳制药有限公司	
6	50	M0005744	注射用胞磷胆碱钠	注射用胞磷胆碱钠	冻干粉针剂	0.25g	玻璃瓶	1	无	国药准字H20053702	瑞阳制药有限公司	
7	50	M0005745	注射用胞磷胆碱钠	注射用胞磷胆碱钠	冻干粉针剂	0.25g	玻璃瓶	10	无	国药准字H20053702	瑞阳制药有限公司	
8	198	M0012611	复方甘露醇注射液	复方甘露醇注射液	注射液	75mg	空	9	无	国药准字H20110056	瑞阳制药有限公司	
9	198	M0012612	复方甘露醇注射液	复方甘露醇注射液	注射液	75mg	空	12	无	国药准字H20110056	瑞阳制药有限公司	
10	198	M0012613	复方甘露醇注射液	复方甘露醇注射液	注射液	75mg	空	18	无	国药准字H20110056	瑞阳制药有限公司	
11	198	M0012614	复方甘露醇注射液	复方甘露醇注射液	注射液	75mg	空	24	无	国药准字H20110056	瑞阳制药有限公司	
12	198	M0012615	复方甘露醇注射液	复方甘露醇注射液	注射液	75mg	空	36	无	国药准字H20110056	瑞阳制药有限公司	
13	198	M0012616	复方甘露醇注射液	复方甘露醇注射液	注射液	75mg	空	40	无	国药准字H20110056	瑞阳制药有限公司	

共 43 条 15条/页 < 1 2 3 > 前往 1 页

新增 刷新 删除

首页 > 集团采购项目管理 > 20191227 > 产品报名

目录编号 输入目录编号 产品编码 输入产品编码 通用名 输入通用名 审核状态 未提交 已提交

#	目录编号	产品编码	通用名	商品名	剂型	规格	包装	转换比	属性	批准文号	生产企业/上市许可持有人	审核状态	操作
1	12	M0002250	阿司匹林片	阿司匹林片	片剂	0.5g	空	100	无	国药准字H17022291	瑞阳制药有限公司	未提交	操作

共 1 条 20条/页 < 1 > 前往 1 页

新增 刷新 删除

产品注册

基本信息：未提交 质量层次：未审核 质量指标：未审核

基本项目：20191127

产品信息：M0002250, 阿司匹林片, 0.5G, 无, 100, 空

基本信息 质量能力指标 质量指标评价 价格信息 其他可供信息系统

基本属性

产品编码：M0002250

商品名：

规格：0.5G

生产企业/上市许可持有人：

药品生产批号：

最小包装单位：片

包装规格：空

产品名称：阿司匹林片

小剂型：空白

属性：无

批准文号：国药准字H37022295

规格比：100

最小包装单位：瓶

包装规格：

药品批件信息

药品生产批件扫描图片

上传 删除

保存 返回

如果产品的基本信息未维护或者维护不完整，系统会显示需到会员中心维护基本信息的提示框，点击“确认”，进入“会员系统”，按要求维护好产品信息后提交审核，待审核通过后数据方可进入采购平台继续进行产品报名。

产品报名

GMP信息、药品有效期、是否需要冷藏、质量标准扫描图片、药品说明书扫描图片、药检报告截止有效日期、药检报告开始有效日期、药检报告扫描图片、药品批件截止有效日期、药品批件开始有效日期、药品生产批件扫描图片、包装规格、等产品信息不完整，请去会员中心维护，是否现在去维护？

确定 取消