

江苏省
药品（医用耗材）阳光采购和综合监管平台
（省招采子系统）

药品信息变更
用户操作手册（企业）

一、药品信息变更业务流程



二、药品澄清

(一) 功能描述

对于企业已成功认领的药品，需要变更基础信息的（不包括药品医保分类与代码变更），企业可发起澄清并提交，同时

可查看核验结果。

（二）操作权限

药品上市许可持有人、生产企业、代理企业

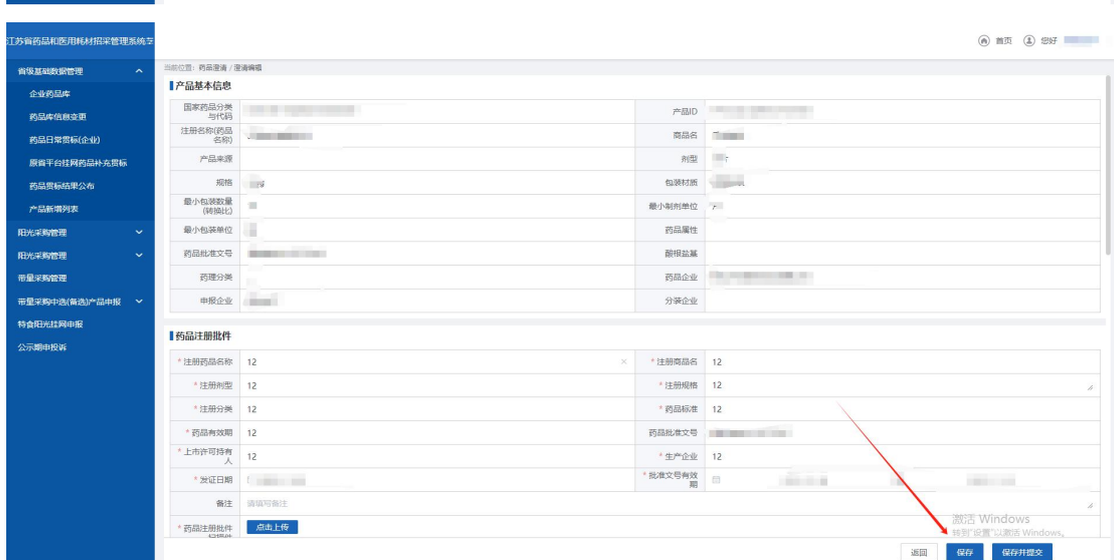
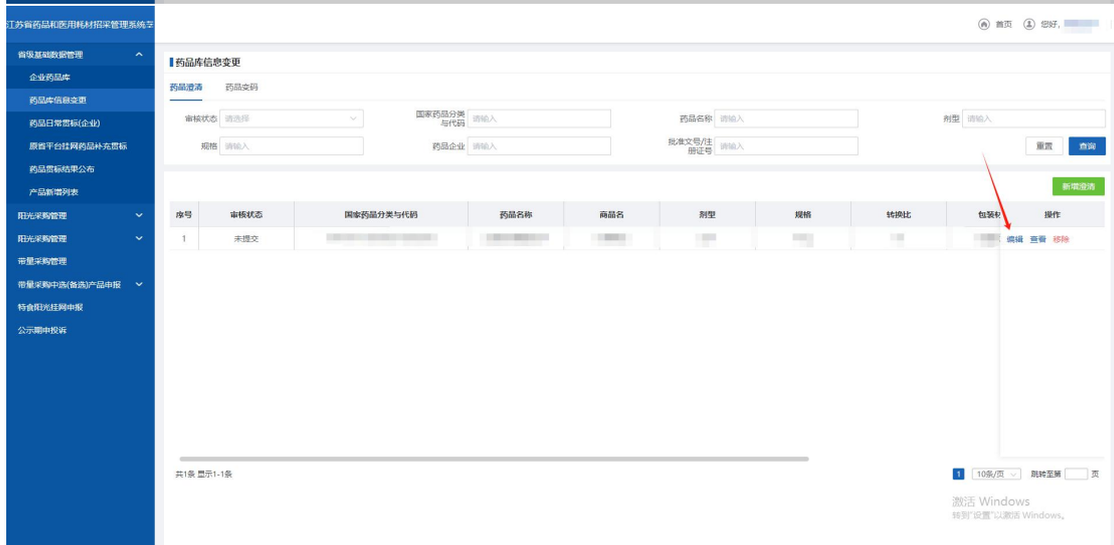
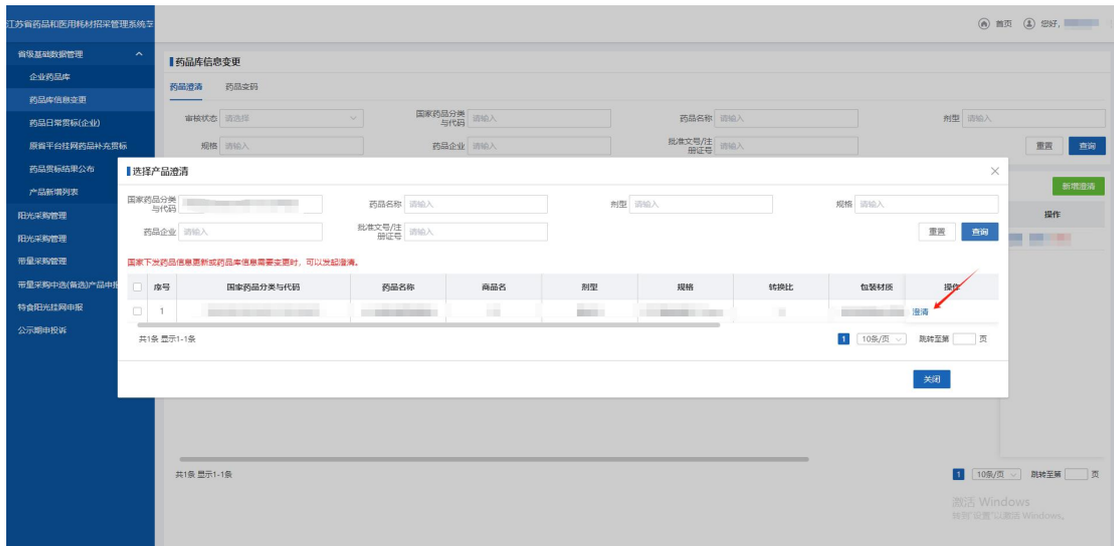
（三）办理路径

