

出入境特殊物品卫生检疫审批及分析系统 用户手册（申请人端）

2022年1月

版本号	修订类型	修订章节	修订内容概要（或原因）	编制人/日期	批准人/日期
1.0	A	6.2.1	增加特殊物品复制功能	刘姗姗	2022-01-20

*修订类型分为：A—ADDED，M—MODIFIED，D—DELETED。

目录

第一篇	前言	1
第二篇	使用须知	1
2.1	门户网站	1
2.2	系统环境	1
2.2.1	操作系统	1
2.2.2	浏览器	1
第三篇	操作说明	2
3.1	用户注册	2
3.2	系统登录	2
3.3	进入系统	3
3.3.1	互联网+海关	3
3.3.2	单一窗口	7
3.3.3	行政审批平台	7
3.4	退出系统	9
3.5	服务指南	9
第四篇	出入境特殊物品卫生检疫审批及分析系统介绍	10
4.1	功能简介	10
4.2	术语定义	10
4.3	重要提醒	11
4.3.1	关于录入要求	11
4.3.2	关于界面	11
4.3.3	关于键盘操作	11
第五篇	通用功能	12
5.1	移动页签	12
5.2	折叠/展开菜单	12
5.3	关闭选项卡	12
第六篇	申请人端功能	13
6.1	申请人备案	13
6.1.1	新增	16
6.1.2	暂存	24

6.1.3	申报	24
6.1.4	删除	24
6.1.5	查询	25
6.1.6	编辑	25
6.1.7	查看	26
6.1.8	变更	27
6.1.9	关联单位信息	29
6.1.10	撤回	31
6.1.11	冻结	32
6.1.12	注销（仅企业）	32
6.2	特殊物品信息	33
6.2.1	新增	33
6.2.2	暂存	41
6.2.3	申报	41
6.2.4	删除	41
6.2.5	编辑	41
6.2.6	查询	42
6.2.7	查看	42
6.2.8	模版下载	43
6.2.9	导入	44
6.2.10	撤回	44
6.2.11	停用	45
6.2.1	复制	45
6.3	审批单申请	46
6.3.1	设立	47
6.3.2	暂存	51
6.3.3	申报	51
6.3.4	删除	51
6.3.5	编辑	51
6.3.6	查询	52
6.3.7	查看	52
6.3.8	打印	53

6.3.9	注销申请	54
6.3.10	撤回	55
6.3.11	补正	55
6.3.12	撤销	56
6.4	风险评估.....	57
6.4.1	风险评估申请	57
6.4.2	3.5.2 待办任务	62
6.4.3	3.5.3 已办任务	68
6.5	核销管理.....	72
6.5.1	反核注核销	72
6.5.2	核销申请	76
6.6	后续管理.....	81
6.6.1	查看	81
6.7	消息管理.....	82
6.7.1	预警信息	82
6.7.2	证件超期提示	83
6.7.3	通知和公告	83
6.7.4	新闻和政策	84
6.7.5	法律和法规	85
6.7.6	常见问题解答	85
6.8	全流程溯源.....	86
6.8.1	物品码申请	86
6.8.2	物品附属信息录入	87

第一篇 前言

为进一步筑牢口岸检疫防线和履行好海关监管职能，促进全国生物医药产业发展，根据海关总署 H2018 工程的建设推进要求，将新建《海关出入境特殊物品卫生检疫审批及分析系统》（以下简称特殊物品系统），并与 H2018 实现数据互联互通。

依托互联网+海关平台建设出入境特殊物品卫生检疫审批及分析系统，实现申请单位、个人、专家、第三方机构通过互联网+海关平台一点接入、一次性递交满足监管部门要求的格式化单证和电子信息，监管部门处理状态（结果）通过互联网+海关平台或者单一窗口平台反馈给申报人。监管部门按照确定的规则，共享监管资源，实施联合监管。

第二篇 使用须知

2.1 门户网站

“互联网+海关”全国一体化在线政务服务平台，用户打开浏览器输入 <http://online.customs.gov.cn> 即可访问。

中国国际贸易“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。

海关行政审批网上办理平台，用户打开浏览器输入 <https://www.chinaport.gov.cn> 即可访问。

2.2 系统环境

2.2.1 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

2.2.2 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 操作说明

3.1 用户注册

针对新用户 (企业用户、个人用户) 注册, 用户信息的备案、变更, 请参见《用户管理系统操作手册》。

注: 出入境特殊物品老系统的用户无需进行注册, 可直接通过互联网+海关进行登录。

❖ 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)》。

3.2 系统登录

用户可通过中国国际贸易“单一窗口”或“互联网+海关”官方网址或海关行政审批平台进行登录, 可选择 IC 卡登录或用户密码登录, 有卡用户请点击: IC 卡登录, 如下图所示:



图1 系统首页面

有卡用户请点击：IC卡登录，如图所示：

将 IC 卡插入读卡器中或将 Ikey 卡插入 USB 接口，输入登录密码，点击 **登录** 按钮，进入系统。

无卡用户（包括：无卡企业绑定 IC 卡用户、无卡企业在单一窗口新注册用户、无卡企业未绑定 IC 卡用户和无卡个人用户）点击用户密码分页面，进入无卡用户登录界面，如下图所示：

图2 用户密码登录界面

3.3 进入系统

注：新系统试点阶段登录网址：
<https://customs.chinaport.gov.cn/tswpwebserver/tswp/view/homepage>

试点阶段企业通过以下网站登录进入的依然是老系统。

3.3.1 互联网+海关

用户登录“互联网+海关”系统后，选择“业务办理”进入行政审批平台，如下图所示：



图3 互联网+海关系统首页



图4 出入境特殊物品系统入口

点击“出境特殊物品卫生检疫审批”，其中行政相对人端包含申请人端、专家端、第三方机构端，用户根据角色选择进入相应系统，如下图所示：

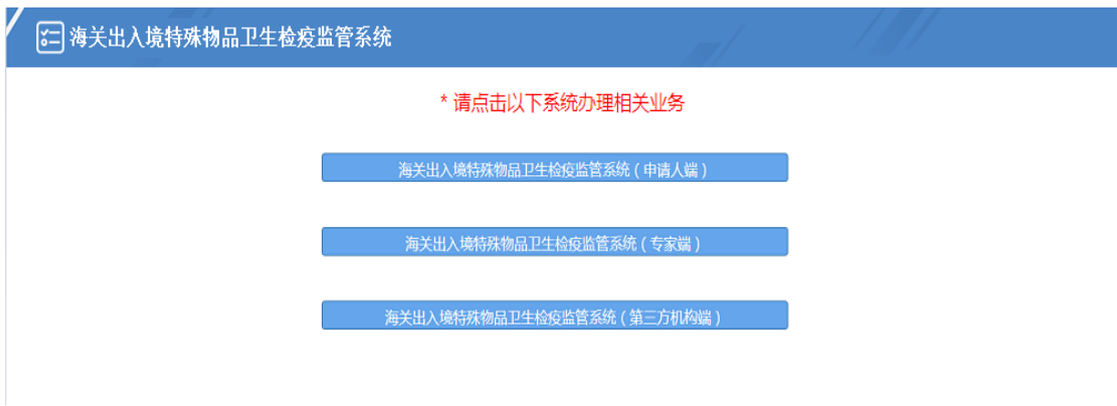


图5 系统选择界面

同时，用户登录“互联网+海关”系统后，也可以在搜索栏输入“特殊物品”字样快速找到系统入口，如下图：



图6 互联网+海关系统首页

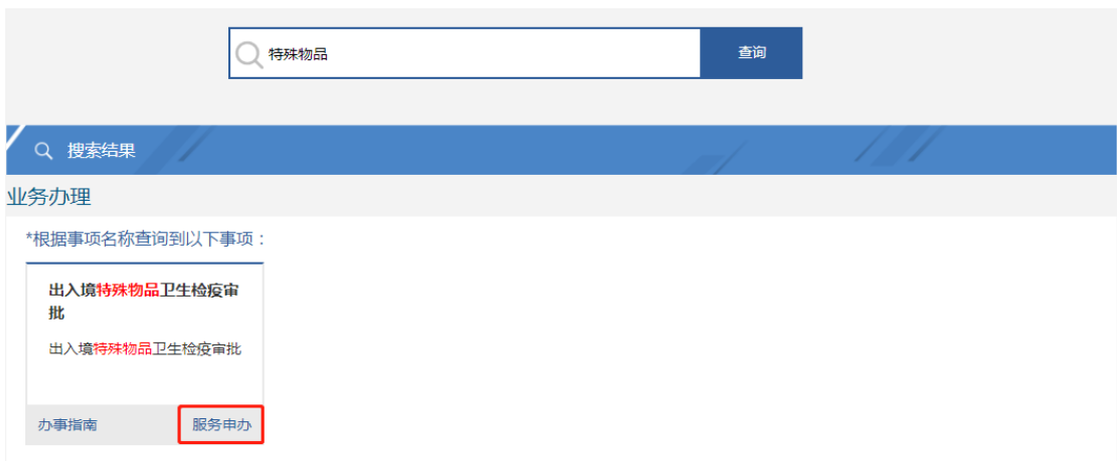


图7 互联网+海关系统搜索结果

点击“服务申办”进入海关出入境特殊物品卫生检疫监管系统。

3.3.2 单一窗口

用户登录“单一窗口”系统后，选择“标准版应用”页面，选择应用列表-检验检疫，点击“出入境特殊物品卫生检疫审批”，如下图所示：



图8 出入境特殊物品系统入口

点击“出入境特殊物品卫生检疫审批”，其中行政相对人端包含申请人端、专家端、第三方机构端，用户根据角色选择进入相应系统，如下图所示：

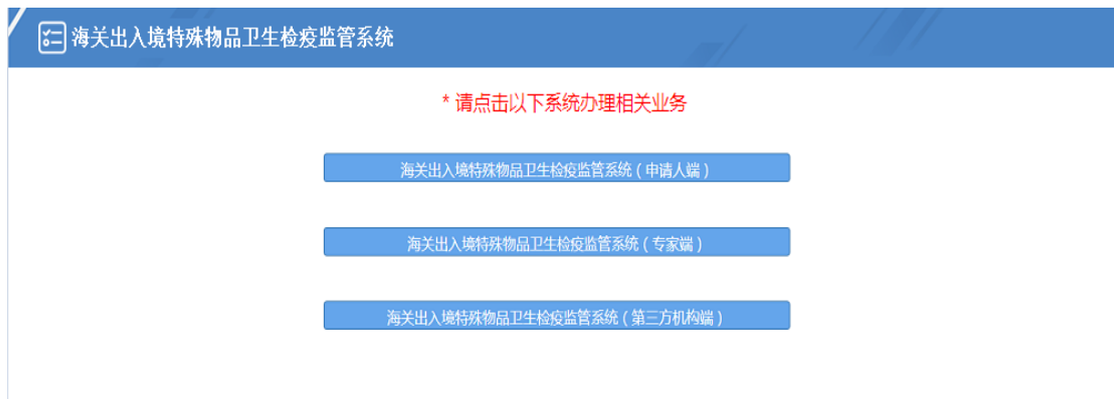


图9 系统选择界面

3.3.3 行政审批平台

用户登录中国电子口岸门户网站 <https://www.chinaport.gov.cn>，选择“海关行政审批网上办理平台”，如下图所示：

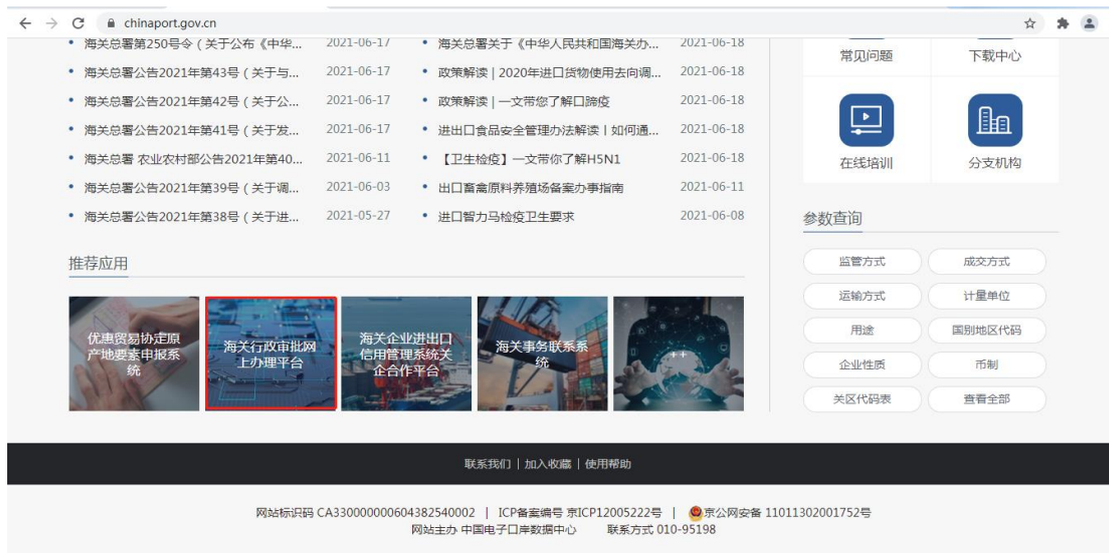


图10 电子口岸网站首页



图11 出入境特殊物品系统首页

左侧菜单栏点击“出入境特殊物品卫生检疫监管系统”，其中行政相对人端包含申请人端、专家端、第三方机构端，用户根据角色选择进入相应系统，如下图所示：



图12 系统选择界面

3.4 退出系统

进入特殊物品系统的界面如下图。点击界面右上角“退出”字样，可安全退出系统。

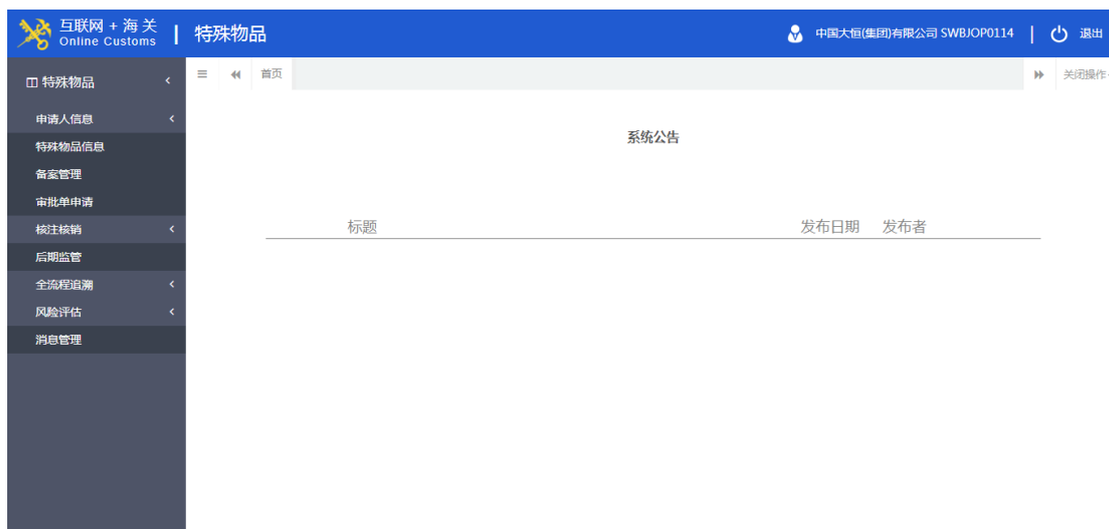


图13 特殊物品系统主界面

3.5 服务指南

用户查看“特殊物品卫生检疫审批”行政审批事项服务指南。

点击界面左侧菜单，选择“出入境特殊物品卫生检疫审批”-“26020 服务指南”，进入“出入境特殊物品卫生检疫审批”行政审批事项服务指南”界面。如下图所示：



图14 行政审批事项服务指南界面

第四篇 出入境特殊物品卫生检疫审批及分析系统介绍

4.1 功能简介

申请单位及个人用户在特殊物品系统中，可录入、保存、修改、申报申请人信息、物品信息、审批单信息、风险评估申请、核销申请等数据。专家用户可在系统中进行文件审核、现场考核、风险评估报告提交等操作。第三方机构用户可在系统中进行指派专家、分配风险评估任务、提交风险评估报告等操作，系统为用户提供单据的状态及详情查询等功能。

4.2 术语定义

缩写、术语	解释
出入境特殊物品	入境、出境的微生物、人体组织、生物制品、血液及其制品。
特殊物品判断依据	依据特殊物品成分判定:包括医学微生物、人体组织、生物制品、血液及其制品四大类。 依据用途判定:包括用于人类疾病预防、治疗、诊断及科研用途的生物制品,用于国家间人类医学实验室间考评、参比用途的生物标准品,用于人类疾病预防、治疗、诊断及科研用途的标准菌毒种和样品,用于生态环境保护和污染防治的环保用微生物菌剂等。
特殊物品分级管理	按照致病性、致病途径、使用方式、用途和可控性等风险因素,将出入境特殊物品风险度由高到低划分为A、B、C、D四个级别。

缩写、术语	解释
特殊物品风险评估	对于尚未认识其传染性 and 高风险的特殊物品，由主管部门组织专家成立专家组，采用文件审核、实验室检测、现场考核等风险评估方法，判定出入境特殊物品潜在的病原微生物危害程度，综合评定生物安全风险，提出应采取的风险管理措施及是否准予人出境的建议。
特殊物品检疫	所有特殊物品均需检疫审批，并在口岸现场接受卫生检疫合格后，出具“出/入境特殊物品卫生检疫审批单”，方许出入境。
特殊物品后续监管	特殊物品后续监管：隶属海关负责对辖区使用的含有或可能含有病原微生物的入境特殊物品实施后续监管，内容主要包括使用单位生物安全实验室等级、实验室操作人员资质，以及入境特殊物品的流向、储存、使用情况等。
移动端	移动端指掌上海关 APP。

4.3 重要提醒

4.3.1 关于录入要求

本文仅对特殊物品系统的界面与基本功能进行指导性介绍。

4.3.2 关于界面

➤ 录入界面中：

界面中带有红色星号的字段，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。

灰色底色的字段为返填项。

4.3.3 关于键盘操作

“互联网+海关”标准版界面中的部分功能可使用键盘进行快捷操作。

点击 **Tab 键**，可使界面光标自动跳转至下一字段的录入框中。

点击**上下方向键**，可在界面下拉菜单中的参数中进行选择。

点击 **Enter（回车）键**，可将光标跳转至下一录入框；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；可将录入的报关申报商品或集装箱等信息返填至列表中。

点击 **Backspace 键**，可将当前录入框中的内容进行删除操作。

点击 **Ctrl + Enter**（回车）组合键，可将当前录入框中的内容进行换行操作

第五篇 通用功能

5.1 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。

5.2 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。折叠后的左侧菜单栏只显示图标，效果如下图。

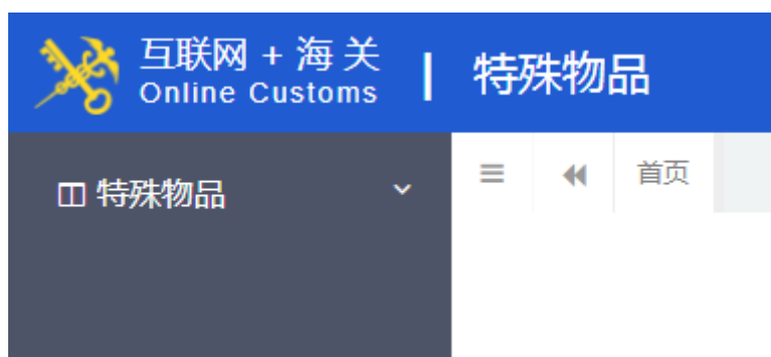


图15 折叠菜单栏

5.3 关闭选项卡

点击右侧展示区——右上角图标，弹出下拉菜单（如下图）。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16 关闭选项卡操作

第六篇 申请人端功能

流程介绍



(一) 完善单位(个人)信息

完成注册后登陆系统，在用户信息中完善单位(个人)信息，填写完成后提交信息，等待工作人员审核，审核没有通过之前，无法进行任何操作。

(二) 海关核查

单位的材料审核通过后，海关工作人员会通知单位进行现场核查，具体时间和事宜以通知为准。现场核查工作不影响单位审批流程。

(三) 备案特殊物品信息

海关对单位(个人)审核完成之后，单位(个人)用户录入特殊物品信息，物品信息不单独审核。

(四) 提交审批单申请

单位(个人)用户录入特殊物品信息后，填写并提交审批单申请。

(五) 海关审核审批单

用户提交审批单成功后，该申请进入行政许可流程，可通过申请单流水号查询许可进程。

(六) 后续监管

海关对某些特定行政审批业务进行后续监管，企业可查看后续监管人员、检疫监管综合评价等信息。

6.1 申请人备案

申请人为单位的，首次申请特殊物品审批时，应当上传单位基本情况，包括单位管理体系认证情况、单位地址、生产场所、实验室设置、仓储设施设备、产品加工情况、生产过程或者工艺流程、平面图、实验室生物安全资质证明文件等；

申请人为自然人的，应当提供身份证复印件。出入境病原微生物或者可能含有病原微生物的特殊物品，其申请人不得为自然人。

申请人包括单位及个人用户，首次登录特殊物品系统需要进行信息完善，待海关审批通过后可进行后续业务操作。申请人备案功能模块包括申请人备案新增、暂存、删除、申报、编辑、查询、打印、查看等功能。

