

医保中药配方颗粒分类与代码 数据库维护操作指引

国家医疗保障局

2022年8月

目 录

1. 维护角色	1
1.1 中药配方颗粒生产企业维护人员	1
1.2 审核校验人员	2
2. 维护流程图	3
3. 操作说明	4
3.1 注册登录	4
3.2 维护企业信息	8
3.3 维护中药配方颗粒信息	10
3.4 中药配方颗粒变更维护	11

中药配方颗粒分类与代码数据库由国家医保局组织中药配方颗粒生产企业参与统一维护，实行网上申报、网上反馈、网上公示、网上查询。

中药配方颗粒生产企业需明确维护人员，经单位授权，在国家医保局动态维护平台线上维护企业信息和产品信息。

国家医保局负责组织全国中药配方颗粒生产企业开展动态维护工作，对全国中药配方颗粒信息进行审核、赋码、公示和发布。

1. 维护角色

维护分为两个角色：中药配方颗粒生产企业维护人员、国家维护团队（由国家医保局指定的专人和提供数据审核、校验服务的单位组成）的审核校验人员。

1.1 中药配方颗粒生产企业维护人员

➤ 定义：由国家药监部门批准的中药配方颗粒生产企业指定的维护人员。

➤ 职责：负责在维护平台上对本企业的中药配方颗粒名称、包装规格、保质期、上市备案号、销往省份等基本信息进行维护并提交。

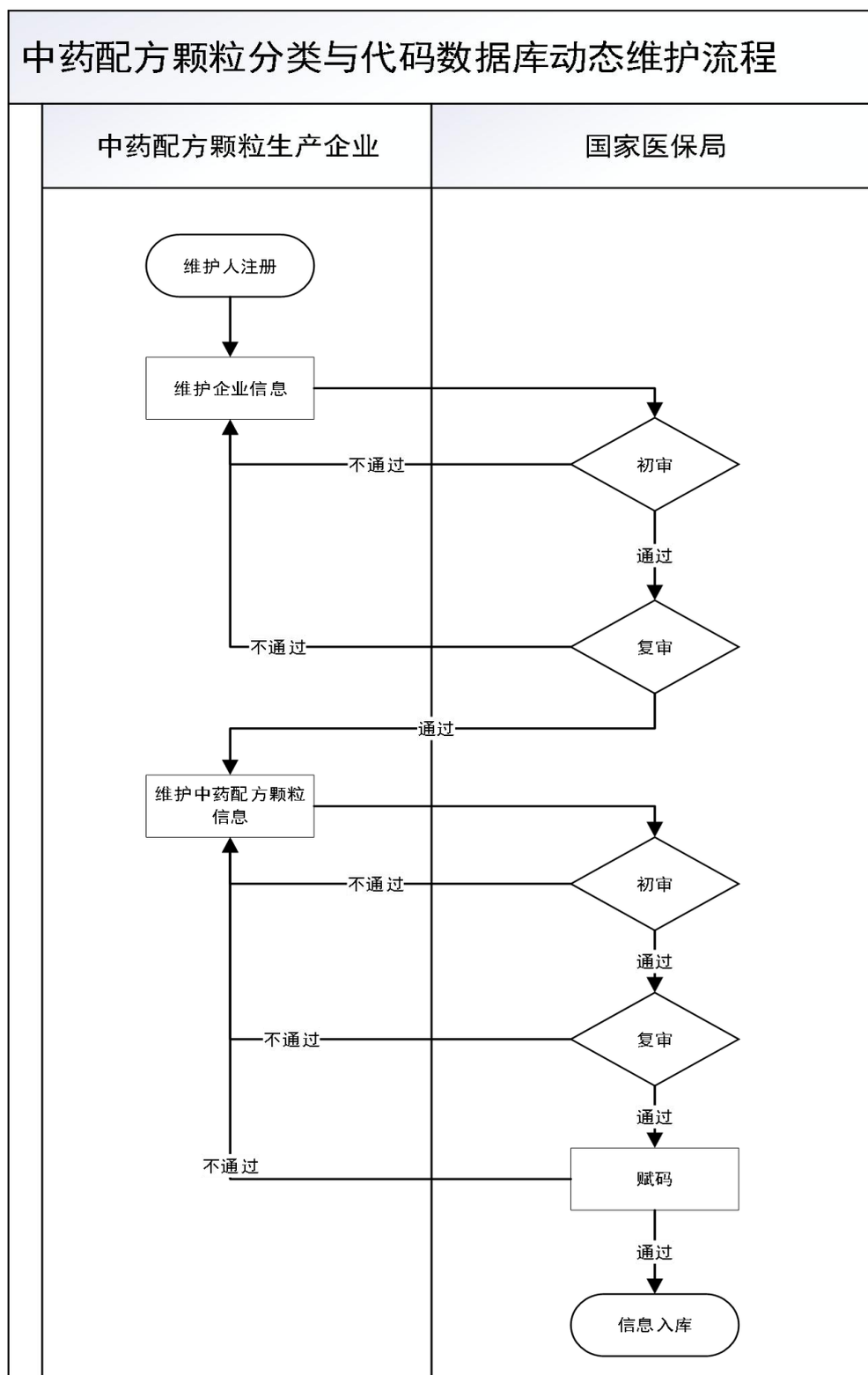
➤ 权限：查询权限、维护权限、提交权限。

➤ 账号申请：该人员账号由中药配方颗粒生产企业授权后获得。

1.2 审核校验人员

- 定义：负责对中药配方颗粒维护信息进行审核校验的工作人员。
- 职责：负责在维护平台上对维护人员提交的各项维护信息准确性及完整性进行审核校验确认。对填报错误的信息予以修正或退回。
- 权限：查询权限、审核权限、修正权限、退回权限。
- 账号申请：该人员账号由国家医保局授权后获得。

2. 维护流程图



3. 操作说明

3.1 注册登录

首先，中药配方颗粒生产企业维护人打开浏览器，输入网址“http://www.nhsa.gov.cn”进入《国家医疗保障局》官网。在官网页面底部找到“国家业务编码标准动态维护”模块，点击进入《国家医保信息业务编码标准数据库动态维护》平台。