药品招采管理-药品库信息变更-药品澄清

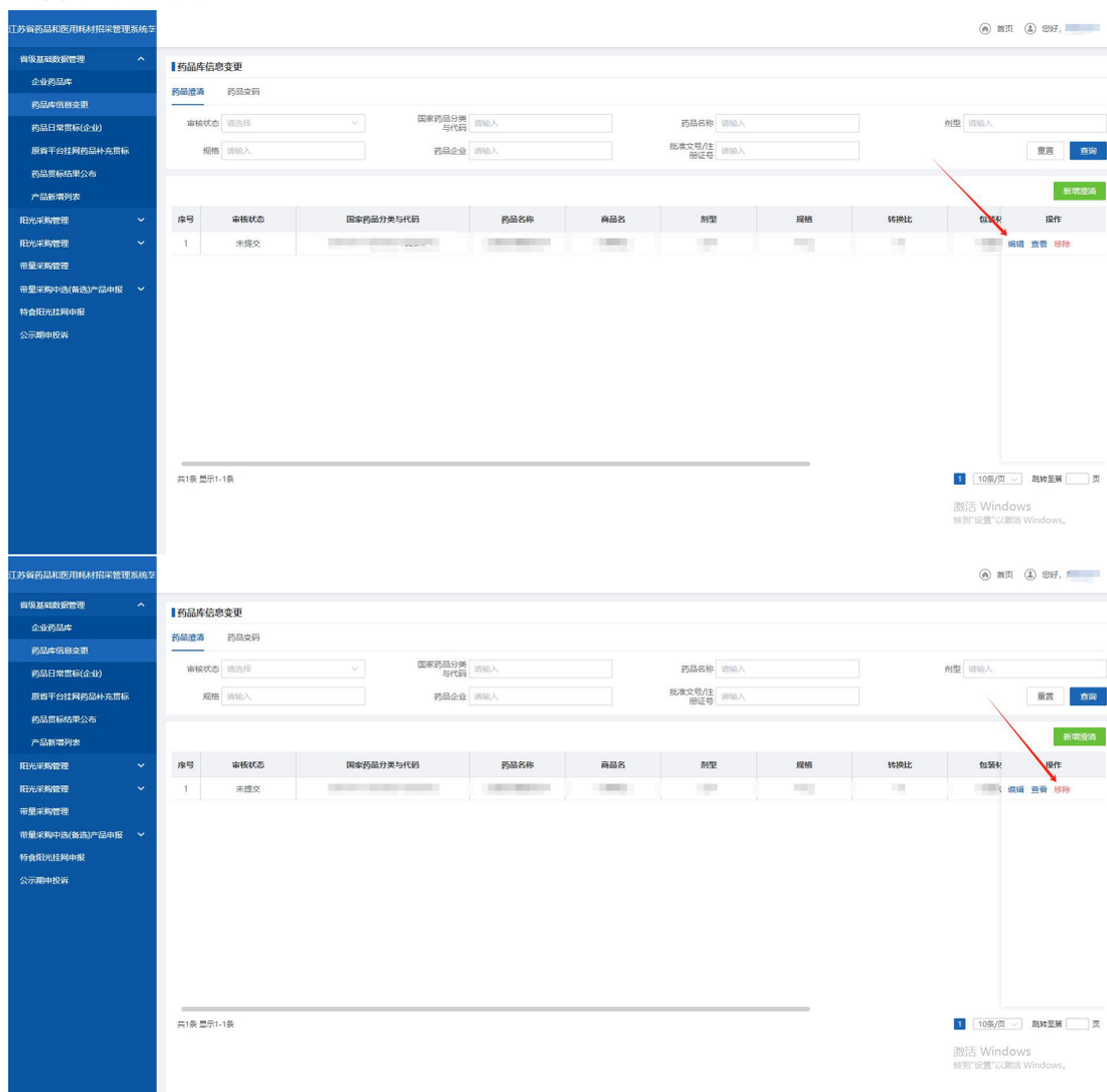
（四）操作流程

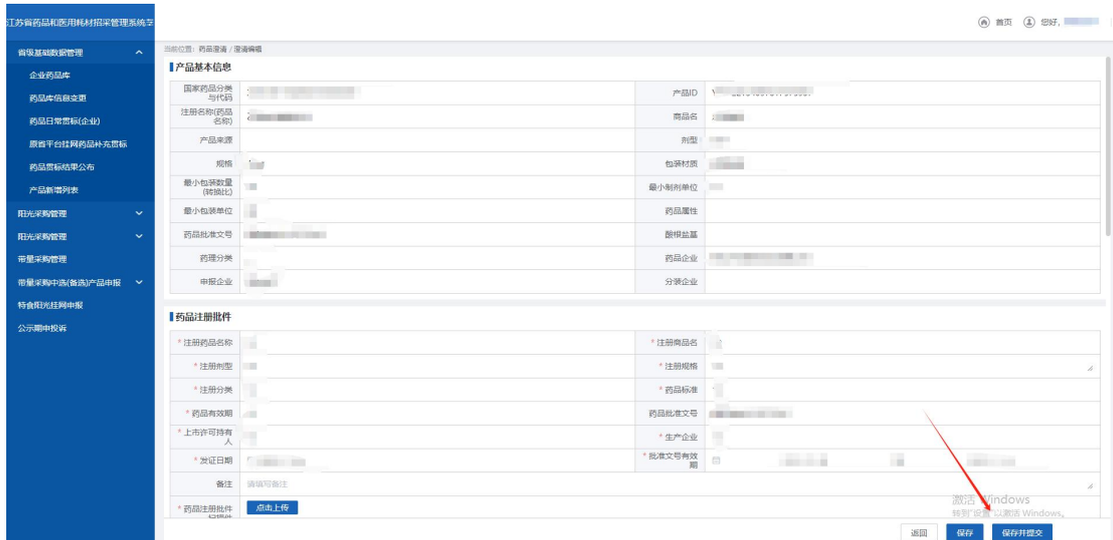
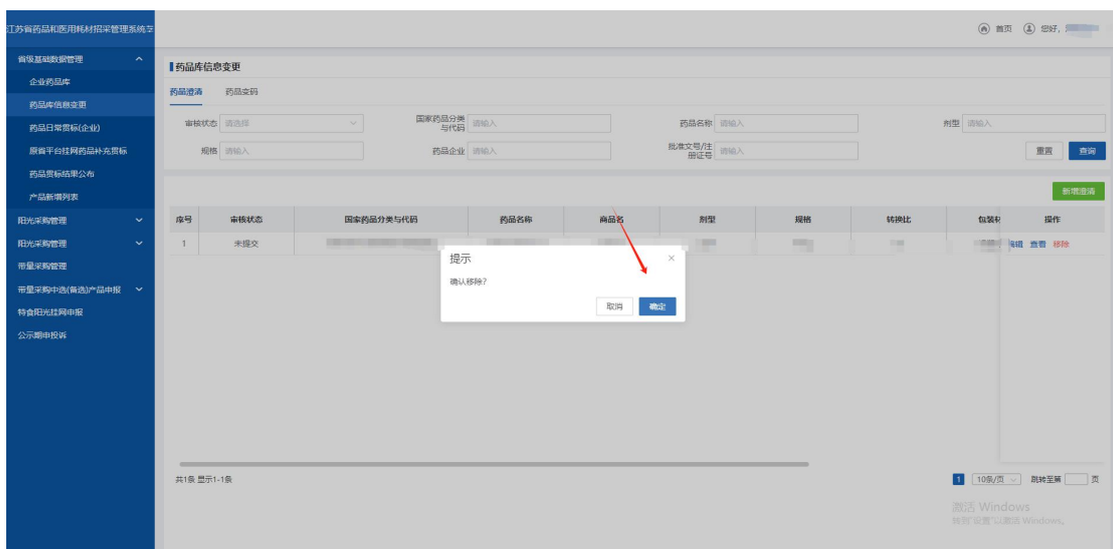
1.在页面中可点击新增澄清按钮，在弹窗页面点击【澄清】按钮进入编辑页面。编辑页面中，“产品基本信息”自动同步国家最新数据，企业可更新其余数据，点击【保存】按钮，将保存企业维护的信息，并将澄清申请保存到列表中。



