

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:



The image shows a login interface with two tabs: 'IC卡登录' (IC Card Login) and '用户密码' (User Password). Below the tabs is a login box with a lock icon and a text input field. Below the input field, there is a link '首次登录需要 下载控件 安装控件须知' (First-time login requires downloading and installing the control). At the bottom of the login box is a large blue button labeled '登 录' (Login). Below the login box, there is a note: '持中国电子口岸IC卡或IKEY登录' (Login with China Electronic Port IC card or IKEY).

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：

The image shows a web-based login interface for 'User Password'. At the top, there are two tabs: 'IC卡登录' (IC Card Login) and '用户密码' (User Password), with the latter being the active tab. Below the tabs are three input fields: the first is for the login account (labeled '请输入登录账号' with a person icon), the second is for the password (labeled with a lock icon), and the third is for the verification code (labeled '验证码' with a shield icon). To the right of the verification code field is a CAPTCHA image showing the number '6666'. Below these fields is a large blue button labeled '登录' (Login). At the bottom, there are links for '新用户注册' (New User Registration), '忘记密码' (Forgot Password), and '忘记用户名' (Forgot Username). A note at the very bottom states: '海关外网预录入无卡用户和海关总署门户网站用户可直接登录' (Users who have been pre-registered in the external customs network or the General Administration of Customs website can log in directly).

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：

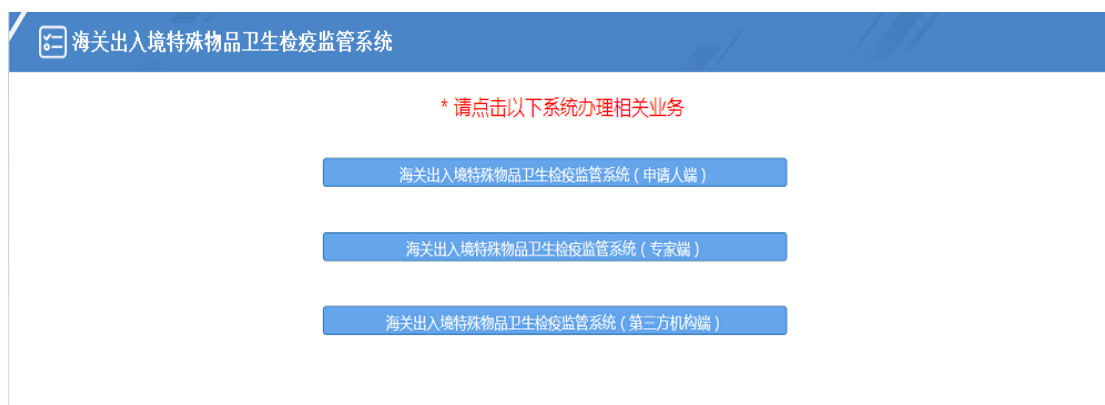


图5 系统选择界面

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

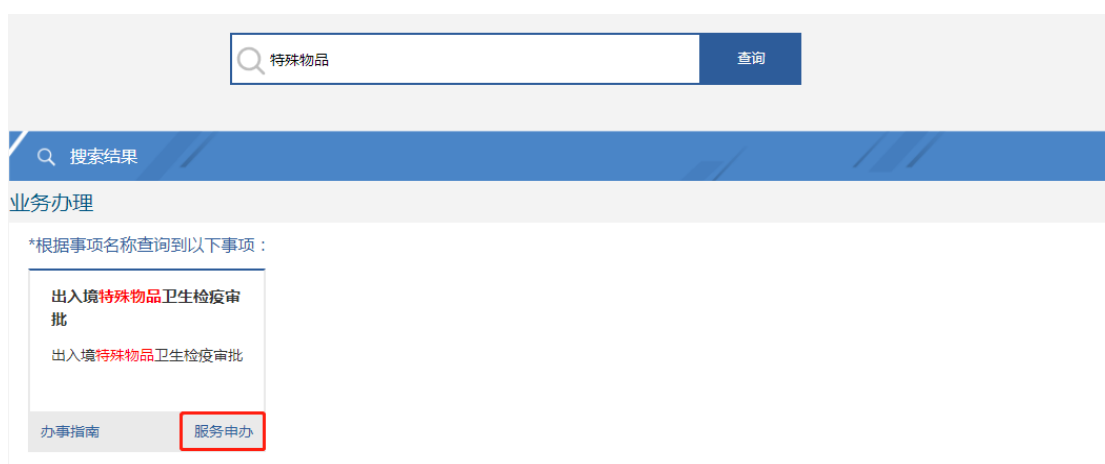


图7 互联网+海关系统搜索结果

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：

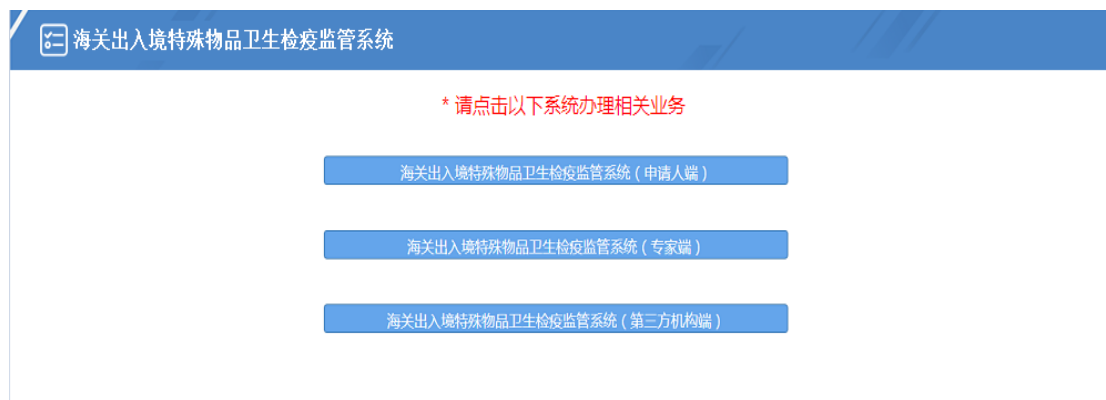


图9 系统选择界面

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：

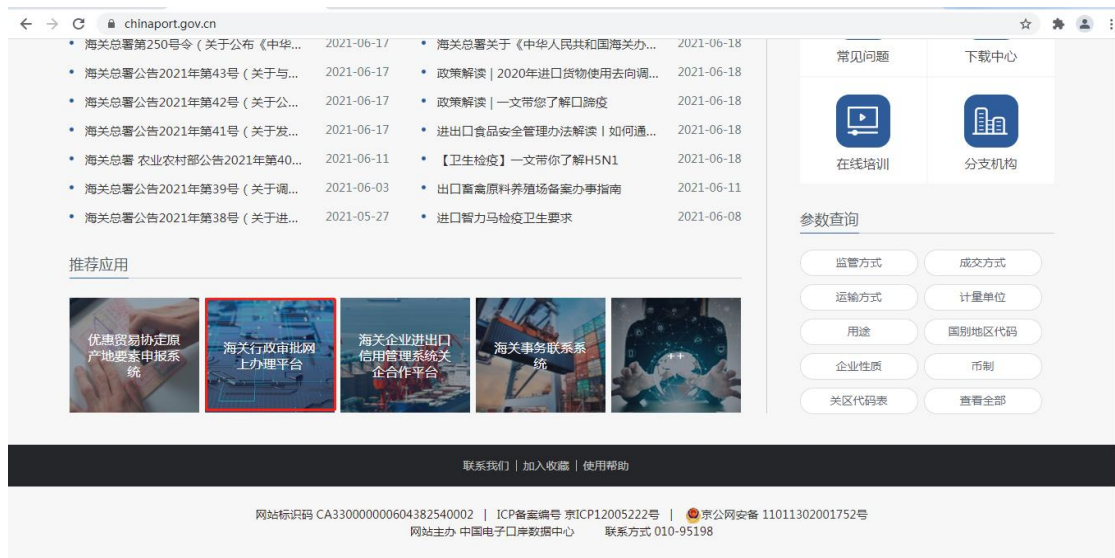


图10 电子口岸网站首页



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：

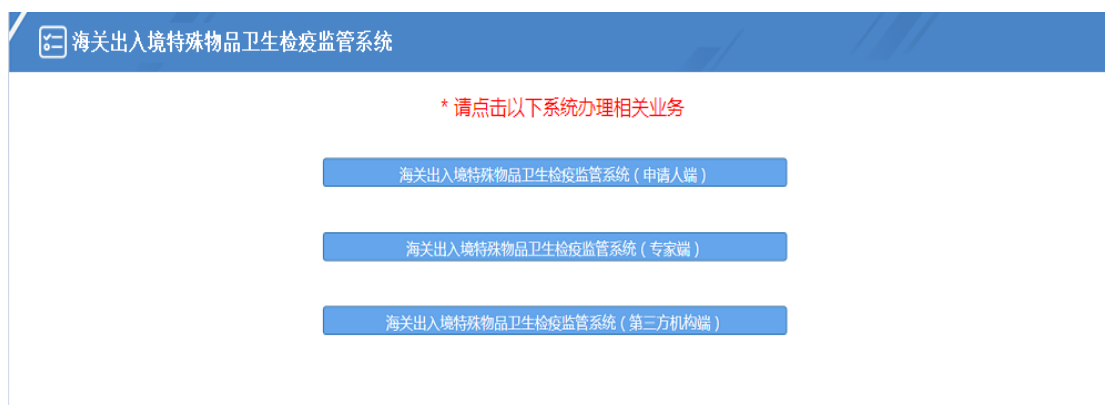


图12 系统选择界面

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。

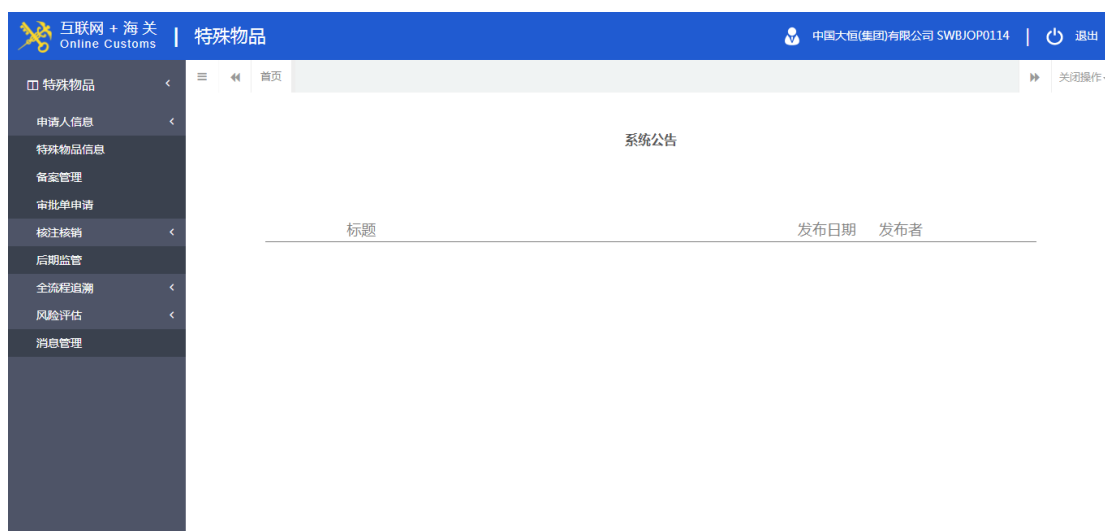


图13 特殊物品系统主界面

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和高风险的特殊物品，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。