点击“医保药品分类与代码”模块，进入登录页面。



点击“立即注册”按钮，进入注册页面。



填写注册信息完成后，勾选“我已阅读并同意《国家医疗保障局个人注册协议》”勾选框，再点击“注册”按钮完成注册。



注册完成后，需在手机端使用刚刚注册的手机号登录“国家医保服务平台”APP，并按照规定在“国家医保服务平台”APP内完成实名认证。



在“国家医保服务平台”APP内完成实名认证后，在登录页面进行扫码登录。



登录成功后，点击“中药配方颗粒维护入口”按钮，

再点击“添加新授权”按钮，进入授权添加页面。



添加授权信息，需维护下列基本信息。先点击“基本信息保存”按钮，再选择角色类型、设置授权时间，然后点击“生成授权文件并下载”按钮，系统将自动下载一份带有唯一二维码标识的 PDF 版授权书。用户将此份 PDF 文件打印、盖章后，发给被授权的维护人即可。被授权的维护人需获得加盖中药配方颗粒生产企业用户公章的授权文书后进行签字，然后重新扫描成 PDF 文件，再经授权文书上传页面。点击“提交”按钮，将该文件上传。授权文书上传后，审核通过即可登录系统。

注册信息

审核状态: 信息待完善

第一步: 维护基本信息

*用户姓名: [输入框] *用户手机号: [输入框]

*用户身份证号: [输入框] *用户上传附件: [上传附件]

*单位名称: [输入框] *统一社会信用代码: [输入框]

*所属地区: [选择] [选择] [选择]

基本信息保存

第二步: 生成授权文件

*角色类型: [选择] *授权时间: [选择] [选择] [长期]

生成授权文件并下载

第三步: 上传授权文件

*单位授权书: [上传附件] 授权文件编号: [输入框]

提交

中药配方颗粒生产企业授权信息:

序号	数据元名称	类型
1	单位名称	文本
2	统一社会信用代码	文本
3	所属地区	选择
4	角色类型	选择
5	授权时间	选择
6	法人授权书	PDF 电子材料
7	用户身份证	PDF 电子材料