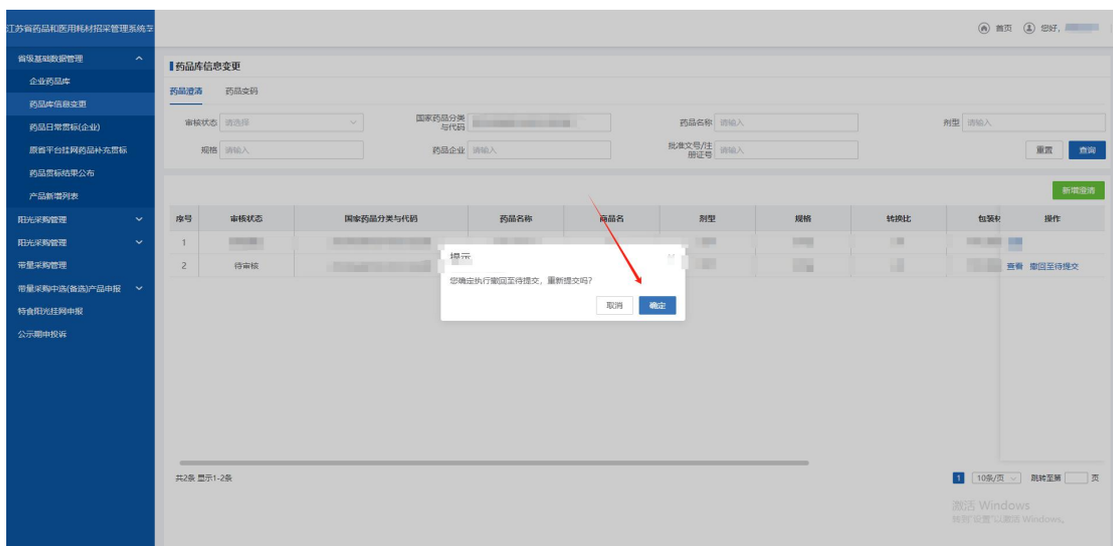
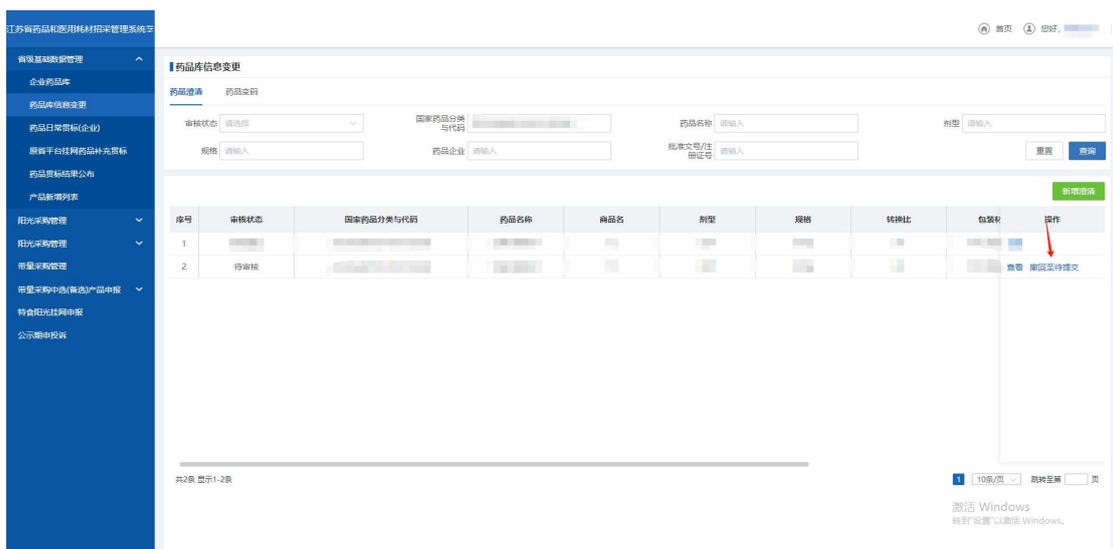


2.对于未提交的澄清申请，企业可在列表中点击【查看】按钮，查看详细信息；点击【移除】按钮取消澄清并移除记录，移除后可点击【新增澄清】按钮重新澄清；点击【编辑】按钮进入编辑页面，编辑页面中，点击【保存并提交】按钮，保存信息并提交。





