



中国国际贸易单一窗口

China International Trade Single window

“单一窗口”标准版用户手册

药品进出口准许证

(蛋白同化制剂肽类激素)

中国电子口岸数据中心

目录

.....	1
目录	2
第一篇 前言	3
第二篇 使用须知	4
门户网站	4
系统环境	4
• 操作系统	4
• 浏览器	4
第三篇 药品进出口准许证（蛋白同化制剂肽类激素）申请系统介绍	5
功能简介	5
重要提醒	5
• 关于录入要求	5
• 关于界面	5
• 关于键盘操作	5
第四篇 进入或退出系统	7
第五篇 通用功能	9
• 移动页签	9
• 折叠/展开菜单	9
• 关闭选项卡	9
第六篇 操作说明	10
第一章 药品进出口准许证（蛋白同化制剂肽类激素）	10
1.1 进口准许证申请	10
1.2 出口准许证申请	15
1.3 准许证查询	16

第一篇 前言

目前，国际贸易通关过程中所涉及的大多数部门都开发了业务信息化系统，实现了各自部门业务申请、办理、回复的电子化和网络化。但是在各部门系统间缺乏协同互动、未实现充分的数据共享，因此企业在口岸通关过程中需要登录不同的系统填报数据，严重影响了口岸通关效率。

近年来部分发达地区的口岸管理部门已经尝试在地方层面建立“单一窗口”，实现企业一次录入数据后向多个管理部门的系统进行申报，并取得了良好的应用效果。为贯彻落实党中央、国务院关于我国国际贸易单一窗口（简称“单一窗口”）建设的一系列决策部署，统筹推进“单一窗口”建设，在总结沿海地区“单一窗口”建设试点成果基础上，结合我国口岸管理实际，并充分借鉴国际上单一窗口成熟经验，建设“单一窗口”标准版。

“单一窗口”标准版依托中国电子口岸平台，申报人通过“单一窗口”标准版一点接入、一次性提交满足口岸管理和国际贸易相关部门要求的标准化单证和电子信息，实现共享数据信息、实施职能管理，优化通关业务流程。

通过“单一窗口”标准版可以提高申报效率，缩短通关时间，降低企业成本，促进贸易便利化，以推动国际贸易合作对接。

第二篇 使用须知

门户网站

“单一窗口”标准版为网页形式，用户打开浏览器输入 <https://www.singlewindow.cn> 即可访问。

系统环境

- **操作系统**

Windows 7 或 10（32 位或 64 位操作系统均可）

不推荐 windows XP 系统

- **浏览器**

Chrome 20 及以上版本

若用户使用 windows 7 及以上操作系统（推荐使用 Chrome 50 及以上版本）

若用户使用 windows XP 系统（推荐使用 Chrome 26 版本的浏览器）

IE 9 及以上版本（推荐使用 IE 10 或 11 版本）

第三篇 药品进出口准许证（蛋白同化制剂肽类激素）申请系统介绍

功能简介

药品进出口准许证（蛋白同化制剂肽类激素）申请系统，涵盖省、市级药监局签发“准许证”的申请和办理功能，实现企业通过“单一窗口”一次性提交满足要求的申请信息和资料，审批部门予以审核办理，完成后将审批结果通过“单一窗口”统一反馈企业，便于企业查询，同时审批端将签发的准许证电子数据发往海关，方便企业“一站式”办理。

重要提醒

- **关于录入要求**

本文仅对“单一窗口”标准版用户手册（药品进出口准许证申请）系统的界面与基本功能进行指导性介绍。

- **关于界面**

界面中带有黄色底色的字段，为必填项。

因相关业务数据有严格的填制规范，如在系统录入数据的过程中，字段右侧弹出红色提示，代表您当前录入的数据有误，请根据要求重新录入。

- **关于键盘操作**

“单一窗口”标准版界面中的部分功能可使用键盘进行快捷操作。

Tab

点击该键，可使界面光标自动跳转至下一字段的录入框中。

（上下方向）

点击该键，可在界面下拉菜单中的参数中进行选择。

Enter（回车）

点击该键，可将当前选中的下拉菜单中的参数自动返填到字段录入框中。

Delete

点击该键，可将当前录入框中的内容进行删除操作。

第四篇 进入或退出系统

打开“单一窗口”标准版门户网站 <https://www.singlewindow.cn>（如图门户网站），点击门户网站“业务应用”页签，点击“口岸执法申报”选择药品进出口准许证进入“单一窗口”标准版界面。如图