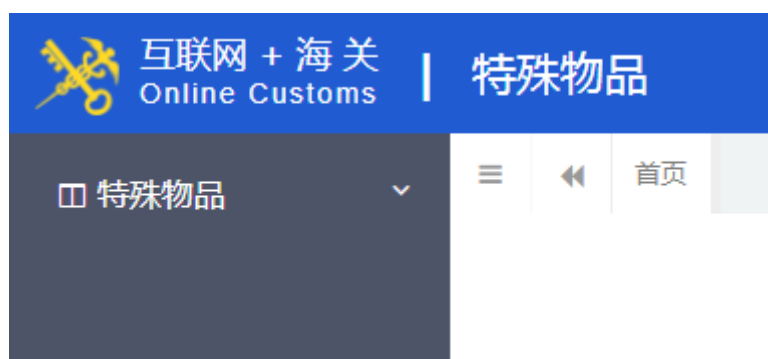


图15 折叠菜单栏

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：



互联网+海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

申请人信息

申请人信息查询

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后期监管

全流程追溯

风险评估

消息管理

三

返回

申请人信息

其他

关闭操作

废弃物处理方法

☐ 外包

☒ 高温

☒ 防晒

☒ 化学处理

☐ 其他

附件

序号	操作	附件类型	文件名称	随附文件大小	随附文件状态	有效期
1	下载	单位营业执照/营业单位法人证书	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	2024-04-30
2	下载	其他特殊说明资质	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
3	下载	组织机构代码证	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
4	下载	单位基本情况资料	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
5	下载	生物安全体系文件	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
6	下载	对外贸易经营者备案登记表	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
7	下载	拟出入境物品清单	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
8	下载	安全控制文件	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
9	下载	人员培训相关文件	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-
10	下载	生物安全应急处置文件	联调测试用文件.pdf	18246	入海关库成功	-

显示第 1 到第 10 条记录，总共 19 条记录 每页显示

10

条记录

«

<

1

2

>

»

15

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

swbjcp00hh

退出

特殊物品

申请人信息

申请人信息

申请人信息查询

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

消息管理

新增

变更

个人基本信息

用户姓名

韩会

身份证号

341322199410034049

监管辖区机构

0100 北京关区

家庭/单位地址

北京市海淀区某个街道某个小区某个单元

性别

男

女

邮政编码

100101

在职单位名称

中国工业信息技术中心技术部

电子邮箱

123321123@163.com

手机号码

15055102368

固定电话

01099999999

附件

序号	操作	附件类型	文件名称	随附文件大小	随附文件状态	有效期
1	下载	身份证正反面照片	联调测试用文件.pdf	18246	发往海关	2026-04-30

显示第 1 到第 1 条记录，总共 1 条记录

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：

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

中国山货花卉进出口公司 swbjcp0225

退出

特殊物品

申请人信息

申请人信息

申请人信息查询

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

消息管理

新增

保存

申报

删除

单位基本信息

预录入统一编号

单位名称

中国山货花卉进出口公司

单位英文名称

COFCO Sundry Natural Foods (Bei

统一社会信用代码

110152361011152450

组织机构代码

101115245

监管辖区机构

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

农药研制，资质申请

拟入境特殊物品

人体组织

微生物

生物制品

血液及其制品

v/w非特殊物品

生产地址

注册地址

北京市东城区安定门内大街209号

注册资金（万美元）

仓库

有

无

16

包括有偿销售和无偿赠送；“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）

***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，生物制品不含有人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：

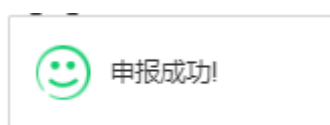


图23 申报成功界面

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：



图25 申请人信息查询界面（企业）



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：



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：

互联网+海关
Online Customs

特殊物品

首页

申请人信息

变更申请人信息

申请人信息设置

查看申请人信息

特殊物品

申请人信息

申请人信息

申请人信息查询

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

杨注册销

后续监管

全流程追溯

风险评估

消息管理

单位基本信息

预录入统一编号

2021U1000000000029

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

866524121000064931

组织机构代码

100006493

监管辖区代码

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

组织成员进行秸秆、燕麦种植、销售以及秸秆、

列入特殊物品

☒ 人体组织 ☒ 微生物 ☒ 生物制品
☒ 血液及其制品 ☒ viv生物特殊物品

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

azh@chnadaheng.com

手机号码

13099746821

传真

010-82828625

固定电话

010-82828665

法人代表

张家林

法人身份证号码或护照号

11002119808091212

生物安全负责人

王一

[illegible]

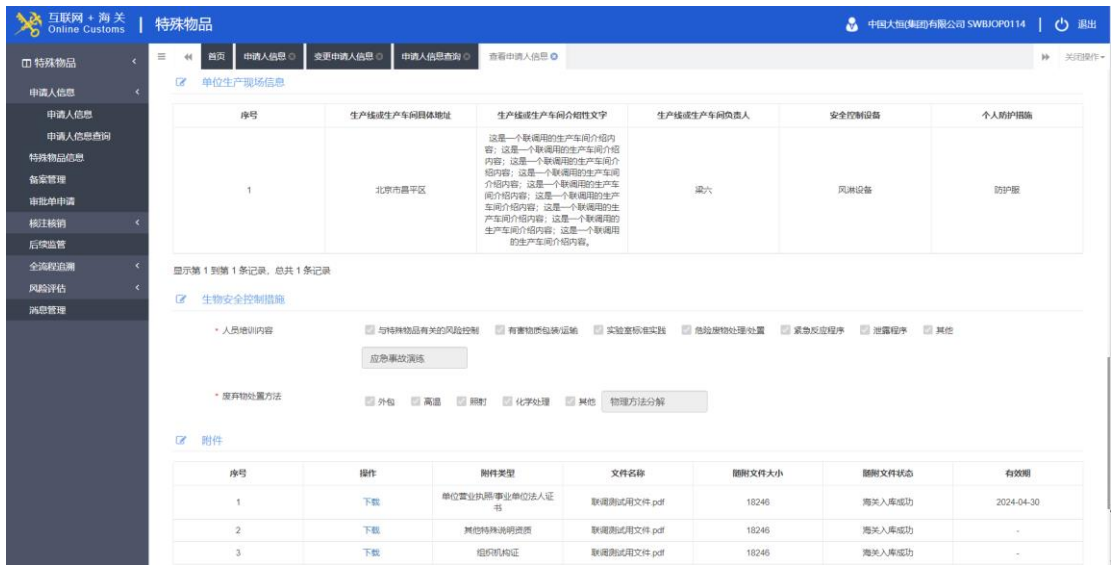


图28 查看申请人信息界面（企业）



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：

互联网 + 海关 Online Customs
特殊物品

特殊物品

- 申报信息
- 申报人信息
- 申报人信息查询
- 特殊物品信息
- 备案管理
- 审批单申请
- 核证补验
- 后续监管
- 全流程追溯
- 风险评估
- 销毁管理

[申报人信息](#)
[变更申报人信息](#)
[申报人信息查询](#)
[查看申报人信息](#)

[附件上传](#)

附件类型: *单位营业执照(事业单位法人证书)

如该附件有有效期，请在附件上标明填写，附件上传后，有效期不允许修改。

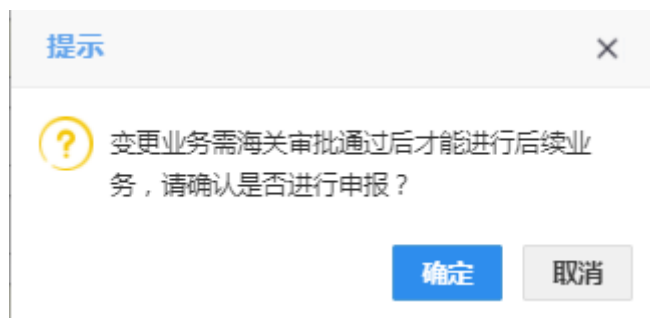
提醒:

- 首次上传请先到顶部页面下载卡控件并安装;
- 附件大小要求不超过4M, 如果文件过大, 建议将文件拆分, 上传多个附件;
- 附件格式要求为PDF格式文件;
- 同一种附件类型可以上传多个附件;
- 附件传输过程中会出现传输失败的情况, 请及时关注附件传输状态;
- 需手工上传后打印的可上传附件的扫描件;
- 附件类型为“其他”时必须手工上传;
- 本平台暂不支持上传视频格式文件;
- 建议使用谷歌、火狐以及10以上版本浏览器。

② 上传
清空列表

序号	操作	附件类型	文件名称	附件文件大小	附件文件状态	有效期
1	删除 下载	单位营业执照(事业单位法人证书)	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	2024-04-30
2	删除 下载	其他特殊物品资质	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
3	删除 下载	组织机构代码证	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
4	删除 下载	单位基本凭证资料	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
5	删除 下载	生物安全体系文件	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
6	删除 下载	对外贸易经营备案登记簿	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
7	删除 下载	知名物种名录表	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
8	删除 下载	安全控制文件	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
9	删除 下载	人员培训记录文件	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-
10	删除 下载	生物安全管理体系文件	联测测试用文件.pdf	18246	海关入库成功	-

注：申请人备案数据状态为审批通过，允许变更。变更申报未审批通过不允许进行后续业务操作，系统会进行提示，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

序号	操作	附件类型	文件名称	附件文件大小	附件文件状态	有效期
1	删除 下载	身份证正反面照片	20210415-数据中...附件上传成功.pdf	1113362	海关入库成功	2021-05-31
2	删除 下载	身份证正反面照片	20210415-数据中...附件上传成功.pdf	1113362	海关入库成功	2021-05-31