点击 图表 进入出入境特殊物品卫生检疫监管系统（申请人端）系统，如下图所示：

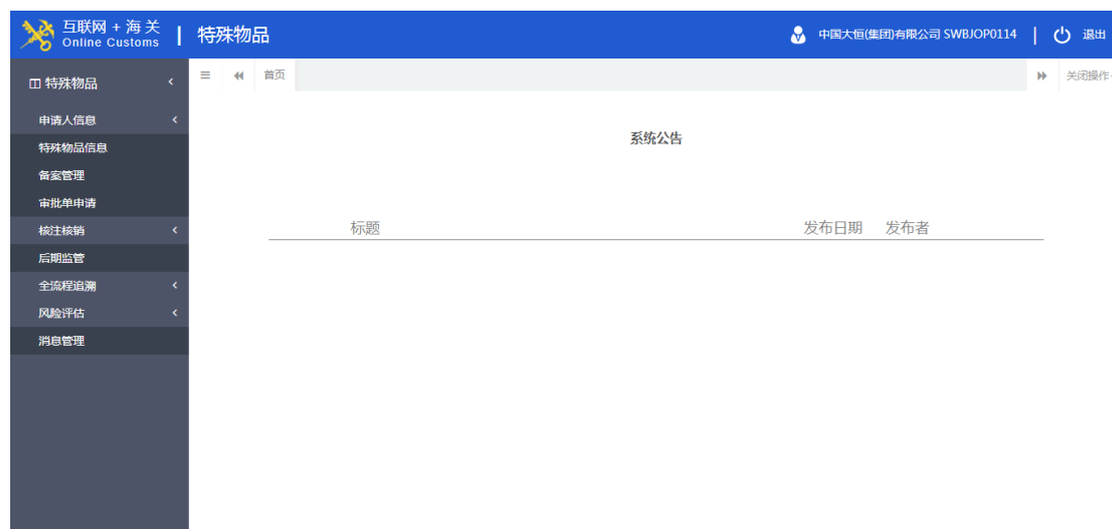


图17 出入境特殊物品卫生检疫监管系统（申请人端）系统界面

点击界面中“申请人信息”，右侧区域展示申请人当前有效信息（海关审批通过），如下图所示：

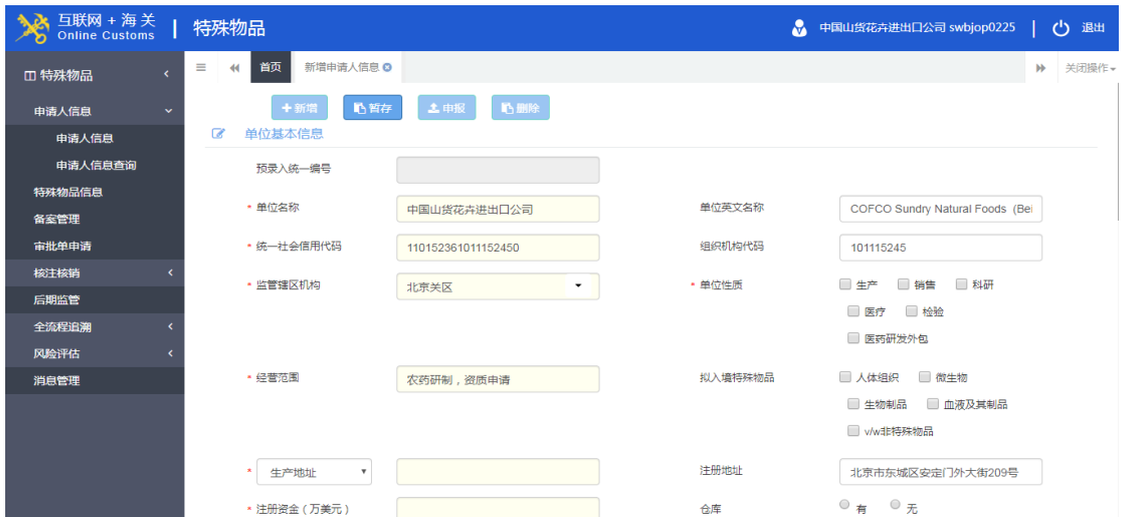




图19 申请人信息（个人）界面

6.1.1 新增

点击界面左侧菜单，选择“申请人管理”-“申请人备案”，点击“新增”按钮，进入“申请人备案”界面，如下图所示：



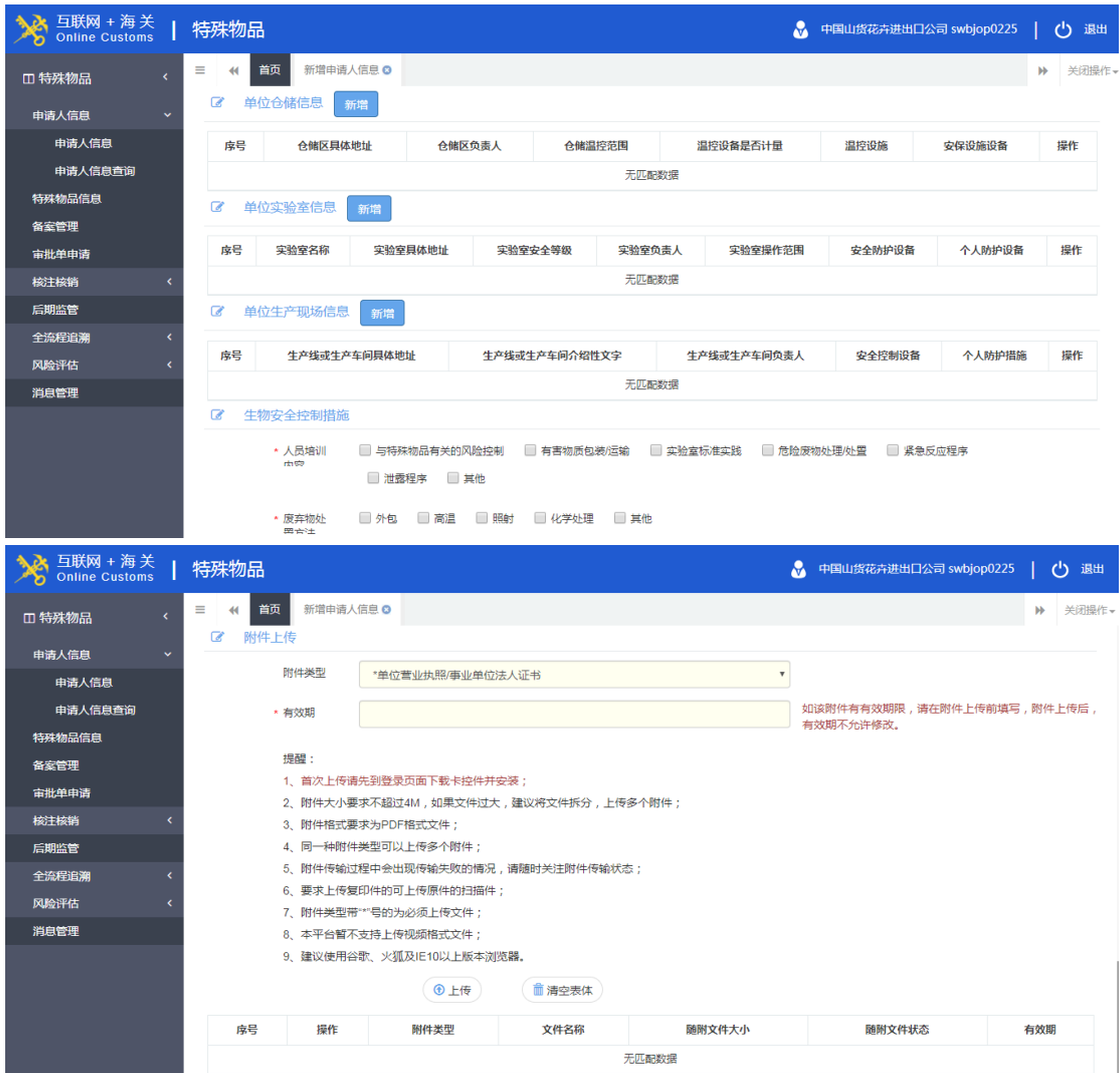


图20 新增申请人信息（企业）

注：字段说明 *为必填项

单位基本信息

***单位名称：**提供您所属的实体（公司、合伙企业、独资企业等）在开展经营活动时所采用(营业执照上)的完整名称(例如，国际商业机器公司，而非 IBM)。

单位英文名称：请勿采用组织名称的缩写形式。

***统一社会信用代码：**请提供(工商行政管理局)合法的统一社会信用代码。

组织机构代码：请提供合法的组织机构代码（如三证合一，填写统一社会信用代码）。

***监管辖区机构：**根据申请单位的经营或活动地址选择相应的辖区监管机构。

***单位性质：**可多选；“生产”指的是申请单位使用特殊物品在境内开展产品生产的；“销售”指的是申请单位在境内将特殊物品销售给其他相关单位的，

包括有价销售和无偿赠送；“科研”指的是申请单位使用特殊物品在境内开展科学研究活动的；“医疗”指的是申请单位使用特殊物品在境内开展医学诊疗活动的；“检验”指的是申请单位使用特殊物品在境内开展医学检验活动的；“医药研发外包”指的是申请单位使用特殊物品在境内开展医药研发合同外包服务的；

所有单位性质需要上传“单位营业执照/事业单位法人证书”、“其他特殊说明资质”、“组织机构证”、“单位基本情况资料”、“拟出入境物品清单”、“其他材料”；当勾选“生产”，还需要上传“出入境特殊物品存放平面图”、“生产许可资质及有效期”；当勾选“销售”，还需要上传“对外贸易经营者备案登记表”、“仓库”包括“有”或“无”，如你勾选“有”请提供“仓库平面图”；当勾选“科研”，还需要上传“出入境特殊物品存放平面图”；当勾选“医疗”，无需再上传；当勾选“检验”，还需要上传“出入境特殊物品存放平面图”；当选择“医药研发外包”，还需要上传“出入境特殊物品存放平面图”

***经营范围：**请填写（营业执照上登记的）经营范围。

拟入境特殊物品：包含“人体组织”、“微生物”、“生物制品”、“人体血液及其制品”、“特非殊物品”，可多选

***地址类型：**下拉项，包含生产地址、经营地址

***经营地址（或生产地址）：**需填写完整的地址，按照省、市、区、详细地址作为该项目的填报要素。

注册地址：请填写公司完整的注册地址。

***注册资金（万美元）：**营业执照上的注册资金

仓库：单位性质勾选销售填写

年生产总值（万美元）：单位性质勾选生产，需填写

仓储地址：单位性质勾选销售，需填写

年销售总值（万美元）：单位性质勾选销售，需填写

邮政编码：需填写六位数邮编。

***联系人：**请申请单位安排专人负责特殊物品申请，填写联系人的全名。为符合法律法规，全名即个人公民有效身份证件上的姓名。

电子邮箱：请填写人员的邮箱地址。打印或手写字迹务必清晰工整，保证邮箱地址中有邮箱域名（如 .org、.gov、.edu、.com、.net）

***手机号码：**请填写人员的有效 11 位手机号码。

传真：8 位数直拨电话号码，如适用，可包括相应国际区号和分机号。

固定电话：8 位数直拨电话号码，如适用，可包括相应国际区号和分机号。

***法人代表：**请提供（营业执照上登记的）法人的全名。为符合法律法规，全名即个人公民有效身份证件上的姓名。

***法人身份证号或护照号：**为符合法律法规，请填写个人公民有效的身份证号或护照号。

***生物安全负责人：**申请单位应配备一名具有医学或生物专业背景的人员负责整个单位的生物安全管理，请填写生物安全负责人的全名。

***生物安全负责人固定电话：**8 位数直拨电话号码，如适用，可包括相应国际区号和分机号。

***生物安全负责人电子邮箱：**人员的邮箱地址。打印或手写字体务必清晰工整，保证邮箱地址中有邮箱域名（如 .org、.gov、.edu、.com、.net）

***生物安全负责人手机号码：**请填写有效 11 位手机号码。

***公司简介：**介绍公司的概况。

生物安全控制措施

***人员培训内容：**勾选以下适用项，可多选

与特殊物品有关的风险控制：人员已受过下列相关培训：已知或疑似生物制剂或物质的危险特性、可导致人员接触此类已知 / 疑似制剂的活动、关于此类接触导致实验室感染的可能性，以及发生此类感染后可能造成的后果。

有害物质包装 / 运输：人员已按照美国交通部的规定以及国际航空运输协会 (IATA) 的要求，受过有害生物材料正确包装、标记、标签和交货记录方面的培训。

实验室标准实践：人员已受过特殊物品安全处理、操作和储存方面的培训，以控制与此类制剂相关的危害，防止直接和 I 或间接接触此类制剂（如针对特殊物品有关程序的标准操作规程、防护 / 安全设备的操作、个人防护用品的正确使用、设施防护措施）。

危险废弃物处理 / 处置：人员已受过针对特殊物品纯化、灭菌、消毒、废弃物处理及处置原则和程序方面的培训，以防止伤害，尽可能地减少对人员和环境、健康造成的危害。

紧急反应程序：人员已受过专门针对特殊物品相关危害的恰当响应程序及必要措施方面的培训，从而在事件发生时针对特殊物品采取防护措施。培训应针对发生严重气候 / 自然灾害、职场暴力、炸弹威胁、可疑包裹、火灾、气体泄漏、洪水、停电等情况下适用的响应程序。

泄露程序：人员已受过基于所处理特殊物品的物理特性和数量、其感染可能性、外泄至环境中时产生损害的可能性以及溢漏位置等制定的恰当溢漏事故应急和清理程序方面的培训。

其他：不属于上述六类情况之一的任何其它人员培训。如选其它请具体说明，描述培训内容。

***废弃物处置方法：**勾选以下适用项，可多选

外包：委托有相应资质的废弃物处置公司处理。

高温：按适当温度、压力和时间用干热、湿热（如高压灭菌器）或焚烧等方式处理该制剂，对整个特定生物制剂实施灭活。

照射：按适当类型和接触时间通过照射处理该制剂，对整个特定生物制剂实施灭活。

化学处理：按适当浓度和接触时间用可靠的化学品处理该制剂，对整个特定生物制剂实施灭活。

其它：如选其它，必须提供销毁方法的详细说明。

单位实验室信息（单位性质勾选科研/检验/医药研发外包，需要填写单位实验室信息）

***实验室名称：**填写实验室名称

***实验室具体地址：**填写特殊物品实际操作的具体地址，明确到具体房间号
每一行只能填写一栋建筑物。一行内可填多间用房。

***实验室安全等级：**有以下适用项：“无”、“BSL-1”、“BSL-2”、“BSL-3”、“BSL-4”；如勾选“无”、“BSL-1”则需要上传实验室介绍性文件。如勾选“BSL-2”、“BSL-3”、“BSL-4”需上传 BSL-2 及以上等级的实验室应根据国家相关规定获得生物安全实验室备案证明。请选择拟开展特殊物品实验活动的实验室生物安全等级。BSL-2 及以上等级的实验室应根据国家相关规定获得生物安全实验室备案证

明，BSL-1 实验室应符合国家相关标准。（关于实验室生物安全等级的要求，详见《实验室生物安全通用要求》）（GB19489-2008）。

***实验室负责人：**请填写实验室生物安全负责人的全名

***实验室的操作范围：**BSL-2 及以上等级的实验室应根据获得的“生物安全实验室备案证明”上的“实验室的操作范围”填写。BSL-1 实验室根据实际情况填写。如生物安全实验室备案证明没有显示实验室的操作范围，则填写“无”

安全控制设备：可多选，选择“其它”时填写其它安全控制设备

个人防护措施：可多选，选择“其它”时填写其它个人防护措施

生产现场信息（单位性质勾选生产，需要填写单位生产现场信息）

***生产线或生产车间具体地址：**填写具体地址

***生产线或生产车间介绍性文字：**对生产线或生产车间进行介绍

***生产线或生产车间负责人：**请填写负责人的全名

安全控制设备：可多选，选择“其它”时填写其它安全控制设备。

个人防护措施：可多选，选择“其它”时填写其它个人防护措施。

单位仓储信息（单位性质勾选销售，需要填写单位仓储信息）

***仓储区具体地址：**填写具体地址

***仓储区负责人：**请填写负责人的全名

***仓储温控范围：**可多选，选择“其它”时填写仓储温控范围其他。

温控设备是否计量

温控设施：可多选，选择“其它”时填写温控设施其他。

安保设施设备：可多选，选择“其它”时填写安保设施设备其他。

附件

单位营业执照/事业单位法人证书：所有单位性质需要上传

组织机构证：所有单位性质需要上传

单位基本情况资料：所有单位性质需要上传

其他特殊说明资质：所有单位性质需要上传

拟出入境物品清单：所有单位性质需要上传

其他材料：所有单位性质需要上传

生物安全体系文件：所有单位性质需要上传

入出境特殊物品存放平面图：单位性质勾选“生产”、“科研”“医疗”“检验”需上传

生产许可证或者相关体系认证：单位性质勾选“生产”需上传

生产许可证或者相关体系认证的证书：单位性质勾选“生产”需上传

对外贸易经营者备案登记表：单位性质勾选“销售”需上传

仓库平面图：单位性质勾选销售，并且“仓库”选择“有”需上传

医疗机构执业许可证：单位性质为医疗，需上传

安全控制文件：所有单位性质需要上传，请上传申请单位生物安全管理文件，应包含特殊物品储存、使用、转移、废弃等环节的生物安全操作规范

人员培训相关文件：所有单位性质需要上传，请上传培训内容，如果填写的信息不充分或不完整，您可能需提供您所在设施所采用的个人防护措施方面的更多信息

生物安全应急处置文件：所有单位性质需要上传，请上传申请单位采取了与拟进口特殊物品的危害以及预期用途下风险等级相适应的生物安全措施。

申请单位可以通过多种形式提供信息（如生物安全计划、SOP等），确认已实施恰当的生物安全措施

生物安全应急处置演练记录：所有单位性质需要上传，请上传申请单位开展的人员应急演练的情况

废弃物处置合同：单位性质为“销售”可不填写，选择外包的还应上传与废弃物处置公司签订的合同，按照相关规定特殊物品类别为微生物、人体组织、人体血液的应委托医疗废弃物处置公司处理，生物制品不含有体样本的可委托有机化学废弃物处置公司处理，所有处置公司需具备环保部门颁发的资质

实验室介绍性文件：“实验室安全等级”选“无”、“BSL-1”时需上传

实验室安全等级证书：实验室安全等级选择“BSL-2” “BSL-3” “BSL-4”时需上传

生物安全备案证明或认证证书及有效期：单位性质为科研、检验、医药研发

外包同时提供了 BSL-1 到 4 的证书，需上传；一级和二级可上传备案证明，三级以上上传认证证书。

图21 新增申请人信息（个人）

注：字段说明 *为必填项

个人基本信息

***用户姓名：**提供全名。为符合法律法规，全名即个人公民有效身份证件上的姓名。

***身份证号：**为符合法律法规，请填写个人公民有效的身份证号或护照号。

***监管辖区机构：**请根据本人常住地址选择相对应的辖区管辖机构

***家庭/单位地址：**请根据事实填写本人常住地址

***性别：**如实填写

邮政邮编：需填写六位数邮编

***在职单位名称：**请填写单位名称

***电子邮箱：**请填写选框 14 中人员的邮箱地址。打印或手写字体的清晰工整，保证邮箱地址中有邮箱域名（如 .org、.gov、.edu、.com、.net）。

***手机号码：**请填写有效 11 位手机号码

固定电话：请填写人员的 8 位数直拨电话号码，如适用，可包括相应国际区号和分机号。

附件

***身份证反面照片**

6.1.2 暂存

录入数据结束后，点击“暂存”按钮，“预录入统一编号”、“申请日期”反填至系统界面，界面弹出提示框，提示“暂存成功”，如下图所示：



图22 暂存成功界面

6.1.3 申报

录入数据结束后，点击“申报”按钮，界面弹出提示框，提示“申报成功”，如下图所示：



图23 申报成功界面

6.1.4 删除

在录入界面点击“删除”按钮，弹出提示框，提示“您确定删除当前单据吗？”，如下图所示：



图24 删除确认界面

注：用户对于暂存、发往失败、海关入库失败状态的数据可以进行删除操作，删除后数据无法恢复。

6.1.5 查询

申请人信息查询界面直接显示申请人备案及变更的历史操作及数据状态，如下图所示：

序号	预录入统一编号	申请人名称	申请时间	申报类型	数据状态	回执详细信息	单位性质	审核通过时间	操作
1	2021U100000000002	中国大恒(集团)有限公司	2021-05-06 16:18:25	变更	审核通过	变更审核通过	生产、销售、科研、医疗、检验、医药研发外包	2021-05-06 16:45:29	查看
2	2021U100000000002	中国大恒(集团)有限公司	2021-04-30 15:25:14	备案	审核通过	-	生产、销售、医疗	2021-05-06 09:54:49	查看

图25 申请人信息查询界面（企业）

序号	预录入统一编号	申请人名称	申请时间	申报类型	数据状态	回执详细信息	手机号码	审核通过时间	操作
1	2021U100000000000	韩会	2021-04-30 15:10:51	变更	审核通过	通过	15055102368	2021-04-30 15:22:34	查看
2	2021U100000000000	韩会	2021-04-30 15:00:15	备案	审核通过	审核	15055102368	2021-04-30 15:07:28	查看

图26 申请人信息查询界面（个人）

6.1.6 编辑

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“编辑”按钮进入该票数据的录入界面，编辑数据。如下图所示：

序号	预录入统一编号	申请人名称	申请时间	申报类型	数据状态	回执详细信息	单位性质	审核通过时间	操作
1	2021U100000000000	中国大恒(集团)有限公司	-	变更	暂存	-	生产、销售、科研、医疗、检验、医药研发外包	-	编辑 查看
2	2021U100000000000	中国大恒(集团)有限公司	2021-05-06 16:18:25	变更	审核通过	变更审核通过	生产、销售、科研、医疗、检验、医药研发外包	2021-05-06 16:45:29	查看
3	2021U100000000000	中国大恒(集团)有限公司	2021-04-30 15:25:14	备案	审核通过	-	生产、销售、医疗	2021-05-06 09:54:49	查看

图27 申请人信息编辑界面

注：申请人备案数据状态为暂存、发送失败、海关入库失败，允许编辑。

6.1.7 查看

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“查看”按钮进入该票数据的查看界面。如下图所示：

The screenshot displays the 'Special Goods' (特殊物品) application management system interface. The top navigation bar includes 'Online Customs' and 'Special Goods'. The main content area is divided into two sections: 'Unit Basic Information' and 'Unit Storage Information'.

Unit Basic Information (单位基本信息):

- 预录入统一编号: 2021U1100000000029
- 单位名称: 中国大恒(集团)有限公司
- 单位英文名称: CHINA DA HENG GROUP,INC
- 统一社会信用代码: 866524121000054931
- 组织机构代码: 100005493
- 监管辖区机构: 0100 北京关区
- 单位性质: 生产 销售 科研 医疗 检验 医药研发外包
- 经营范围: 组织或人员进行科研、燕麦种植、销售以及科研、推
- 拟入境特殊物品: 人体组织 微生物 生物制品 血液及其制品 viv非特殊物品
- 经营地址: 这是经营地址类型
- 注册地址: 北京市海淀区中关村路29号
- 注册资金 (万美元): 900
- 仓库: 有 无
- 年生产总值 (万美元): 1000
- 仓储地址: 北京市顺义区
- 年销售总值 (万美元): 778
- 邮政编码: 100080
- 联系人: SWBJAD01
- 电子邮箱: ezh@chinadaheng.com
- 手机号码: 13099746821
- 传真: 010-82826625
- 固定电话: 010-82828665
- 法人代表: 张家林
- 法人身份证号或护照号: 110021198809091212
- 生物安全负责人: 王一

Unit Storage Information (单位仓储信息):

序号	仓储区具体地址	仓储区负责人	仓储温控范围	温控设备是否计量	温控设备	安防设施设备
1	北京市顺义区	李二	常温、冷藏、-20℃、-70℃及以下	否	冰霜	无、双门铁、防爆门、视频监控、其他(红外探测)

显示第 1 到第 1 条记录, 总共 1 条记录

Unit Laboratory Information (单位实验室信息):

序号	实验室名称	实验室具体地址	实验室安全等级	实验室负责人	实验室操作范围	安全防护设备	个人防护设备
1	实验室1	北京市怀柔区某街道	BSL-1	张三	一切生物制品制剂	一级生物安全柜, 二级生物安全柜, 三级生物安全柜, 喷淋设备, 消毒设备	
2	实验室2	北京市怀柔区某街道某小区边上	BSL-3	王五	生物化学制品	无	防护服

显示第 1 到第 2 条记录, 总共 2 条记录

Unit Production Site Information (单位生产现场信息):

序号	生产现场名称	生产现场具体地址	生产现场安全等级	生产现场负责人	生产现场操作范围	安全防护设备	个人防护设备
----	--------	----------	----------	---------	----------	--------	--------

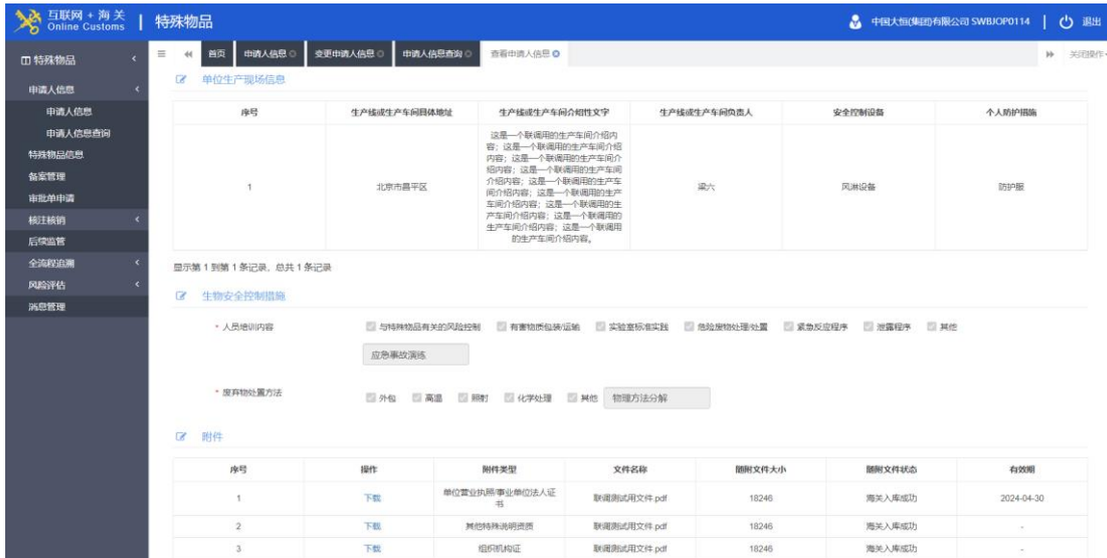


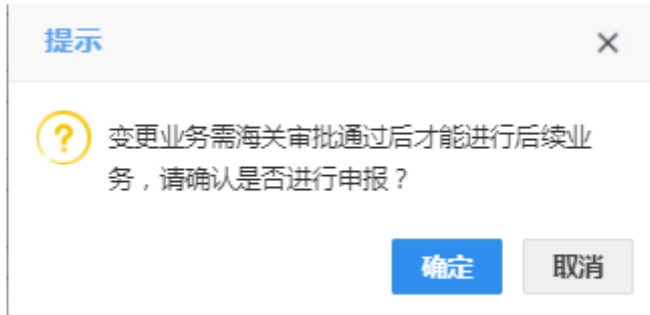
图28 查看申请人信息界面（企业）



图29 查看申请人信息界面（个人）

6.1.8 变更

点击界面左侧菜单，选择“申请人管理”-“申请人备案”，点击“变更”按钮，进入“变更申请人信息”界面，如下图所示：



字段说明 *为必填项

*变更说明：说明本次变更原因



图31 变更申请人信息界面（个人）

注：申请人备案数据状态为审批通过，允许变更。

字段说明 *为必填项

*变更说明：说明本次变更原因

6.1.9 关联单位信息

点击界面左侧菜单，选择“申请人管理”-“申请人备案”，点击“关联单位信息”按钮，进入“关联单位信息界面”界面，如下图所示：



图32 关联单位信息界面

点击“新增”按钮，进入“新增单位关联信息界面”界面，输入单位名称、机构代码、统一社会信用代码，点击“查询”按钮，列表显示符合条件的结果，如下图所示：

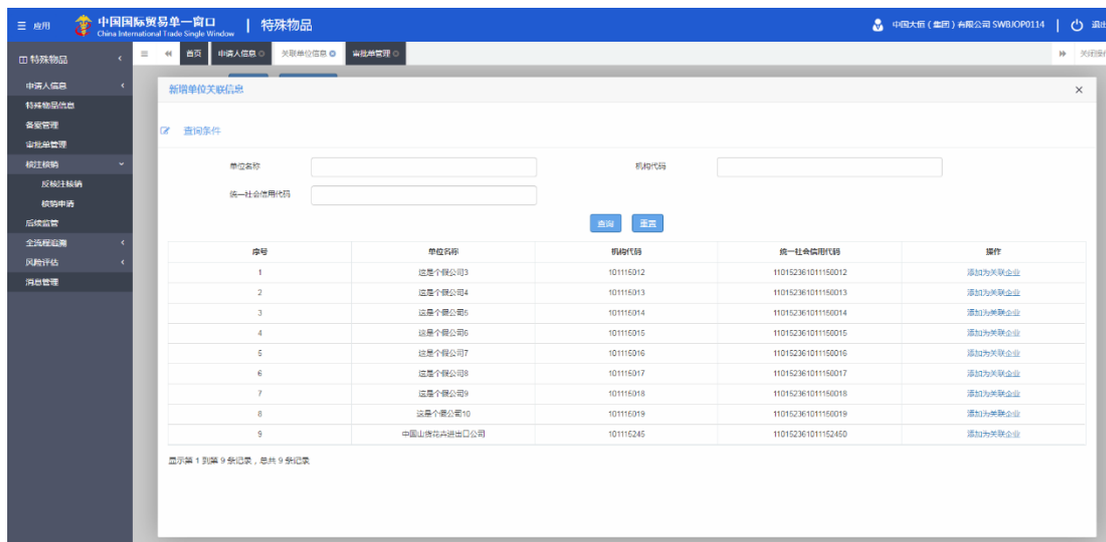


图33 新增单位关联信息界面

注：用户对于审批通过的数据可以进行单位关联信息操作。

点击“添加为关联企业”按钮，系统返回列表界面，显示列表，如下图所示：

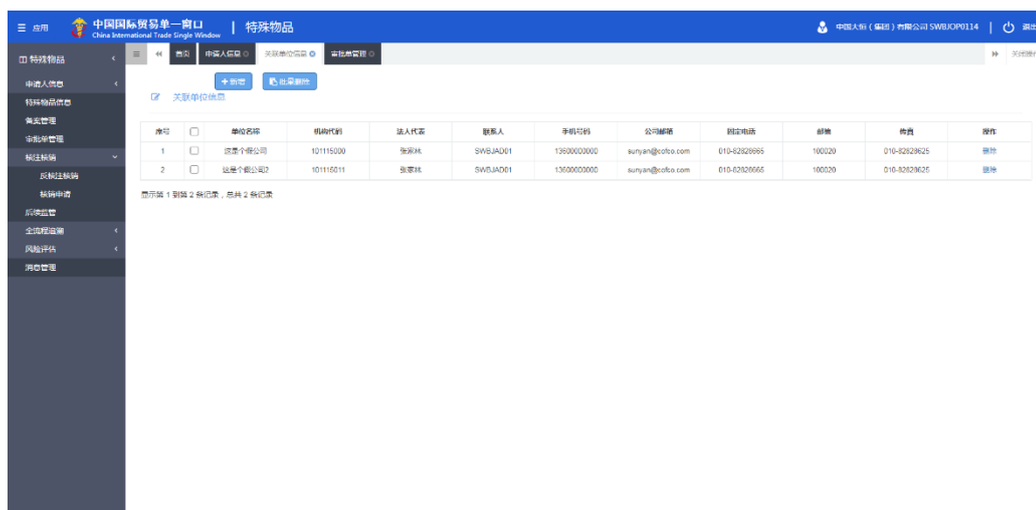


图34 关联单位信息列表界面

6.1.10 撤回

申请人信息查询界面直接显示申请人备案及变更的历史操作及数据状态，状态为“海关入库成功”的数据可进行“撤回”操作。待海关审批至“撤回申请成功”后，该数据可进行“编辑”操作再次暂存申报。如下图所示：