图 门户网站



图 “单一窗口”标准版登录

在图“单一窗口”标准版登录中，输入已注册成功的用户名、密码与验证码或者输入卡介质密码，点击“登录”按钮，登录成功后，界面跳转至单一窗口门户首页界面。

登录操作完成后，需要退出单一窗口标准版系统，点击右上角“退出”按钮，如图退出，可安全退出系统网站。



图 退出

ⓘ 小提示:

用户注册（登录）相关功能介绍，请参见《“单一窗口”标准版用户手册（用户管理篇）》。

第五篇 通用功能

- 移动页签

如打开的页签较多，点击界面  或  图标，可将页签名称进行左右移动选择。

- 折叠/展开菜单


点击右侧展示区左上角  图标，将左侧菜单栏进行折叠或展开的操作。效果如图
折叠菜单栏。



图 折叠菜单栏

- 关闭选项卡


点击右侧展示区右上角  图标，弹出下拉菜单（如图 关闭选项卡操作）。选择“关闭全部选项卡”则将当前展示区内打开的所有页签选项卡全部关闭；如选择“关闭其他选项卡”，则除当前停留显示的页签选项卡之外，关闭其他打开过的选项卡。



图 关闭选项卡操作

第六篇 操作说明

第一章 药品进出口许可证（蛋白同化制剂肽类激素）

1.1 进口许可证申请

- 基本信息

点击左侧菜单中“进口许可证申请”，右侧区域展示申请界面如图 进口许可证申请，根据登录的账号或者卡信息自动返填“进口单位名称”、“进口单位地址”、“进口单位名称（英文）”和“进口单位地址（英文）”字段内容。置灰输入框为系统自动返填字段，用户不能自行更改。其余输入框按照实际内容填写即可。

图 进口许可证申请

- 商品信息

基本信息数据录入完成后，点击商品信息下方“新增”按钮，系统在当前界面弹框展示商品信息页面如图 商品信息，输入框底色为黄色的是必填项，按照实际情况录入后点击“保存并新增”按钮，保存该条商品信息的同时界面不关闭，并复制上一条商品信

息至界面，用户可修改后继续保存。也可直接点击“保存”按钮，保存该条录入数据并关闭录入界面。若想要清空当前录入的数据，可点击“清空”按钮，当前页面数据全部清空。



图 商品信息

❖ 小提示:

1. 商品信息项最多可录入保存四条表体。
2. 录入第一条商品信息后，后续新增的商品信息项中的商品编码、进口药物名称、进口药物名称(英文)、剂型、剂型(英文)字段置灰不可更改。如需更改，需勾选已录入的商品信息并点击【删除】按钮，删除后重新新增录入。

• 暂存

当基本信息必填项录入完成后，点击“暂存”按钮，系统自动校验录入数据是否符合校验规则，校验通过则系统提示“暂存成功”，如图 药品准许证暂存；若校验失败，系统给出相关的错误提示信息，按要求修改后再尝试暂存操作。