3.对于已提交未核验的澄清申请，在页面中可点击【撤回至待提交】按钮，取消提交并重新维护。



(五) 注意事项

无。

三、国家医保药品分类与代码变更

(一) 功能描述

新平台已挂网药品或老平台已执行贯标的挂网药品，可发起国家医保药品分类与代码变更申请。申请核验通过后，可在【药品挂网产品信息变更】菜单发起申报，将信息更新至挂网

目录。

（二）操作权限

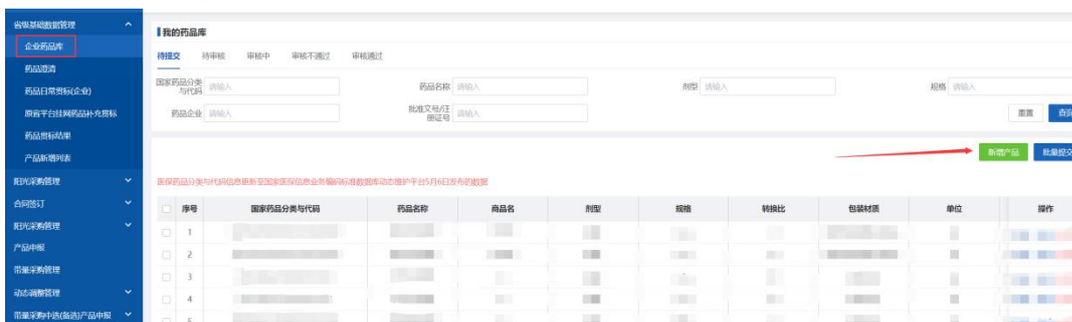
药品上市许可持有人、生产企业、代理企业

（三）办理路径

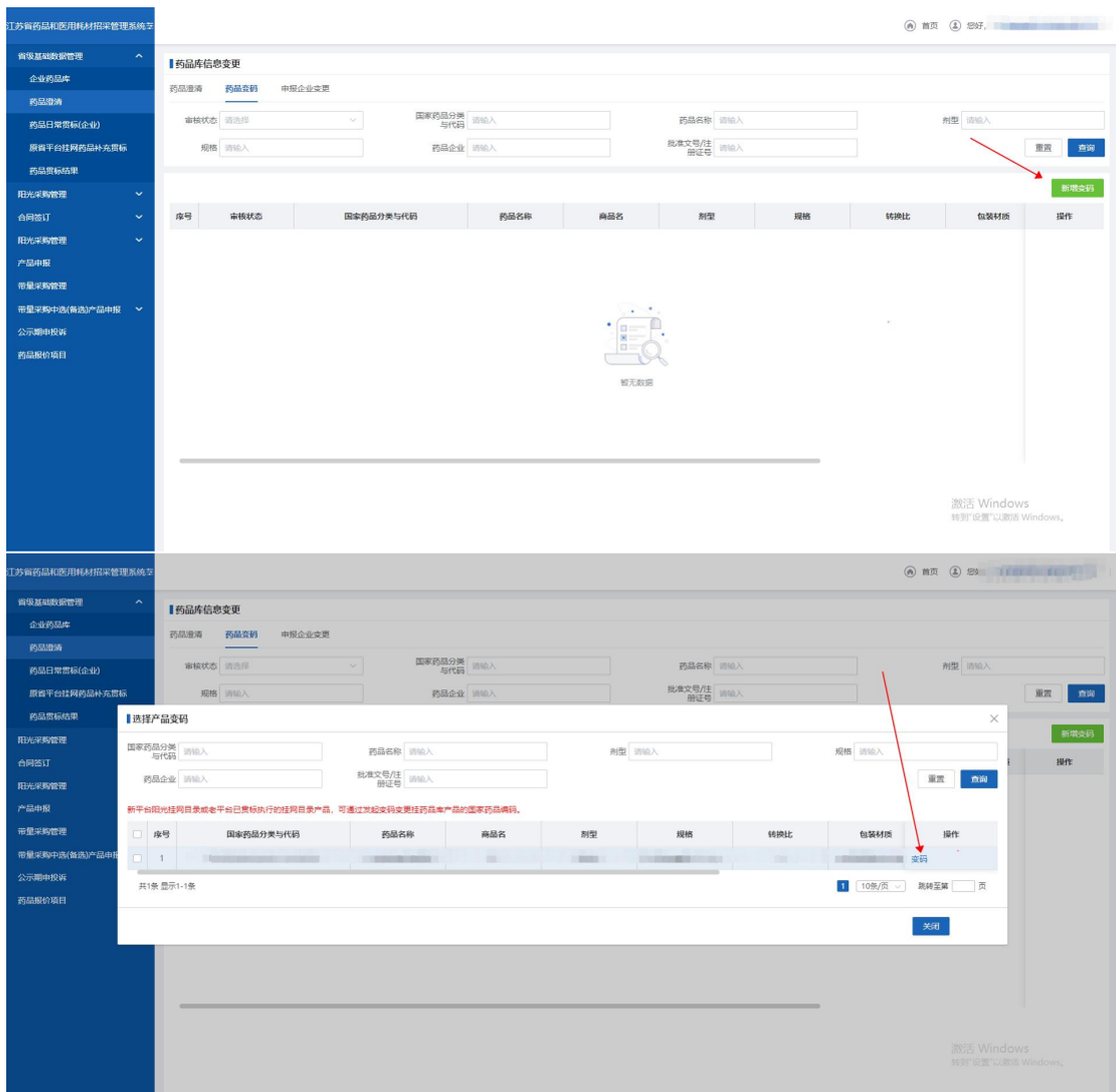
药品招采管理-药品库信息变更-药品医保分类与代码变更

（四）操作流程

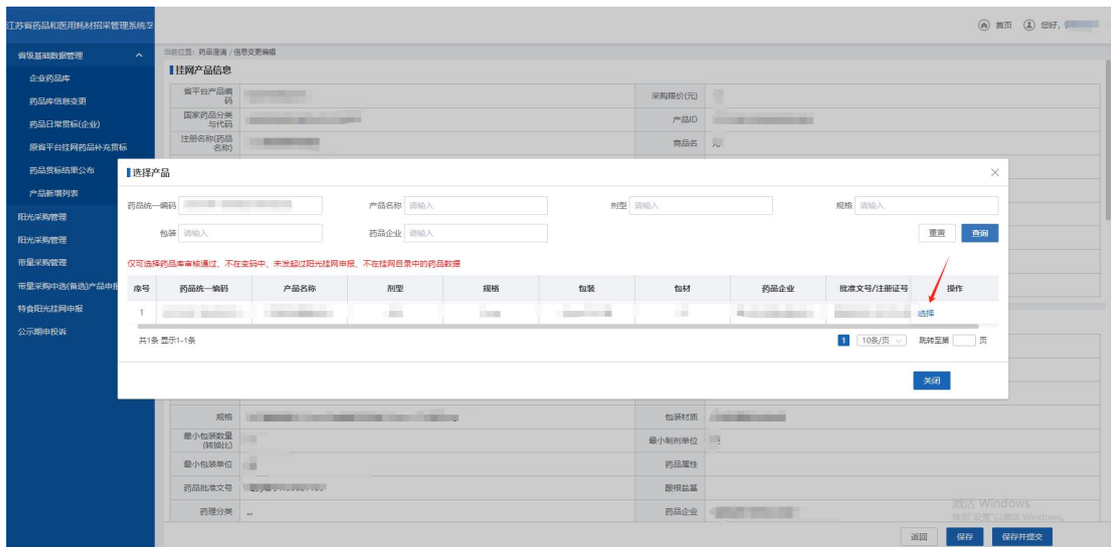
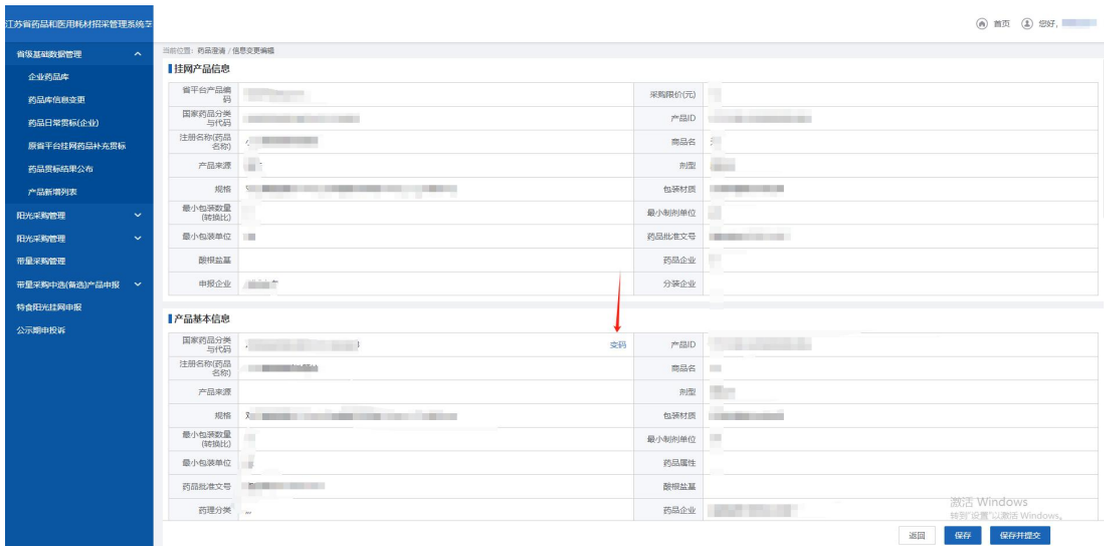
1.企业先在药品库中维护新国家医保药品分类与代码对应的产品信息并核验通过。



