

1. 企业在注册的时候找不到本企业名称，请问如何操作？

答：如果你企业现在名称是经过一次或几次更名后的名称，在注册的时候找不到本企业名称，可在黑龙江采购平台进行企业更名操作。

1)点击黑龙江省药品集中采购网 → 企业更名申请



2) 点击【选择企业】按钮打开企业信息列表，选择你要更名的企业，填写企业更名后的名称。点击【浏览】按钮上传“企业更名申请书”。

注意：申请函中要包含法人代表授权函、法人身份证复印件、企业更名说明文件。以上文件都要盖章后扫描黏贴刀 word 中。如果信息不完整不与审核。



2.企业更名申请需要审核多久？会有系统或者短信提示吗？

答：审核时间无法确定，也没有提示，请企业不定时上系统查看名称是否有更改成功。

3. 第一批注册过的企业是否需要重新注册？

答：不需要

4. 之前参加过企业信息审核通报了，这次参加企业信息有变更是否需要修改?(三证合一)

答：需要

5. 黑龙江不在一二二批目录的，可不可以注册企业信息?

答：可以

6. 企业在系统内产品信息维护完成后，有提交和保存按钮，该如何操作?

答：产品信息维护完成后，先保存后提交。

7. 此次投标是否需要递交纸质资料?

答：本次投标除商务报价文件需要按规定时间地点递交纸质文件外，不接收其他纸质投标文件

8. 上传资质扫描件或者照片是什么格式?

答：格式可以为：.jpg/.bmp 等图片格式

9. 企业添加产品的时候，填入信息有个“顺序码”请问怎么填?

答：通知里涉及的“产品代码”即“顺序码”。然而系统里面的“顺序码”，企业自拟即可。

10. 投标药品编号是什么？机构码是什么？

答：投标企业档案文件“生产企业主体册”中“企业机构码”是指投标企业凭用户名、密码登录黑龙江省药品集中采购招标平台后，页面右上角显示的“机构码”，是由大写字母 S 或 J 与 9 位数字的组合，例如：S000000001；“生产企业产品册中”“产品代码”是指投标企业网上维护药品后，系统自动生成的每个药品的顺序码，是由 12 位数字组成的，例如：00000000125；“投标产品一览表”中“投标药品编码”是指本次招标目录中的药品编码，企业在网上申报投标药品时系统自动给出的编码，是以本次招标编号(HLJYPCG[2015]003)开头+9 位数字的组合，例如：HLJYPCG[2015]003000000018。

11. 系统里面无添加上传的相关文件的地方，请问如何操作?

答：暂时不用操作，只把信息维护完成即可

12. 进口总代的品种。能不能增加品种?

答：需要生产企业授权

13. 此次申报产品能否维护多包装?

答：可以维护多包装，只要顺序码不一样即可

14. 进口企业注册后，授权成功，需要上传企业资质信息和产品资质信息，是上传代理商的吗?

答：是的

15. 一级代理商上传企业资质资料时，怎么上传“配送企业基本信息情况表”?若是要上传，是自己准备吗?

答：暂时没有该方面的通知，请企业关注黑龙江药品采购平台

16. 2013 年以来无生产假药及严重违法药品监管法律法规纪律声明，此项资料如何提供？

答：无假药声明，是企业自拟。然后盖公章上传

17. 一级代理商上传企业资质资料时，“企业法人营业执照，原件扫描”和“营业执照”分别是原件和复印件盖章扫描件吗？

答：原件扫描彩打出来盖章后扫描

18. 应急保障能力（提供国家经济动员办公室颁发的药品生产储备动员中心相关文件或证明）和企业信誉（提供 2013 年以来国家或省级工商管理部门授予的全国或省级“守合同重信誉”企业认定证书或文件），企业生产规模证明材料(2014 年工业和信息化部排名情况说明、主营业务收入排序所在页、工业企业法人单位隶属关系所在页) 这些资料没有该如何操作？

答：没有的资料就不需要提供

19.企业在系统中进行产品信息维护，“药监局出具的详细剂型证明”此项需如何填写？

答：详细剂型证明:如果批件上通用名已体现详细的剂型，但是剂型处没体现需要到地市级的药监局开证明后上传，如果剂型处已体现(比如注射剂)则直接上传药品批件即可

20. 国家食品药品监督管理总局赋予的投标药品中国药品电子监管码(提供电子监管码号码国家局网站上本产品电子监管码的网页截图) 这个提供截图上传可以吗？

答：填写平台上的监管码即可

21. 档案号为企业在黑龙江省药品集中采购网上注册经审核合格后系统自动生成的企业唯一档案号，企业每次在黑龙江省进行药品投标递交投标文件时均需填写(本次申报企业可以暂不填写)是指第一次参加黑龙江投标的就不用填写吗？