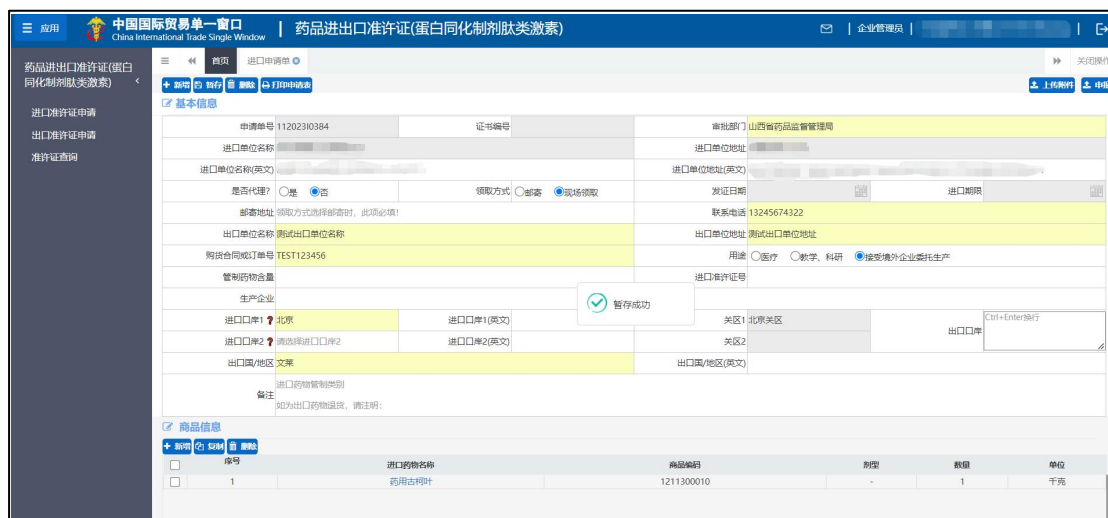


图 药品准许证暂存

- **打印申请表**

申请单暂存成功后，界面展示“打印申请表”按钮，点击此按钮后可以预览打印申请表信息，如图 **打印申请表**。企业在基本信息和商品信息录入完成后打印并盖章扫描成PDF文件后，在上传附件信息时使用。

药品进口准许证申请表

申请单号:	11202310396	审批部门:	山西省药品监督管理局
进口单位名称及地址: 			
出口单位名称及地址: 测试出口单位名称 测试出口单位地址			
邮寄地址:		联系电话:	13245674322
管制药物含量:		进口准许证号:	
生产企业:			
进口口岸 1:	北京	进口口岸 2:	
关区 1:	北京关区	关区 2:	
出口国/地区:	阿富汗		
用途:	<input type="checkbox"/> 医疗 <input type="checkbox"/> 教学、科研 <input checked="" type="checkbox"/> 接受境外企业委托生产		
购货合同或订单号:	test111111	出口口岸:	
领取方式:	<input type="checkbox"/> 邮寄 <input checked="" type="checkbox"/> 现场领取	是否代理?:	<input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否
委托人统一社会信用代码:			
委托人企业名称:			
进口药物管制类别备注:			
如为出口药物退货, 请注明:			
进口药物名称:	药用苦柯叶		
剂型:		商品编码:	1211300010
注册证号:	包装与规格:	数量:	单位:
		11	千克

图 打印申请表

• 上传附件

基本信息和商品信息录入完成, 点击“上传附件”按钮, 输入框底色标黄的附件类型为必填项, 选择相应文件后点击上传按钮, 系统自动校验文件大小是否未超过 4M 并且文件格式为 pdf。附件上传完成后, 可以下载附件信息至本地查看。若附件信息上传有误, 点击删除按钮, 删除成功后可以重新上传附件。如图 附件信息。