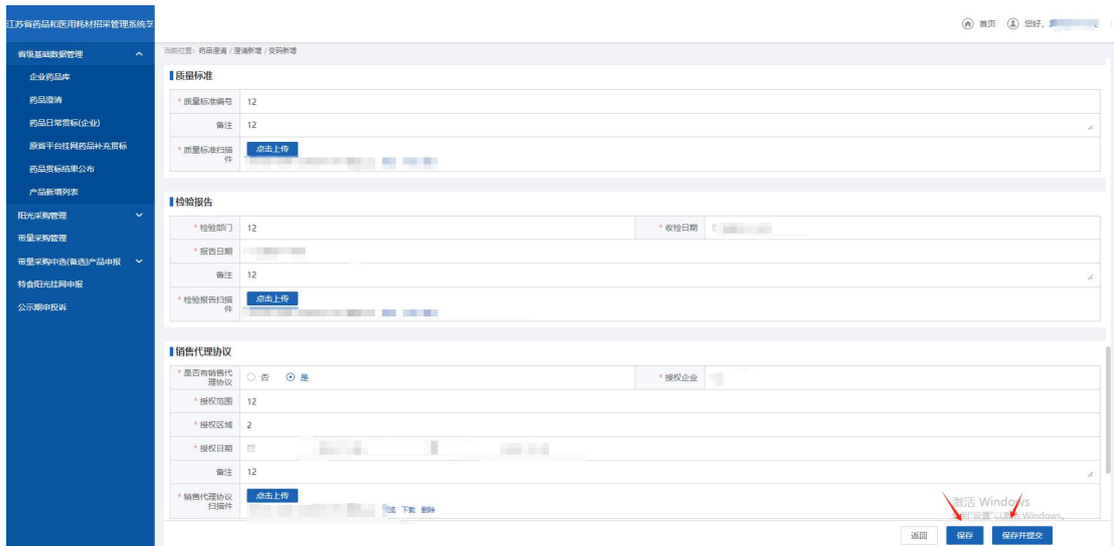
2.企业在页面中可点击【新增医保分类与代码变更】按钮，在弹窗页面选择需要变更的药品点击【医保分类与代码变更】按钮，进入编辑页面。



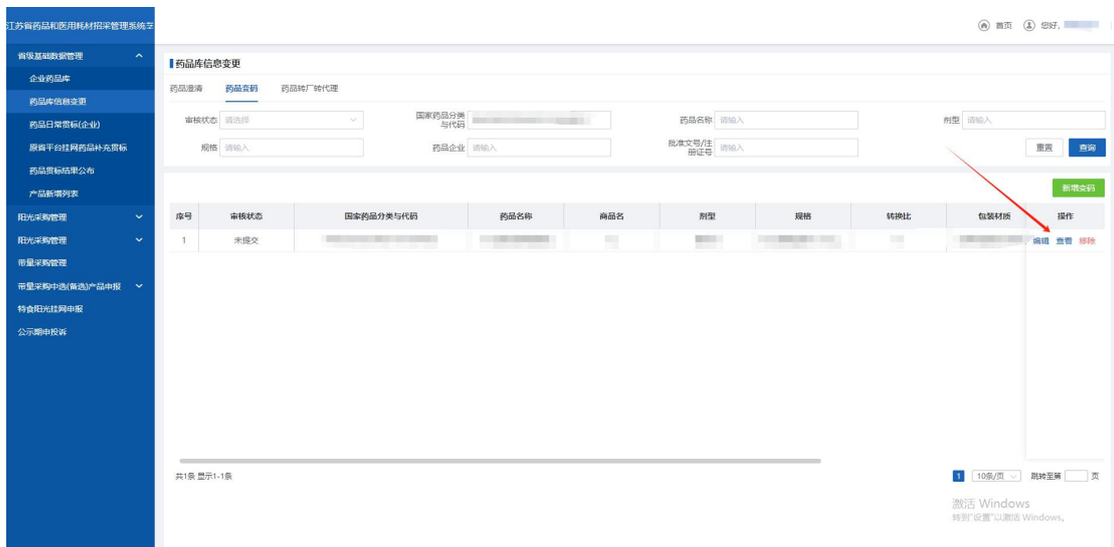
3.在编辑页面中，点击产品基本信息栏目的【选择新码】按钮，在弹窗页面选择新国家医保药品分类与代码。注：企业必须先先在药品库中维护国家新医保药品分类与代码对应的产品并核验通过。

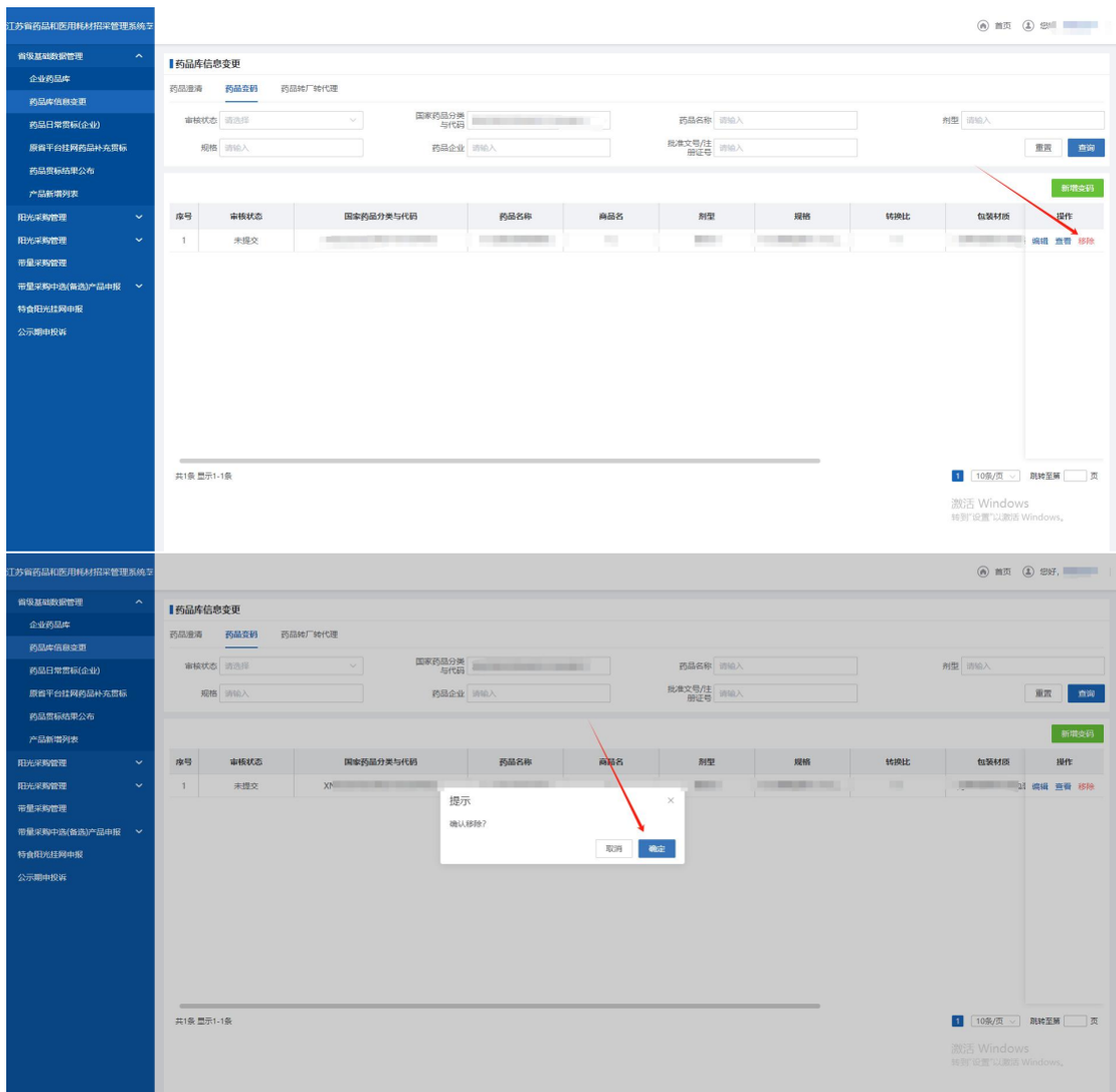


4.选择新国家医保药品分类与代码后，页面自动关联新国家医保药品分类与代码对应的产品信息，企业仍可对页面中的信息进行修改，修改完成后点击【保存】按钮保存并返回到列表页面，点击【保存并提交】按钮提交数据。