答：不用

22. 一级代理商上传企业资质资料时，“企业法人营业执照，原件扫描”和“营业执照”分别是原件和复印件盖章扫描件吗？

答：原件扫描彩打出来盖章后扫描

23. 平台录入机构信息上传资质信息，若是三证合一如何上传呢？

答：只需要上传营业执照和生产许可证即可

24. 营业执照需要填写有效期吗？

答：平台有的就填，没有就不填

25.企业进入系统维护时，没有显示产品需如何操作？

答：产品信息维护有添加药品的功能。需企业自行添加产品操作如下：

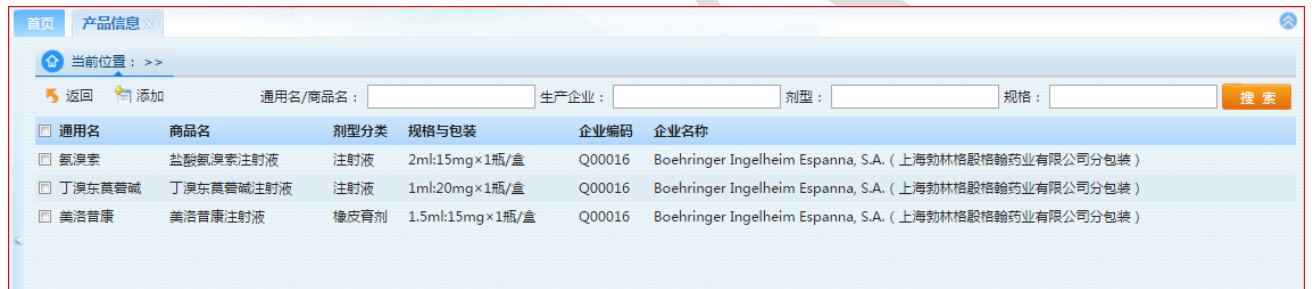
1、选择药品

选择在国家发布要药品集中采购目录中选择药品。

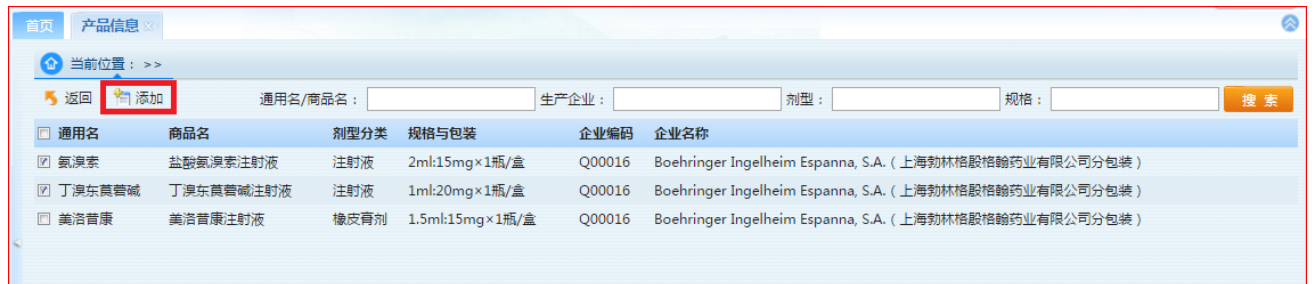
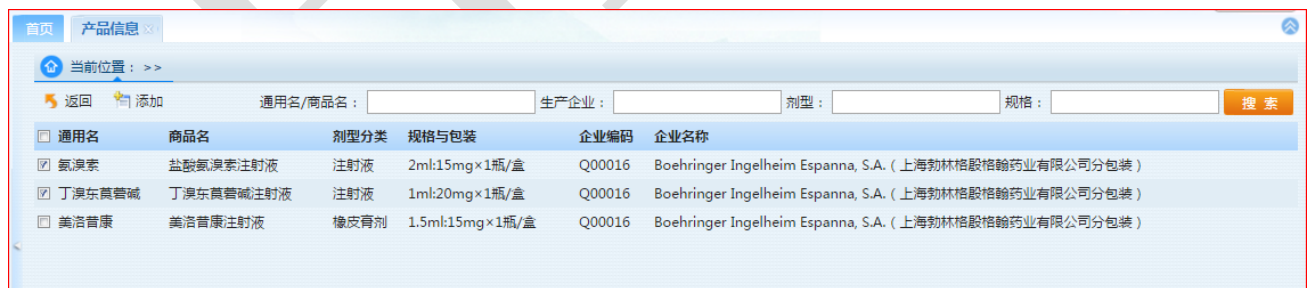
(1) 打开【产品信息】à【产品信息】视图