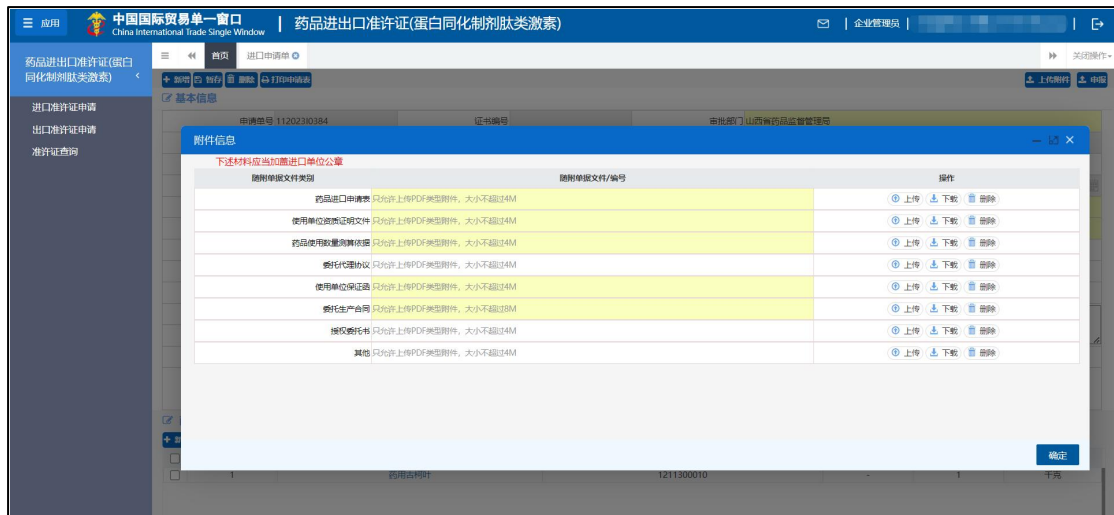


图 附件信息。

• 删除

暂存状态下的单证数据可以进行删除，点击“删除”按钮，系统提示弹框点击“确定”按钮，系统提示“删除成功”且输入框内容清空，则删除操作成功，当前页面可以重新录入新申请单内容。如图 删除。

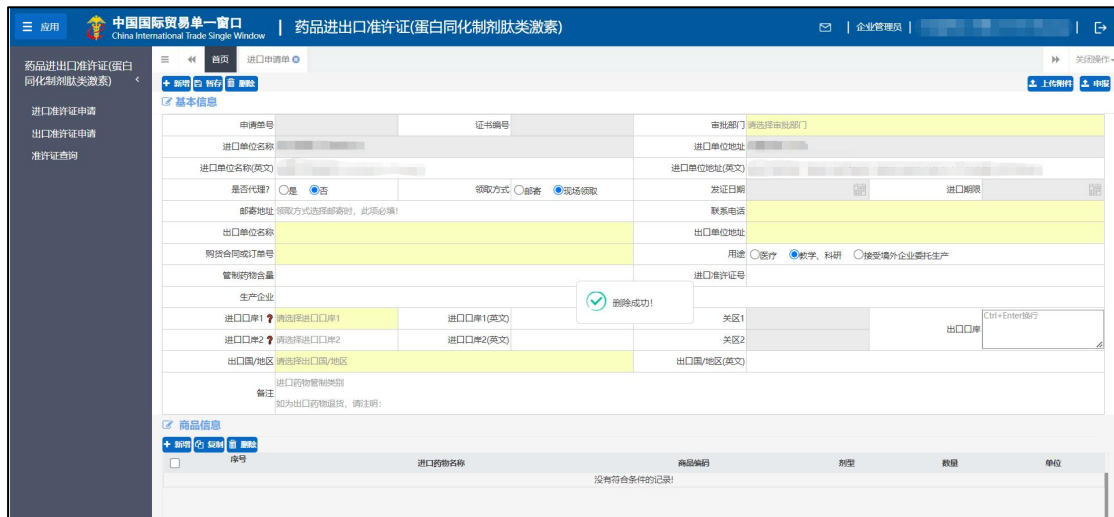


图 删除

• 申报

当基本信息，商品信息和附件信息全部录入完成后，点击右上角“申报”按钮，系统自动

校验录入数据是否符合业务规则，校验通过后系统提示“提交成功”，页面全部置灰，不能继续更改；校验不通过，系统给出相关提示信息，企业按照要求修改数据后，再重新尝试申报操作。如图 申报。



图 申报

1.2 出口许可证申请

点击左侧菜单中“出口许可证申请”，右侧区域展示申请界面如图 出口许可证申请，具体操作与 1.1 进口许可证申请基本一致，可以参考以上内容进行信息录入。



图 出口许可证申请

❖ 小提示:

如进口国家或者地区对蛋白同化制剂、肽类激素进口尚未实行许可证管理制度，需提供进口国家的药品管理机构提供的该类药品进口无需核发进口准许证的证明文件以及以下文件之一：

1. 进口国家或者地区的药品管理机构提供的同意进口该药品的证明文件；
2. 进口单位合法资质的证明文件和该药品用途合法的证明文件。

附件材料应当加盖单位公章后进行上传。

1.3 准许证查询

点击左侧菜单中“准许证查询”，右侧区域展示详细信息界面如图 准许证查询。默认展示登录企业下全部进出口准许证数据，用户可以通过查询条件：申请单号、进出口类型、商品名称、状态、申请起止日期和签发起止日期来进行查询。勾选一条数据，点击蓝色“申请单号”字段，系统自动跳转到数据详情界面。数据为暂存、已撤回和补正材料时，详情界面数据可以修改编辑，其他状态页面置灰只允许查看，附件信息所有状态都可以下载查看。

