**贵州卫虹互联网药品（医疗器械）信息服务平台厂家遴选入库项目**

**项目编号：GZWH-2020-6153**

**项目名称：贵州卫虹互联网药品（医疗器械）信息服务平台厂家遴选入库项目**

**贵州卫虹招标有限公司**

**二○二○年八月**

目 录

[第一章 邀请公告 3](#_Toc47343713)

[第二章 入库须知 5](#_Toc47343714)

[第三章 入库资料 6](#_Toc47343715)

# 第一章 邀请公告

贵州卫虹招标有限公司具备发布互联网药品（医疗器械）信息服务业务资格，欢迎有意向的厂家参加本次遴选入库药品（医疗器械）信息服务平台发布信息。

1、项目名称：贵州卫虹互联网药品（医疗器械）信息服务平台厂家遴选入库项目

2、项目编号：GZWH-2020-6153

3、项目简介：发布互联网药品（医疗器械）信息服务业务

4、厂家入库：

4.1 入库网址：http://www.e-gzwh.cn/

4.2 入库企业资料（1）“营业执照副本、税务登记证副本、组织机构代码证副本复印件，”或“三证合一复印件”，若供应商为事业单位，提供事业单位法人证书复印件；（2）药品（医疗器械）生产许可证复印件；（3）授权委托函；（4）厂家基本信息；（5）药品信息委托发布协议。

4.3入库产品资料：（1）网站药品（医疗器械）信息发布登记表；（2）药品（医疗器械）产品注册批件或者注册证复印件；（3）药品（医疗器械）产品说明书复印件（含电子版）；（4）药品（医疗器械）产品电子版图片一张。

以上资料均须加盖公司鲜章，并把**相关入库资料交到贵州卫虹招标有限公司**，贵州卫虹招标有限公司负责审查，审查通过即入库发布信息。已入库的厂家，只需要提供入库产品资料进行审查。

5、入库流程：递交入库企业资料和产品资料，缴纳信息发布服务费，审查入库资料并发布产品信息。

6、每个产品入库审查并发布产品信息服务费300元

7、入库日期： **2020年8月6日至2020年12月31日，时间:每天9:00 - 17:00(节假日除外)，欢迎入库平台,长期有效。**

8、递交入库资料地点：贵阳市中华中路8号时代广场名仕楼18楼A座项目五部

9、联系电话：

  代理机构：贵州卫虹招标有限公司

  联 系 人：项目五部

  联系电话：0851-85801724

10、收款账户

  开户名称：贵州卫虹招标有限公司

  开 户 行：中国工商银行股份有限公司贵阳云岩支行

  账 号：2402000319200068829

# 第二章 入库须知

根据《互联网药品信息服务管理办法》的有关规定，厂家在诚信的基础上，使用贵州卫虹互联网药品（医疗器械）信息服务平台（简称平台）进行发布信息服务，必须遵循如下规则。

1. 厂家发布时提供自己的真实资料，相关资料实际变更时及时更新有关资料。
2. 厂家不得发布各类违法或违规信息，遵守国家法律、法规和平台的相关规定以及各种社会公共利益或公共道德。
3. 厂家不得发布麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品、戒毒药品和医疗机构制剂的产品信息。
4. 厂家发布的药品信息不得直接撮合药品网上交易。
5. 厂家不对平台上任何数据作商业性利用，包括但不限于在未经平台事先书面批准的情况下，以复制、传播等方式使用在平台上展示的任何资料。
6. 对于厂家在平台上的不当行为或其它任何平台认为应当终止服务的情况，乙方有权随时做出终止服务，而无须征得厂家的同意。
7. 平台有权(全部或部份地)使用、复制、修订、改写、发布、翻译、分发、执行和展示厂家发布于平台的各类信息或制作其派生作品，和/或以现在已知或日后开发的任何形式、媒体或技术，将上述信息纳入其它作品内。

# 第三章 入库资料

**目录**

**一、企业资料**

1. 营业执照复印件……………………………………………………………………………………
2. 药品（医疗器械）生产许可证复印件……………………………………………………………
3. 授权委托函原件……………………………………………………………………………………
4. 厂家基本信息………………………………………………………………………………………
5. 药品信息委托发布协议……………………………………………………………………………

**二、产品资料**

1. 网站药品（医疗器械）信息发布登记表…………………………………………………………
2. 药品（医疗器械）产品注册批件或者注册证复印件……………………………………………
3. 药品（医疗器械）产品说明书复印件（含电子版）……………………………………………
4. 药品（医疗器械）产品电子版图片一张…………………………………………………………

**一、企业资料**

**1、营业执照复印件**

**2、药品（医疗器械）生产许可证复印件**

**3授权委托函**

**授权委托函**

本授权书声明：注册于（地址）的（公司名称）的在下面签字的（法定代表人姓名、职务）代表本公司授权（单位名称）的在下面签字的（被授权人的姓名、职务）为本公司的合法代理人，代表我公司全权办理对贵州卫虹互联网药品（医疗器械）信息服务厂家遴选项目的具体工作，并签署全部有关的文件、协议及合同。