(1) 点击 **选择** 按钮，打开药品选择视图



(2) 勾选要添加的一个或者多个药品点击 **添加** 按钮，返回产品信息视图。





1、添加药品

(1) 打开【产品信息】→【产品信息】视图，图如:选择药品（1）图

(2) 点击 添加 按钮，打开药品信息维护视图



(3) 完善药品信息：基本信息和详细信息

返回 保存

药品信息 资质信息 操作记录

审核信息

审核状态: 审核人: 审核时间:

审核意见:

基本信息

批准文号:

通用名: 商品名:

电子监管码:

一级总代理: 选择 生产企业: 选择

详细规格: 规格规格: 10ml:10mg 转换比:

剂型大类: 选择 剂型小类: 选择

计量单位: 最小包装单位:

包材: 基本药物: 是

药品类别: 选择 医保类型: 选择

药品大类: 选择 药品小类: 选择

进口药: 选择 原研药: 选择

低价药: 选择 定点生产药品: 选择

妇产科用药: 选择 儿科用药: 选择

急救用药: 选择 血液制品: 选择

医保中成药: 选择 理论09基药: 选择

基药序号09: 理论12基药: 选择

基药序号12: 12基药分类名:

原料来源及来源: 选择 可用状态: 是


首页 产品信息 ×

当前位置: 产品信息管理 >> 产品信息维护 >> 详细

返回 保存

基本信息 详细信息 资质信息

批准文号:	<input type="text"/>	商品名:	<input type="text"/>
通用名:	<input type="text"/> *	电子监管码:	<input type="text"/>
详细剂型:	<input type="text"/> *	详细规格:	<input type="text"/> *
转换比:	<input type="text"/>	计量单位:	<input type="text"/> *
最小包装单位:	<input type="text"/>	包材:	<input type="text"/>
最高零售价:	<input type="text"/> *	物价文件号:	<input type="text"/>
原料来源及保障:	请选择 <input type="text"/>	进口原料:	是 <input type="text"/>
基本药物:	是 <input type="text"/>	医保类型:	请选择 <input type="text"/>
药品类别:	请选择 <input type="text"/>	药品小类:	请选择 <input type="text"/>
药品大类:	请选择 <input type="text"/>	通用名代码:	<input type="text"/>
剂型大类:	请选择 <input type="text"/>	剂型小类:	请选择 <input type="text"/>
酸根盐基:	请选择 <input type="text"/>	顺序码:	<input type="text"/>
制剂规格分类码:	<input type="text"/>	原研药:	请选择 <input type="text"/>
进口药:	请选择 <input type="text"/>	定点生产药品:	请选择 <input type="text"/>
低价药:	请选择 <input type="text"/>	儿科用药:	请选择 <input type="text"/>
妇产科用药:	请选择 <input type="text"/>	血液制品:	请选择 <input type="text"/>
急救救用药:	请选择 <input type="text"/>	理论09基药:	请选择 <input type="text"/>
医保中成药:	请选择 <input type="text"/>	理论12基药:	请选择 <input type="text"/>
基药序号09:	<input type="text"/>	12基药分类名:	<input type="text"/>
基药序号12:	<input type="text"/>	药品质量抽验 抽查情况:	请选择 <input type="text"/>
应急保障能力:	请选择 <input type="text"/>	产品本位码:	<input type="text"/>
药品生产质量管理 规范资质认证情况:	请选择 <input type="text"/>	制药经理人排名:	<input type="text"/>
研发创新能力:	请选择 <input type="text"/>		
备注:	<input type="text"/>		
可用状态:	是 <input type="text"/>	审核状态:	未审核
审核人:		审核时间:	
审核意见:			

(4) 点击  按钮，返回【药品信息】视图

(5) 药品资质上传请参照企业资质上传操作步骤。