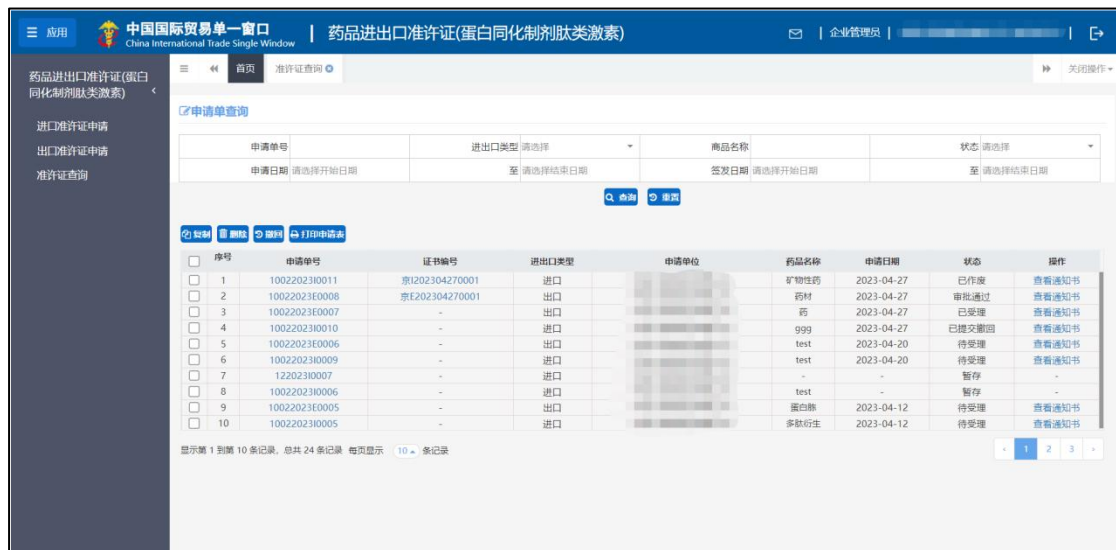


图 准许证查询

• 复制

企业勾选需要复制的准许证数据，点击界面上“复制”按钮，界面跳转至申请单录入界面，企业可以进行修改编辑操作。任何状态下的数据都可以进行复制操作。

❖ 小提示：

需选择单条数据进行复制，不可同时勾选多条。

删除

企业勾选需要删除的准许证数据，点击界面上“删除”按钮，系统弹框提示“确定删除？”，如确认删除数据，点击“确定”按钮，即可对勾选的数据进行删除。仅暂存状态的数据可以删除，其他状态点击删除时，系统给出相关提示信息，不允许删除。删除的单据不可恢复，请用户谨慎操作。