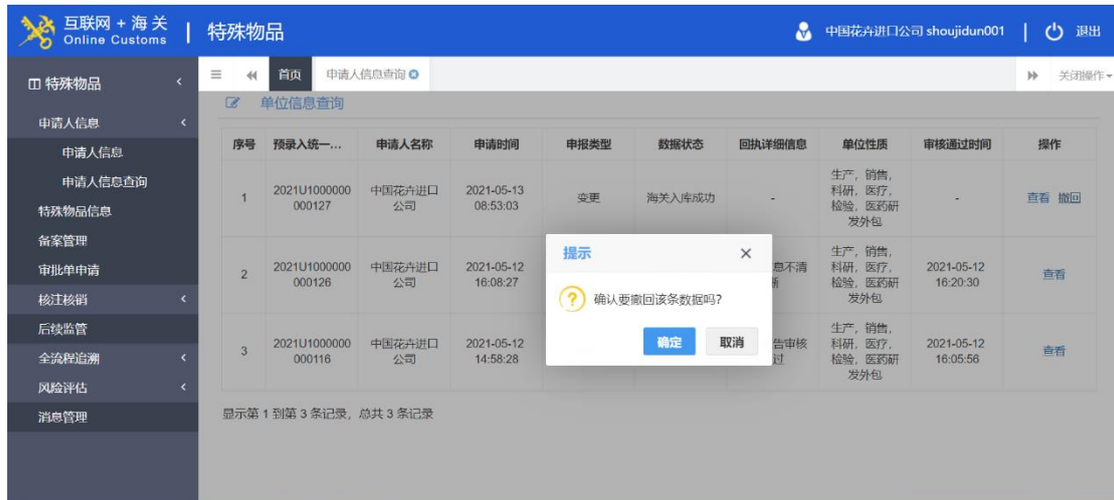


图35 撤回申请人信息界面（企业）

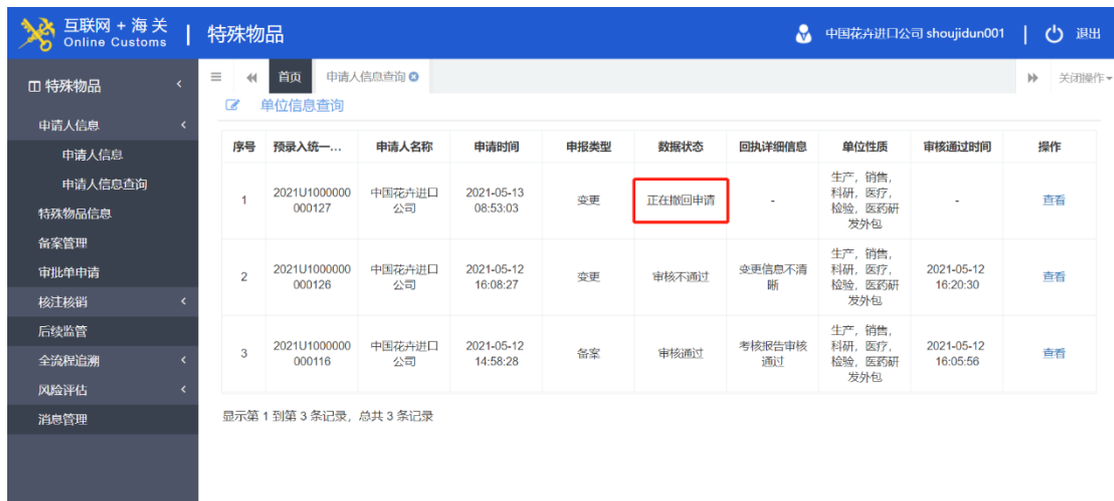


图36 撤回申请人信息发送成功后数据状态变化界面（企业）



图37 撤回申请成功后界面（企业）

注：状态为海关入库成功的数据可进撤回操作。

6.1.11 冻结

海关主动发起冻结企业信息后，企业将无法进行任何业务的申报操作，进入业务办理页面后显示企业已被冻结提示。海关操作解冻后，需企业退出账号并关闭浏览器后再次登录方可继续进行业务操作。如下图所示：

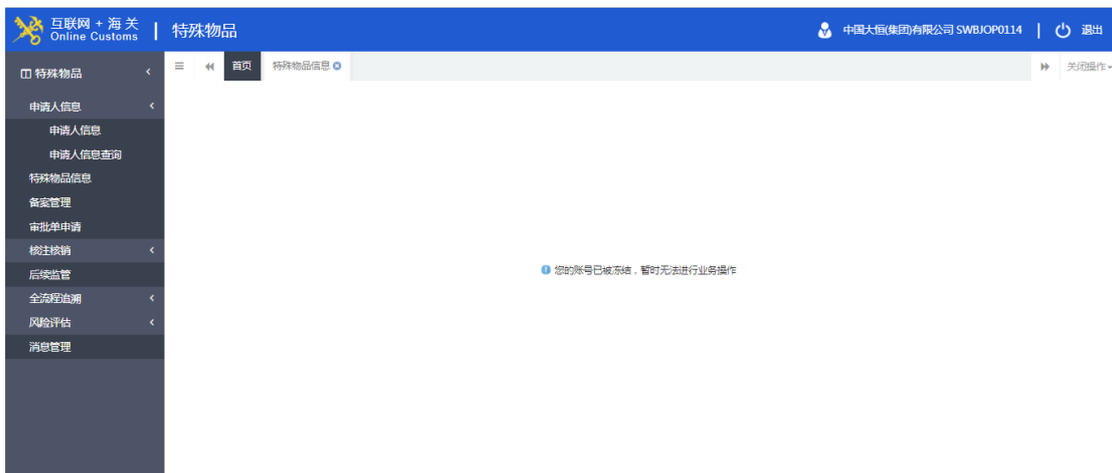


图38 企业冻结后页面

6.1.12 注销（仅企业）

海关端调用企业信用信息调查子系统的企业状态，如企业为“注销”状态返回行政相对人端，同时行政相对人端更新企业状态，如下图所示：

序号	预录入统一编号	申请人名称	申请时间	申报类型	数据状态	回执详细信息	单位性质	审核通过时间	操作
1	2021U1000000000352	中国大恒(集团)有限公司	2021-06-01 17:21:52	变更	注销	-	生产, 销售, 科研, 医疗, 检验, 医药研发外包	2021-06-02 11:14:33	查看
2	2021U1000000000342	中国大恒(集团)有限公司	2021-06-01 15:00:27	变更	审核通过	审核11	生产, 销售, 科研, 医疗, 检验, 医药研发外包	2021-06-01 15:47:37	查看
3	2021U1000000000196	中国大恒(集团)有限公司	2021-05-15 18:25:54	变更	审核通过	考核报告审核通过	生产, 销售, 科研, 医疗, 检验, 医药研发外包	2021-05-15 19:25:47	查看
4	2021U1000000000029	中国大恒(集团)有限公司	2021-05-06 16:18:25	变更	审核通过	变更审核通过	生产, 销售, 科研, 医疗, 检验, 医药研发外包	2021-05-06 16:45:29	查看
5	2021U1000000000024	中国大恒(集团)有限公司	2021-04-30 15:25:14	备案	审核通过	-	生产, 销售, 医疗	2021-05-06 09:54:49	查看

显示第 1 到第 5 条记录, 总共 5 条记录

图39 注销界面（企业）

注：注销状态的企业不允许进行业务操作。

6.2 特殊物品信息

用户可进行物品新增、暂存、申报、查询、查看、模板下载、导入操作。对待审核物品可进行撤回操作，对已审核或者待受理状态可进行停用操作。

点击左侧菜单栏的“特殊物品信息”，右侧区域展示特殊物品信息查询界面，如下图所示：

原...	检验检...	物品中...	物品...	物品等级	物品类别	物品种类	货号	数据...	回执...	批文证号	风险评估...	生产厂家	录入时间	操作
<input type="checkbox"/>	1	293499...	特殊物...	yssp2	A	人体组织	组织	-	海关...	-	-	11111	2022-01-20	查看 撤回
<input type="checkbox"/>	2	293499...	特殊物...	tswp1	A	人体组织	人体器官	-	发往...	-	-	11111	2022-01-20	查看
<input type="checkbox"/>	3	293499...	测试管...	cszmsp	C	微生物	细菌	-	审核...	-	-	生产厂家	2022-01-20	查看 停用

图40 特殊物品信息查询界面

6.2.1 新增

点击“新增”按钮，进入“特殊物品信息备案”界面，如下图所示：

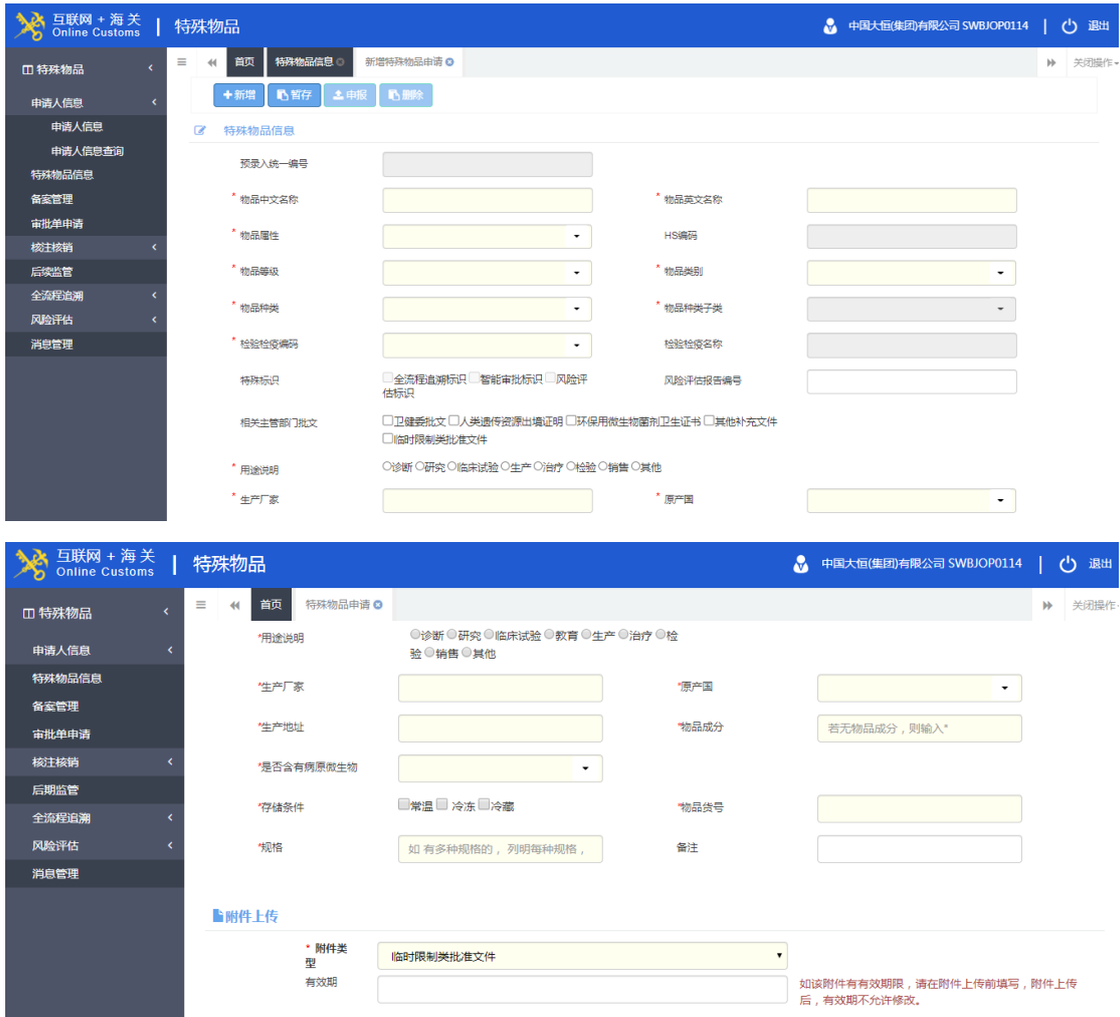


图41 特殊物品申请界面

注：字段说明 *为必填项

特殊物品信息

***物品等级：**下拉项包括“v/w 非特殊物品”、“A”、“B”、“C”、“D”“物品等级”参照海关总署文件《原质检总局关于印发《出入境特殊物品风险管理工作规范（试行）》的通知》（国质检卫[2015]269号）规定对应选择。

***检验检疫编码：**海关总署对外公布的特殊物品检验检疫编码

检验检疫名称：根据检验检疫编码反填检验检疫名称

HS 编码：海关商品编码，根据检验检疫编码反填

***物品类别：**下拉项包括（人体组织、微生物、生物制品、人体血液及其制品）

人类遗传资源是指含有人体基因组，基因及其产物的器官、组织、细胞、血

液、制备物、重组脱氧核糖核酸(DNA)构建体等遗传材料及相关的信息资料。

生物制品是指用于人类医学、生命科学相关领域的疫苗、抗毒素、诊断用试剂、细胞因子、酶及其制剂以及毒素、抗原、变态反应原、抗体、抗原-抗体复合物、核酸、免疫调节剂、微生态制剂等生物活性制剂。

血液是指人类的全血、血浆成分和特殊血液成分。

血液制品是指各种人类血浆蛋白制品。

“人体组织”是指人体细胞、细胞系、胚胎、器官、组织、骨髓、分泌物、排泄物等。

- 当你选择“物品类别”中的“人体组织”，还应选择“物品种类”下拉选项中的“人体器官”、“组织”、“人胚活细胞”、“细胞”、“痰液”、“尿液”、“其他”、“排泄物”、“分泌物”、“细胞株”、“细胞系”

“微生物”是指病毒、细菌、真菌、放线菌、立克次氏体、螺旋体、衣原体、支原体等医学微生物菌（毒）种及样本以及寄生虫、环保微生物菌剂。

- 当你选择“物品类别”中的“微生物”，还应选择“物品种类”下拉选项中的“细菌”、“毒病”、“真菌”、“放线菌”、“螺旋体”、“立克次氏体”、“支原体”、“衣原体”、“强病毒”、“其他”。

“生物制品”是指用于人类医学、生命科学相关领域的疫苗、抗毒素、诊断用试剂、细胞因子、酶及其制剂以及毒素、抗原、变态反应原、抗体、抗原-抗体复合物、核酸、免疫调节剂、微生态制剂等生物活性制剂。

- 当你选择“物品类别”中的“生物制品”，还应选择“物品种类”下拉选项中的“菌苗”、“疫苗”、“抗毒素”、“酶制剂”、“诊断试剂”、“其它活性制剂”、“毒素”、“其他”。

“血液”是指人类的全血、血浆成分和特殊血液成分。“血液制品”是指各种人类血浆蛋白制品。

- 当你选择“物品类别”中的“血液及其制品”，还应选择“物品种类”下拉选项中的“全血”、“血浆”、“脐带血”、“红细胞”、“白蛋白”、“球蛋白”、“纤维蛋白原”、“因子制剂”、“血小板”、“白细胞”、“血清”、“血蛋白”、“其他”。

***物品种类**

物品种类子类：物品种类为“疫苗”时必须填

相关主管部门批文：可多选，包含：卫健委批文、人类遗传资源出境证明、环保用微生物菌剂卫生证书、其他补充文件、临时限制类批准文件；物品等级选D级，包含进口药品注册证、进口医疗器械注册证、药品监督管理部门出具的其他批准文件、临时限制类批准文件、出口销售证明；根据勾选的项目，如上传的相关主管部门批文有批文号，请准确填写批文号

批文证号：物品等级选D级，勾选任一种相关主管部门批文，需填写

批文证签发时间：物品等级选D级，勾选任一种相关主管部门批文，需填写

批文证截至时间：物品等级选D级，勾选任一种相关主管部门批文，需填写

批文签发部门：物品等级选D级，勾选临时限制类批准文件，需填写

***物品中文名称：**请列明拟进出口的特殊物品的完整（未缩写的）分类属种和物种名称或通用名，示例：恶性疟原虫、大肠杆菌、人类免疫缺陷病毒(HIV)

***物品英文名称：**请列明拟进出口的特殊物品的完整（未缩写的）分类属种和物种名称或通用名。

生产厂家：**请填写特殊物品的生产厂家的中 / 英文全称，如无合适的中文翻译全称，则仅填写英文全称。如非商品化的特殊物品，请填写具体生产 / 制作方的名称。如美国“大学分子生物学实验室、英国医院。

***原产国：**请填写特殊物品的最终生产（制造）国家 / 地区。若特殊物品已完成最终生产（制造），性状不再发生改变，再次分装 / 包装 / 运输等均不改变其原产国。

***生产地址：**请填写特殊物品的生产地址

***物品成分：**详细描述物品中的具体成分，不能出现缩写、简写等。按照物品成分的百分比从高到低排列，每个物品成分以英文分号(;)作为分隔，若无物品成分，则输入*

***物品属性：**下拉项包含科研样品、商品化产品

寄生虫名称（明确到物种）：物品种类选择寄生虫需填写

毒素名称：物品种类选择毒素需填写

半数致死量（微克）：物品种类选择毒素需填写

所致疾病名称：物品种类选择毒素需填写

***用途说明：**用途选择“其他”时弹出其他用途

***是否含有病原微生物**

病原微生物名称（英文）：是否含有病原微生物选择“是”需要填写。参考《人间传染的病原微生物名录》

病原微生物等级：是否含有病原微生物选择“是”可填写

病原微生物是否经过生物技术改造：是否含有病原微生物选择“是”需要填写

***存储条件：**可多选，选择生物制剂所需的运输温度

常温：在周围环境条件下运输（即无温度控制）

冷冻 / 冷藏温度：在冷藏或冷冻条件下运输（即湿冰、干冰、冰袋）

***物品货号：**有需要填写，无则输入*

***规格：**如有多种规格的，列明每种规格，以英文分号(;)作为分隔

备注：填写其他申请人觉得应该告知审批机构应该知道的信息

特殊标识：无需填写，接收海关推送数据

特殊描述（物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文需填写）

***物品来源：**下拉项包括“感染的人”、“排除感染的人”、“感染的动物”、“排除感染的动物”、“环境”、“其他”

- 感染的人：已感染或疑似感染的人员，通过已知或疑似携带一种或多种病原微生物的人体活体或尸体采集 / 获得的物质。

示例：已知含有结核分支杆菌(TB)的已感染痰液标本。

- “排除感染的人”：采取可信的检测方法对样品进行检测，已排除一种或多种病原微生物感染。通过上述方式排除感染的人体活体或尸体采集 / 获得的物质。

示例：提交人体血液检测报告，HIV、HBV、HCV、HEV、梅毒螺旋体检测均为阴性。

- 感染的动物：通过已知带有或疑似带有一种或多种致病生物制剂的某种活体动物或动物尸体（包括昆虫）采集 / 获取的物质，或通过已知带有或疑似带有一种或多种致病生物制剂的人员或动物向另一个人或动物传播或能传播生物制剂的物品。

示例：已知带有西尼罗河病毒的库蚊（致倦库蚊）。

•“排除感染的动物”：采取可信的检测方法对样品进行检测，已排除一种或多种病原微生物感染。通过上述方式排除感染的动物活体或尸体采集 / 获得的物质。

示例：提交动物检测报告，排除人畜共患传染病。

•“环境”：通过已知或疑似带有一种或多种病原微生物的自然环境采集 / 获得的物质。

示例：疑似带有可导致人类患病的某种生物的上壤、地下水 / 地表水、沉积物、废水。

•“其它”：不属千上述四类情况之一的任何其它先前未定义的物品来源。如选其它，请具体说明。

***感染性物质是否灭活**

示例：取受控血浆池的人血浆纯化而得，低温乙醇分级分离法去除包膜病毒和无包膜病毒，巴氏灭菌灭活有包膜和无包膜的病毒，经检测 HBSAG, HCVandHIV-1/HIV-2 阴性。

***含有小牛血清或胎牛血清**

含有胎牛血清 (FCS) 或牛血清白蛋白 (BSA) 的任何物质可能需办理《进境动植物检疫许可证》详情请询负责动植物检疫的部门。

***实验室活动：**下拉项包括“病毒培养”、“动物培养实验”、“未经培养的感染性材料的操作”、“灭活材料的操作”、“无感染材料的操作”

•病毒培养：指病毒的分离、培养、滴定、中和试验、活病毒及其蛋白纯化、病毒冻干以及产生活病毒的重组试验等操作。利用活病毒或其感染细胞（或细胞提取物），不经灭活进行的生化分析、血清学检测、免疫学检测等操作视同病毒培养。使用病毒培养物提取核酸，裂解剂或灭活剂的加入必须在与病毒培养等同一级别的实验室和防护条件下进行，裂解剂或灭活剂加入后可比照未经培养的感染性材料的防护等级进行操作。

•动物感染实验：指以活病毒感染动物的实验。

•未经培养的感染性材料的操作：指未经培养的感染性材料在采用可靠的方法灭活前进行的病毒抗原检测、血清学检测、核酸检测、生化分析等操作。未经可靠灭活或固定的人和动物组织标本因含病毒量较高，其操作的防护级别应比照

病毒培养。

•灭活材料的操作：指感染性材料或活病毒在采用可靠的方法灭活后进行的病毒抗原检测、血清学检测、核酸检测、生化分析、分子生物学实验等不含致病性活病毒的操作。

•无感染性材料的操作：指针对确认无感染性的材料的各种操作，包括但不限于无感染性的病毒 DNA 或 cDNA 操作。

***物品包装：**填写特殊物品本身的具体包装，填写出厂包装的类型、材质

示例：采用细胞冻存管，所有细胞样品都保存于细胞冻存管中，该冻存管无毒性，无热源。

***运输包装：**填写用于运输特殊物品所使用的包装，运输包装选择“其他”需填写其它运输包装

示例：采用三层包装，1 外箱：双瓦楞加强硬板纸；有向上标记，有易碎标记，有受潮标记，有生物安全标识，带有 1S09001；背景要求白色；2. 泡沫箱：900 克 / 3 分 / 克；壁厚 40 毫米；温度验证；3. 生化样本袋；密封后可 95kpa 压力承受。

附件

排除病原微生物的有效措施证明文件：是否含有病原微生物选择是否需要上传

情况说明：出入境物品的名称、剂型、单位剂量中活性成分的名称和含量、来源、制备工艺、已知生物安全危害情况、用途，涉及出入境病原微生物，需详细描述拉丁名和其生物学特性。涉及基因转移和遗传生物修饰体的，应描述插入基因的详细情况