3.2 维护企业信息

可对企业基本信息进行补充、完善和修改。维护结束后点击保存、提交。其中，标"*"的项目为必填项，提交审核通过后即可维护中药配方颗粒信息。

基本信息

*统一社会信用代码:	<input type="text"/>	*企业名称:	<input type="text"/>
*企业登记注册类型:	<input type="text"/>	*所在地区:	<input type="text"/> <input type="text"/>
*住所:	<input type="text"/>		
*法人代表姓名:	<input type="text"/>	*法定代表人证件类型:	请选择
*法定代表人证件号码:	<input type="text"/>	*注册资本:	<input type="text"/>
*经营范围:	<input type="text"/>		
*登记状态:	请选择	*营业期限至:	<input type="text"/> <input type="checkbox"/> 长期有效
药品生产许可证号:	<input type="text"/>	药品生产许可证有效期至:	<input type="text"/>
药品经营许可证号:	<input type="text"/>	药品经营许可证有效期至:	<input type="text"/>
*营业执照(PDF附件):	<input type="button" value="上传附件"/>	经营许可证(PDF附件):	<input type="button" value="上传附件"/>
生产许可证(PDF附件):	<input type="button" value="上传附件"/>		

企业联系人信息

*企业联系人姓名:	<input type="text"/>	*企业联系人电话:	<input type="text"/>
*企业联系人传真:	<input type="text"/>	*企业联系人邮箱:	<input type="text"/>

使用帮助:

1. *号为必填项;
2. 附件信息需加盖公章扫描件上传;
3. 上传文件大小不能超过20M;

基本信息:

序号	数据元名称	类型	是否必填
1	统一社会信用代码	文本	是
2	企业名称	文本	是
3	企业登记注册类型	文本	是
4	所在地区	选择	是
5	住所	文本	是
6	法人代表姓名	文本	是
7	法人代表证件类型	选择	是
8	法定代表人证件号码	文本	是
9	注册资本	文本	是
10	经营范围	文本	是
11	登记状态	选择	是
12	营业期限至	文本	是
13	药品生产许可证号	文本	否
14	药品生产许可证有效期至	选择	否
15	药品经营许可证号	文本	否
16	药品经营许可证有效期至	选择	否
17	营业执照 (PDF 附件)	按钮	是
18	经营许可证 (PDF 附件)	按钮	否
19	生产许可证 (PDF 附件)	按钮	否

企业联系人信息:

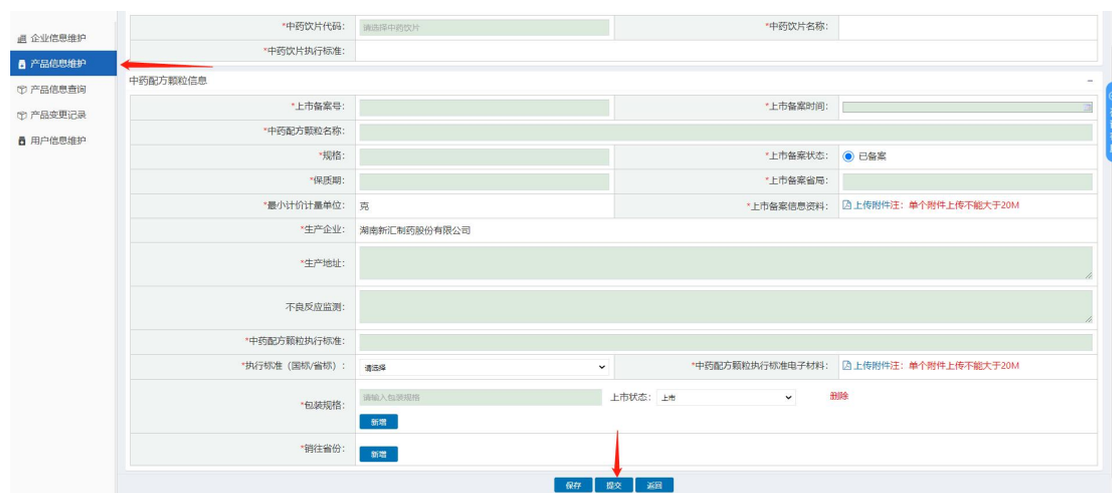
序号	数据元名称	类型	是否必填
1	企业联系人姓名	文本	是
2	企业联系人电话	文本	是
3	企业联系人传真	文本	是
4	企业联系人邮箱	文本	是