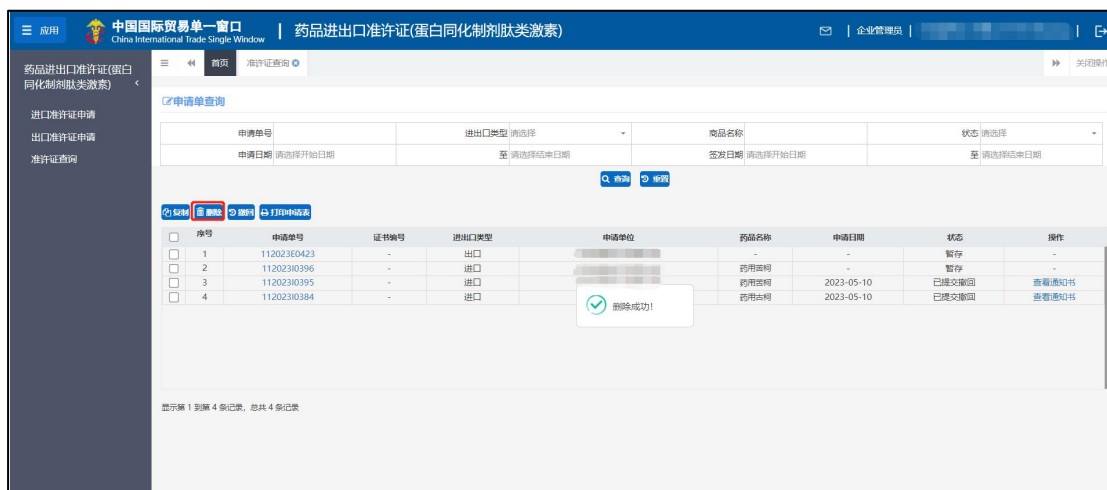


图 删除

撤回

企业勾选需要撤回的准许证数据，点击界面上“撤回”按钮，系统弹框提示“确定撤回？”，如确认撤回数据，点击“确定”按钮，即可对勾选的数据进行撤回。当勾选准许证数据状态为不予受理、补正材料、审批通过、审批不通过、已作废状态不可以进行撤回操作。企业撤回后需要药监局审批通过后，申请单状态变为【已撤回】才可以再次对已撤回的数据进行修改编辑。



图 撤回

- **打印申请表**

企业勾选需要打印申请表的数据，点击界面上“打印申请表”按钮，系统弹框提示“是否确定打印该申请表”，点击“确定”按钮，系统自动跳转到预览界面，如图 **预览申请表**。任何状态下的数据都支持申请表打印，点击预览界面右上角打印按钮进行打印操作。

药品进口准许证申请表			
申请单号:	11202310395	审批部门:	山西省药品监督管理局
进口单位名称及地址:			
出口单位名称及地址: 测试出口单位名称 测试出口单位地址			
邮寄地址:		联系电话:	13245674322
管制药物含量:		进口准许证号:	
生产企业:			
进口口岸 1:	北京	进口口岸 2:	
关区 1:	北京关区	关区 2:	
出口国/地区:	文莱		
用途:	<input type="checkbox"/> 医疗 <input checked="" type="checkbox"/> 教学、科研 <input type="checkbox"/> 接受境外企业委托生产		
购货合同或订单号:	TEST123456	出口口岸:	
领取方式:	<input type="checkbox"/> 邮寄 <input checked="" type="checkbox"/> 现场领取	是否代理?	<input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否
委托人统一社会信用代码:			
委托人企业名称:			
进口药物管制类别备注: 测试			
如为出口药物退货, 请注明:			
进口药物名称:	药用苦柯叶		
剂型:		商品编码:	1211300010
注册号:	包装与规格:	数量:	单位:
		1	千克

图 预览申请表

- **查看通知书**

用户点击查询列表最后操作一列的蓝色“查看通知书”链接，可查看或打印审批部门出具的通知书电子版。查看通知书需要安装控件，若没有安装，系统自动弹出提示，用户可点击弹出框中的“执行安装”链接进行下载、安装控件操作，控件安装完成后刷新查询界面，再点击“查看通知书”链接，系统弹框显示通知书列表页面，如图 **通知书列表**，点击“查看”按钮，系统自动跳转到预览界面，如图 **预览通知书**，点击预览界面右上角打印按钮进行打印操作。