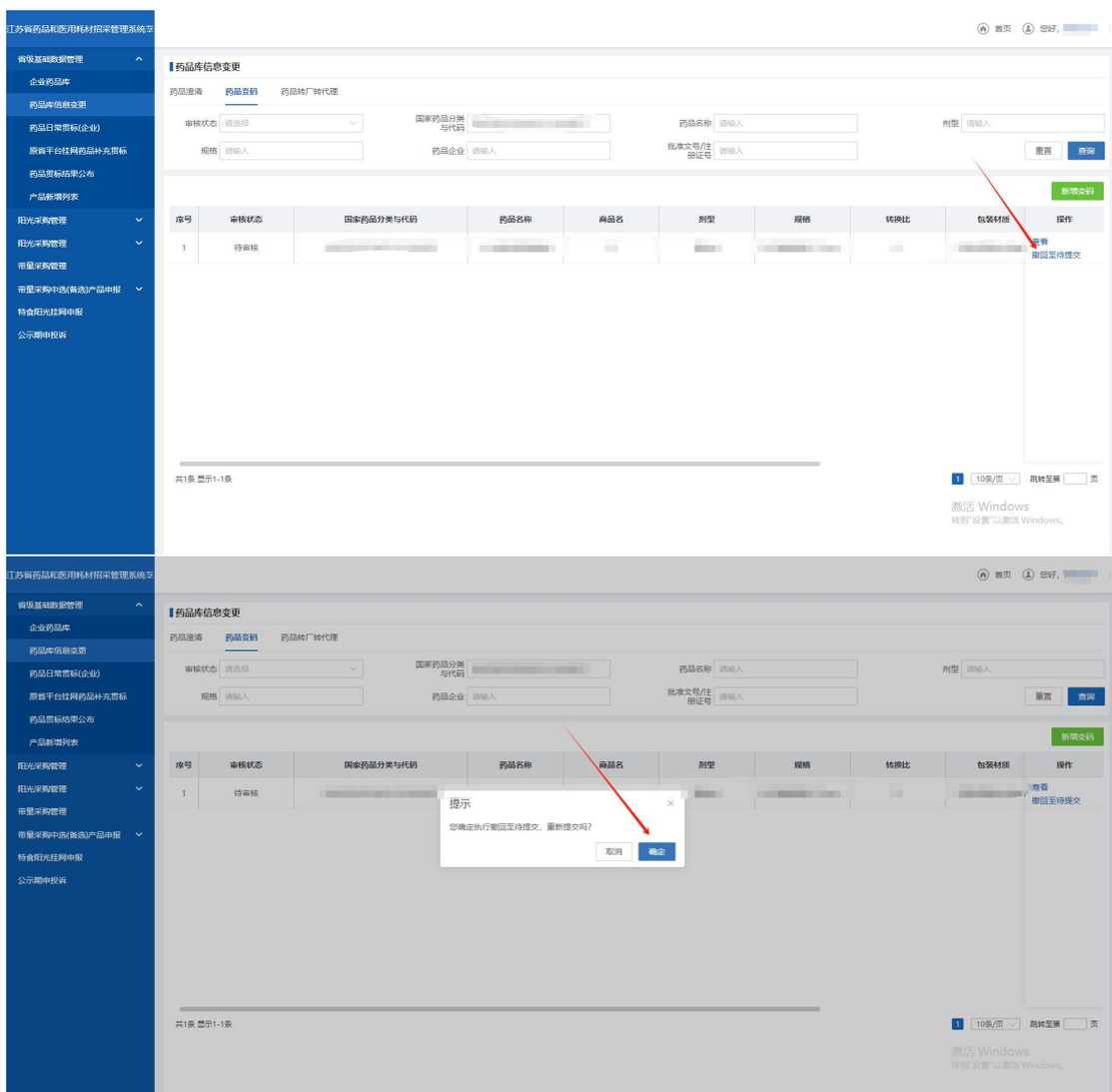


5.列表中，可点击【查看】按钮，查看详细信息；对于未提交的申请，可点击【移除】按钮取消变更并移除记录，移除后可重新发起申请；点击【编辑】按钮进入编辑页面，编辑后点击【保存】按钮或点击【保存并提交】按钮。





6.对于已提交未核验的药品医保分类与代码变更申请，在页面中可点击【撤回至待提交】按钮，取消提交并重新维护。



(五) 注意事项

发起国家医保药品分类与代码变更申请前，企业必须先先在药品库中维护新国家医保药品分类与代码对应的产品信息并核验通过。

四、药品申报企业变更

(一) 功能描述

对于申报企业发生变更的药品，新的申报企业可通过发起

“申报企业变更”申请，更新药品所属申报企业以及产品的其它相关信息。

药品申报企业变更类型包括以下3类：上市许可人变更，境外药品国内总代理商（一级代理商）变更，进口、进口分包装、国产相互变更。

若药品在申报企业变更的同时，国家医保药品分类与代码也发生变更，“申报企业变更”时可同步完成。药品“申报企业变更”核验通过后，若药品已挂网，可在【药品挂网产品信息变更】菜单发起申报，将信息更新至挂网目录。