寄生虫状态、导致的疾病及危害程度描述文件：物品种类选择“寄生虫”需上传

卫健委批文：相关主管部门批文处选择“卫健委批文”需上传

人类遗传资源准出境证明：相关主管部门批文处选择“人类遗传资源出境证明”需上传

环保用微生物菌剂卫生证书：相关主管部门批文处选择“环保用微生物菌剂卫生证书”需上传

其它补充文件：相关主管部门批文处选择“其它补充文件”需上传

风险评估报告：填写风险评估报告编号需上传

进口药品注册证：相关主管部门批文处选择“进口药品注册证”需上传

进口医疗器械注册证：相关主管部门批文处选择“进口医疗器械注册证”需上传

药品监督管理部门出具的其他批准文件：相关主管部门批文处选择“药品监督管理部门出具的其他批准文件”需上传

来源具体描述文件：物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文需上传，根据选项的物品来源具体描述

灭活工艺文件：物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文且感染性物质是否灭活选择“是”需上传

小牛血清或胎牛血清描述文件：物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文且含有小牛血清或胎牛血清选择“是”需上传，描述文件内容需包括小牛血清或胎牛血清的来源国家 / 地区

实验室活动的详细描述：物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文需上传，根据选择的实验活动，上传详细描述特殊物品的实验室操作

物品及其原料的安全性文件：物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文需填写，入 / 出境物品如为商业化成品，应提交该商品的检测报告、产品说明书（一般包含产品成分、使用说明、注意事项和产品标识 / 质量追踪和产品召回制度等）。入 / 出境物品如为半成品，应提供该产品的 COA（数据分析报告）

物品包装图片：物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文需填写，上传特殊物品本身的包装图片

运输包装图片：物品等级选择 A、B 且未勾选相关部委批文需填写，上传特殊物品的运输包装图片

半数致死量依据文件：物品种类选择毒素需上传

致病机理文件：物品种类选择毒素需上传

具体改造内容的情况说明文件：病原微生物是否经过生物技术改造，选择是，需要上传

临时限制类批准文件：涉密类文件请勿上传，涉密文件上传涉密类文件描述

说明

6.2.2 暂存

录入数据结束后，点击“暂存”按钮，“预录入统一编号”、“申请日期”反填至系统界面，界面弹出提示框，提示“暂存成功”，参见图 暂存成功界面。

6.2.3 申报

录入数据结束后，点击“申报”按钮，界面弹出提示框，提示“申报成功”，参见图 申报成功界面。

6.2.4 删除

在录入界面点击“删除”按钮，弹出提示框，提示“您确定删除当前单据吗？”，参见图 删除确认界面。

注：用户对于暂存、发往失败、海关入库失败、撤回成功状态的数据可以进行删除操作，删除后数据无法恢复。

6.2.5 编辑

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“编辑”按钮进入该票数据的录入界面，编辑数据。如下图所示：

序号	物品编号	物品中文名称	物品英文名称	物品种类	数据状态	特殊详细备注	物品类别	物品子类	风险评估报告编号	生产厂家	录入日期	操作		
1	SSS0001	燕窝制品1	feichang yu...	D	入海关库成功	-	生物制品	经制试剂	-	专业试剂生产	2021-05-10	查看 撤回		
2	APF0001	蛋白制品1	danbai zhiqin1	C	准予许可	-	生物制品	其它	(原) 检查特评	生物制品生产	2021-05-10	查看 撤回		
3	ADF0001	疫苗特殊物品1	tashuaxin	C	入海关库成功	-	人体组织	细胞	(原) 检查特评	人体疫苗类株	2021-05-08	查看 撤回		
4	AMM0001	未分类特殊物品1	tashuaxin	D	入海关库成功	-	生物制品	其它	-	特殊物品生产	2021-05-08	查看 撤回		
5	打尼牌	桂林	撤回打	A	暂存	-	人体组织	人体器官	-	sf sfs d	2021-05-08	查看 撤回		
6	AXC0001	特殊药品1	te shu yao p...	viv	特殊特殊物品	入海关库成功	-	viv	特殊特殊物品	viv	(原) 检查特评	属日医药专家	2021-05-08	查看 撤回
7	PL00001	人体组织切片	qi guan qie ...	D	入海关库成功	设置智能保...	人体组织	人体器官	(原) 检查特评	生物芯片专家	2021-05-08	查看 撤回		
8	LO0001	新型冠状病毒	xin guan yu...	C	准予许可	-	生物制品	疫苗	(原) 检查特评	医疗疫苗专业	2021-05-08	查看 撤回		
9	ASD0001	人类血浆	special blood	B	审核通过	设置智能保...	血液及其制品	血清	-	分子实验室	2021-05-06	查看 撤回		
10	BD00001	A病毒	A virus	A	准予许可	-	微生物	病毒	-	上海博奥工业	2021-05-06	查看 撤回		

图42 特殊物品信息编辑界面

注：数据状态为暂存、发送失败、海关入库失败、撤回成功前提下，允许编

辑。

6.2.6 查询

输入查询条件，点击“查询”按钮，即可在查询结果列表中显示：序号、物品货号、物品中文名称、物品英文名称、物品等级、数据状态、回执详细信息、物品类别、物品种类、风险评估报告编号、生产厂家、录入时间。

当数据状态变为“入海关库成功”状态后，企业即可使用该物品申报审批单，并对风险等级较高物品先行提交风险评估申请。若物品数据状态变为“入海关库成功”状态后，在海关未审批之前，企业发现该物品信息填写有误，可对该数据执行撤回操作。撤回成功后该物品信息可修改，修改完成后再次申报。如下图所示：



图43 特殊物品查询列表界面

6.2.7 查看

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“查看”按钮进入该票数据的查看界面。如下图所示：

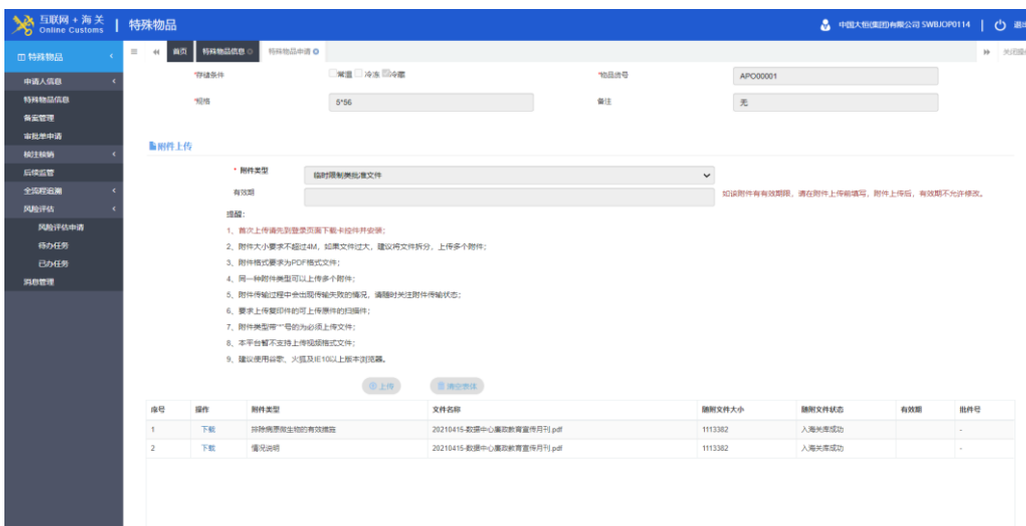
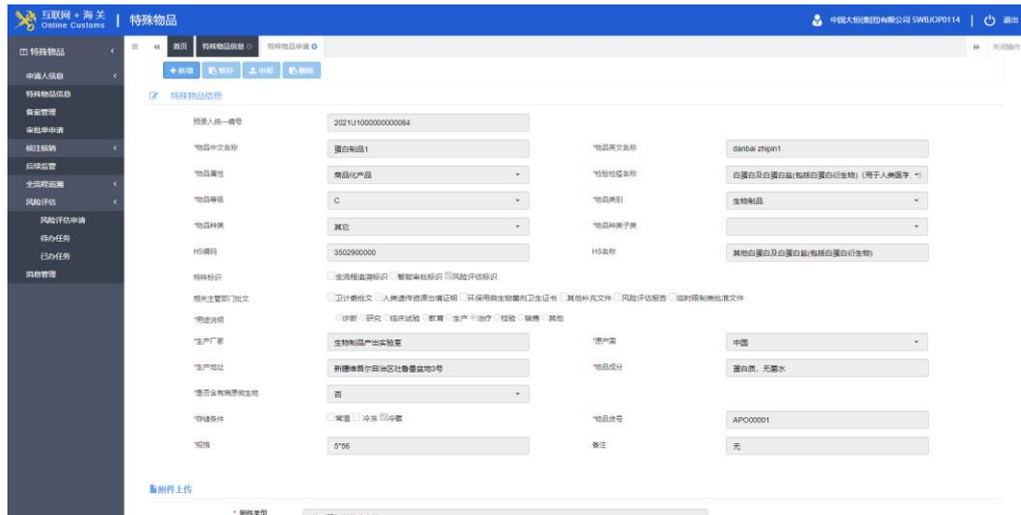


图44 查看特殊物品信息界面

6.2.8 模版下载

模板为EXCEL格式文件,用户根据需要点击相应模版:特殊物品等级是D级,需要使用“有注册物品清单模板”,非D级使用“无注册物品清单模板”。将模板文件下载到本地,如下图所示:

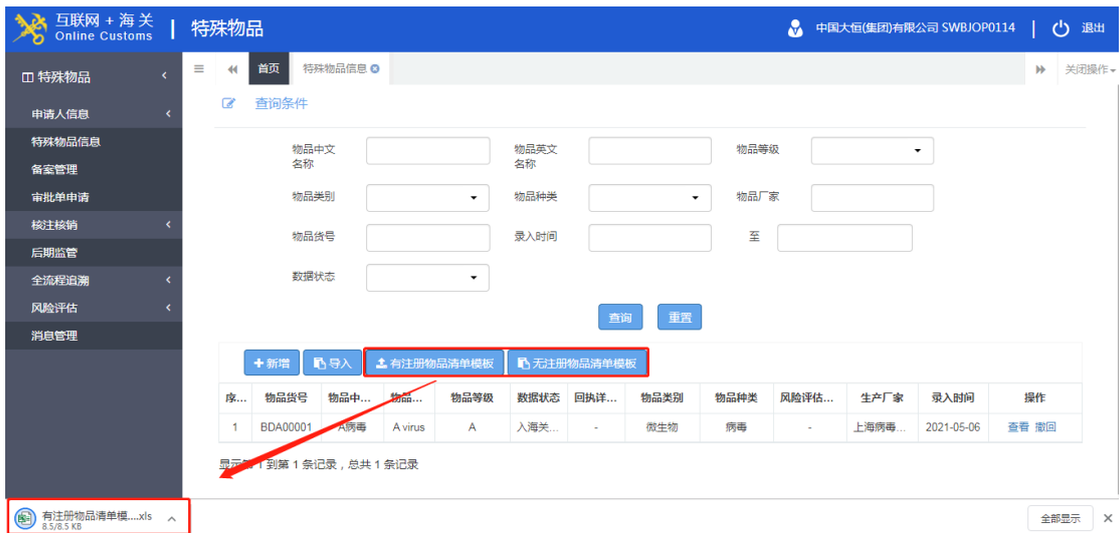


图45 特殊物品模板下载界面

6.2.9 导入

导入模版整理完成后，点击“导入”按钮，选择导入文件并上传，数据会逐条进行校验并保存。其中一条数据有问题系统会进行报错提示，并影响整票数据的导入。

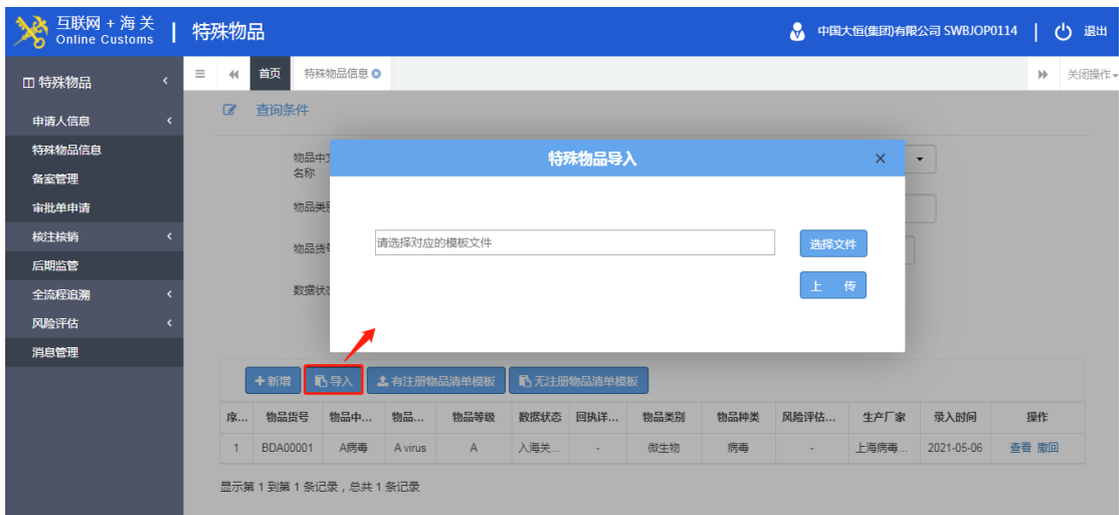


图46 特殊物品导入界面

6.2.10 撤回

用户可针对待审核状态的特殊物品信息进行撤回操作，撤回成功可进行编辑重新申报。点击“撤回”按钮，系统提示：您确定撤回当前单据吗？如下图所示：



图47 撤回确认界面

注：用户对于待审核状态的数据可以进行撤回操作。

6.2.11 停用

用户可针对已审核或已审批状态的某一条或多条特殊物品信息进行停用操作。点击“停用”按钮，系统提示：您确定停用当前单据吗？如下图所示：



图48 停用确认界面

注：用户对于已审核或已审批状态的数据可以进行停用操作。

6.2.1 复制

选择一条物品信息，点击“复制”按钮，系统提示：您确定复制选中单据吗？如下图所示：

图49 特殊物品查询界面

系统自动复制，同时生成一条新的暂存的物品信息，如下图所示：

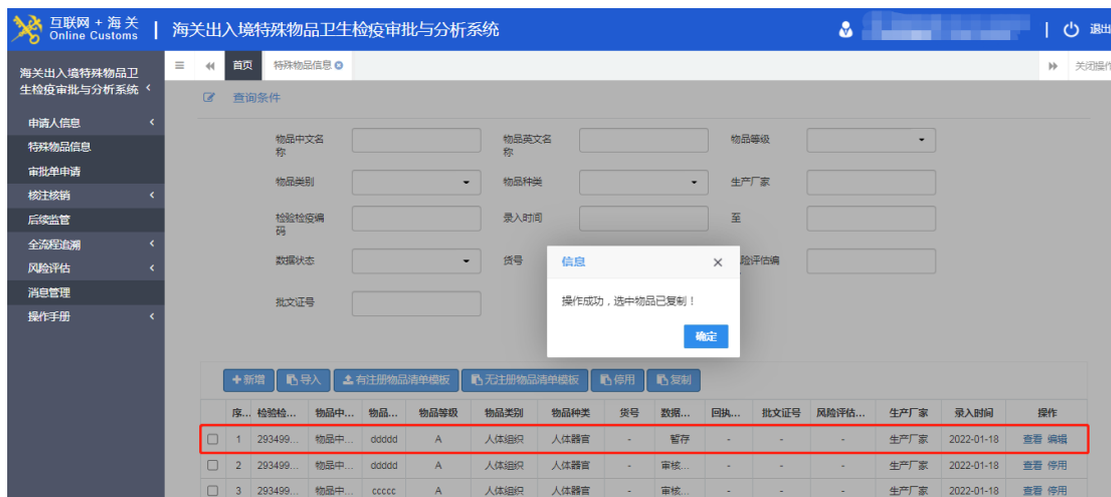


图50 特殊物品复制界面

用户点击“编辑”按钮，即可进入物品信息申报界面，系统会提示调整相关附件上传信息，如下图所示：

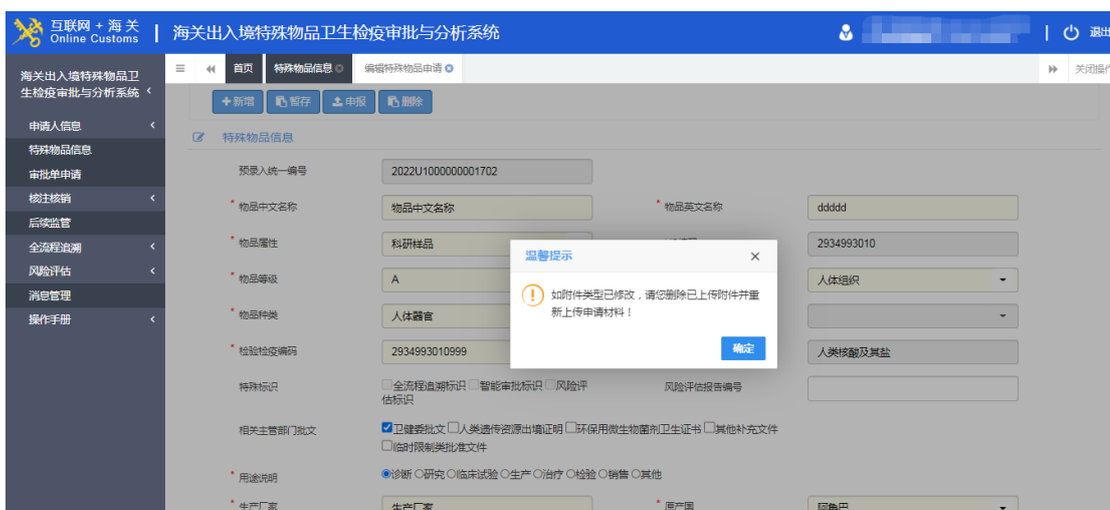


图51 特殊物品编辑界面

6.3 审批单申请

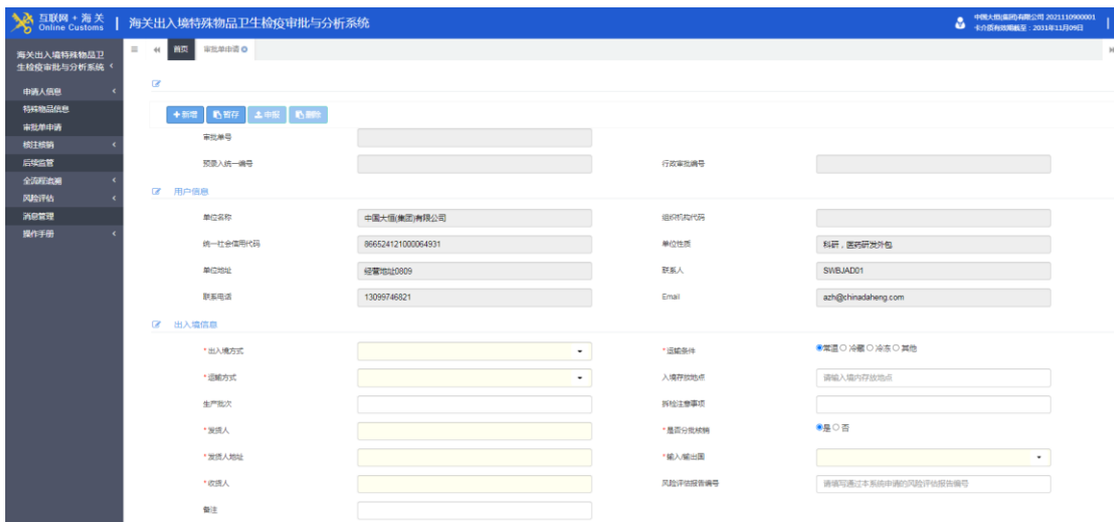
点击左侧菜单栏的“审批单申请”，右侧区域展示审批单申请查询界面，如下图所示：



图52 审批单初始界面

6.3.1 设立

点击“设立”按钮，进入“审批单申请备案”界面，如下图所示：



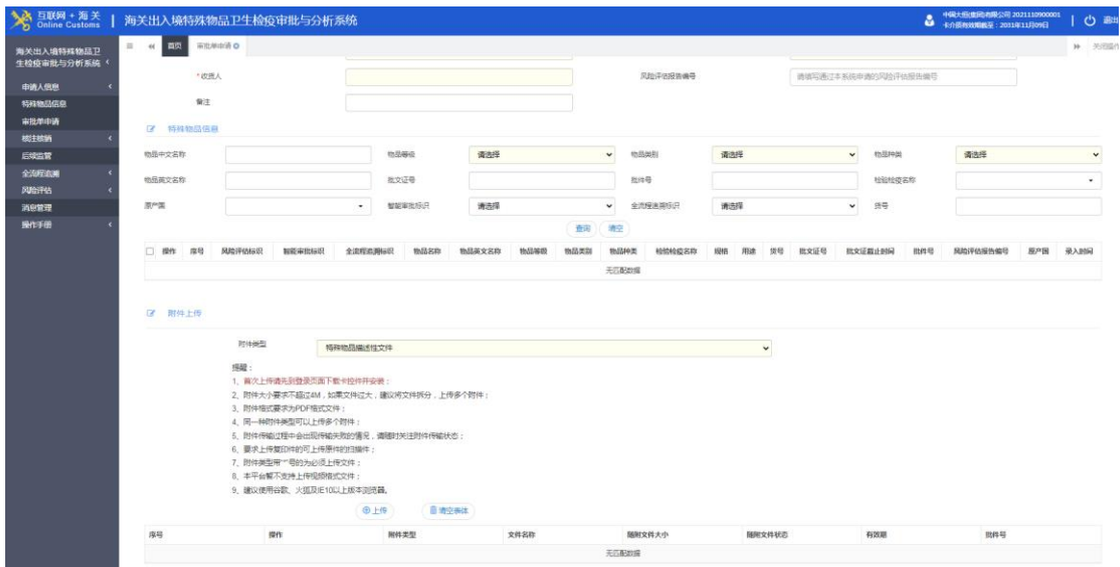


图53 审批单申请界面

注：字段说明 *为必填项

用户信息（通过单位/个人备案调取数据返填）

出入境信息

***出入境方式：**下拉项包含出境、入境

***运输方式：**旅客携带、邮件、快件、货运

***运输条件：**勾选“常温”、“冷藏”、“冷冻”、“其他”

快件：如果通过 FedEx（联邦快递）或 WorldCourier（全球速递）等常见商业快递公司运输拟进出口特殊物品，请选此项。

随身携带：如果采用人员携带特殊物品出入境的方式，请选此项。

邮件：如果通过 EMS（中国邮政快递）运输拟进出口特殊物品，请选此项。选择“邮件，”需填写预提单号。

入境存放地址：当“出入境方式”选择“入境”时必填，提供实体（公司、合伙企业、独资企业等）在开展经营活动时所采用的完整名称

拆检注意事项：请注明审批单中涉及的特殊物品如需拆检时的注意事项

***发货人：**一般为发货单位名称

***发货人地址：**提供详细地址信息

***收货人：**请提供收货单位全称或收货人的全名

***输入/输出国：**填写特殊物品实际“输入 / 输出国”。输入国填写特殊物品

出境国；输出国填写特殊物品入境国。如进口特殊物品，输入国填写国外方国名；如出口特殊物品，输出国填写国外方国名

***是否分批核销：**如果仅凭签发的许可证一次性将此类特殊物品运出入中国境内，请勾选否。如果预计分多次将此类特殊物品运入中国境内，请勾选是。

附件

相关材料：可在此提供有利于审批单通过审批所需的其他的的信息，例如出入境情况概况：对审批单涉及的相关项目进行描述，明确具体涉及的产品，来源与用途。如一个项目申请多张审批单，请描述这个项目具体涉及所有的审批单信息和产品目录。

合作合同复印件：项目申请人与国外合作机构协议或购买合同

物品信息

录入出入境信息，输入物品等级、物品类别、物品种类点击“查询”按钮，列表显示查询结果（当特殊物品数据状态变为“入海关库成功”状态后，企业即可使用该物品申报审批单，海关可在审核审批单时连同与该审批单关联的物品一起审核），如下图所示：

是否特殊物品	物品名称	物品英文名称	物品等级	物品类别	物品种类	检验检疫名称	规格	货号	药品批准文号...	批文号	风险...	原产地
<input checked="" type="checkbox"/>	这是特殊物品	teshuopin	C	人体组织	细胞	含人类遗传资源的人...	4%45	ADF00001	-	-	(世)	阿兰