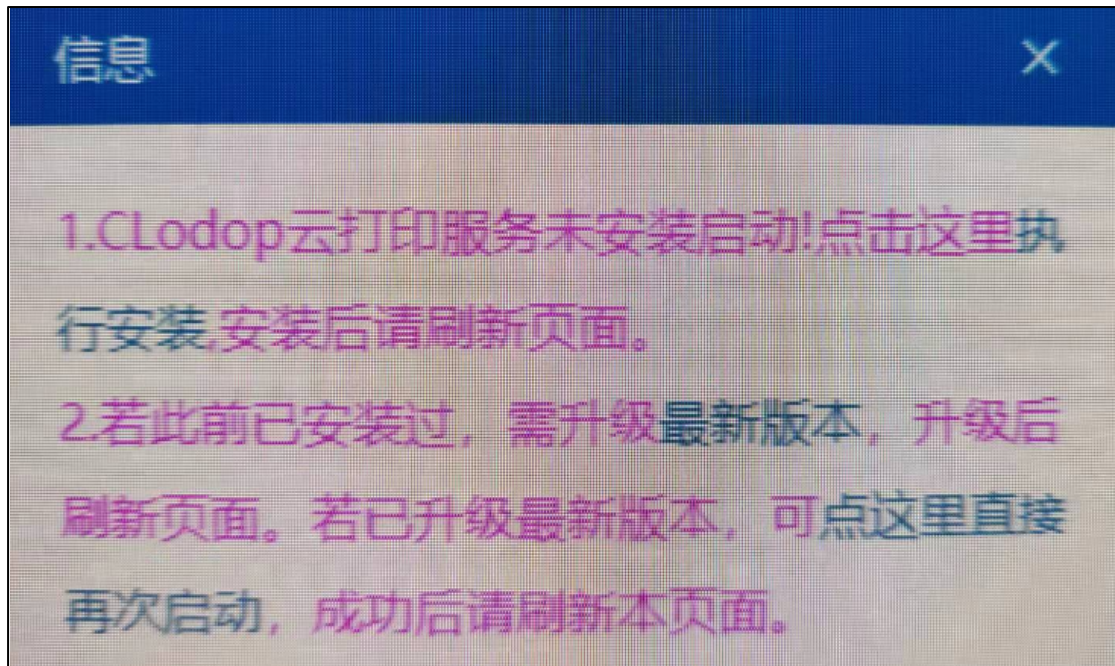


图 安装控件

序号	通知书类型	操作
1	受理通知书	查看

显示第 1 到第 1 条记录, 总共 1 条记录

[关闭](#)

图 通知书列表

受理通知书

编号：京E12023002

你(单位)申请蛋白同化制剂、肽类激素出口许可证审批经审查,申请合法定形式,根据《中华人民共和国行政许可法》第三十二条的规定,决定予以受理。

该申请事项审批时限为15个工作日(不含技术审评和送达时限)。有关行政许可或者不予行政许可的证明文件,我局将在规定期限内送达你(单位)。

通知书和行政许可证明文件送达方式包括当面送达和邮寄送达两种,送达地点为很少见哈坚实的

经办人:准许证-北京1

联系电话:13423222221

2023年04月27日

当面送达

本通知书已于__年__月__日__时__分收到

签收人:_____

注:本文书一式二联,第一联存档,第二联交申请单位(人)

图 预览通知书

• 预览准许证

药品进出口准许证审批通过后,点击查询列表中蓝色【证书编号】链接,系统自动跳转到准许证预览界面,可预览审批部门出具的电子版准许证。

药品进口准许证
IMPORT AUTHORIZATION FOR DRUGS

编号: 京I202304270001
File No.
发证日期: 2023-04-27
Date of Issue

根据《中华人民共和国药品管理法》规定, 准许以下单位进口以下药品。

In pursuance of the "DRUG ADMINISTRATION LAW OF THE PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA", we hereby grant the importer listed below an authorization to import the consignment specified in following columns.

进口单位及地址: Importer	ent dsad
----------------------	-------------

出口单位及地址: Exporter	
----------------------	--

进口药物名称 Name of Substances or Preparations to be Imported	商品编码 HS Code	剂型 Dosage Form	包装与规格 Package & Strength	数量 Quantity
矿物性药材	2530901000			657.435千克 657.435

管制药物含量: Controlled Substance Content	
---	--

进口准许证号:	
---------	--

生产企业: Manufacturer	
-----------------------	--

进口口岸: 北京 Port of Entry	出口口岸: Port of Departure
---------------------------	----------------------------

备注: Notes	1. 进口药物管制类别 2. 如为出口药物退货, 请说明:
--------------	----------------------------------

说明: Direction	1. 本联为进口单位向海关申报进口手续的凭证。 This copy is to be produced to the Customs by the importer at the time of importation. 2. 本联由口岸检验所填写背面各项内容并盖章后(免检药品除外), 由进口单位返回发证机关。 The importer is to return this copy, after being endorsed by the drug testing institution in the place where the port is located, to the competent authority issued the import authorization.
------------------	---

于下列日期前进口:
The importer must be effected before

2024-04-26
Apr 26 2024

发证机关:
The competent authority

好几款汉家江湖

(负责人签字)
(Signature)