（二）操作权限

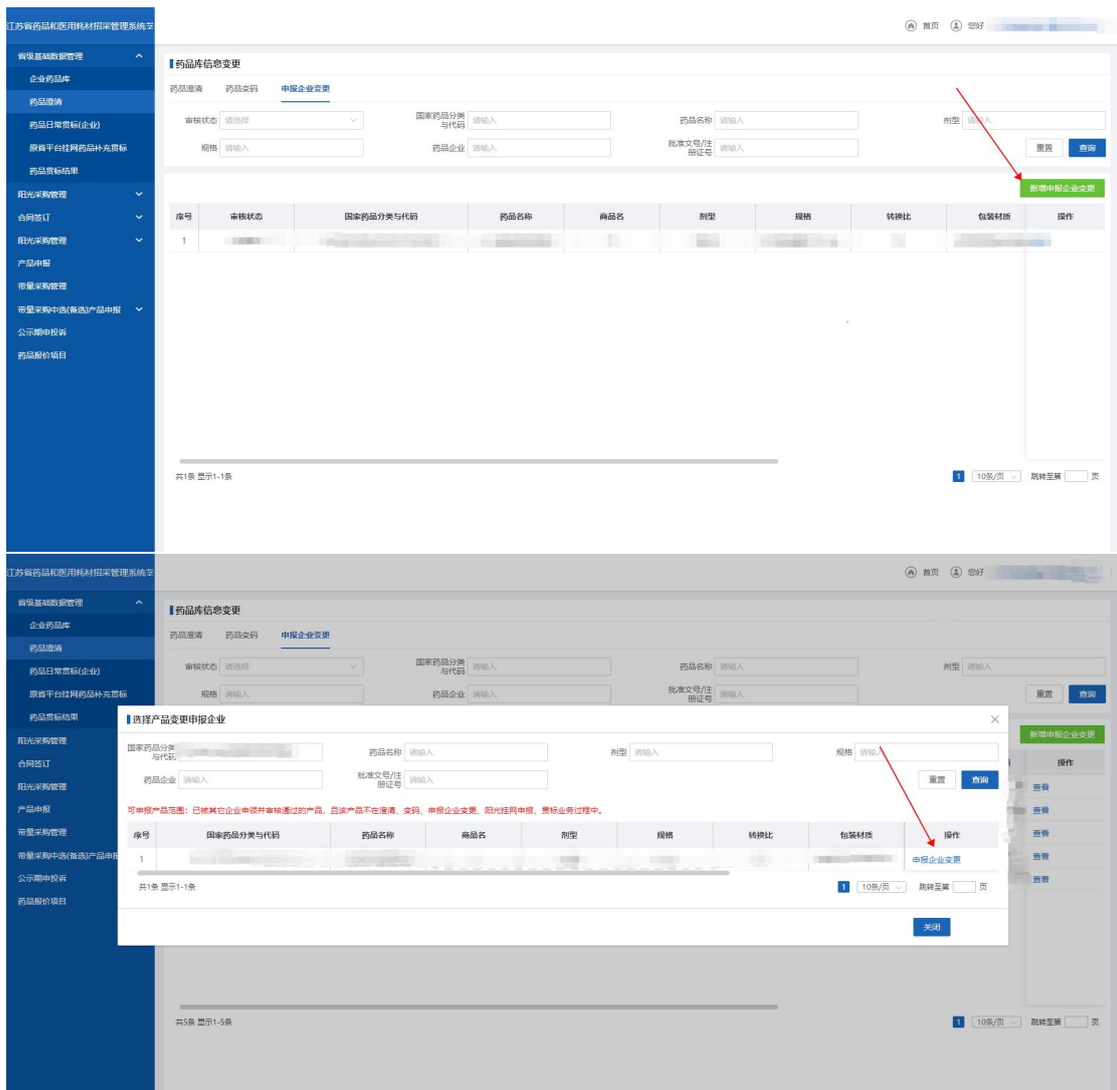
药品上市许可持有人、生产企业、代理企业

（三）办理路径

药品招采管理-药品库信息变更-申报企业变更

（四）操作流程

1.企业在页面中点击【申报企业变更】按钮，在弹窗页面中，企业必须输入药品的相关信息（如：国家医保药品分类代码等），点击【查询】按钮，才能查看药品列表。对于需要发起申请的药品，点击【新增申报企业变更】按钮，进入编辑页面。



2.编辑页面中，“产品基本信息”栏目可选择“是否存在新码”，默认为“否”；若企业需要变更医保分类与代码，选择“是”，同时点击【选择新码】按钮，在弹框页面中选择新国家医保药品分类与代码。企业维护好产品信息。选择申报企业变更类型，确认企业信息无误后，点击【保存】按钮保存并返回到列表页面，点击【保存并提交】按钮提交数据。

江苏省药品和医用耗材招标采购管理系统

当前位置: 药品信息变更 / 澄清新增 / 申报企业变更新增

产品基本信息

是否存在新码 否

国家药品分类与代码 否

注册名称(药品名称)

产品来源	剂型
规格	包装材质
最小包装数量(转换后)	最小制剂单位
最小包装单位	药品属性
药品批准文号	酸根盐基
药理分类	药品企业
申报企业	分装企业

药品注册批件

* 注册药品名称 * 注册商品名

江苏省药品和医用耗材招标采购管理系统

当前位置: 药品信息变更 / 澄清新增 / 申报企业变更新增

产品基本信息

是否存在新码 是

国家药品分类与代码 是 ▼ 变码

注册名称(药品名称)

产品来源
 剂型 || 规格 | 包装材质 |
最小包装数量(转换后)	最小制剂单位
最小包装单位	药品属性
药品批准文号	酸根盐基
药理分类	药品企业
申报企业	分装企业

药品注册批件

* 注册药品名称 * 注册商品名

江苏省药品和医用耗材招标采购管理系统

当前位置: 药品信息变更 / 澄清新增 / 申报企业变更新增

产品基本信息

选择产品

药品统一编码 产品名称 剂型 规格

包装 药品企业

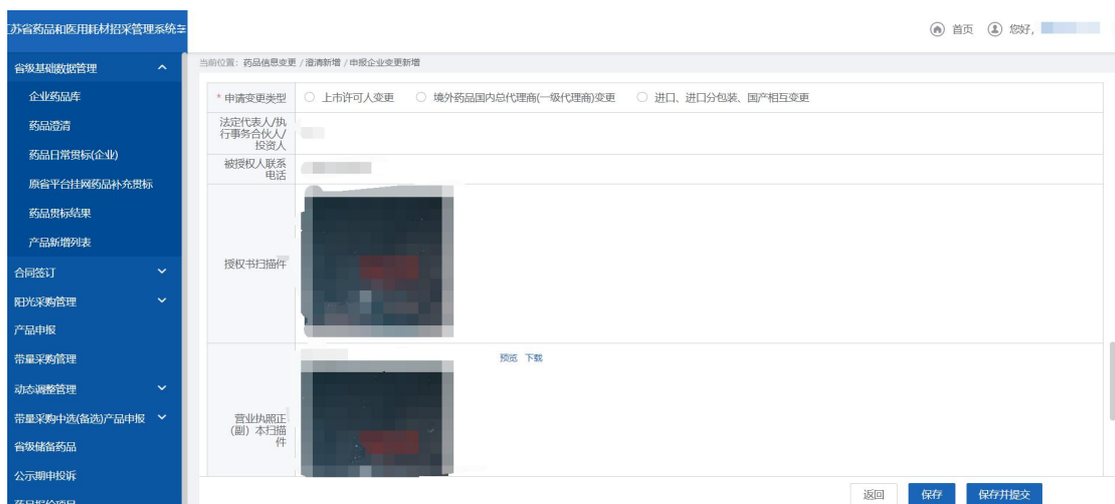
仅可选择药品库审核通过的产品,且该产品未发起过阳光挂网申报,不在变码、转厂转代理、贯标业务过程中。