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：

序号	单位名称	组织机构代码	法人代表	联系人	手机号码	公司地址	联系电话	邮箱	传真	操作
无匹配数据										

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：

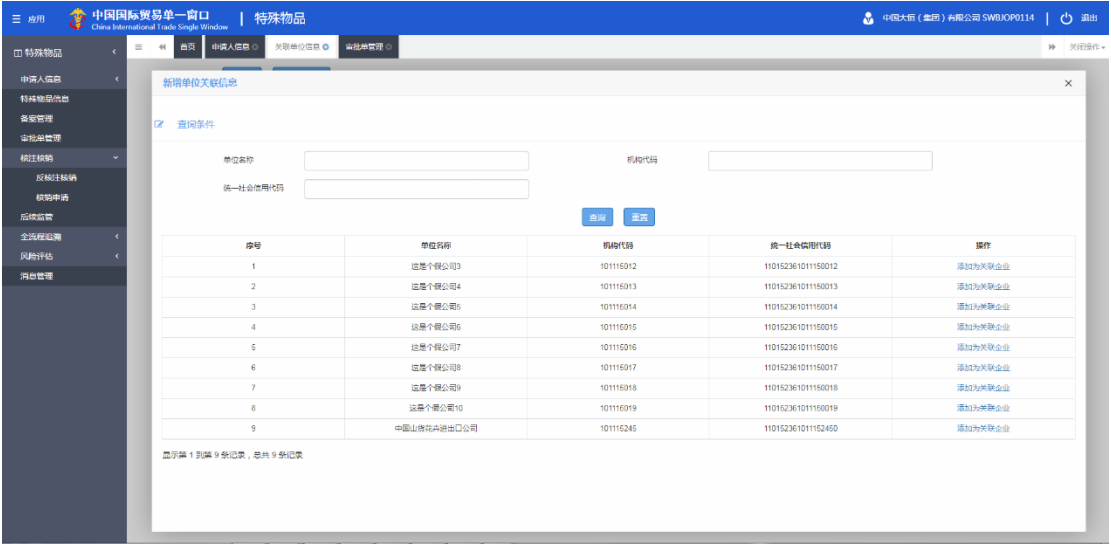


图33 新增单位关联信息界面

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：

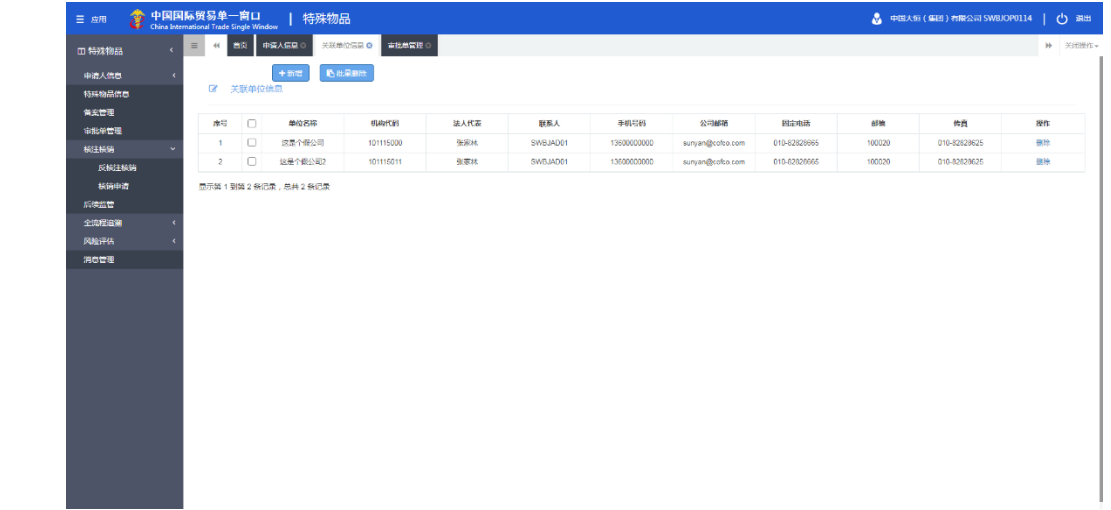


图34 关联单位信息列表界面

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：

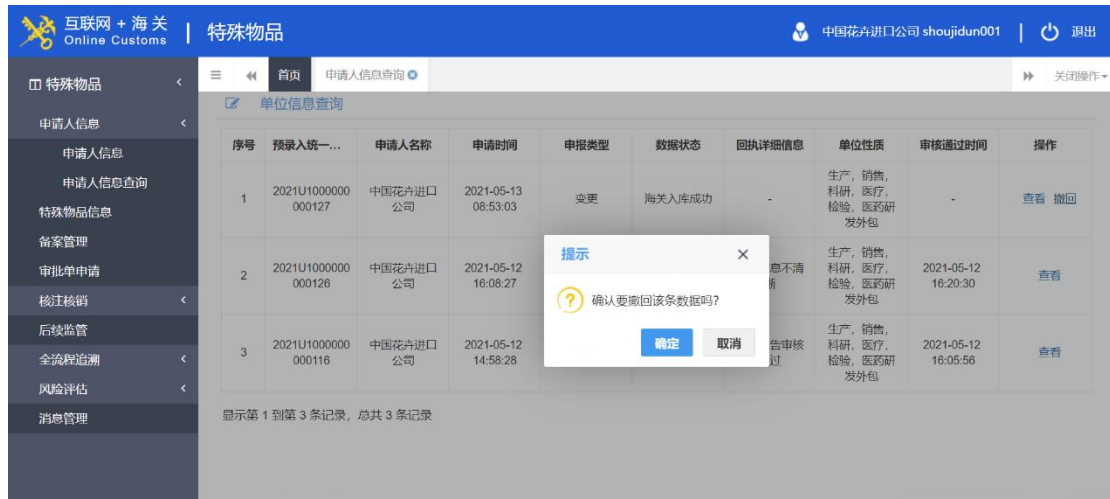


图35 撤回申请人信息界面（企业）

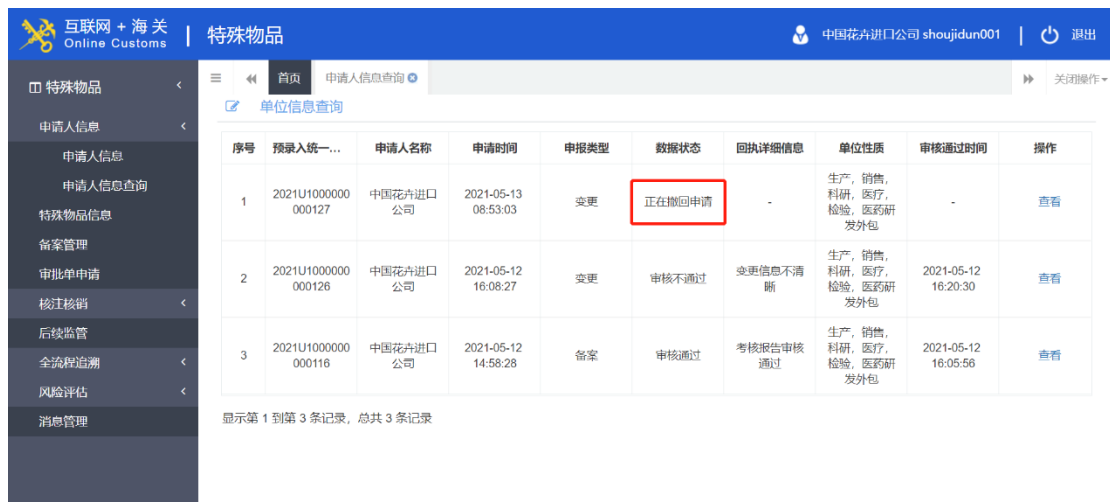


图36 撤回申请人信息发送成功后数据状态变化界面（企业）

序号	预录入统一...	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	2021U1000000000127	中国花卉进出口公司	2021-05-13 08:53:03	变更	撤回申请成功	单位撤回成功	生产, 销售, 科研, 医疗, 检验, 医药研发外包	-	编辑 查看
2	2021U1000000000126	中国花卉进出口公司	2021-05-12 16:06:27	变更	审核不通过	变更信息不清晰	生产, 销售, 科研, 医疗, 检验, 医药研发外包	2021-05-12 16:20:30	查看
3	2021U1000000000116	中国花卉进出口公司	2021-05-12 14:58:28	备案	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	2021-05-12 16:05:56	查看

显示第 1 到第 3 条记录, 总共 3 条记录

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：

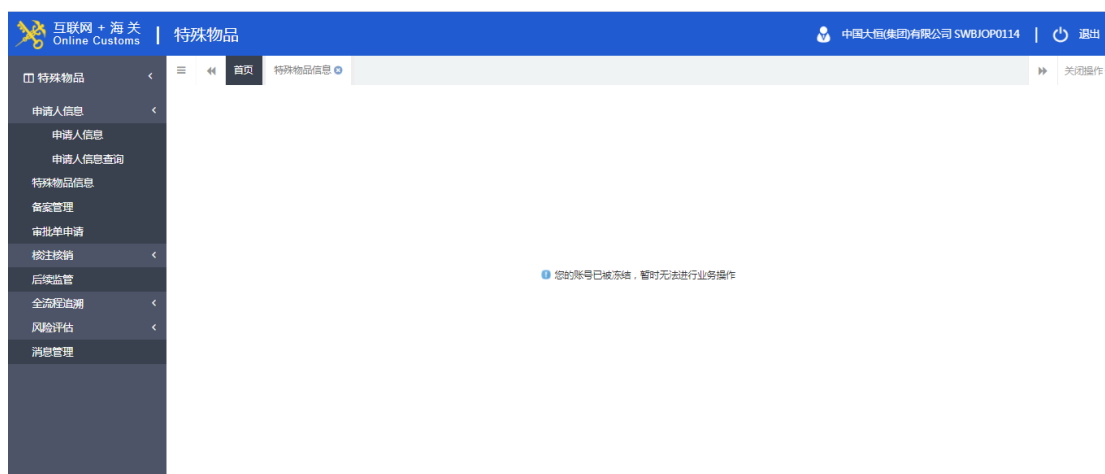


图38 企业冻结后页面

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：



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：



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：

The image displays two screenshots of a web application interface for 'Special Goods' (特殊物品) management. The top screenshot shows the 'Special Goods Information' (特殊物品信息) form, which includes fields for 'Applicant Information' (申请人信息), 'Special Goods Information' (特殊物品信息), 'Item Name' (物品名称), 'Item Category' (物品类别), 'Item Grade' (物品等级), 'Item Type' (物品种类), 'Inspection Code' (检验检疫编码), 'Inspection Name' (检验检疫名称), 'Risk Assessment' (风险评估), 'Production Origin' (生产厂家), and 'Production Date' (生产日期). The bottom screenshot shows the 'Special Goods Application' (特殊物品申请) form, which includes fields for 'Purpose' (用途说明), 'Production Origin' (生产厂家), 'Production Address' (生产地址), 'Storage Conditions' (存储条件), 'Item Details' (物品详情), 'Attachments' (附件上传), and 'Remarks' (备注).