点击“编辑”按钮，进入编辑界面，录入数据点击“确定”按钮如下图所示：

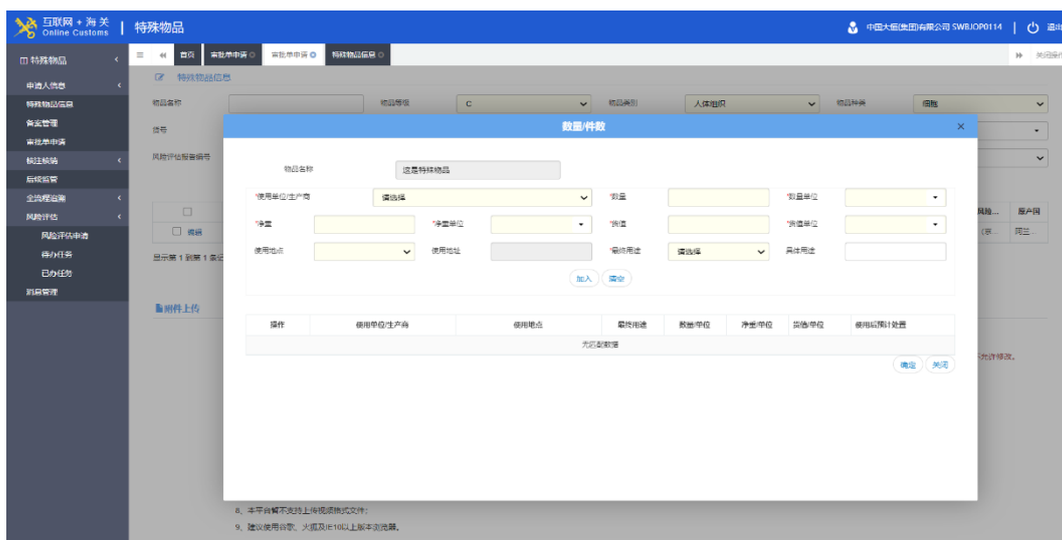


图54 审批单申请-特殊物品信息填写界面

注：字段说明 *为必填项

***使用单位/生产商：**调用关联单位信息

***数量：**填写本次审批单申请数量

***数量单位：**选择物品数量单位

***净重：**填写物品净重

***净重单位：**选择物品净重单位

***货值：**填写物品货值

***货值单位：**选择物品货值单位，默认为“美元”

使用地点：调用使用单位的“单位实验室信息”中的“实验室名称”。物品等级为 A、B 级时必填

使用地址：调用使用单位的“单位实验室信息”中的“实验室具体地址”。物品等级为 A、B 级时必填

***最终用途：**根据入出境特殊物品实际使用用途填写

诊断：通过临床 / 实验室检测确定某种特殊生物制剂、疾病及 / 或该制剂 / 疾病的特性。

研究：按照规定的研究项目方案和其它标准，开展基础或应用科学研究，从而完善科学体系知识及 / 或探究科学理论 / 假设。

临床试验：通过对照研究评估药物、疫苗、医疗器械或治疗方案的作用、安全性和疗效。

生产：与进口生物制剂作为半成品或成品原料的加工相关的活动。

治疗：以消除疾病为目的。

检验：为预防、诊断、治疗人体疾病和人体健康提供检测服务。

其它：不属于上述七类用途之一的物品 / 生物制剂的任何其它先前未定义的预期用途。如选“其它，”请具体说明。

具体用途：根据勾选的最终用途，填写特殊物品的具体使用情况

使用后预计处置：物品等级为 A、B 级时必填，勾选“保存”、“废弃”、“转移”。使用后的特殊物品根据实际用途选择相应的使用后的预计处置，如选择“转移”，需选择转移后实验室。转移后实验室需已通过单位信息加入关联单位方可选择，并需选择转移后实际保存和使用的“使用地点”和“使用地址”。

6.3.2 暂存

录入数据结束后，点击“暂存”按钮，“预录入统一编号”反填至系统界面，界面弹出提示框，提示“暂存成功”，参见图 暂存成功界面。

6.3.3 申报

录入数据结束后，点击“申报”按钮，界面弹出提示框，提示“申报成功”，参见图 申报成功界面。

注：存在状态为撤回成功的物品不允许进行申报。所选物品在本系统内进行过风险评估，但评估结果为“不通过”，则该单据不允许进行申报。

6.3.4 删除

在录入界面点击“删除”按钮，弹出提示框，提示“您确定删除当前单据吗？”，参见图 删除确认界面。

注：用户对于暂存、发往失败、海关入库失败状态的数据可以进行删除操作，删除后数据无法恢复。

6.3.5 编辑

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“编辑”

按钮进入该票数据的录入界面，编辑数据。如下图所示：

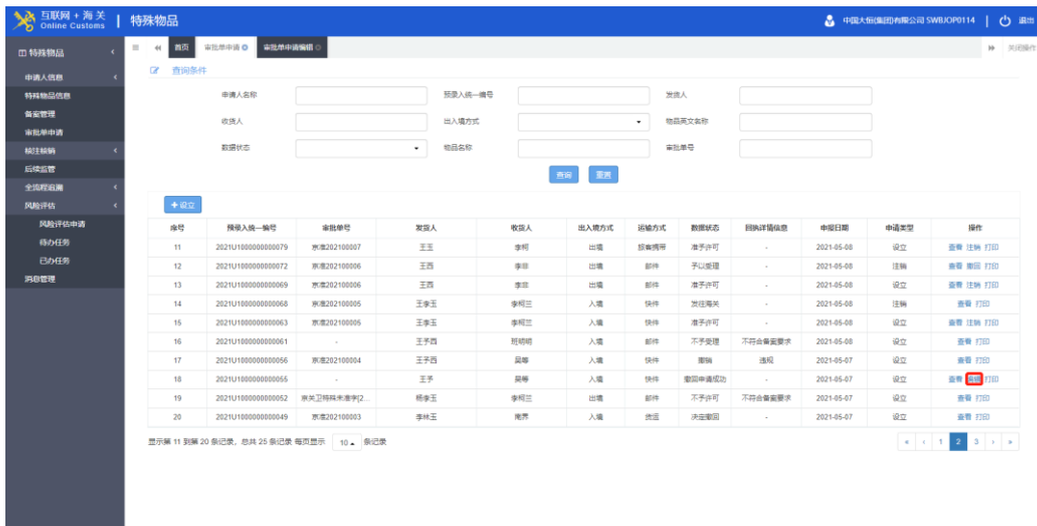


图55 审批单编辑界面

注：数据状态为暂存、发送失败、海关入库失败、补正，允许编辑。

6.3.6 查询

输入查询条件，点击“查询”按钮，即可在查询结果列表中显示：序号、预录入统一编号、审批单号、发货人、收货人、出入境方式、运输方式、数据状态、回执详细信息、申报时间、申请类型。如下图所示：

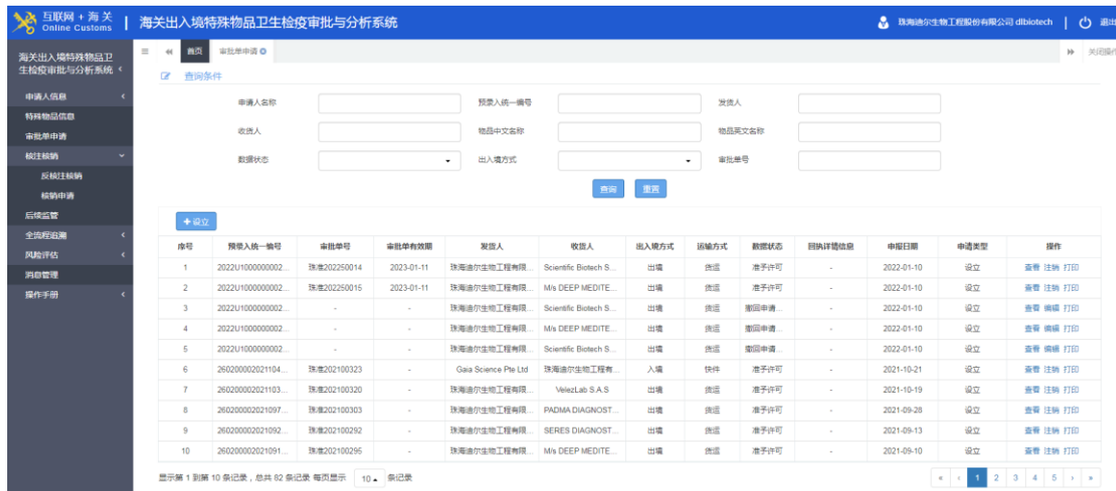


图56 审批单查询列表界面

6.3.7 查看

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“查看”按钮进入该票数据的查看界面。如下图所示：

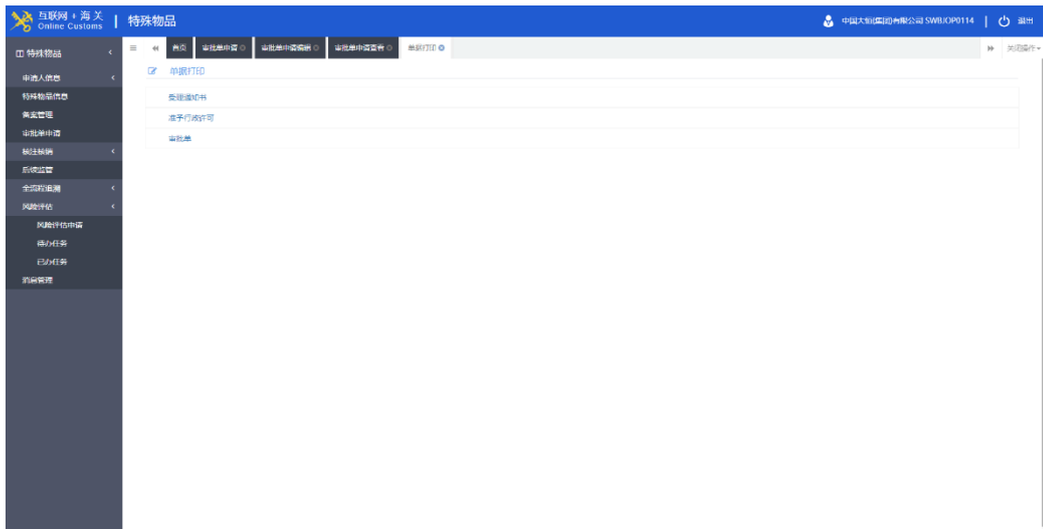


图58 单据打印界面

6.3.9 注销申请

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“注销”按钮进入该票数据的注销界面，填写注销原因。如下图所示：

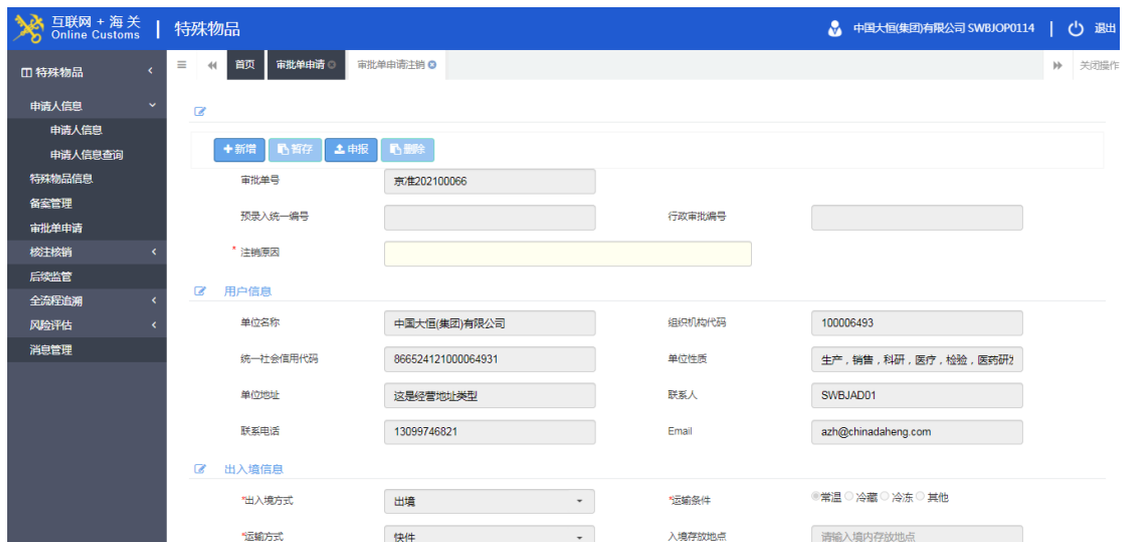


图59 审批单注销界面

注：存在注销申请过程中状态，包含暂存、申报、发往海关、发送失败、入海关库成功、入海关库失败、予以受理、补正、许可行政印章用印中、不予许可行政印章用印中、证书已制发、正在撤回申请、撤回申请发送失败、撤回申请海关入库失败，不允许再次进行注销操作。

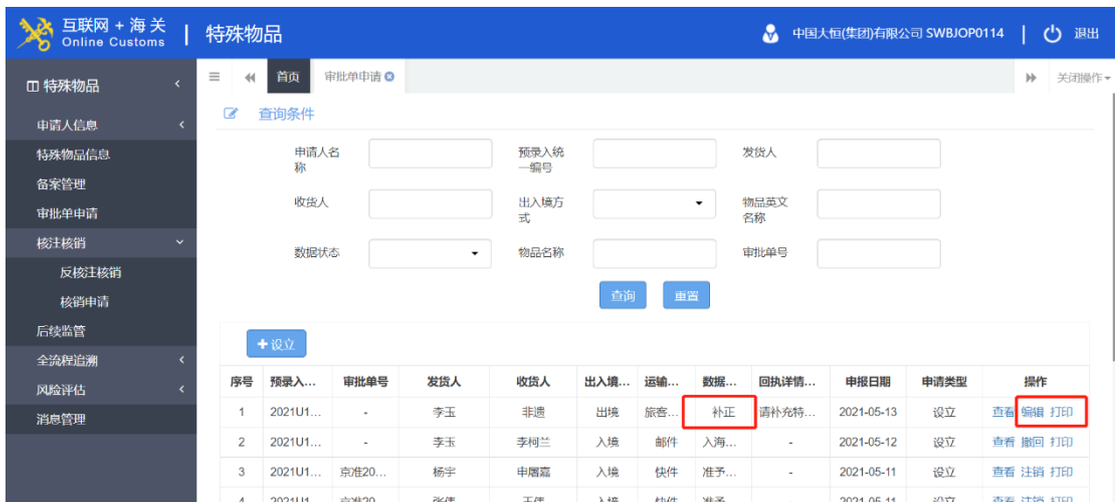
6.3.10 撤回

用户可针对入海关库成功、予以受理状态的审批单信息进行撤回操作，撤回成功可进行编辑重新申报。点击“撤回”按钮，系统提示：您确定撤回当前单据吗？参见图 撤回确认界面。

注：用户对于入海关库成功、予以受理状态的数据可以进行撤回操作。

6.3.11 补正

海关可对海关入库成功状态的审批单信息发起补正操作。企业点击“补正”按钮，进入审批单申请录入界面，如下图所示：



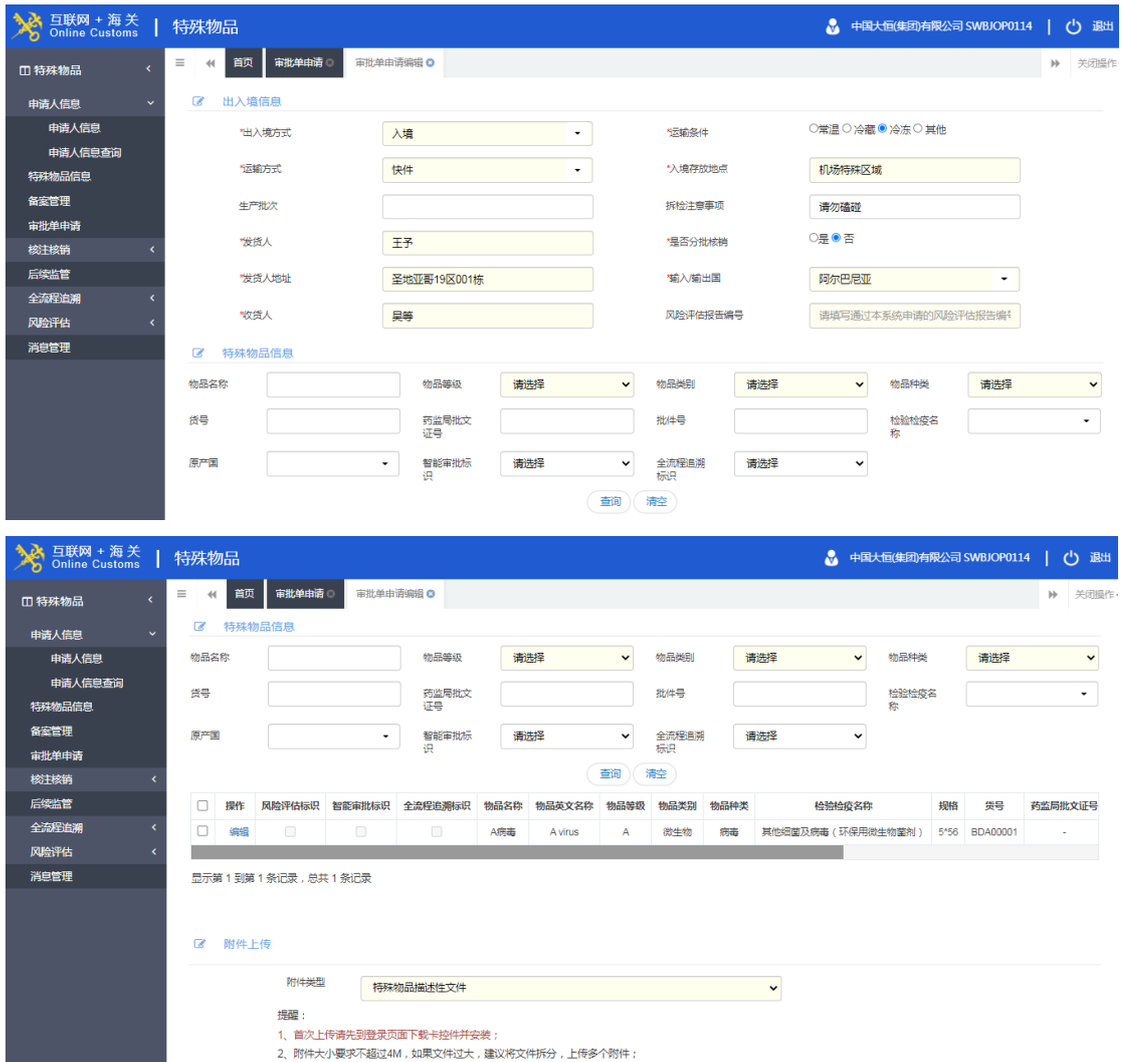


图60 审批单信息补正界面

注：如该标审批单申请需要进行风险评估，数据状态框将显示“风险评估中”，企业需要通过风险评估模块提交风险评估申请。待风险评估通过后，将风险评估报告编号填在审批单申请界面并重新申报。

6.3.12 撤销

海关可对准予许可状态的审批单信息发起撤销操作。如下图所示：

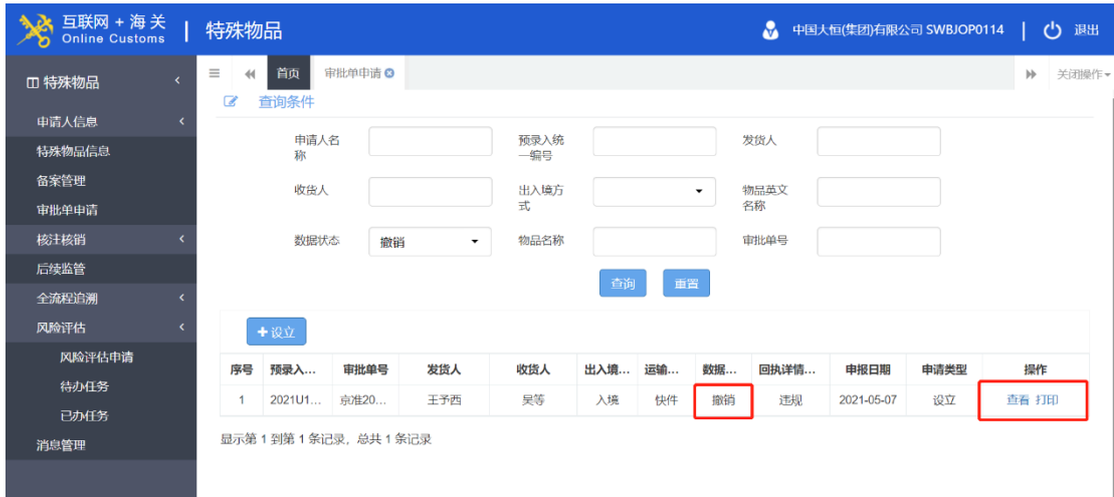


图61 审批单撤销界面

注：撤销的数据无法进行后续通关。

6.4 风险评估

6.4.1 风险评估申请

点击左侧菜单栏的“风险评估申请”，右侧区域展示风险评估申请查询界面，如下图所示：

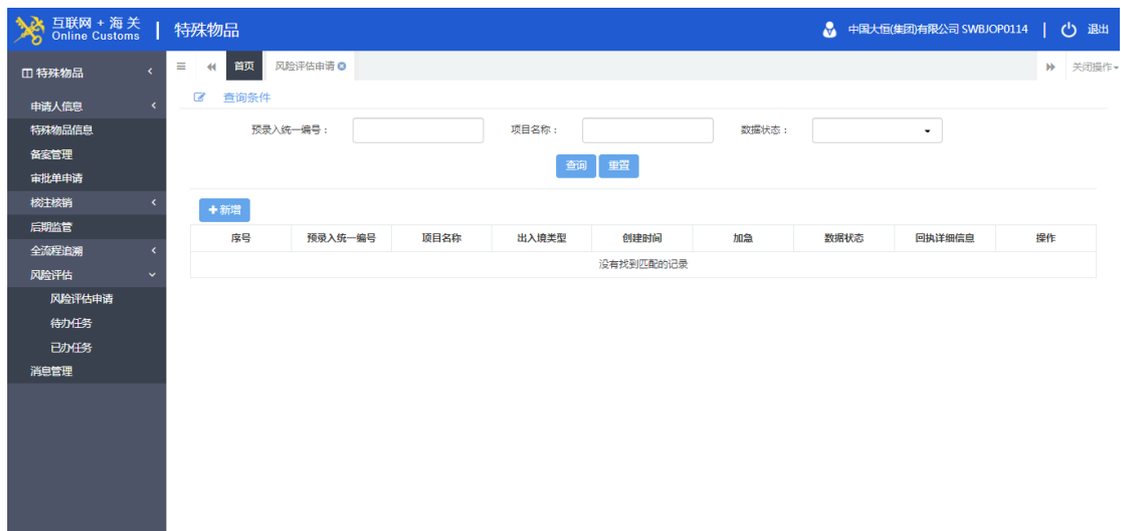


图62 风险评估初始界面

6.4.1.1 新增

点击“新增”按钮，进入“风险评估申请”界面，如下图所示：

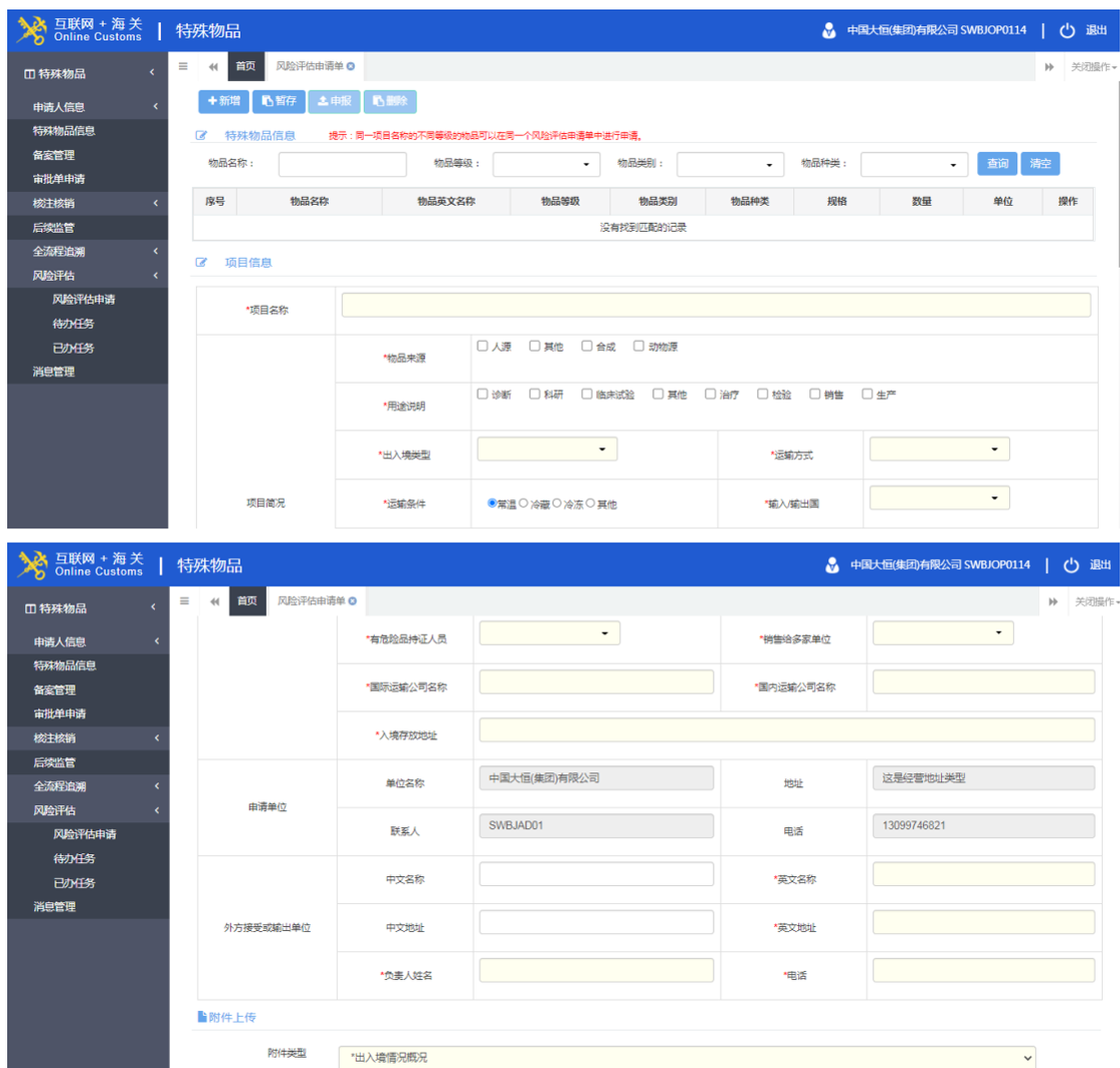


图63 风险评估申请单界面

注：字段说明

项目信息

***项目名称：**请填写完整项目名称

***物品来源：**包含人源、动物源、合成、其他，可多选

***用途说明：**包含诊断、科研、临床试验、治疗、检验、销售、生产、其他，可多选，用途选择“其他”时填写其他用途

***出入境类型：**包含出境、入境

***运输方式：**旅客携带、邮件、快件、货运

***运输条件：**勾选“常温”、“冷藏”、“冷冻”、“其他“

快件：如果通过 FedEx（联邦快递）或 WorldCourier（全球速递）等常见商业快递公司运输拟进出口特殊物品，请选此项。

随身携带：如果采用人员携带特殊物品出入境的方式，请选此项。

邮件：如果通过 EMS（中国邮政快递）运输拟进出口特殊物品，请选此项。
选择“邮件，”需填写预提单号。

***输入/输出国：**填写特殊物品实际“输入 / 输出国”。输入国填写特殊物品出境国；输出国填写特殊物品入境国。如进口特殊物品，输入国填写国外方国名；如出口特殊物品，输出国填写国外方国名

***有危险品运输持证人员：**物品等级为“A”或“B”且勾选了“其他部委批文时需填写

***销售给多家企业：**物品等级为“A”或“B”且勾选了“其他部委批文时需填写，销售单位以销售为目的进口特殊物品，选择“是”，其他则选择“否”

***国际运输公司名称：**请提供运输公司在开展经营活动时所采用（营业执照上）的完整名称物品，等级为“A”或“B”且勾选了“其他部委批文时需填写

***国内运输公司名称：**请提供运输公司在开展经营活动时所采用（营业执照上）的完整名称，物品等级为“A”或“B”且勾选了“其他部委批文时需填写

***入境存放地址：**当“出入境方式”选择“入境”时必填，提供实体（公司、合伙企业、独资企业等）在开展经营活动时所采用的完整名称

***申请单位名称：**提供申报单位（公司、合伙企业、独资企业等）在开展经营活动时所采用（营业执照上）的完整名称

***申请单位地址：**需填写完整的地址，按照省、市、区、详细地址作为该项目的填报要素

***申请单位联系人：**提供全名。为符合法律法规，全名即个人公民有效身份证件上的姓名。

***申请单位联系电话**：填写有效联系电话

外方接受或输出单位中文名称：提供完整的中文名称

外方接受或输出单位中文地址：请填写完整的地址

***外方接受或输出单位英文名称：**提供完整的英文名称

***外方接受或输出单位英文地址：**请填写完整的地址

***外方接受或输出单位负责人姓名**：提供全名。为符合法律法规，全名即个人公民有效身份证件上的姓名。

***外方接受或输出单位负责人电话**：填写有效联系电话

附件

合作合同复印件：项目申请人与国外合作机构签订的协议或购买合同

出入境情况概况：对审批单涉及的相关项目描述，明确具体涉及的产品，来源与用途。如一个项目申请多张审批单，请描述这个项目具体涉及所有的审批单信息和产品目录。

(涉及研发项目) 科研合作项目书、正式研究方案、项目批准文件：项目申请人与国内(或外)研究机构的合作项目书和正式研究方案，涉及新药国际多中心临床研究项目的，提供临床试验及样品检测的研究方案及项目批准文件