3.3 维护中药配方颗粒信息

点击左侧第二项“产品信息维护”菜单按钮进入中药配方颗粒产品信息页面，点击“新增”按钮，进入中药配方颗粒信息新增页面。



按下列字段逐项信息，同时提交相关电子材料。页面信息填写完成后点击“提交”按钮等待审核通过即可。



中药饮片信息：

序号	数据元名称	类型	是否必填
1	中药饮片代码	选择	是
2	中药饮片名称	选择	是

3	中药饮片执行标准	选择	是
---	----------	----	---

中药配方颗粒信息：

序号	数据元名称	类型	是否必填
1	中药配方颗粒名称	文本	是
2	上市备案号	选择	是
3	规格	文本	是
4	上市备案时间	文本	是
5	保质期	文本	是
6	上市备案状态	选择	是
7	最小计价计量单位	文本	是
8	上市备案省局	文本	是
9	生产企业	文本	是
10	上市备案信息资料	PDF 电子材料	是
11	生产地址	文本	是
12	不良反应监测	文本	否
13	中药配方颗粒执行标准	文本	是
14	执行标准（国标/省标）	选择	是
15	中药配方颗粒执行标准电子材料	PDF 电子材料	是

包装规格信息：

序号	数据元名称	类型	是否必填
1	包装规格	文本	是
2	上市状态	选择	是

销往省份信息：

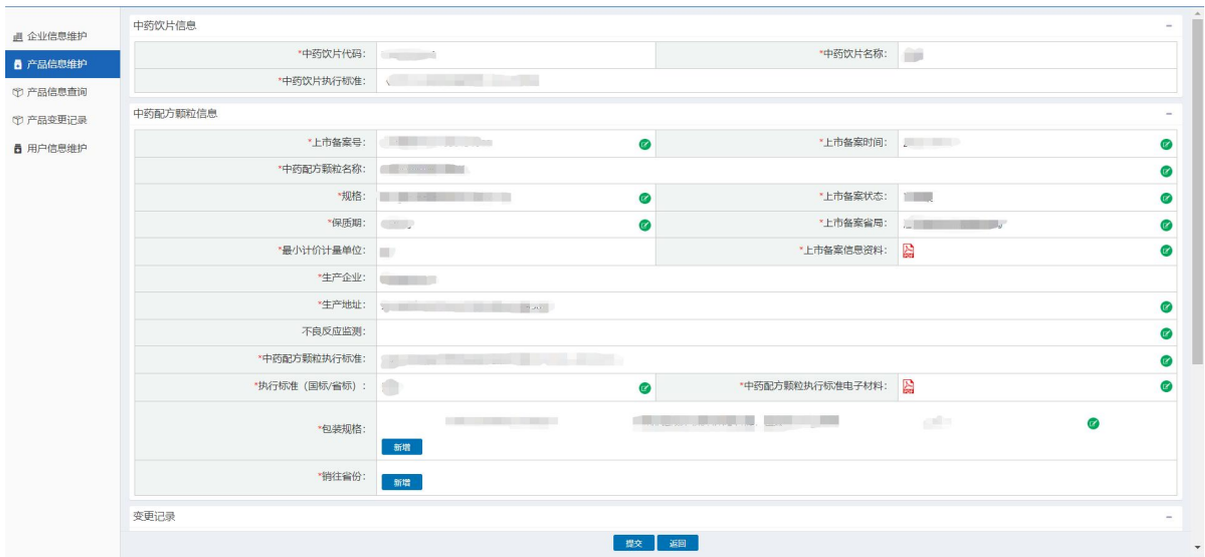
序号	数据元名称	类型	是否必填
1	销往省份	文本	是
2	跨省销售备案号	文本	是
3	跨省销售备案证附件	PDF 电子材料	是