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件号，请准确填写批件号

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，需填定

***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：

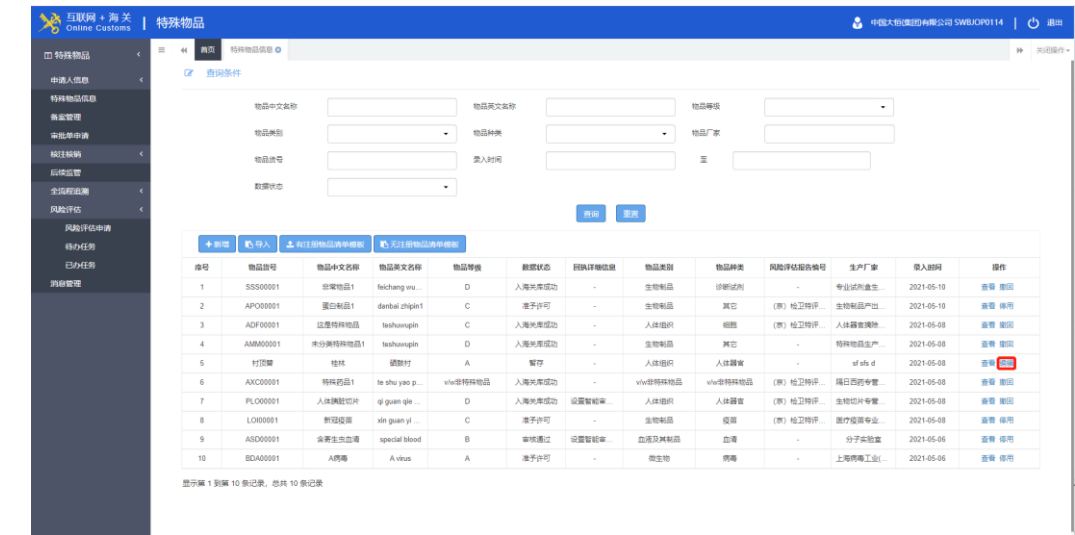


图42 特殊物品信息编辑界面

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：

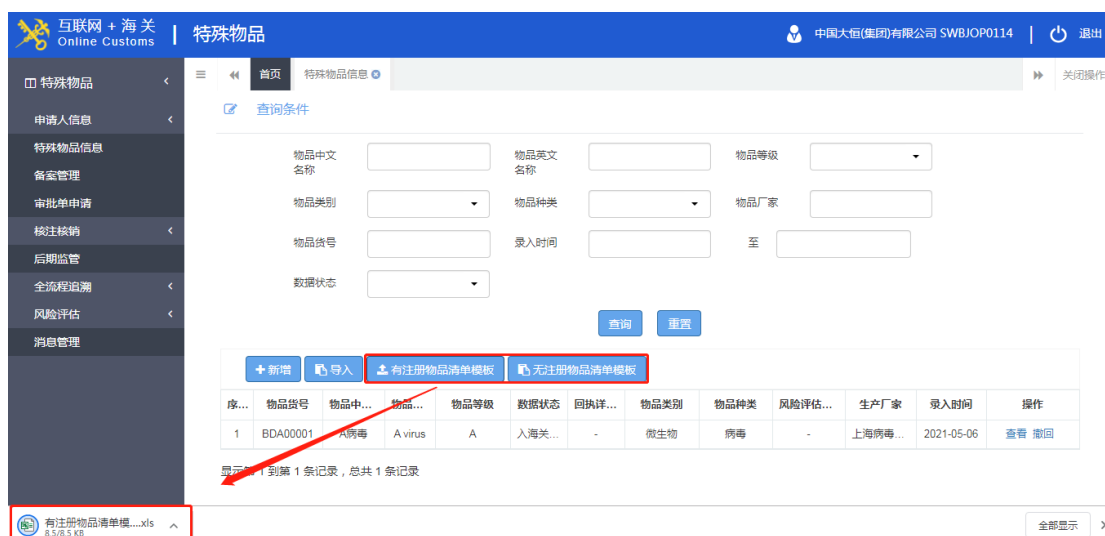


图45 特殊物品模板下载界面

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。

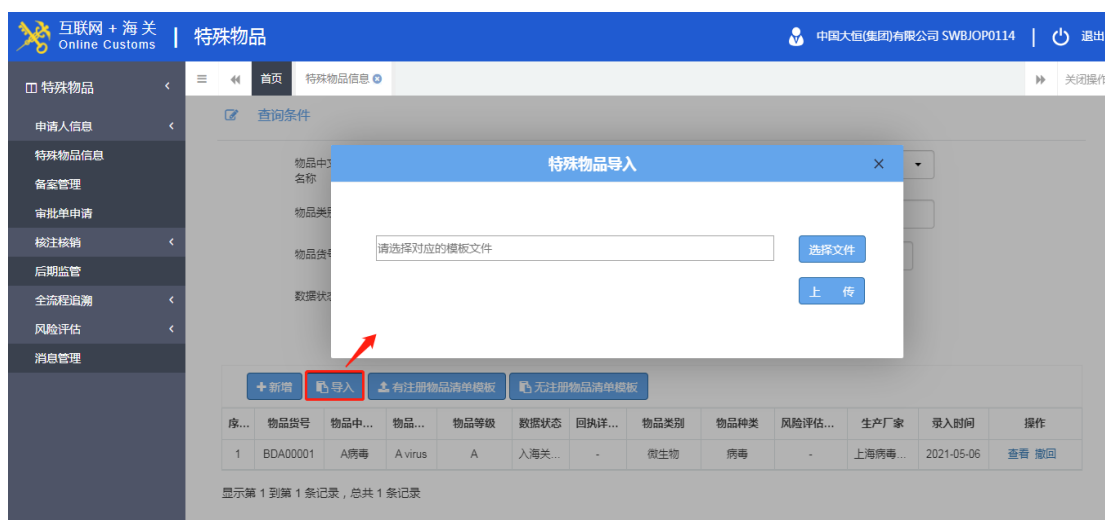


图46 特殊物品导入界面

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：

互联网+海关 | 特殊物品

申请人信息 特殊物品管理 审批单管理 审批单申请 审批单审核 审批单查询 审批单统计 审批单打印 审批单导出 审批单删除 审批单重置 审批单审核 审批单查询 审批单统计 审批单打印 审批单导出 审批单删除 审批单重置

物品名称 物品等级 C 物品类别 人体组织 物品种类 细胞

货号 药品批次号 批号 检验报告名称

风险评估报告编号 原产地 智能单标识 请选择 全流程追溯标识 请选择

查询 清除

<input type="checkbox"/>	风险评估标识	智能单标识	全流程追溯标识	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	药品批次文...	批号	风险...	原产地
<input type="checkbox"/>	是	是	是	这是特殊物品	testunopin	C	人体组织	细胞	含人类遗传资源的人...	4%45	ADF00001	-	-	(查...	阿兰...

显示第 1 到第 1 条记录，总共 1 条记录

附件上传

附件类型 相关材料 (预知注意事项)

附件描述

如该附件有效期限，请在附件上传前填写，附件上传后，有效期不允许修改。

提醒：

- 1、首次上传请先浏览系统下载卡附件并安装；
- 2、附件大小要求不超过4M，如果文件过大，建议将文件拆分，上传多个附件；
- 3、附件格式要求为PDF格式文件；
- 4、同一种附件类型可以上传多个附件；
- 5、附件传输过程中会出现传输失败的情况，请随时关注附件传输状态；
- 6、要求上传附件的可上传附件的附件；
- 7、附件类型带“*”号的为必须上传文件；
- 8、本平台暂不支持上传视频格式文件；
- 9、建议使用谷歌、火狐及IE10以上版本的浏览器。