(涉及人体资源采集的) 采集委托书、样本来源控制说明、经过伦理审核的相关证明性文件 PDF 文件上传：参与研究的各研究机构伦理委员会批件复印件、知情同意书及受试者签名件，受试者健康检查报告等

销售计划：销售的时间、运输路线等信息

国际运输公司资质文件：请上传运输公司的营业执照

国内运输公司资质文件：请上传运输公司的营业执照

有危险运输持证人员资质：上传有效期内 IATA 认可危险品训练证书或中国民航局认可备案的危险品训练合格证书扫描件

生产、加工场所或实验室的生物安全资质情况：如实验室等级证明、生产车间 GMP 认证

经第三方认证的生物安全体系、质量管理保证体系：如 GMP 或生物安全实验室质量保证体系

生产原料的安全控制：原料的安全合格性证明，原料进行来料加工前的检测报告

生产加工环节生物安全控制文件：生产环节的生物安全控制措施

6.4.1.2 暂存

录入数据结束后，点击“暂存”按钮，界面弹出提示框，提示“暂存成功”，参见图 暂存成功界面。

6.4.1.3 申报

录入数据结束后，点击“申报”按钮，界面弹出提示框，提示“申报成功”，参见图 申报成功界面。

6.4.1.4 删除

点击“删除”按钮，弹出提示框，提示“您确定删除当前单据吗？”，参见图 删除确认界面。

注：用户对于暂存、发往失败、海关入库失败状态的数据可以进行删除操作，删除后数据无法恢复。

6.4.1.5 查询

输入查询条件，点击“查询”按钮，即可在查询结果列表中显示：序号、预录入统一编号、项目名称、出入境类型、创建时间、数据状态、回执详细信息。如下图所示：

序号	预录入统一编号	风险评估报告编号	项目名称	出入境类型	创建时间	数据状态	回执详细信息	操作
1	2021U10000000000371		sss		2021-06-03 14:52:33	暂存		查看 编辑
2	2021U10000000000367		测试用特殊物品1风险评估	出境	2021-06-03 12:34:29	海关入库成功		查看
3	2021U10000000000362		血清第二次评估	入境	2021-06-03 09:15:53	风险评估中		查看
4	2021U10000000000344		D2特殊物品风险评估	入境	2021-06-01 15:38:56	暂存		查看 编辑
5	2021U10000000000327		多象特殊物品申报风险评估	入境	2021-05-31 16:21:26	风险评估中		查看
6	2021U10000000000324		顶替顶替	入境	2021-05-31 15:09:58	暂存		查看 编辑
7	2021U10000000000293		frefe	入境	2021-05-19 17:16:37	风险评估中		查看
8	2021U10000000000257		人绒毛膜促性腺激素 (HCG) 检测试剂盒 (胶体金法)	出境	2021-05-18 14:32:47	风险评估中		查看
9	2021U10000000000252	(京)检卫特评 2021第 [0011]号	ewewfewfew风险评估	入境	2021-05-18 13:47:42	通过	认可专家意见	查看
10	2021U10000000000214		11111风险评估	入境	2021-05-16 17:14:23	风险评估中		查看

图64 风险评估申请单查询列表界面

6.4.1.6 编辑

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“编辑”按钮进入该票数据的录入界面，编辑数据。如下图所示：

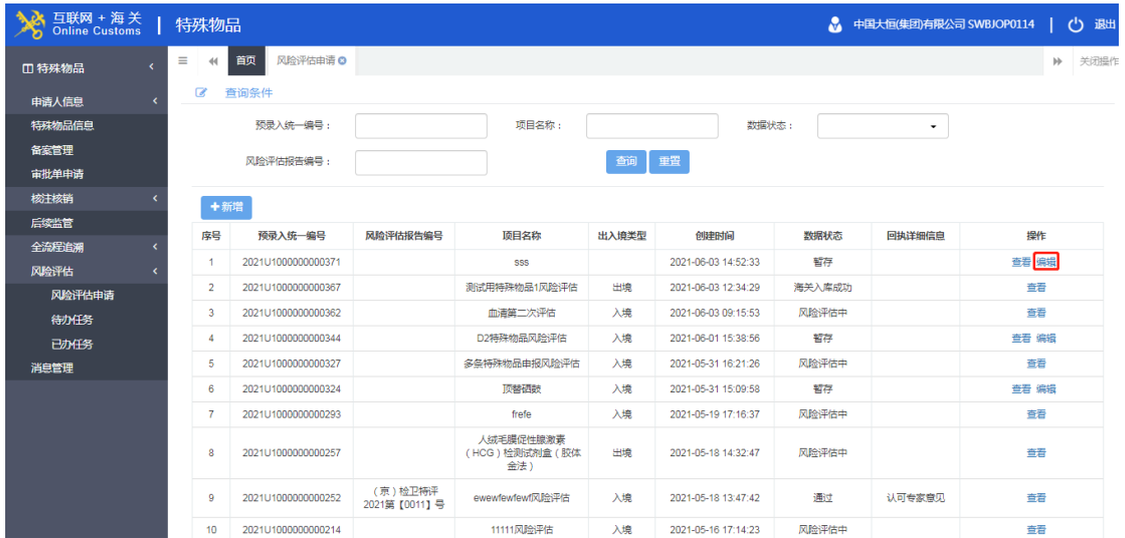


图65 风险评估申请单编辑界面

6.4.2 3.5.2 待办任务

6.4.2.1 整改报告模板下载

模板为 WORD 格式文件,用户点击“整改报告模板”。将模板文件下载到本地,如下图所示:

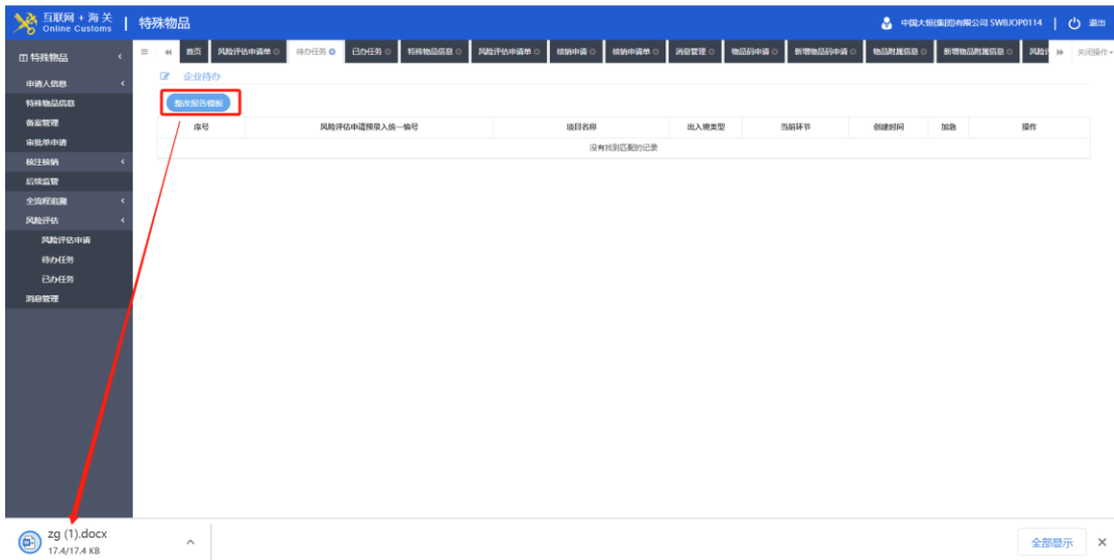


图66 风险评估模板下载界面

6.4.2.2 补正

三方机构、专家要求补正,该单据将显示在待办任务中,企业可点击“补正”按钮,进行相应的材料补正操作,如下图所示:



图67 待办任务补正界面

6.4.2.3 现场考核确认

海关、三方机构或专家要求现场考核后, 该单据将显示在待办任务中, 点击“现场考核确认”后, 需企业确认现场考核时间、考核专家。如下图所示:

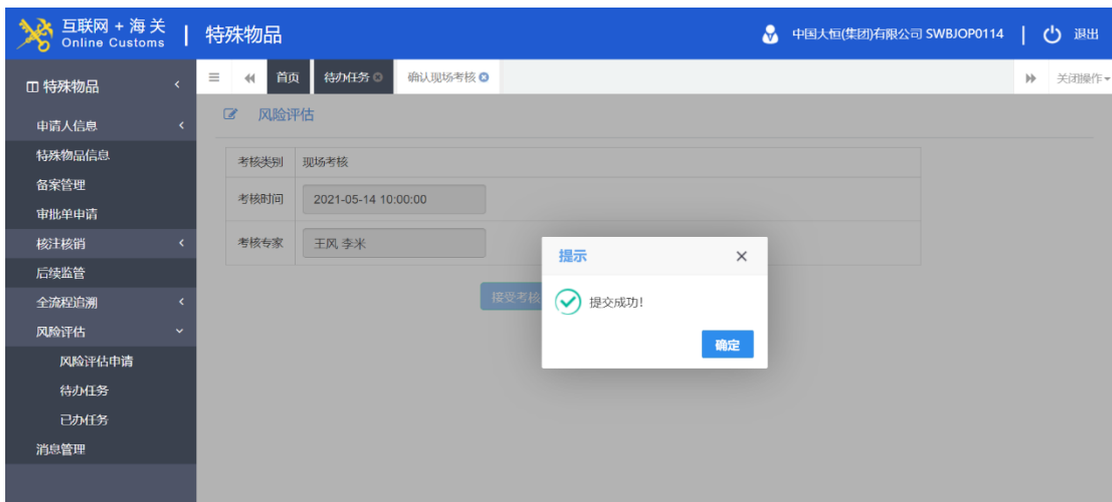
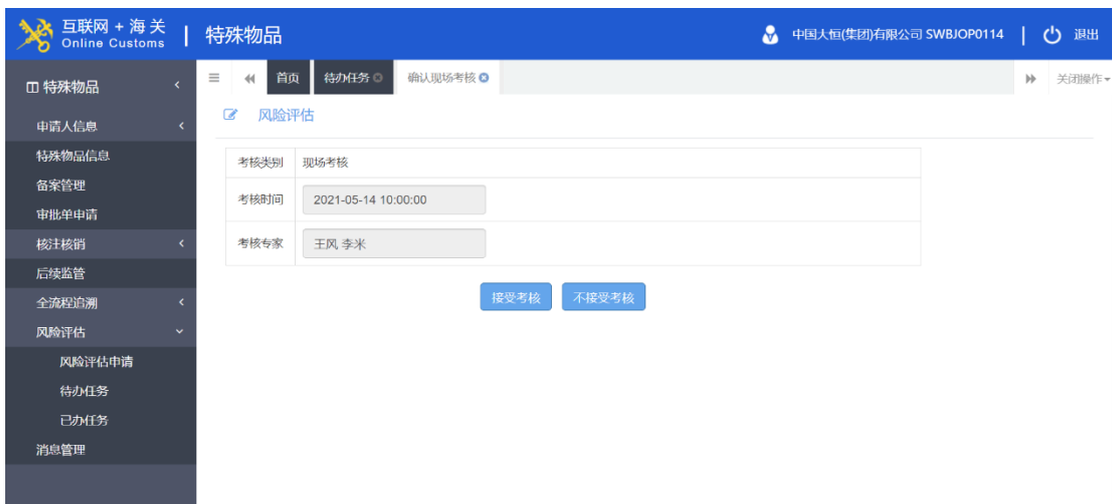
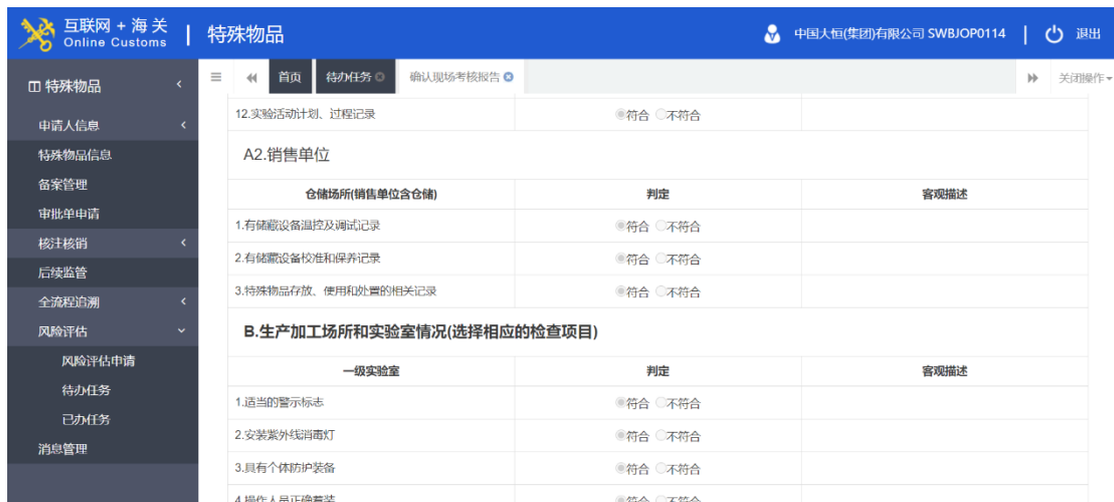
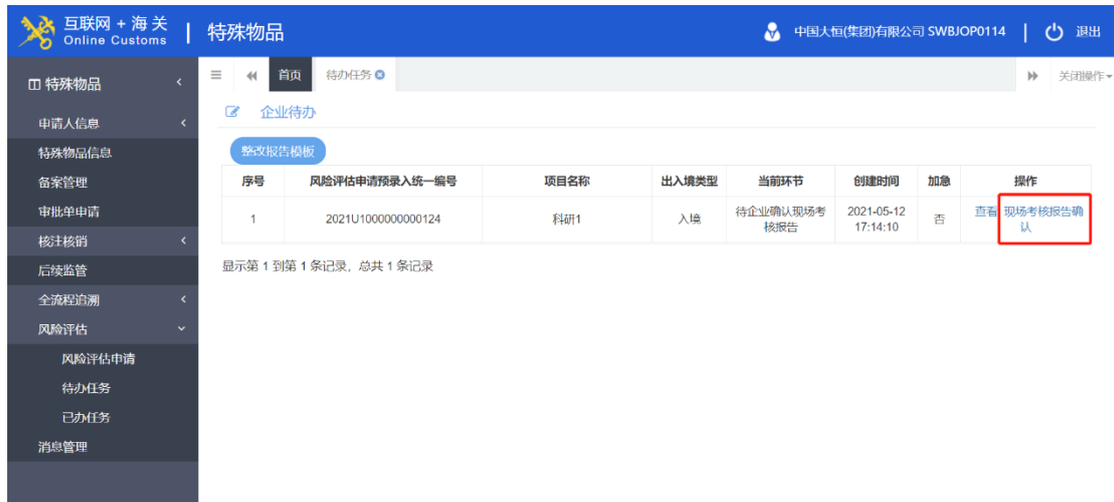


图68 现场考核确认界面

6.4.2.4 现场考核报告确认

专家提交现场考核报告时选择需要企业整改, 该单据将显示在待办任务中,

点击“现场考核报告确认”后，需企业确认待整改内容，填写整改报告后提交。
如下图所示：



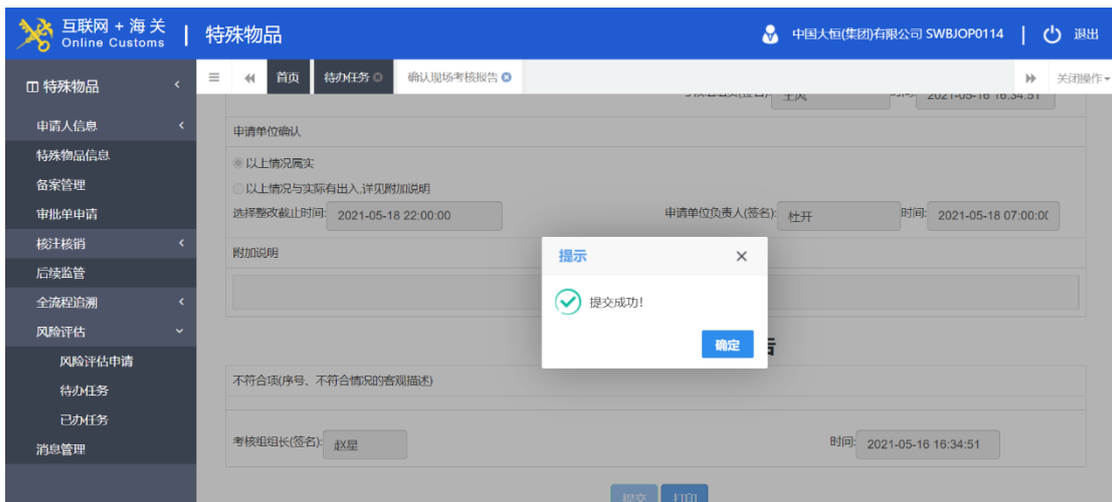
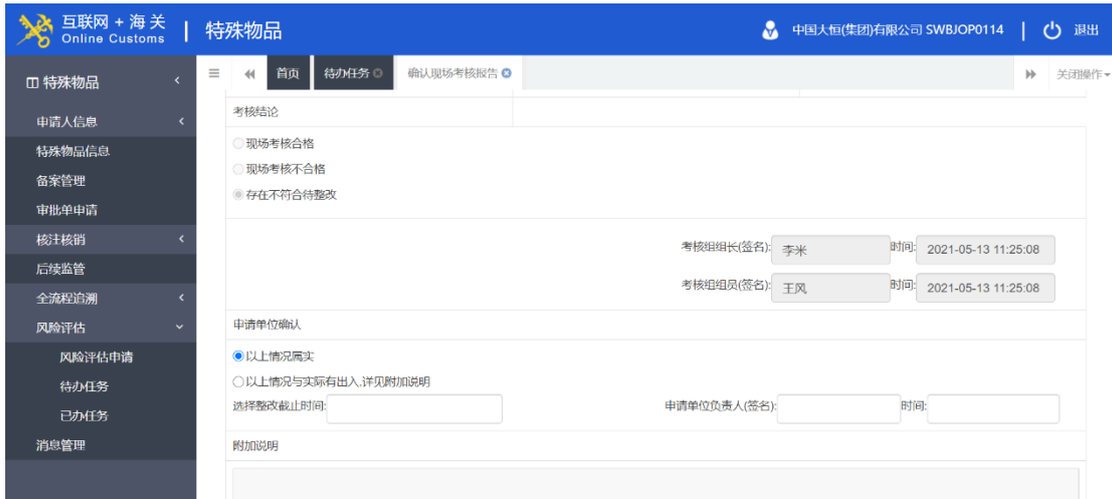
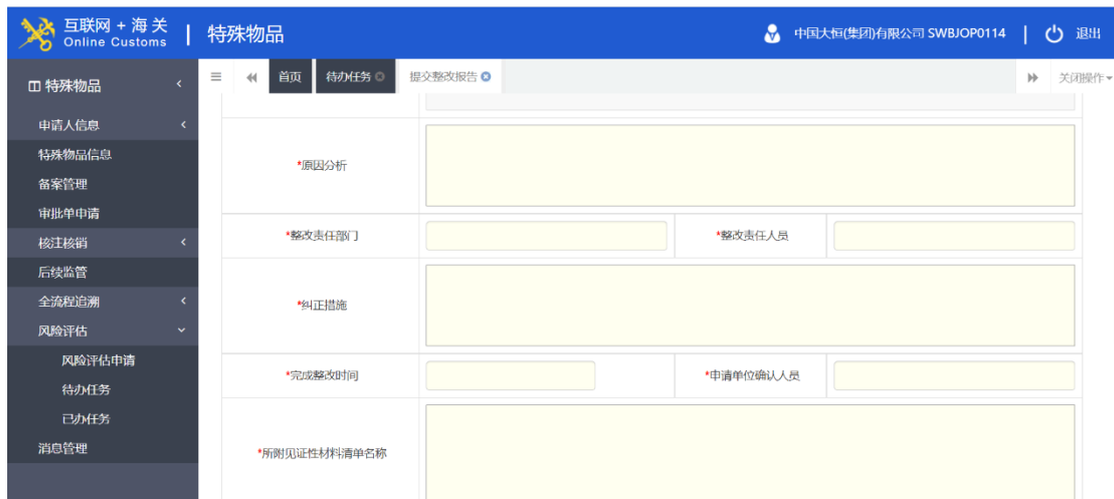
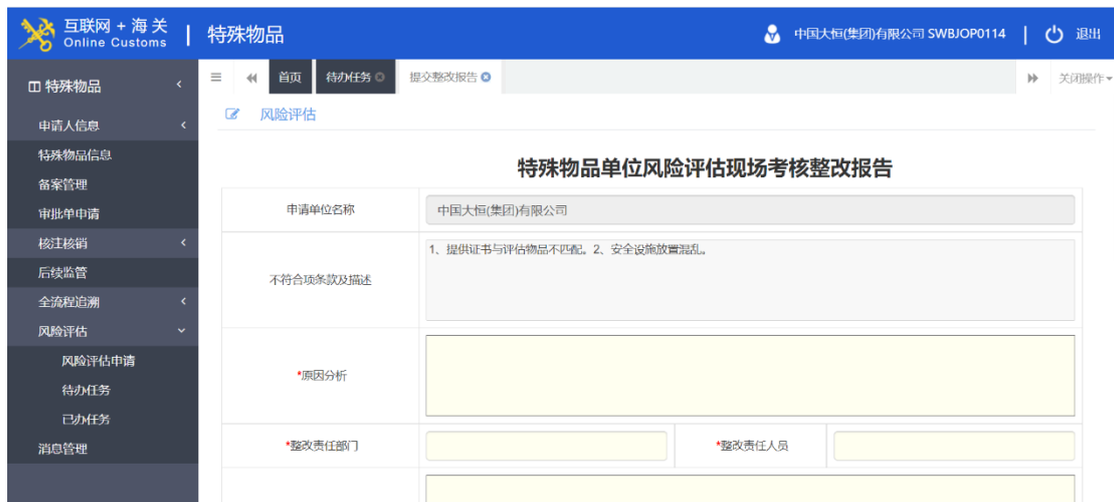
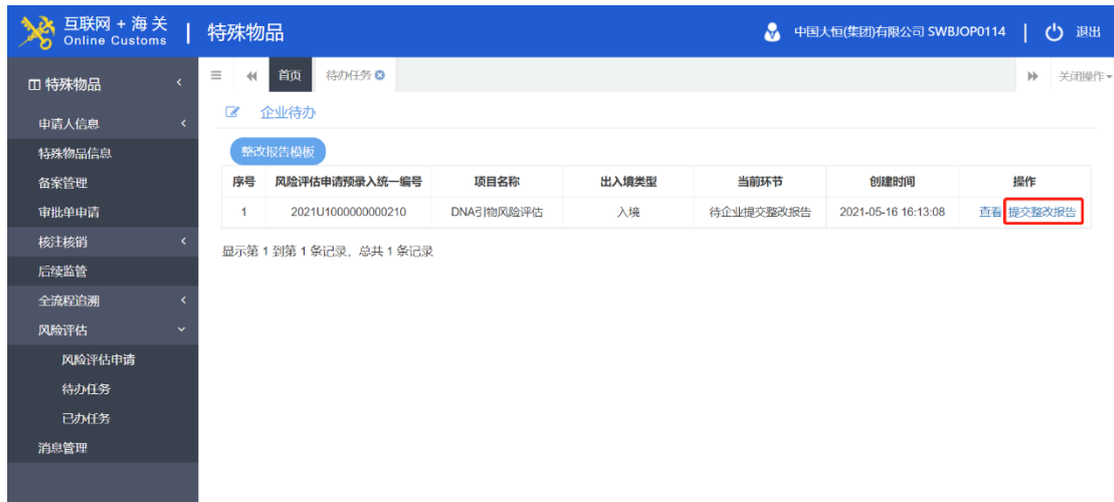