序号	药品统一编码	产品名称	剂型	规格	包装	包材	操作
1							选择
2							选择

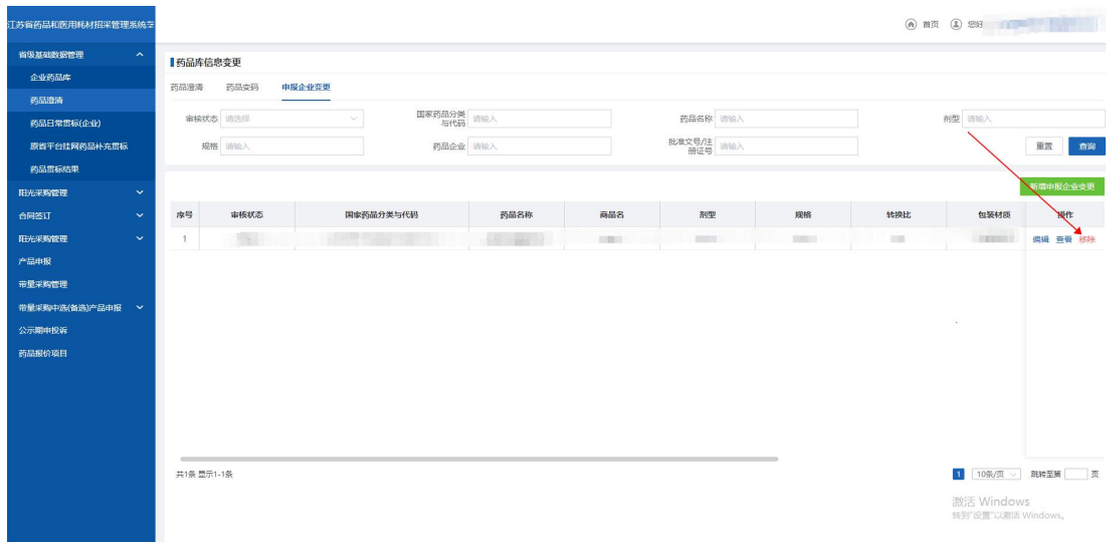
共2条 显示1-2条 1 | 10条/页 | 跳转至第 页

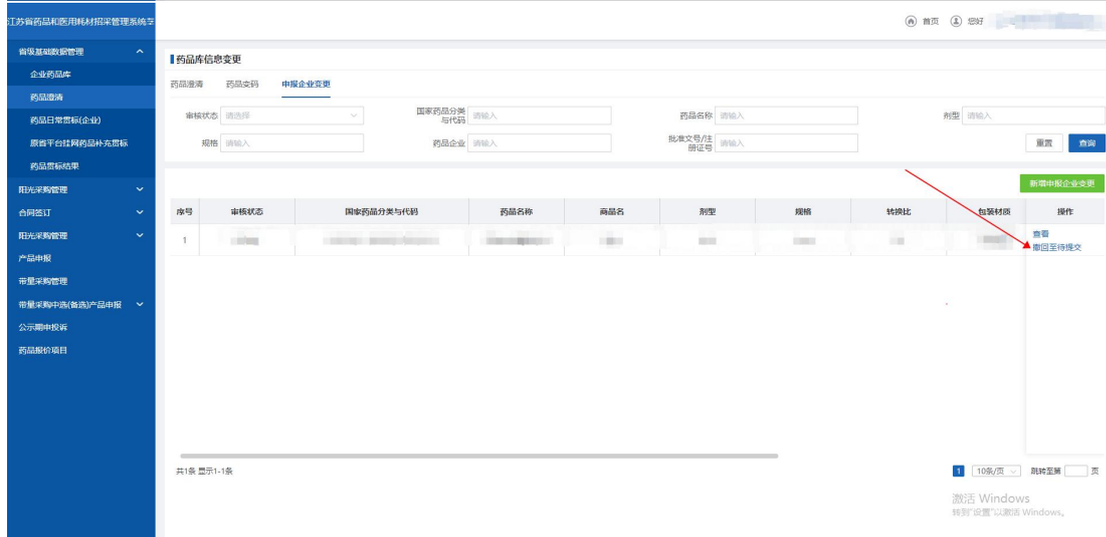
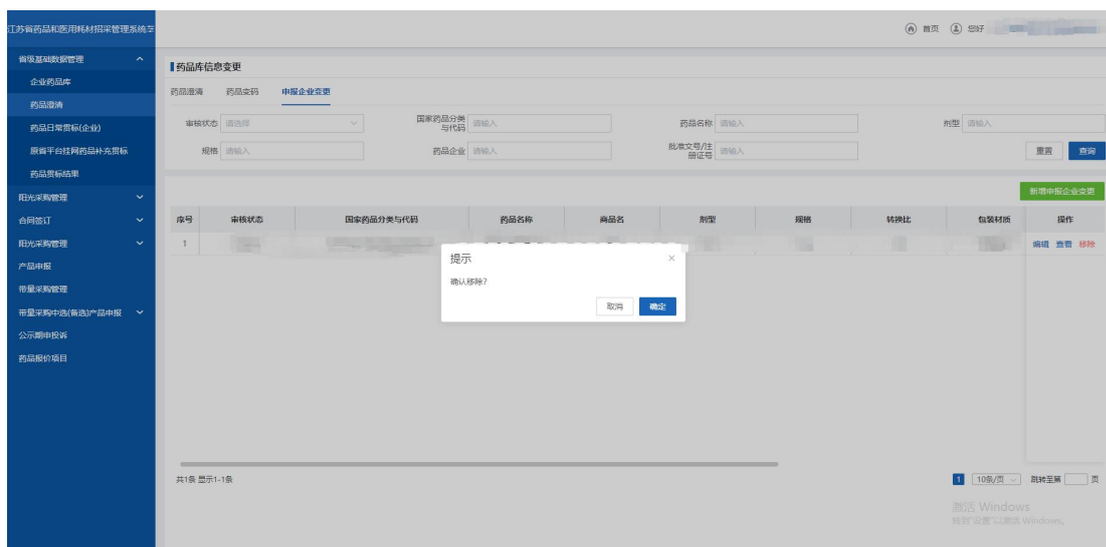
药品注册批件

* 注册药品名称 * 注册商品名



3.在列表中，可点击【查看】按钮，查看详细信息。对于未提交的申请，可点击【编辑】按钮进行编辑，编辑后点击【保存】按钮或点击【保存并提交】按钮；也可以点击【移除】按钮，移除申请，移除后可点击【新增申报企业变更】按钮重新申请。已提交的申请，可点击按钮撤回至待提交状态。





(五) 注意事项

1.若企业在发起申报企业变更的同时需要变更国家医保药品分类与代码，企业必须先先在药品库中维护新国家医保药品分类与代码对应的产品信息并核验通过。

2.若进口、进口分包装、国产相互变更未涉及到药品申报企业变更的，无需申报药品申报企业变更。

五、药品挂网产品信息变更

（一）功能描述

已挂网药品，涉及挂网目录有关信息变更的，药品库信息变更核验通过后，可通过该功能申请同步最新药品库信息到挂网目录。

（二）操作权限

药品上市许可持有人、生产企业、代理企业

（三）办理路径

药品招采管理-阳光采购管理-挂网产品信息变更

（四）操作流程

1.列表内可查看所有挂网产品信息变更的记录，包括以下几种状态：待申报、待核验、核验不通过、核验已通过待执行、已执行。

2.点击【详情】按钮，可以跳转至详情页，查看药品最新信息及历史信息变更记录。点击【申报】按钮，可发起挂网产品信息变更申报。或勾选产品序号前面的复选框，点击【批量申报】按钮，发起批量挂网产品信息变更申报。



(五) 注意事项

挂网目录中有效期截止日期、上市许可持有人字段信息按企业药品库“药品注册批件”维护信息同步，其余信息均按企业药品库“产品基本信息”中内容同步。