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。

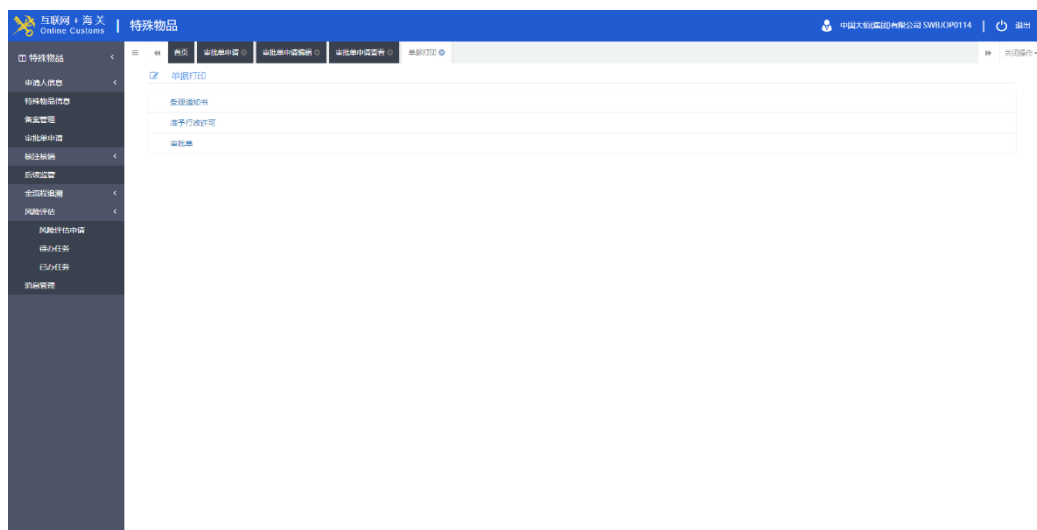
6.3.6 查询

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：



6.3.9 注销申请

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

校注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

消息管理

审批单申请

审批单申请注销

新增

暂存

申报

删除

审批单号

京准202100066

预录入统一编号

行政审批编号

注销原因

用户信息

单位名称

中国大恒(集团)有限公司

组织机构代码

100006493

统一社会信用代码

8665242121000064931

单位性质

生产、销售、科研、医疗、检验、医药研发

单位地址

这是经营地址类型

联系人

SWBJAD01

联系电话

13099746821

Email

azh@chinadaheng.com

入境信息

入境方式

出境

运输条件

常温 冷藏 冷冻 其他

运输方式

陆运

入境存放地点

请输入境内存放地点

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。

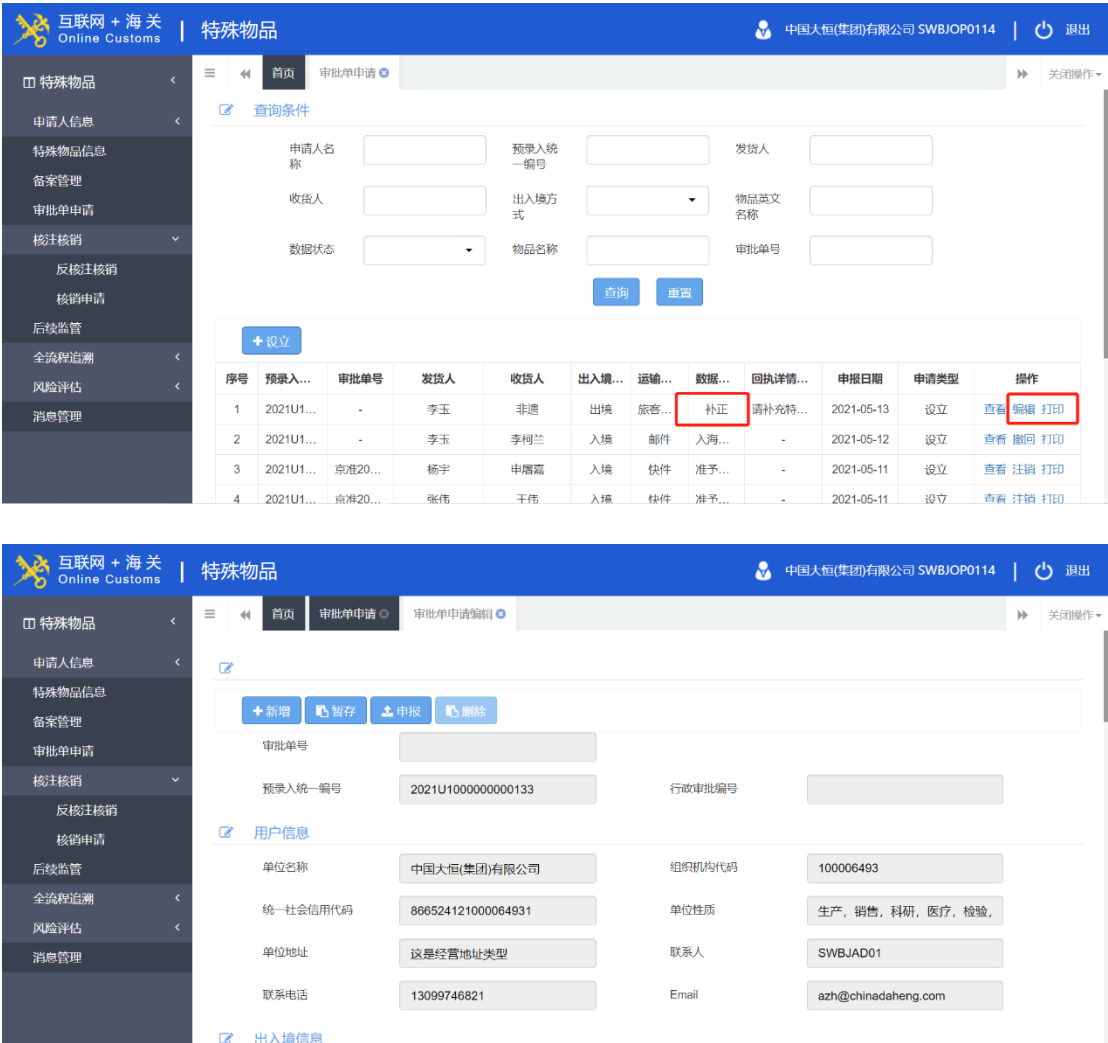
6.3.10 撤回

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：



互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114 | 退出

特殊物品

申请人信息

申请人信息

申请人信息查询

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核准核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

消息管理

三

首页

审批单申请

审批单申请编辑

关闭操作

出入境信息

出境方式

入境

出境条件

常温

冷藏

冷冻

其他

运输方式

快件

入境存放地点

机场特殊区域

生产批次

拆检注意事项

请勿碰触

发货人

王李

是否分批核销

是

否

发货人地址

圣地亚哥19区001栋

输入输出国

阿尔巴尼亚

收货人

吴等

风险评估报告编号

请填写通过本系统申请的风险评估报告编号

特殊物品信息

物品名称

物品等级

请选择

物品类别

请选择

物品种类

请选择

货号

药监局批文
证号

批件号

检验检疫名称

原产国

智能审批标
识

请选择

全流程追溯
标识

请选择

查询

清空

操作

风险评估标识

智能审批标识

全流程追溯标识

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

药监局批文证号

编辑

A病毒

A virus

A

微生物

病毒

其他病毒及病毒（环保用微生物菌剂）

5*56

BD400001

-

显示第 1 到第 1 条记录，总共 1 条记录

附件上传

附件类型

特殊物品描述性文件

提醒：
1、首次上传请先到登录页面下载卡控件并安装；
2、附件大小要求不超过4M，如果文件过大，建议将文件拆分，上传多个附件；

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：

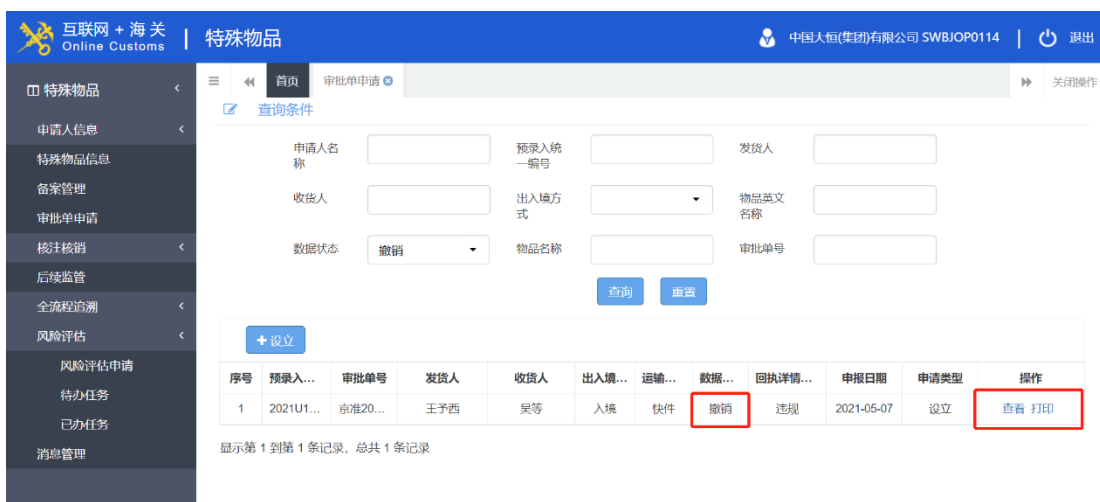


图61 审批单撤销界面

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：

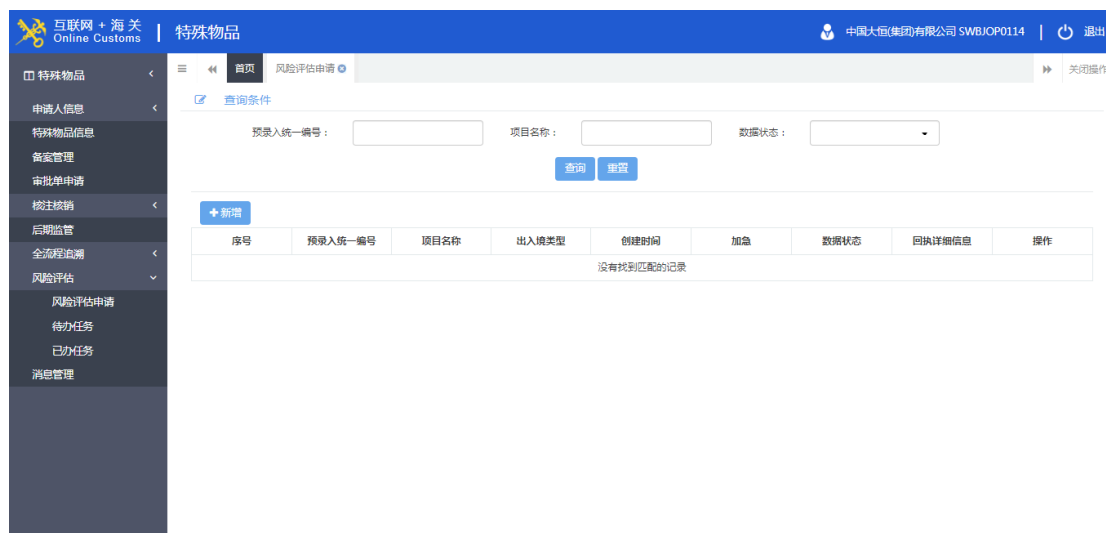


图62 风险评估初始界面

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：

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒集团有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

风险评估申请单

新增

暂存

申报

删除

特殊物品信息

提示：同一项目名称的不同等级的物品可以在同一个风险评估申请单中进行申请。

物品名称：

物品等级：

物品类别：

物品种类：

查询

清空

序号	物品名称	物品英文名称	物品等级	物品类别	物品种类	规格	数量	单位	操作
没有找到匹配的记录									

项目信息

*项目名称

*物品来源

*用途说明

*出入境类型

项目情况

*运输条件

人源

其他

合成

动物源

诊断

科研

临床试验

其他

治疗

检验

销售

生产

运输方式

输入/输出

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒集团有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

风险评估申请单

附件上传

附件类型

*出入境情况概况

*有危险品特征人员

*销售给多家单位

*国际运输公司名称

*国内运输公司名称

*入境存放地址

申请单位

单位名称

地址

联系人

电话

中文名称

*英文名称

中文地址

*英文地址

*负责人姓名

*电话

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		多肽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		顶替钢板	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：

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		顶替器械	入境	2021-05-31 15:09:58	暂存		查看 编辑
7	2021U10000000000293		tfefe	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	ewewfewew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:

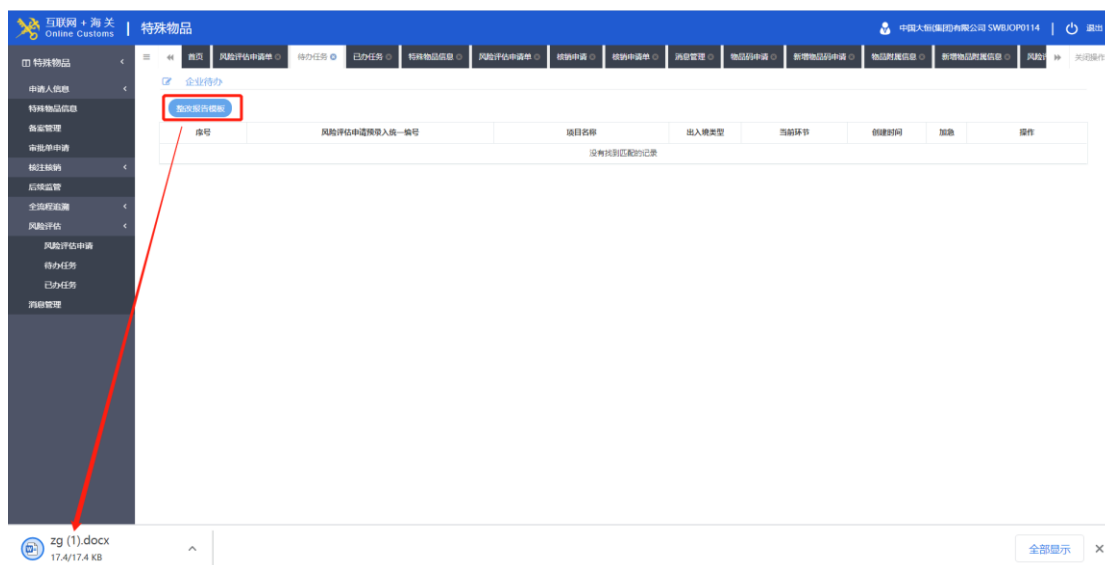


图66 风险评估模板下载界面

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:

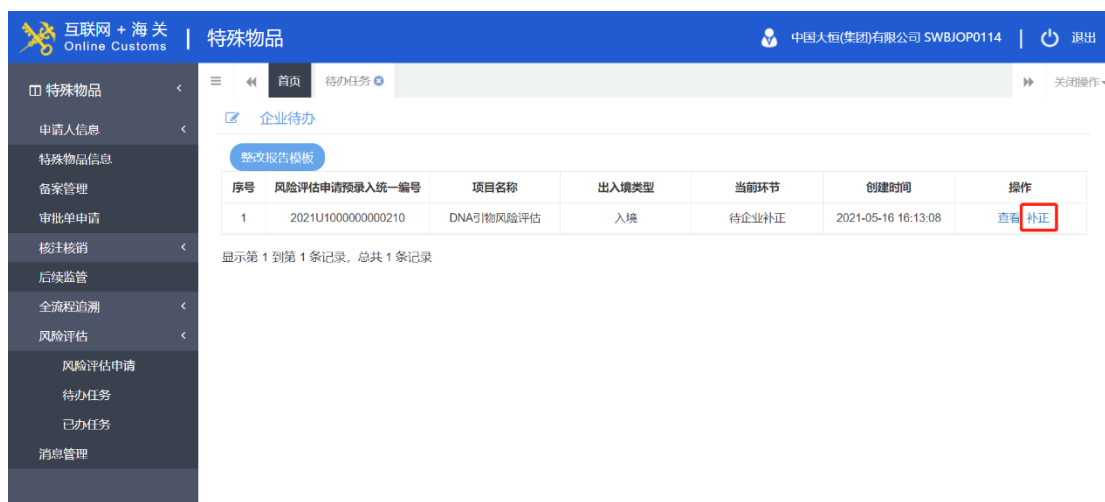


图67 待办任务补正界面

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：

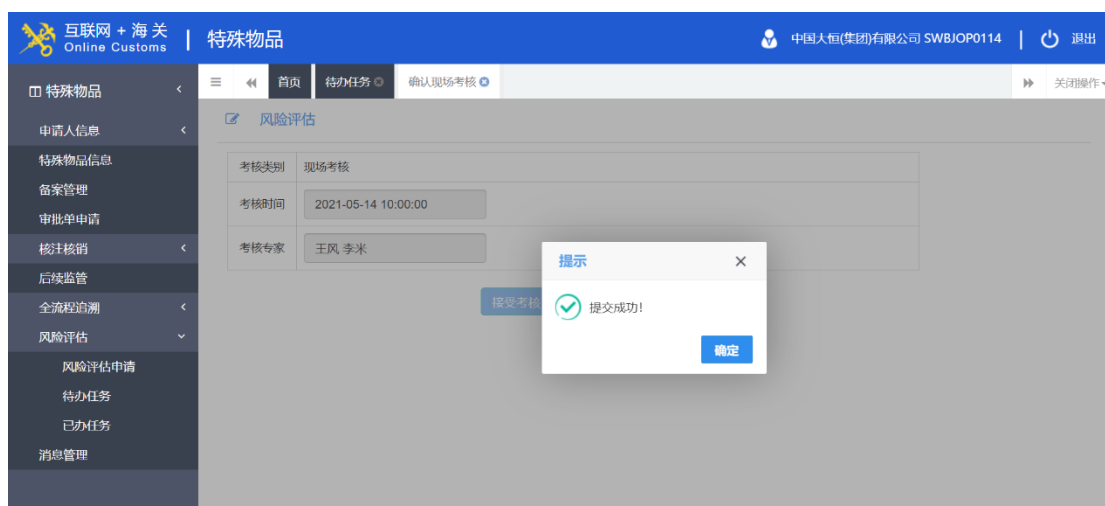
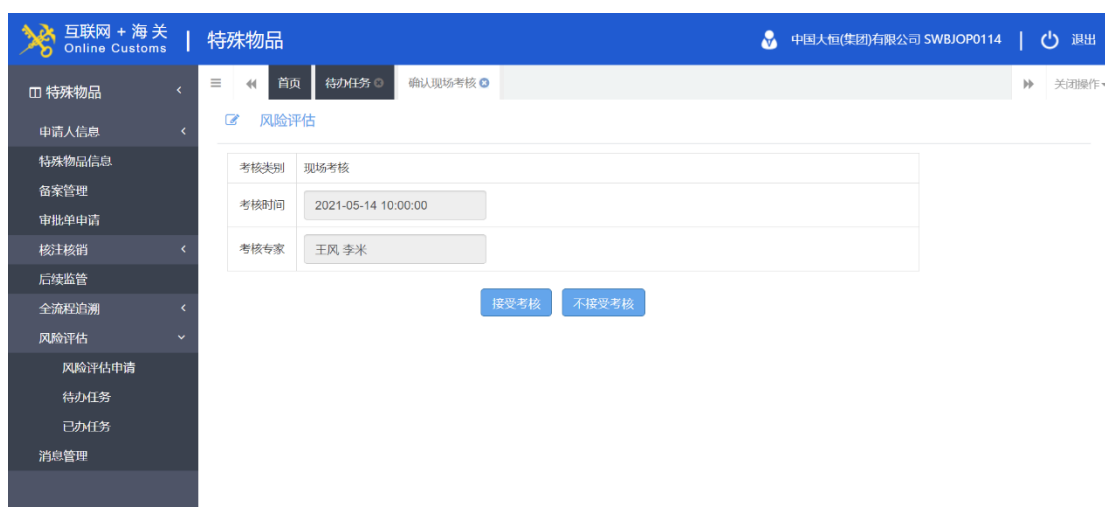


图68 现场考核确认界面

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：

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

企业待办

整改报告模板

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	加急	操作
1	2021U100000000124	科研1	入境	待企业确认现场考核报告	2021-05-12 17:14:10	否	查看 现场考核报告确认

显示第 1 到第 1 条记录，总共 1 条记录

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

确认现场考核报告

A.文字资料检查记录

A1.现场文件资料检查

仓储场所(销售单位含仓储)	判定	客观描述
2.生物废弃物处理方案以及处置情况记录	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
3.生产、加工场所或实验室的生物安全等级证明文件	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
4.质量管理体系文件	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
5.组织机构代码证	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
6.单位法人资格证明文件	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
7.生产、加工场所或实验室内设施设备情况以及调试、校准、保养记录	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
8.相关人员生物安全知识培训制度和记录	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
9.日常清洁、消毒记录	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
10.特殊物品存放、使用和处置的相关记录	<input type="radio"/> 符合 <input checked="" type="radio"/> 不符合	不符合

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

确认现场考核报告

12.实验活动计划、过程记录

☒符合 ☐不符合

A2.销售单位

仓储场所(销售单位含仓储)	判定	客观描述
1.有储藏设备温控及调试记录	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
2.有储藏设备校准和保养记录	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
3.特殊物品存放、使用和处置的相关记录	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	

B.生产加工场所和实验室情况(选择相应的检查项目)

一级实验室	判定	客观描述
1.适当的警示标志	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
2.安装紫外线消毒灯	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
3.具有个体防护装备	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	
4.操作人员正确着装	<input checked="" type="radio"/> 符合 <input type="radio"/> 不符合	

互联网 + 海关 Online Customs | 特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114 | 退出

特殊物品 < 申请人信息 < 特殊物品信息 < 备案管理 < 审批单申请 < 核注核销 < 后续监管 < 全流程追溯 < 风险评估 < 风险评估申请 < 待办任务 < 已办任务 < 消息管理

确认现场考核报告

考核结论

☐ 现场考核合格

☐ 现场考核不合格

☒ 存在不符合待整改

考核组组长(签名): 李米 时间: 2021-05-13 11:25:08

考核组组员(签名): 王凤 时间: 2021-05-13 11:25:08

申请单位确认

☒ 以上情况属实

☐ 以上情况与实际有出入,详见附加说明

选择整改截止时间: 申请单位负责人(签名): 时间:

附加说明

互联网 + 海关 Online Customs | 特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114 | 退出

特殊物品 < 申请人信息 < 特殊物品信息 < 备案管理 < 审批单申请 < 核注核销 < 后续监管 < 全流程追溯 < 风险评估 < 风险评估申请 < 待办任务 < 已办任务 < 消息管理

确认现场考核报告

申请单位确认

☒ 以上情况属实

☐ 以上情况与实际有出入,详见附加说明

选择整改截止时间: 申请单位负责人(签名): 时间:

附加说明

现场考核不符合项报告

不符合项(序号、不符合情况的客观描述)

序号: A1.2不符合描述: 不符合

考核组组长(签名): 李米 时间: 2021-05-13 11:25:08

提交 打印

互联网 + 海关 Online Customs | 特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114 | 退出

特殊物品 < 申请人信息 < 特殊物品信息 < 备案管理 < 审批单申请 < 核注核销 < 后续监管 < 全流程追溯 < 风险评估 < 风险评估申请 < 待办任务 < 已办任务 < 消息管理