图69 现场考核报告确认界面

6.4.2.5 填写整改报告

企业确认过待整改内容后，该单据将显示在待办任务中，点击“提交整改报

告”，可填写整改报告并提交。如下图所示：



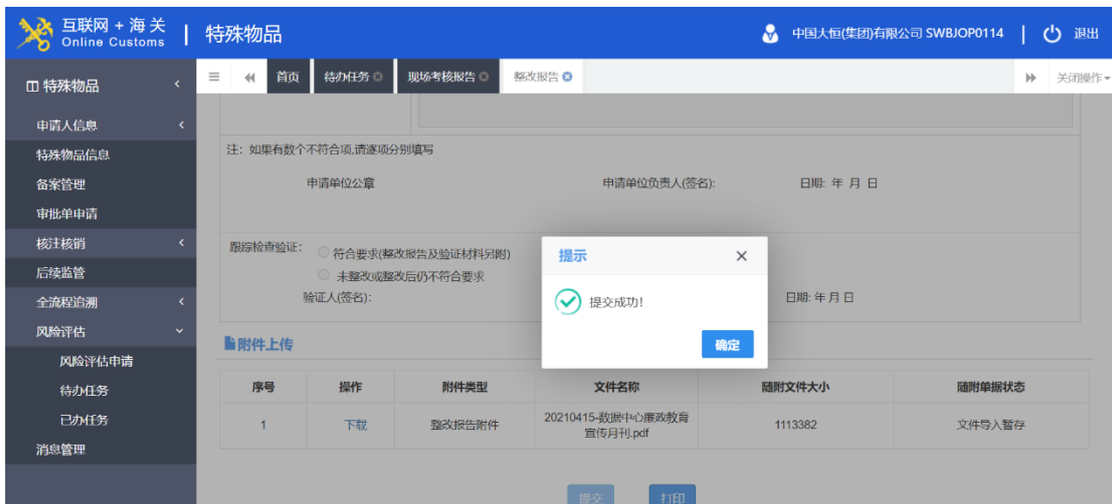


图70 填写整改报告界面

6.4.3 3.5.3 已办任务

企业发起的全部风险评估申请均可在已办任务页面中查看，当前环节、结论及风险评估编号均可见，如下图所示：

序号	风险评估申请预录入统一编号	项目名称	出入境类型	当前环节	创建时间	结束时间	结论	风险评估编号	操作
1	2021U1000000000344	D级特殊物品2风险评估	入境	待专家进行文件审核	2021-06-04 11:08:07				查看
2	2021U1000000000362	血清第二次评估	入境	待分配现场考核专家	2021-06-03 11:21:15				查看
3	2021U1000000000327	多条特殊物品申报风险评估	入境	待分配现场考核专家	2021-06-01 10:16:03				查看
4	2021U1000000000293	frefe	入境	待专家组提交风险评估报告	2021-05-19 17:30:04				查看
5	2021U1000000000257	人绒毛膜促性腺激素 (HCG) 检测试剂盒 (胶体金法)	出境	待专家进行文件审核	2021-05-19 10:11:09				查看
6	2021U1000000000252	ewewfewfew风险评估	入境	风险评估通过	2021-05-18 14:32:09	2021-05-19 16:22:01	通过	(京)检卫特评 2021第 [0011] 号	查看 风险评估报告
7	2021U1000000000121	生物制品002A风险评估	入境	风险评估通过	2021-05-17 10:19:05	2021-05-17 10:38:01	通过	(京)检卫特评 2021第 [0010] 号	查看 风险评估报告
8	2021U1000000000210	DNA引物风险评估	入境	待专家组提交风险评估报告	2021-05-16 16:13:08		通过		查看
9	2021U1000000000209	oddddod风险评估	出境	待海关确认风险评估报告	2021-05-16 13:18:18		通过		查看

图71 已办任务初始界面

6.4.3.1 查看

选择一条数据，点击“查看”按钮进入该票数据的查看界面，可查看全部已评估意见。如下图所示：

序号	风险评估申请预录入统一编号	项目名称	出入境类型	当前环节	创建时间	结束时间	结论	风险评估编号	操作
1	2021U1000000000344	D级特殊物品2风险评估	入境	待专家进行文件审核	2021-06-04 11:08:07				查看
2	2021U1000000000362	血清第二次评估	入境	待分配现场考核专家	2021-06-03 11:21:15				查看
3	2021U1000000000327	多条特殊物品申报风险评估	入境	待分配现场考核专家	2021-06-01 10:16:03				查看
4	2021U1000000000293	frefe	入境	待专家组提交风险评估报告	2021-05-19 17:30:04				查看
5	2021U1000000000257	人绒毛膜促性腺激素 (HCG) 检测试剂盒 (胶体金法)	出境	待专家进行文件审核	2021-05-19 10:11:09				查看
6	2021U1000000000252	ewewfewfew风险评估	入境	风险评估通过	2021-05-18 14:32:09	2021-05-19 16:22:01	通过	(京)检卫特评 2021第 [0011] 号	查看 风险评估报告
7	2021U1000000000121	生物制品002A风险评估	入境	风险评估通过	2021-05-17 10:19:05	2021-05-17 10:38:01	通过	(京)检卫特评 2021第 [0010] 号	查看 风险评估报告
8	2021U1000000000210	DNA引物风险评估	入境	待专家组提交风险评估报告	2021-05-16 16:13:08		通过		查看
9	2021U1000000000209	oddddod风险评估	出境	待海关确认风险评估报告	2021-05-16 13:18:18		通过		查看
10	2021U1000000000208	特殊五二德尔钱风险评估	入境	待专家进行文件审核	2021-05-16 13:13:15				查看

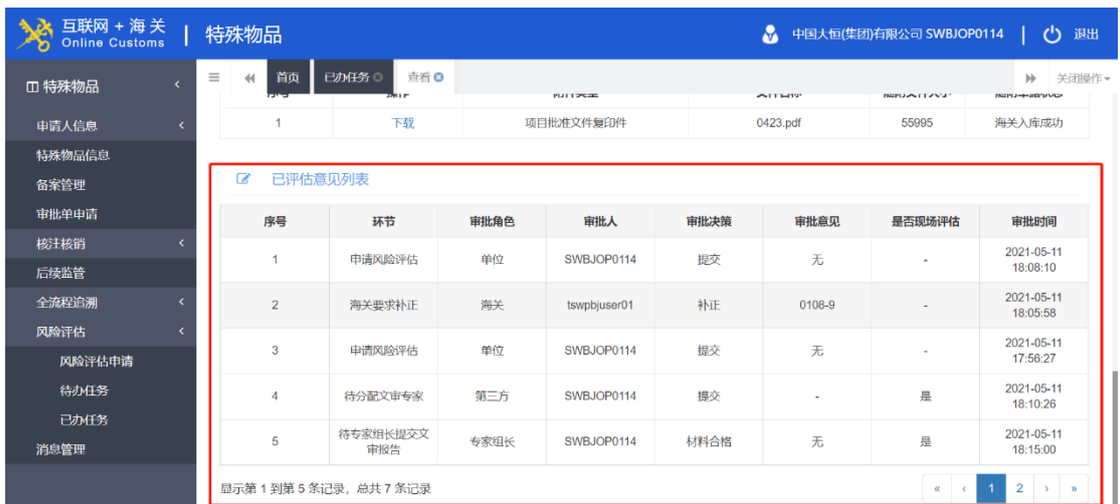
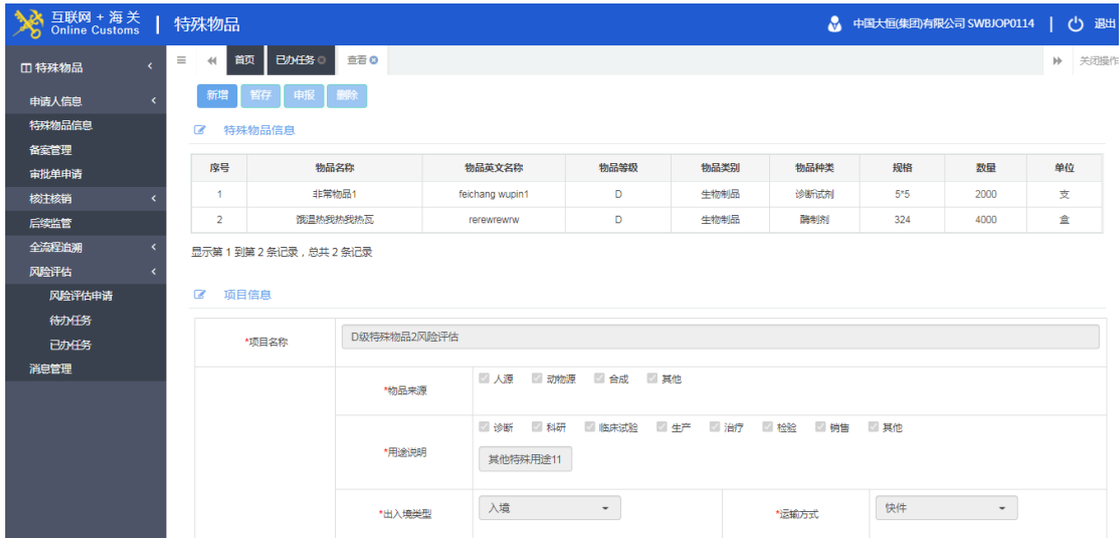


图72 已办任务查看界面

6.4.3.2 风险评估报告

当前环节为“风险评估通过”的数据，点击“风险评估报告”可查看并打印

风险评估报告。如下图所示：

序号	风险评估申请预录入统一...	项目名称	出入境类型	当前环节	创建时间	结束时间	加急	结论	风险评估编号	操作
1	2021U1000000000124	科研1	入境	待分配文审专家	2021-05-12 17:14:10	-	否		-	-
2	2021U1000000000108	实验	入境	风险评估通过	2021-05-11 18:09:13	2021-05-11 19:36:46	否	通过	(京) 检卫特评2021第【0007】号	查看 风险评估报告
3	2021U1000000000112	风险评估	出境	风险评估通过	2021-05-11 17:29:12	2021-05-11 18:02:44	否	通过	(京) 检卫特评2021第【0006】号	查看 风险评估报告
4	2021U1000000000098	非常物品1风险评估	入境	待海关确认风险评估报告	2021-05-10 19:24:10	-	是	通过	-	-
5	2021U1000000000085	空白制品1风险评估	出境	风险评估通过	2021-05-10 14:18:06	2021-05-10 19:00:09	是	通过	(京) 检卫特评2021第【0005】号	查看 风险评估报告

出境特殊物品风险评估报告
(京) 检卫特评2021第【0007】号

*申请单位	*名称	中国大恒(集团)有限公司
	*地址	这是经营地址类型
*外方接受或输出单位	中文名称	生物制品专研单位
	中文地址	北京科技园路
	英文名称	hufewhojlk fhuewi fhuewi jffwu
	英文地址	fshfhjskj hfus duaihs dhsaid dhsaiuhdsa
*出入境方式	入境	
*项目名称	实验	

*生物安全控制能力: 良好

*对评估单位: 优

*对监管部门: 无

*审核结果: 通过 不通过

*专家评审组织单位: 无

附件一：物品信息

序号	物品中文名称	物品英文名称	物品类别	物品规格	数量	单位
1	生物试剂001A	Pach001-A	生物制品	12A-1	10000	个

[打印](#)

图73 风险评估报告界面（申请人）

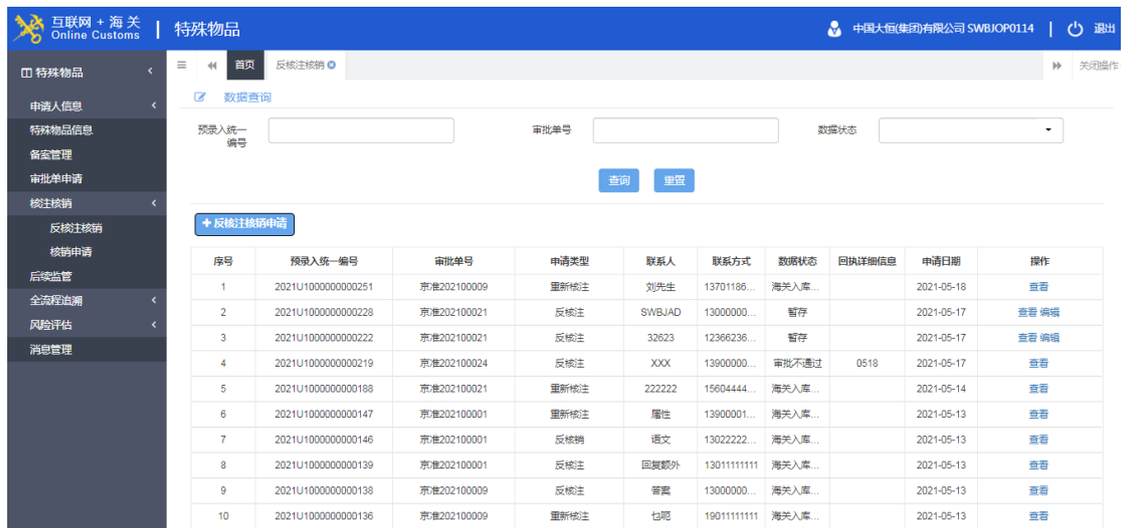
6.5 核销管理

本系统与 H2018 通关管理系统对接，实现出入境特殊物品审批单自动核注核销，无需企业发起核销。该模块包含的反核注核销及核销申请，主要用于系统自动核注核销异常，需要向海关提交申请时使用。

6.5.1 反核注核销

反核注核销申请主要用于企业通过报关单修撤系统进行报关单修撤，可能会出现数量核算有误的情况，需要企业发起相应申请，系统重新进行核算。

本功能模块主要提供反核注核销的新增、修改、删除、查询、暂存、申报、编辑等功能。



序号	预录入统一编号	审批单号	申请类型	联系人	联系方式	数据状态	回执详细信息	申请日期	操作
1	2021U1000000000251	京准202100009	重新核注	刘先生	13701186...	海关入库...		2021-05-18	查看
2	2021U10000000000228	京准202100021	反核注	SHBJAD	1300000...	暂存		2021-05-17	查看 编辑
3	2021U10000000000222	京准202100021	反核注	32623	12366236...	暂存		2021-05-17	查看 编辑
4	2021U10000000000219	京准202100024	反核注	XXX	1390000...	审批不通过	0518	2021-05-17	查看
5	2021U10000000000188	京准202100021	重新核注	222222	1560444...	海关入库...		2021-05-14	查看
6	2021U10000000000147	京准202100001	重新核注	隋性	1390000...	海关入库...		2021-05-13	查看
7	2021U10000000000146	京准202100001	反核注	语文	1302222...	海关入库...		2021-05-13	查看
8	2021U10000000000139	京准202100001	反核注	回装部外	13011111111	海关入库...		2021-05-13	查看
9	2021U10000000000138	京准202100009	反核注	管霖	1300000...	海关入库...		2021-05-13	查看
10	2021U10000000000136	京准202100009	重新核注	七肥	19011111111	海关入库...		2021-05-13	查看

图74 反核注核销

6.5.1.1 新增

点击界面左侧菜单，选择“核注核销”-“反核注核销”，点击“反核注核销申请”按钮，进入“核注核销申请单”界面，如下图所示：



图75 反核注核销申请单

输入审批单号反填该审批单内的物品信息，录入报关单号、最终数量、申请类型、联系人、联系方式、情况说明字段。如下图所示：

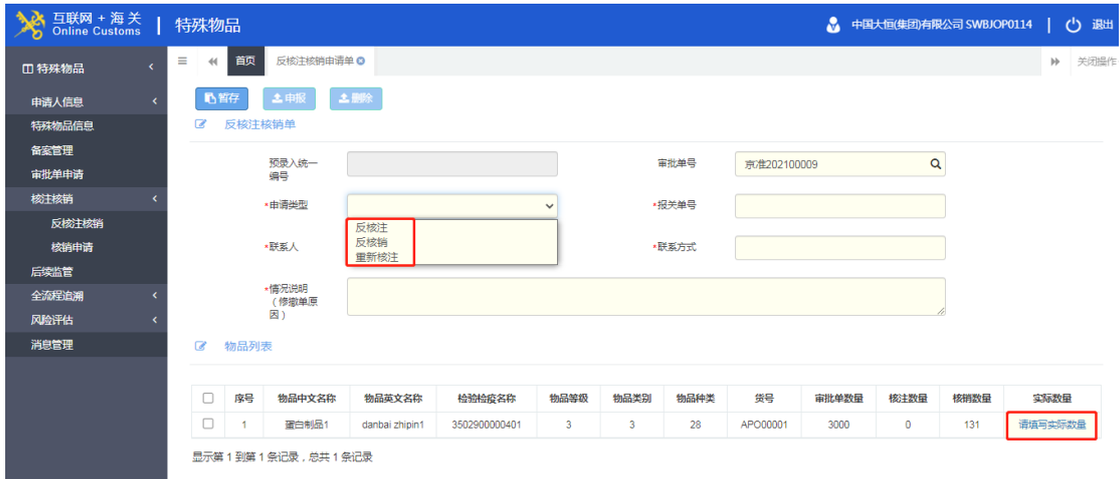


图76 申请类型

注：字段说明 *为必填项

***审批单号：**填写准予许可的审批单号，根据审批单号反填该审批单内的物品信息

***报关单号：**填写核注核销过程中核算错误的报关单号

***申请类型：**下拉项包含反核注、反核销、重新核注

***联系人：**提供全名。为符合法律法规，全名即个人公民有效身份证件上的姓名。

***联系方式：**请填写有效 11 位手机号码

***情况说明（修撤单原因）：**针对反核注核销行为对有必要的情况进行说明

***实际数量：**填写物品的实际剩余数量

6.5.1.2 暂存

用户在填写反核注核销申请过程中可进行暂存操作。录入数据结束后，点击“暂存”按钮，界面弹出提示框提示“暂存成功”，参见图 暂存成功界面。

注：暂存成功系统生成反核注核销申请单的预录入统一编号。

6.5.1.3 申报

信息录入完成后，确认无误可进行申报操作。点击“申报”按钮，界面弹出提示框，提示“申报成功”，参见图 申报成功界面。

6.5.1.4 删除

用户在录入反核注核销申请过程中或者对于暂存、发送失败、入海关库失败状态的数据进行删除操作，点击“删除”按钮，弹出提示框，提示“您确定删除当前单据吗？”，参见图 删除确认界面。

注：暂存、发送失败、入海关库失败状态的数据可进行删除操作

6.5.1.5 编辑

输入查询条件后，显示符合条件的所有数据，选择一条数据，点击“编辑”进入该票数据的录入界面，编辑数据。如下图所示：

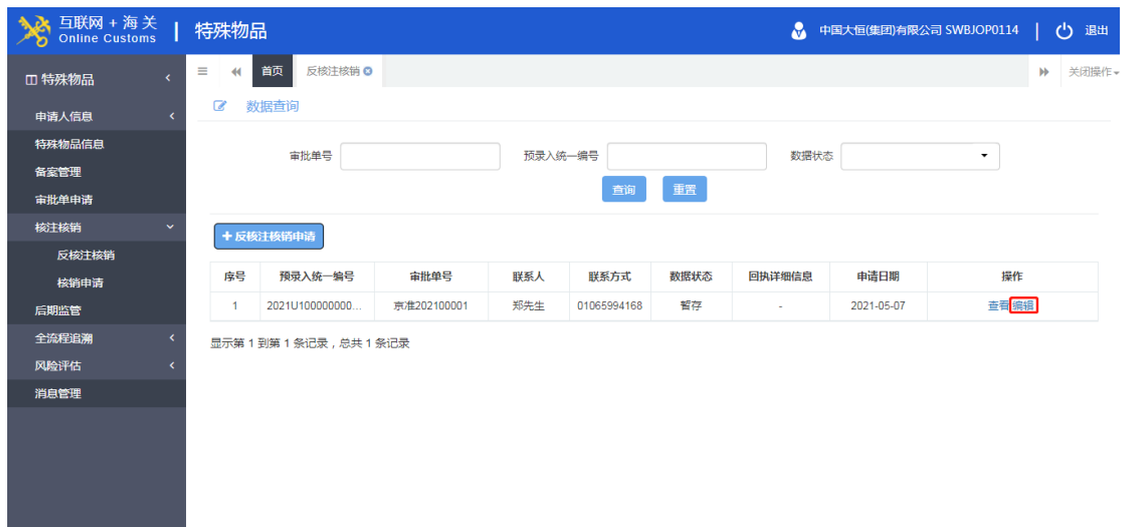


图77 反核注核销编辑界面

注：反核注核销申请信息数据状态为暂存、发送失败、海关入库失败，允许编辑核销申请信息。

6.5.1.6 查询

输入查询条件，点击“查询”按钮，即可在查询结果列表中显示：预录入统一编号、审批单号、联系人、联系方式、数据状态、申请人名称、申请时间。如下图所示：

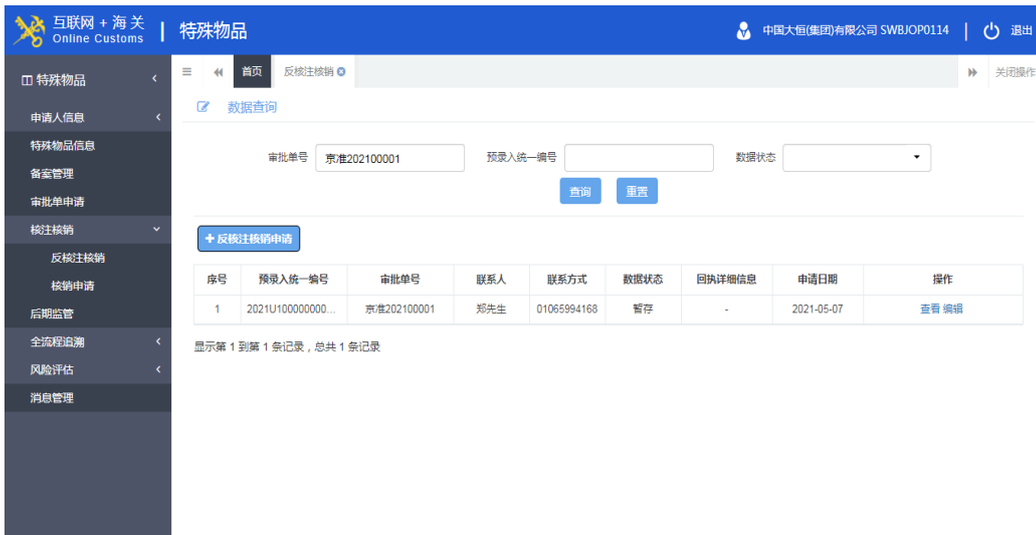


图78 申反核注核销查询列表界面

6.5.1.7 查看

用户可以在“反核注核销”查询界面，点击“查看”按钮，查看某一票反核注核销申请单的详情界面，所有字段置灰不允许修改。



图79 反核注核销查看界面

注：用户可以查看任何状态的反核注核销申请单详细信息。

6.5.2 核销申请

本功能模块主要提供核销申请的新增、修改、删除、查询、暂存、申报、编辑、撤回等功能。

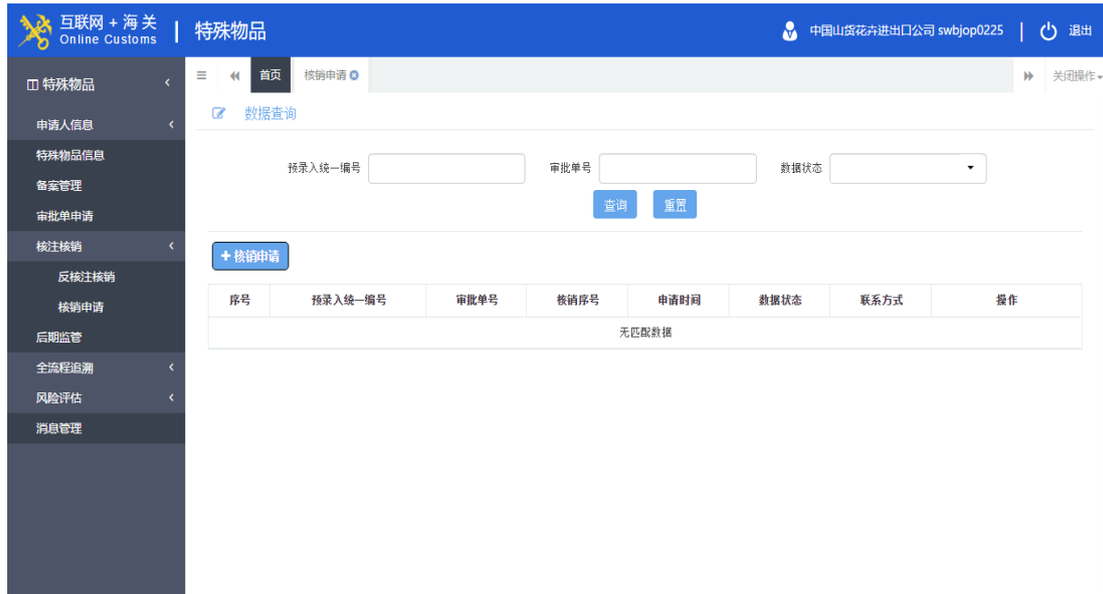


图80 核销申请初始界面

6.5.2.1 新增

点击界面左侧菜单，选择“核注核销”-“核销申请”，点击“核销申请”按钮，进入“核注核销申请单”界面，因该模块不是必用模块，所以系统弹出提示，如下图所示：

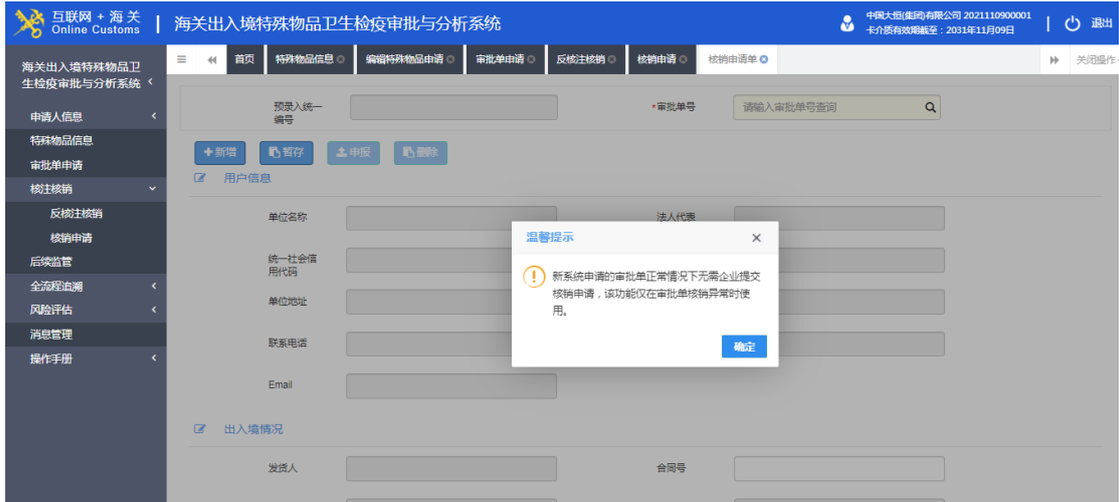


图81 核销申请提示



图82 核销申请界面

输入审批单号，点击“查询”按钮，反填审批单相关字段：申请单位、物品信息、单位名称、法人代表、统一社会信用代码、组织机构代码、单位地址、单位性质、联系电话、联系人及其 Email、申请人名称、身份证号码、手机号码、固定号码、注册时间、邮政编码、Email、工作单位地址、出入境信息、出入境情况、发货人、合同号、出入境方式、特殊物品监管级别、输入/输出国、收货人、运输条件、运输方式、拆检注意事项等。

