**上药控股有限公司**

**首营品种资料预审表一（国产药制剂）**

填写日期：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 通用名 |  | 商品名 |  | 规格 |  |
| 填报人姓名 |  | 电话 |  | 效期 |  |
| 采购员姓名 |  | 电话 |  | 储藏条件 |  |
| 生产企业名称 |  | 企业编码 |  |
| 受托企业名称 |  | 企业编码 |  |
| 经营企业名称 |  | 企业编码 |  |
| 1. 经营企业药品经营许可证（ ）、营业执照及企业年度报告公示（ ）、GSP证书（ 　）、组织机构代码证（ ）、税务登记证（ ）；
2. 生产企业药品生产许可证（ ）、营业执照（ ）、GMP证书（　 ）、组织机构代码证（ ）、税务登记证（ ）；
3. 若为首次供应商，提供供货企业质量体系调查表（ ）；相关印章、随货同行单样式（　 ）；开户户名、开户银行及账号（　 ）；
 |  |
| 4、药品注册批件（ ）；生产批准文号：[ ] ；如果有商品名的，提供商品名批文：[ ]；5、质量标准：[ ]（已成册出版的注明出处）6、药检报告书：生物制品需提供中国食品药品检定研究院（中检所）药检报告书或批签发文件，其他药品提供生产企业出具的近期药检报告书（ ）；7、24号令批件，说明书原件。（ ）8、印有批号的包装与标识复印件（ ）、样品（ ）； |  |
| 9、有注册商标的，需提供商标注册证（ ）； 10、属于中药保护品种需中药保护品种证书及近期付费发票复印件（ ）11、包装上有专利标识的，需提供专利证书和最近一次付费发票复印件（ ）；12、属兴奋剂（ ）；属电子监管品种（ ）； |  |
| 13、物价证明材料：上海物价期刊（ ）；上海阳光采购平台公告（ ）；企业自主定价证明（ ）14、体积（长\*宽\*高），毛重，装箱数的书面数据。（ ） |  |
| 主数据平台申请编号 |  | 受理日期 |  | 审核合格日 |  |

注：上述资料第1至第11项需加盖企业公章原印章。

说 明:

1. 企业编码是指该企业在我司的六位编码。
2. 质量体系调查表及印章样式可提供供应商的原有版式，如无法提供，需按我司版本的《供/购货企业质量体系调查表》及供应商印章样本填写、盖章。
3. 药品许可证、商标注册证等如有变更，需有变更记录或说明。
4. 申报时资料请按上述顺序排列。
5. 小括号内打勾，中括号内请写相关内容。
6. 包装内有医疗器械的，需提供其医疗器械生产企业许可证、医疗器械注册证、注册登记表。
7. 若品种为委托生产，请提供委托生产批件及受托方证照。
8. 企业自主定价证明文件仅限暂无阳光平台信息的品规。