确认现场考核报告

申请单位确认

☒ 以上情况属实

☐ 以上情况与实际有出入,详见附加说明

选择整改截止时间: 2021-05-18 22:00:00 申请单位负责人(签名): 杜开 时间: 2021-05-18 07:00:00

附加说明

提示 提交成功! 确定

不符合项(序号、不符合情况的客观描述)

考核组组长(签名): 赵星 时间: 2021-05-16 16:34:51

提交 打印

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：

互联网 + 海关 Online Customs | 特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114 | 退出

企业待办

整改报告模板

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	操作
1	2021U1000000000210	DNA引物风险评估	入境	待企业提交整改报告	2021-05-16 16:13:08	查看 提交整改报告

显示第 1 到第 1 条记录，总共 1 条记录

互联网 + 海关 Online Customs | 特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114 | 退出

提交整改报告

风险评估

特殊物品单位风险评估现场考核整改报告

申请单位名称	中国大恒(集团)有限公司		
不符合条款及描述	1、提供证书与评估物品不匹配。2、安全设施放置混乱。		
*原因分析			
*整改责任部门		*整改责任人员	

互联网 + 海关 Online Customs | 特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114 | 退出

提交整改报告

*原因分析			
*整改责任部门		*整改责任人员	
*纠正措施			
*完成整改时间		*申请单位确认人员	
*所附见证性材料清单名称			

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

提交整改报告

关闭操作

附件上传

附件类型

整改报告附件

提醒:

1、首次上传请先到登录页面下载控件并安装;
 2、附件大小要求不超过4M, 如果文件过大, 建议将文件拆分, 上传多个附件;
 3、附件格式要求为PDF格式文件;
 4、同一种附件类型可以上传多个附件;
 5、附件传输过程中会出现传输失败的情况, 请随时关注附件传输状态;
 6、要求上传复印件的可上传原件的扫描件;
 7、附件类型带""号的为必须上传文件;
 8、本平台暂不支持上传视频格式文件;
 9、建议使用谷歌、火狐及IE10以上版本浏览器。

上传

清空表体

序号	操作	附件类型	文件名称	随附文件大小	随附单据状态
无匹配数据					

提交

打印

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

现场考核报告

整改报告

关闭操作

注: 如果有数个不符合项, 请逐项分别填写

申请单位公章

申请单位负责人(签名):

日期: 年 月 日

跟踪检查验证:

☐ 符合要求(整改报告及验证材料另附)
☐ 未整改或整改后仍不符合要求

验证人(签名):

日期: 年 月 日

附件上传

序号	操作	附件类型	文件名称	随附文件大小	随附单据状态
1	下载	整改报告附件	20210415-数据中心廉政教育宣传月刊.pdf	1113382	文件导入暂存

提交

打印

提示

提交成功!

确定

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:

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

标注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

企业已办

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	血清酶二次评估	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	待专家组组长提交风险评估报告	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	ewewfewfwe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	待专家组组长提交风险评估报告	2021-05-16 16:13:08		通过		查看
9	2021U1000000000209	odddddd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：

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

申报单申请

标注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

页面

已办任务

企业已办

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	血清酶二次评估	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	待专家组组长提交风险评估报告	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	ewewfewfwe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	待专家组组长提交风险评估报告	2021-05-16 16:13:08		通过		查看
9	2021U1000000000209	odddddd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	特殊五二德尔夫风险评估	入境	待专家进行文件审核	2021-05-16 13:13:15				查看

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

新增

暂存

申报

删除

特殊物品信息

序号	物品名称	物品英文名称	物品等级	物品类别	物品种类	规格	数量	单位
1	非常物品1	feichang wupin1	D	生物制品	诊断试剂	5*5	2000	支
2	微温热致热性热瓦	rerewrenw	D	生物制品	抑制剂	324	4000	盒

显示第 1 到第 2 条记录, 总共 2 条记录

项目信息

*项目名称

D级特殊物品2风险评估

*物品来源

☒ 人源
☒ 动物源
☒ 合成
☒ 其他

*用途说明

☒ 诊断
☒ 科研
☒ 临床试验
☒ 生产
☒ 治疗
☒ 检验
☒ 销售
☒ 其他

其他特殊用途11

*出入境类型

入境

*运输方式

快件

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

项目概况

*出入境类型

入境

*运输方式

快件

*运输条件

☒ 常温
☐ 冷藏
☐ 冷冻
☐ 其他

*输入输出国

安圣拉

*有危险品特征人员

有

*销售给多家单位

是

*国际运输公司名称

国际运输公司国际运输公司国际运输公司国际运

*国内运输公司名称

国内运输公司国内运输公司国内运输公司

*入境存放地址

北京市某某区某某路012311号某某区某某路012311号

申请单位

单位名称

中国大恒(集团)有限公司

地址

这是经营地址类型

联系人

SWBJAD01

电话

13099746821

外方接受或输出单位

中文名称

外方接受或输出单位中文名称

*英文名称

WaiFang jieshou huo shuchu danwie

中文地址

外方接受或输出单位中文地址

*英文地址

WaiFang jieshou huo shuchu danwie

互联网 + 海关

Online Customs

特殊物品

中国大恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

1

下载

项目批准文件复印件

0423.pdf

55995

海关入库成功

已评估意见列表

序号	环节	审批角色	审批人	审批决策	审批意见	是否现场评估	审批时间
1	申请风险评估	单位	SWBJOP0114	提交	无	-	2021-05-11 18:08:10
2	海关要求补正	海关	tswpbjuser01	补正	0108-9	-	2021-05-11 18:05:58
3	申请风险评估	单位	SWBJOP0114	提交	无	-	2021-05-11 17:56:27
4	待分配文审专家	第三方	SWBJOP0114	提交	-	是	2021-05-11 18:10:26
5	待专家组组长提交文审报告	专家组组长	SWBJOP0114	材料合格	无	是	2021-05-11 18:15:00

显示第 1 到第 5 条记录, 总共 7 条记录

«

1

2

»

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

70

风险评估报告。如下图所示：

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国人恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

首页

已办任务

风险评估报告

关闭操作

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	蛋白质制品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

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国人恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

首页

已办任务

风险评估报告

关闭操作

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	中国人恒(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	北京科技园流园
	英文名称	hufewhojlk fhuewi fhuewi jffwu
	英文地址	fshfhjsjk hfus duaish dhseid dhseihudsa
*出入境方式	入境	
*项目名称	实验	

互联网 + 海关
Online Customs

特殊物品

中国人恒(集团)有限公司 SWBJOP0114

退出

特殊物品

申请人信息

特殊物品信息

备案管理

审批单申请

核注核销

后续监管

全流程追溯

风险评估

风险评估申请

待办任务

已办任务

消息管理

首页

已办任务

风险评估报告

关闭操作

	*生物安全控制能力	良好
建议的风险管理措施	*对评估单位	优
	*对监管部门	无
*审核结果	<input checked="" type="radio"/> 通过 <input type="radio"/> 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	2021U10000000000251	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	SWBJAD	13000000...	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	13900000...	审批不通过	0518	2021-05-17	查看
5	2021U10000000000188	京准202100021	重新核注	222222	15604444...	海关入库...		2021-05-14	查看
6	2021U10000000000147	京准202100001	重新核注	屬性	13900001...	海关入库...		2021-05-13	查看
7	2021U10000000000146	京准202100001	反核销	语文	13022222...	海关入库...		2021-05-13	查看
8	2021U10000000000139	京准202100001	反核注	回復郵外	1301111111	海关入库...		2021-05-13	查看
9	2021U10000000000138	京准202100009	反核注	管震	13000000...	海关入库...		2021-05-13	查看
10	2021U10000000000136	京准202100009	重新核注	乜肥	1901111111	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：

序号	预录入统一编号	审批单号	联系人	联系方式	数据状态	回执详细信息	申请日期	操作
1	2021U100000000...	京准202100001	郑先生	01065994168	暂存	-	2021-05-07	查看 编辑