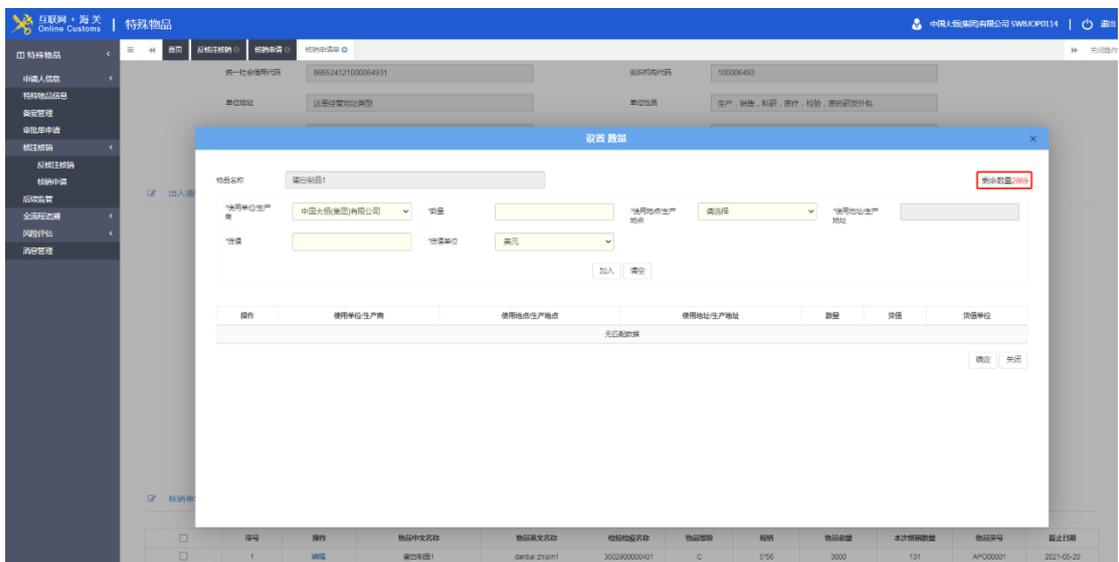
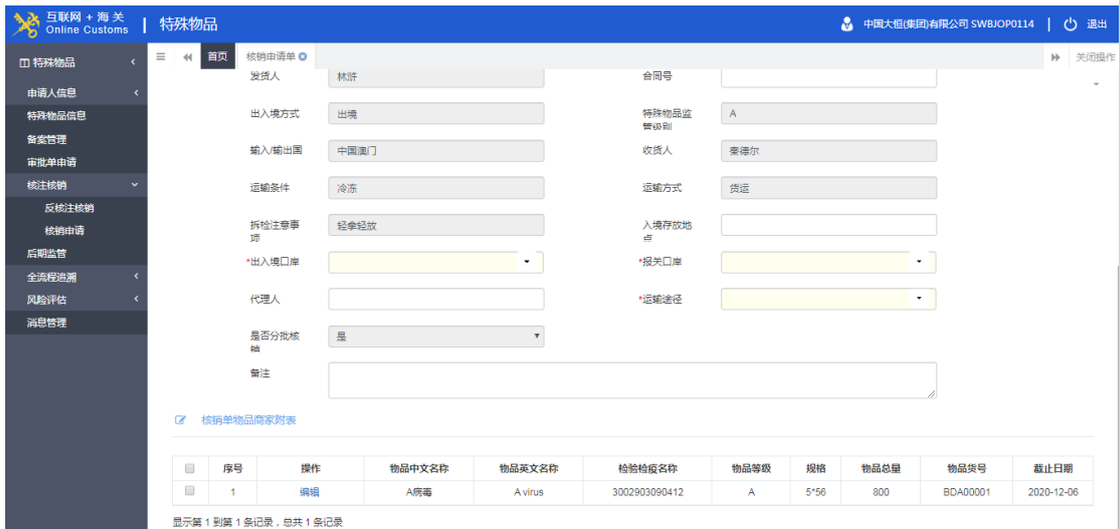


图83 核销申请-设置数量界面

注：核销未通过状态不允许再次申报。

字段说明 *为必填项

入境存放地点：填写境内物品存放地点

***出入境口岸：**列出生物制剂或载体预计入境中国时的进口港

***报关口岸：**列出生物制剂或载体预计入境中国时的进口港

***运输途径：**请选择正确的运输途径，“海运、陆运、空运”

代理人：如申报单位和申请人不一致，请填写实际代理申报单位名称

***使用单位/生产商：**下拉选项中选择关联单位

***数量：**本次核销数量

***使用地点/生产地点：**下拉选项中选择，使用单位/生产商的实验室名称

***使用地址/生产地址：**根据实验室名称返填实验室地址

6.5.2.2 暂存

用户在填写手工核销申请过程中可进行暂存操作，录入数据结束后，点击“暂存”按钮，界面弹出提示框提示“暂存成功”，参见图 暂存成功界面。

6.5.2.3 核销

用户在行政审批申请过程中，信息录入完成后，确认无误可申报海关端进行审批。录入完成核销信息后，点击“申报”按钮，生成手工核销申请单。

6.5.2.4 删除

用户在录入手工核销申请时可进行删除操作。

可删除整票核销申请数据，点击“删除”按钮即可，删除的数据将不可恢复，需重新录入，请谨慎操作。如下图所示：

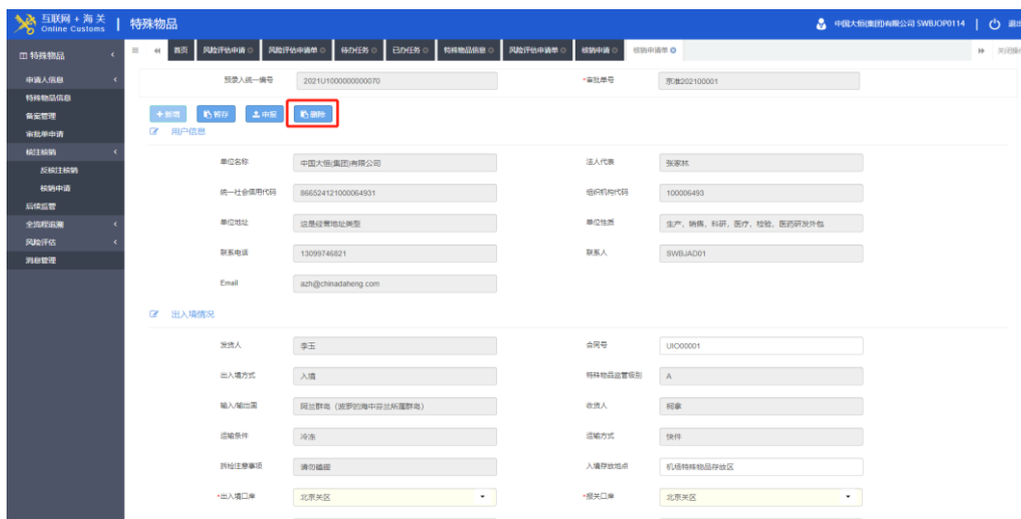


图84 核销申请删除界面

注：可进行删除操作的前提为审批单申请数据状态为暂存、发送海关失败、海关入库失败。

6.5.2.5 编辑

用户对手工核销申请信息进行编辑。

输入查询条件后，选择某条数据，点击“编辑”进入该票数据的录入界面，

而后进行数据编辑工作。如下图所示：

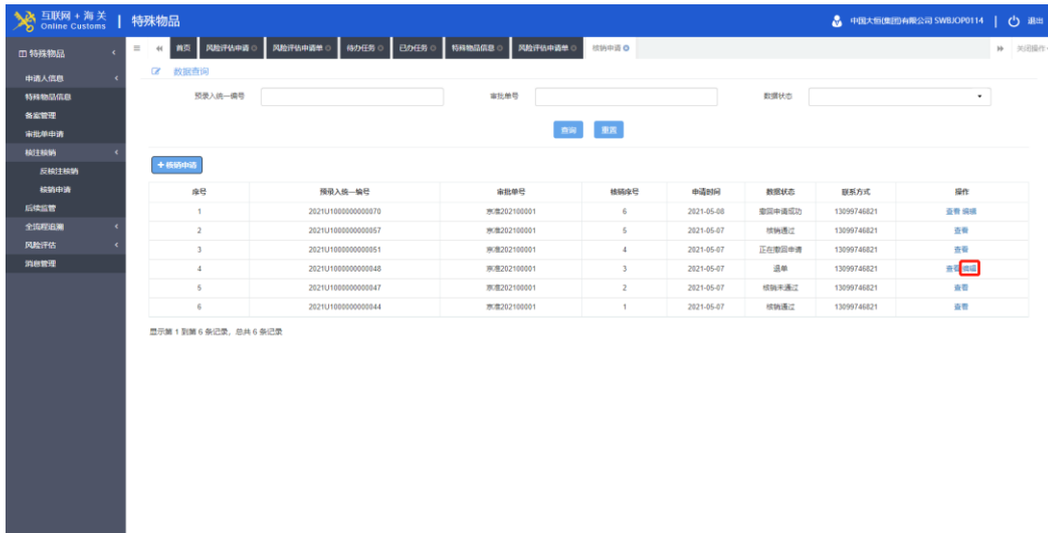


图85 核销申请编辑界面

注：手工核销申请信息数据状态为暂存、发送失败、海关入库失败前提下，允许编辑核销申请信息。

6.5.2.6 查询

输入查询条件预录入统一编号、审批单号、数据状态，点击“查询”按钮，即可在查询结果列表中显示：预录入统一编号、审批单号、核销序号、申请时间、数据状态、联系方式、截止时间、操作等。如下图所示：

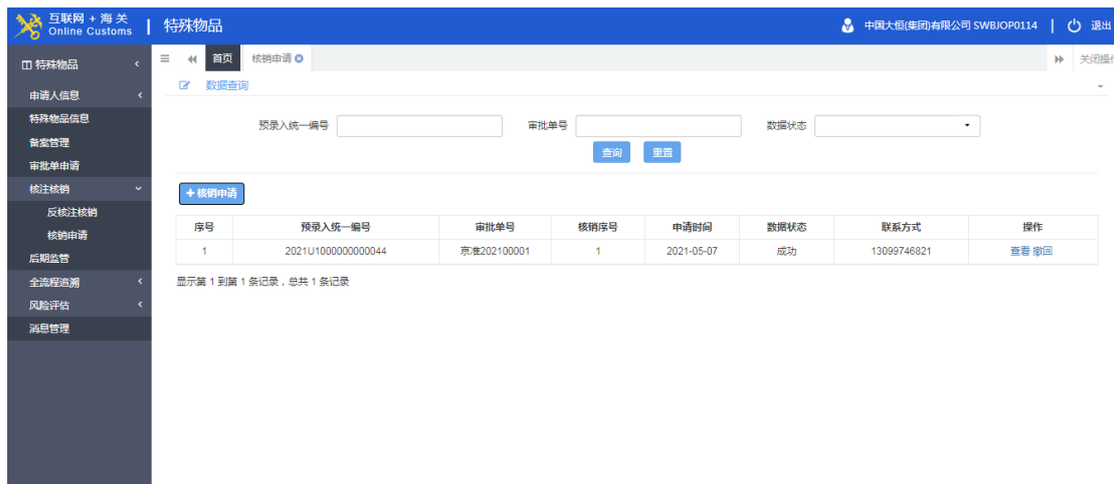


图86 核销申请查询界面

6.5.2.7 查看

用户可以在“核销申请”查询界面，点击“查看”按钮，查看某一票核销申

请单的详情界面，所有字段置灰不允许修改。



图87 核销申请查看界面

注：用户可以查看任何状态的手工核销申请单详细信息。

6.5.2.8 撤回

用户对于海关端未审核的核销申请可进行撤回操作。

用户在“核销申请”查询界面，选择某一条待审核的数据，点击“撤回”按钮，系统弹出提示“是否确认撤回数据”，参见图 撤回确认界面，点击“是”按钮向海关端发出撤回请求，点击“否”返回列表界面。

注：仅在核销申请单状态为“海关入库成功”情况下允许撤回，撤回成功的数据允许原单重报，撤回成功可进入编辑界面。

6.6 后续管理

用户可以在特殊物品卫生检疫监管系统查看本单位行政审批业务的后续监管结果信息，信息为只读状态。

6.6.1 查看

点击界面左侧菜单，点击“后续监管”，进入“后续监管”界面，如下图所示：

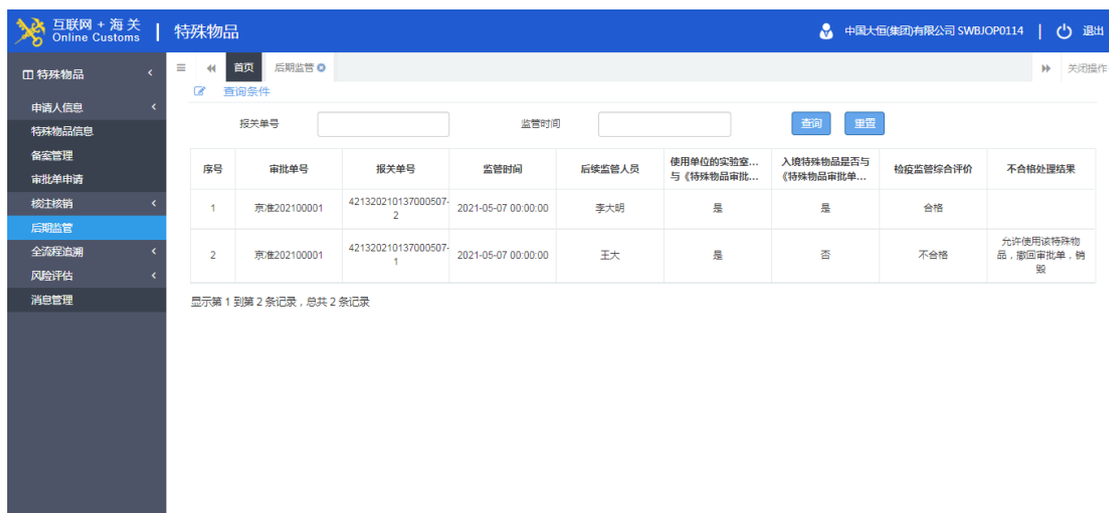


图88 后续管理界面

输入查询条件：报关单号、监管时间，在后续监管模块，列表显示后续监管结果的列表，选择一条行政审批单记录，可查看具体的后续监管信息，信息为只读状态。

后续监管显示列表字段包括：报关单号，后续监管人员，监管时间，使用单位的实验室是否与《特殊物品审批单》一致，入境特殊物品是否与《特殊物品审批单》货证相等，检验检疫综合评价，不合格处理结果。

6.7 消息管理

用户可以查看预警信息、通知和公告、新闻和政策、法律和法规通知以及常见问题解答，信息只能浏览。其中，预警信息主要针对用户上传的身份证、单位营业执照、生产许可证或者相关体系认证、销售许可资质、相关部委或省市级政府单位颁发资质、生物安全备案证书或认证证书、医疗机构执业许可证、卫健委批文、人类遗传资源出境证明、环保用微生物菌剂证书、进口药品注册证、进口医疗器械注册证、药品监督管理部门出具的其他批准文件等证照的有效期进行提前预警（到期前 30 日）。

6.7.1 预警信息

无需输入，列表显示预警信息，包括单位名称、预警对象、类型（证照/审批单）、有效期（开始）、有效期（截止）、有效期（日数），如下图所示：



图89 预警信息界面

点击“下载”，可以将企业上传的相关附件下载到本地。

6.7.2 证件超期提示

重要证件过期，登录后操作任意业务，页面显示过期证件情况，如下图所示：

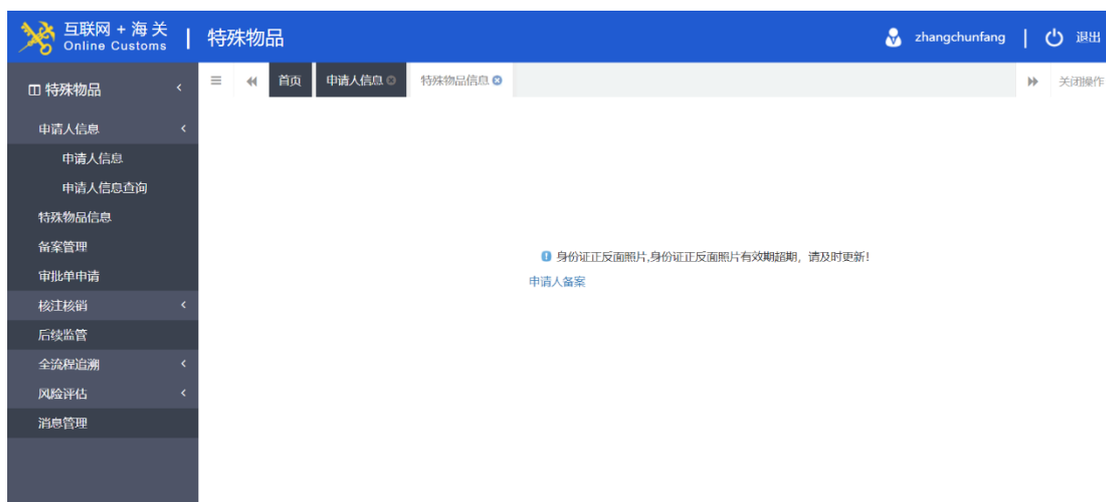


图90 申请人重要证件超期提示界面

6.7.3 通知和公告

列表显示海关端发送的通知信息，选择一条信息，点击“查看”按钮，显示通知内容明细。同时，可以查询特定海关通知信息，在搜索框中输入查询条件，包括关键词、发布时间，点击查询即可显示对应通知信息，如下图所示：



图91 通知和公告界面



图92 通知查看界面

查询条件包括：标题关键词、发布时间。

列表字段包括：“标题”“内容”“发布日期”，发布内容包括文字、pdf 文件、doc 文件。

6.7.4 新闻和政策

可查看海关端发送的政策、公告、新闻等信息，选择一条信息，点击“查看”，显示通知内容明细。列表显示海关端发送的政策、公告、新闻等信息，如下图所示：

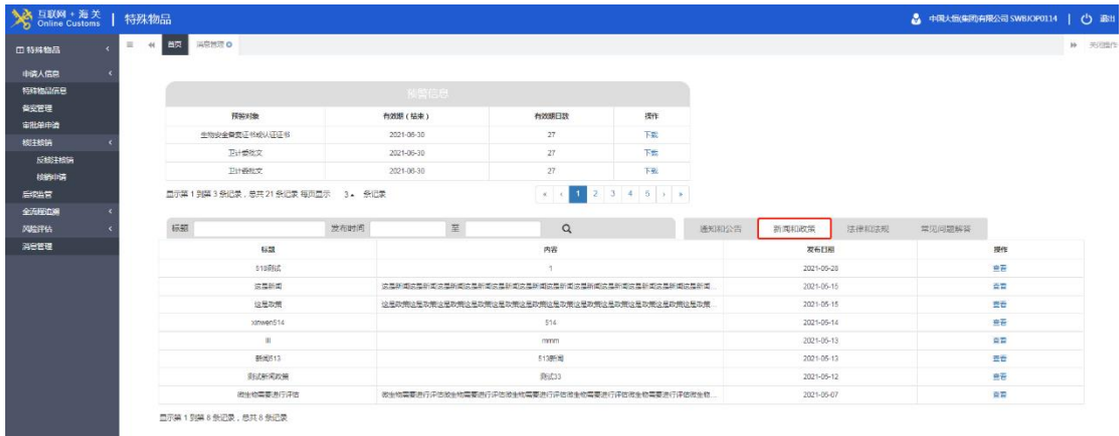


图93 新闻和政策界面

查询条件包括：标题关键词、发布时间。

列表字段包括：“标题”“内容”“发布日期”，发布内容包括文字、pdf 文件、doc 文件。

6.7.5 法律和法规

可查看海关端发送的法律法规信息，可在搜索框中输入关键字作为查询条件，点击查询按钮，列表显示法律和法规信息，选择一条信息，点击“查看”按钮，显示内容明细。

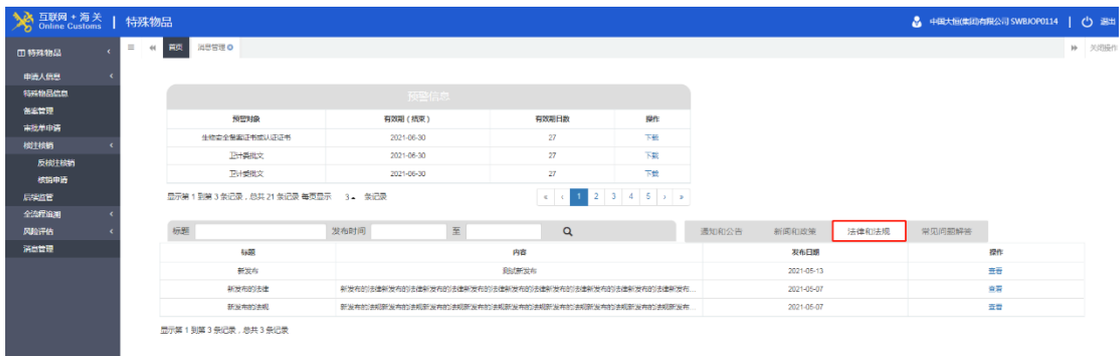


图94 法律和法规界面

6.7.6 常见问题解答

可查看海关端发送的常见问题解答信息，可在搜索框中输入关键字作为查询条件，点击查询按钮，列表显示法律法规信息，选择一条信息，点击“查看”按钮，显示内容明细。

6.8.2 物品附属信息录入

企业人员在将物品码粘贴完成后，需要将物品码与物品附属信息之间的关联关系进行登记，录入完成后，点击“申报”按钮。如下图所示：

序号	审批单号	特殊物品名称	使用单位名称	物品码	唯一标识信息	备注	操作
无记录数据							

图97 物品附属信息界面

注：字段说明 *为必填项

***审批单号：**填写审批单号

***特殊物品名称：**填写审批单号后进行选择

***使用单位名称：**选择特殊物品名称后进行选择

***物品码：**填写粘贴于物品最小包装上的物品码

***唯一标识信息：**填写企业对于物品的唯一标识信息，例如货号

备注：