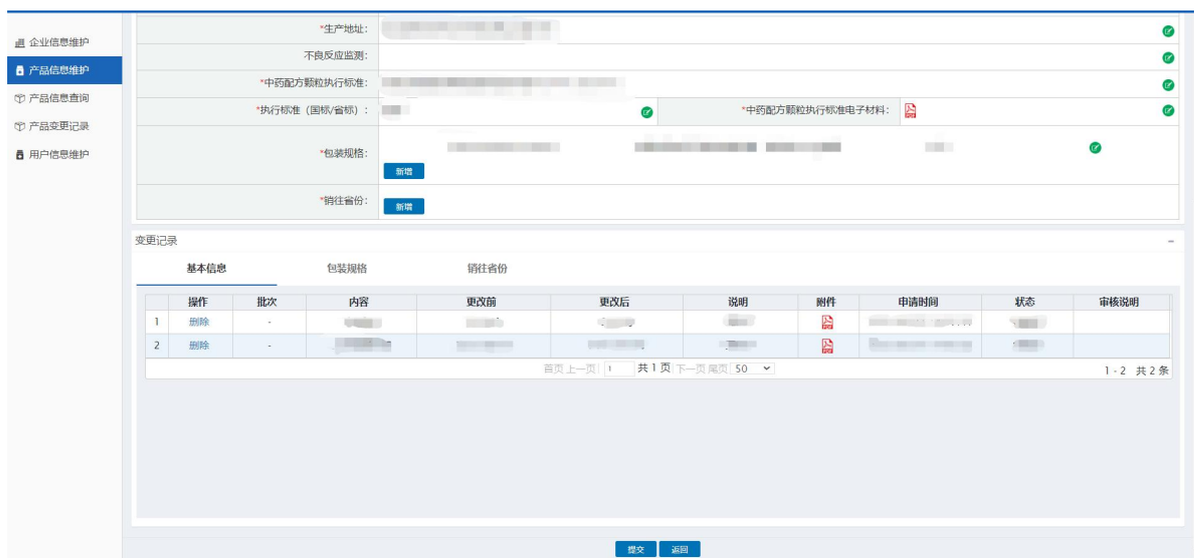
3.4 中药配方颗粒变更维护

点击左侧第二项“产品信息维护”菜单按钮进入中药配方颗粒产品信息页面，再点击“变更”按钮，进入中药配方颗粒信息变更页面。



中药配方颗粒生产企业人员对已填写审核通过的中药配方颗粒信息可以逐项进行内容变更，统一申请。变更内容包含中药配方颗粒名称、中药配方颗粒执行标准信息、上市备案信息等。

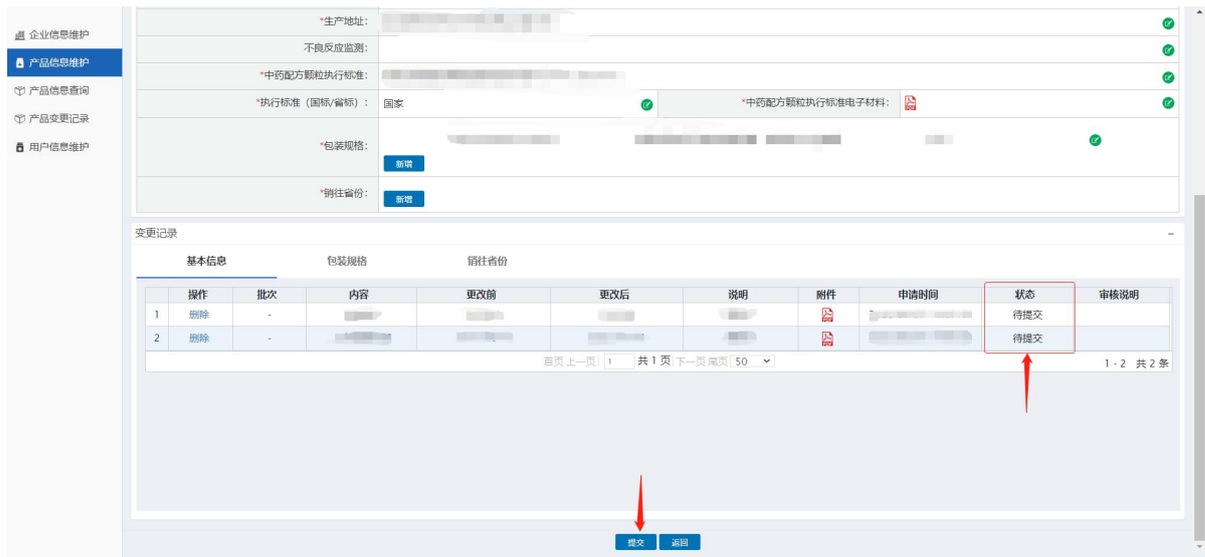




点击“”按钮，页面弹出修改信息弹窗。



填写更改后内容信息、申请说明、证明文件，点击保存按钮进行保存，修改内容会记录在页面下方，可多条信息进行修改，统一提交。



点击“提交”按钮，等待中药配方颗粒变更信息申请审核结果即可。