我公司对被授权人的上述经济活动负全部责任。

在撤消授权的书面通知前，本授权书一直有效。被授权人签署的所有文件（在授权书有效期内签署的）不因授权的撤消而失效。

授权代表签名： 厂家法定代表人签字或盖章：

职 务： 职 务：

电 话：

|  |  |
| --- | --- |
| 被授权代表身份证复印件（正面）粘贴处 | 被授权代表身份证复印件（反面）粘贴处 |

厂家名称及公章：

年 月 日

**4 厂家基本信息**

**厂家基本信息**

|  |  |
| --- | --- |
| **企业全称** |  |
| **企业地址、邮编** |  |
| **企业负责人** |  |
| **负责人手机号码** |  |
| **负责人座机号码** |  |
| **被授权人姓名** |  |
| **被授权人手机号** |  |
| **被授权人座机号** |  |

企业名称(签章):

年 月 日

**5 药品信息委托发布协议**

**药品信息委托发布协议**

甲方： （以下简称甲方）

乙方： 贵州卫虹招标有限公司（以下简称乙方）

根据《互联网药品信息服务管理办法》的有关规定，甲、乙双方在诚信的基础上，经友好协商，现就甲方委托乙方在贵州卫虹招标有限公司平台（简称平台）http://www.e-hongw.cn进行发布的有关事宜达成一致，特订立本合同，以资共同遵守。

贵州卫虹招标有限公司平台是由贵州卫虹招标有限公司创建的向个人提供互联网药品信息服务的网站。下列条款适用于贵州卫虹招标有限公司平台的用户。

一、 定义

1.1甲方：指有使用贵州卫虹招标有限公司平台发布药品信息服务需求的使用者。

1.2乙方：指由贵州卫虹招标有限公司负责开发并运营的贵州卫虹招标有限公司平台<http://www.e-hongw.cn>。

二、 双方权利和义务

(一）甲方的权利和义务

1. 甲方有权根据本合同的规定以及乙方发布的信息服务相关规则，使用乙方的有关信息发布服务。
2. 甲方有义务在委托发布时提供自己的真实资料。同时，甲方也有义务在相关资料实际变更时及时更新有关资料。甲方保证不以他人资料在乙方进行委托发布。
3. 甲方在乙方平台不得发布各类违法或违规信息。
4. 甲方在使用乙方提供的信息服务时实施的所有行为均遵守国家法律、法规和乙方的相关规定以及各种社会公共利益或公共道德。如有违反导致任何法律后果的发生，甲方将以自己的名义独立承担所有相应的法律责任。
5. 甲方不对乙方平台上任何数据作商业性利用，包括但不限于在未经乙方事先书面批准的情况下，以复制、传播等方式使用在乙方平台上展示的任何资料。

(一）乙方的权利和义务

1. 乙方有义务在现有技术上维护整个平台的正常运行，并努力提升和改进技术，使甲方网上信息服务得以顺利进行。
2. 甲方在使用乙方平台中所遇到的有关问题及反映的情况，乙方应及时做出回复。
3. 对于甲方在乙方平台上的不当行为或其它任何乙方认为应当终止服务的情况，乙方有权随时做出终止服务，而无须征得甲方的同意。
4. 甲方因在乙方平台上提供信息服务而产生诉讼的，甲方通过司法部门或行政部门依照法定程序要求乙方提供相关数据，乙方应积极配合并提供有关资料。
5. 乙方有权对甲方的信息服务行为进行查阅，发现信息服务行为中存在任何问题或怀疑，均有权向甲方发出询问并做出相应处理。
6. 可使用权。甲方以此授予乙方独家的、全球通用的、永久的、免费的许可使用权利，使乙方有权(全部或部份地)使用、复制、修订、改写、发布、翻译、分发、执行和展示甲方发布于平台的各类信息或制作其派生作品，和/或以现在已知或日后开发的任何形式、媒体或技术，将上述信息纳入其它作品内。

甲方（盖章）： 乙方（盖章）：

法定代表人或授权代表 法定代表人或授权代表

（签字或盖章） （签字或盖章）

联系电话： 联系电话：

日期： 年 月 日

**二、产品资料**

**1 网站药品（医疗器械）信息发布登记表**

网站药品（医疗器械）信息发布登记表

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 药品（医疗器械）名称 | 通用名 | 生产企业 | 规格 | 批准文号 | 剂型 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| 信息来源： 签字： 日期： | | | | | |
| 信息发布人： 签字： 日期： | | | | | |
| 信息审核人： 签字： 日期： | | | | | |

**2 药品（医疗器械）产品注册批件或者注册证复印件**

**3 药品（医疗器械）产品说明书复印件（含电子版）**

**4 药品（医疗器械）产品电子版图片一张**