显示第 1 到第 1 条记录，总共 1 条记录

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：

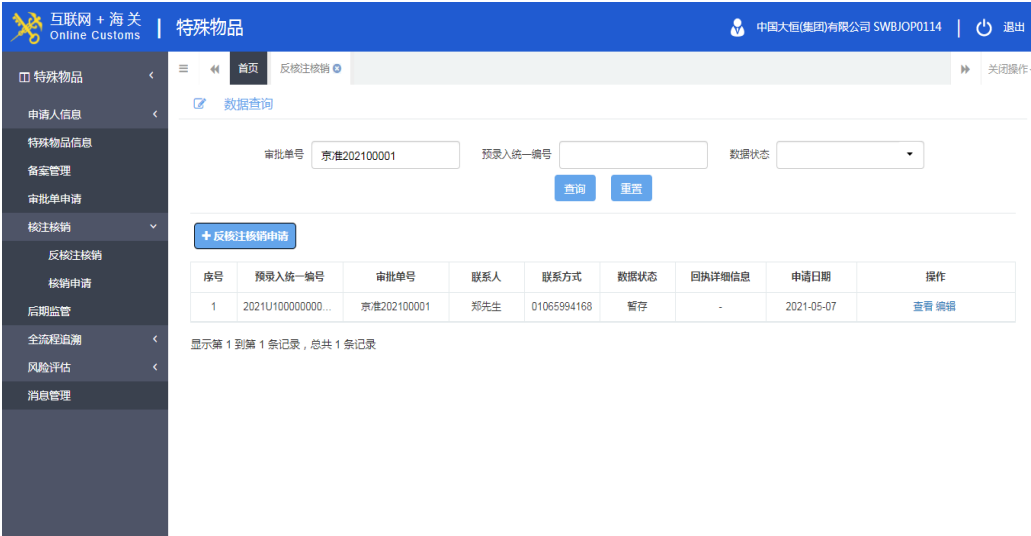


图78 申反核注核销查询列表界面

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。

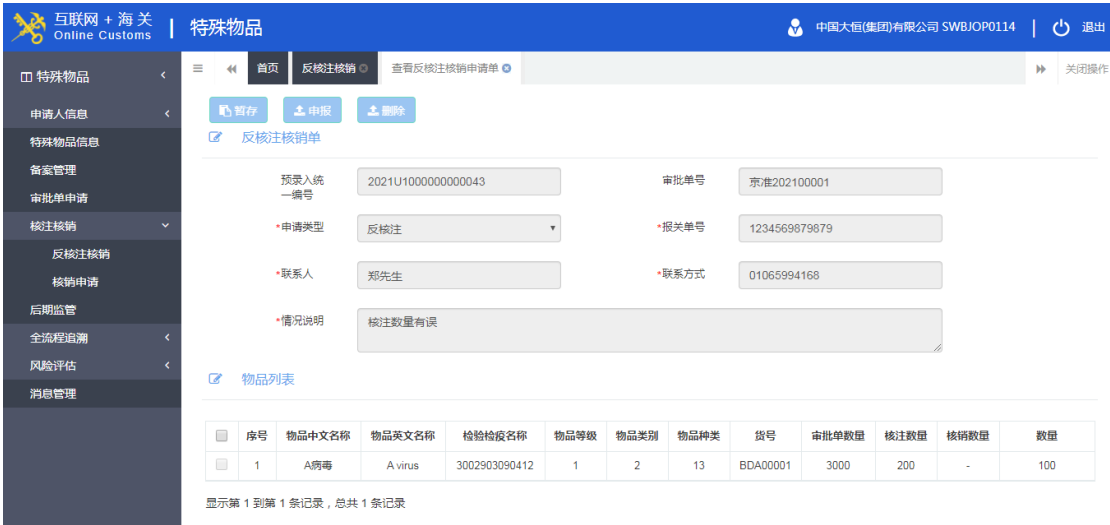


图79 反核注核销查看界面

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：

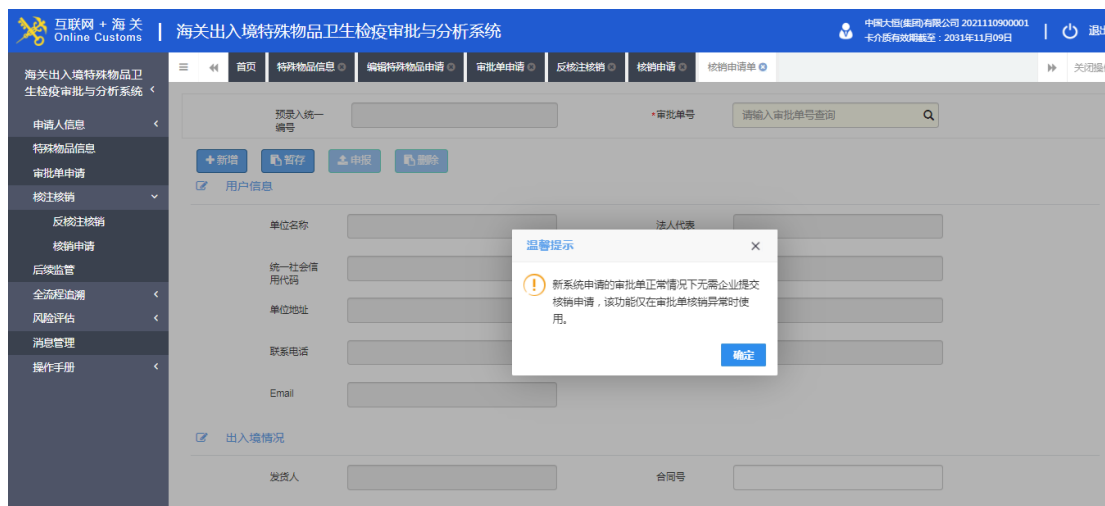


图81 核销申请提示

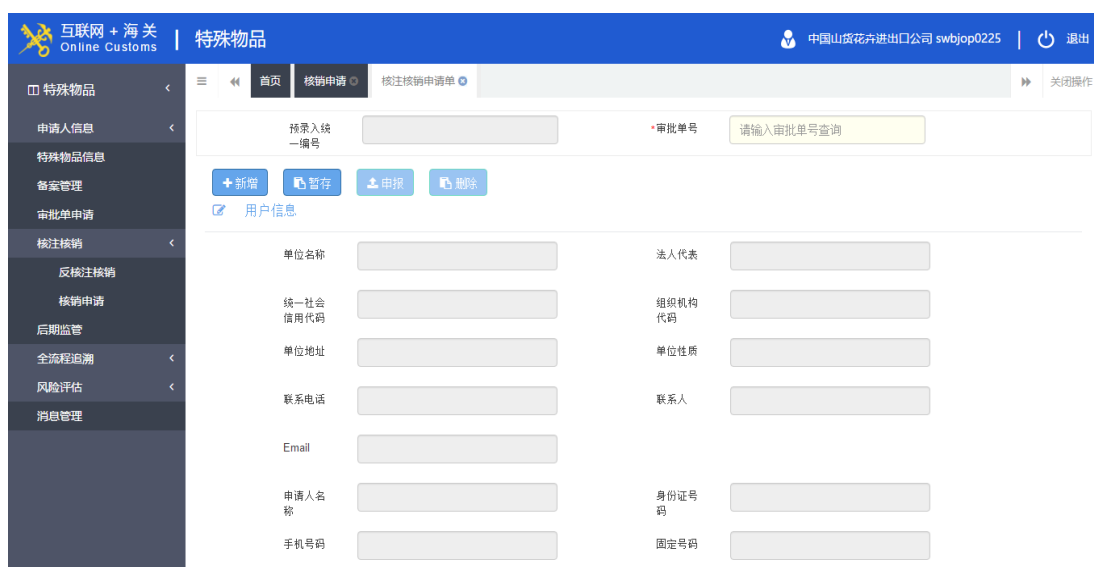


图82 核销申请界面

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。

***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：

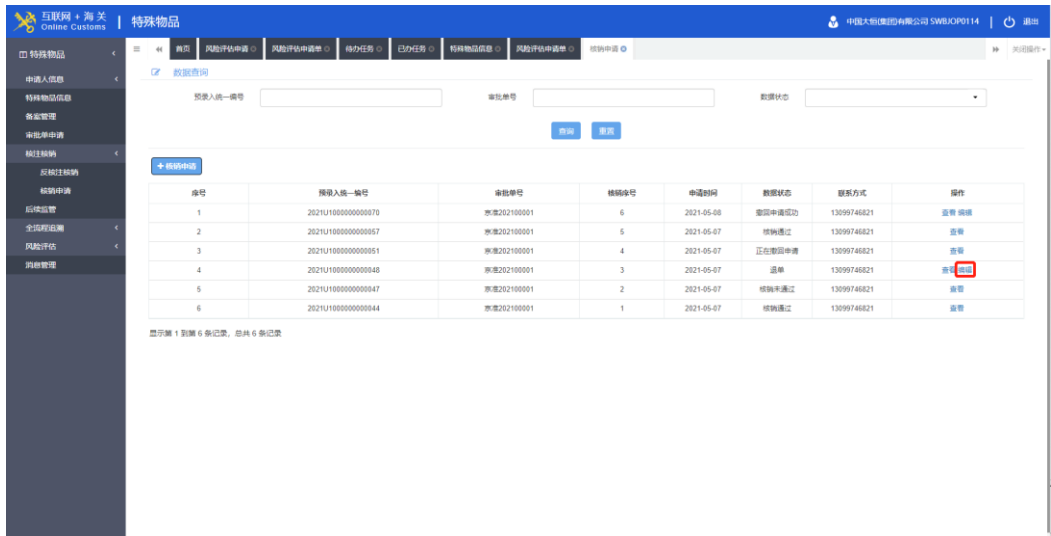


图85 核销申请编辑界面

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：

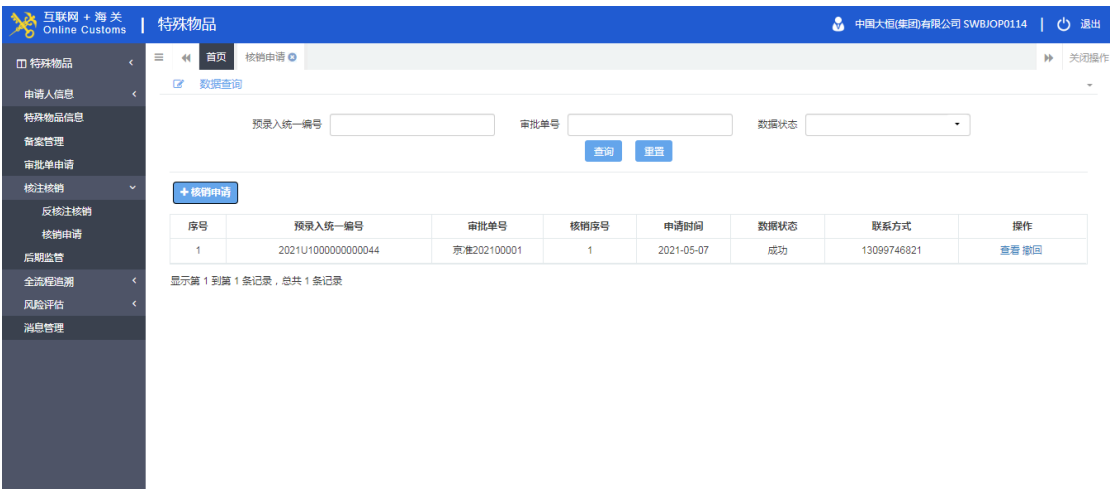


图86 核销申请查询界面

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：

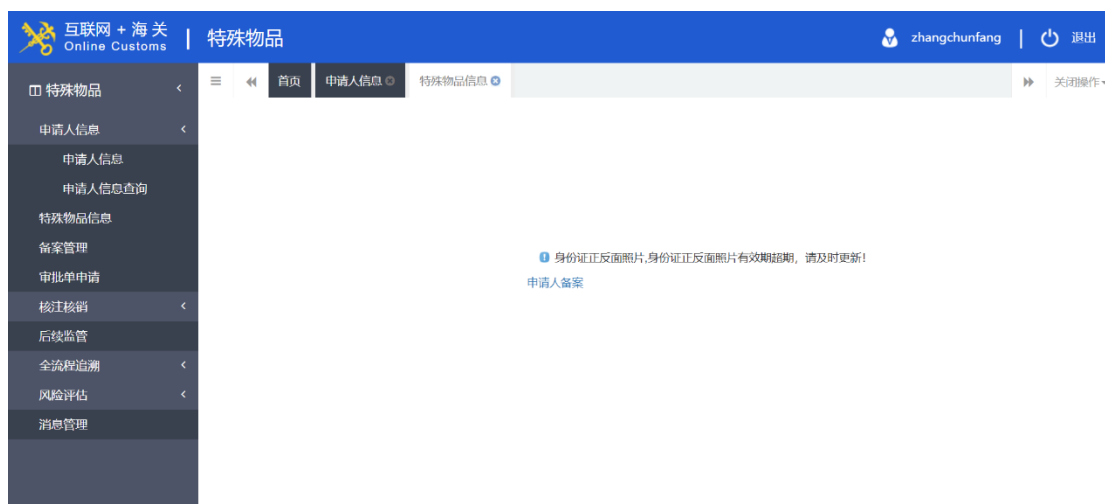


图90 申请人重要证件超期提示界面

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：

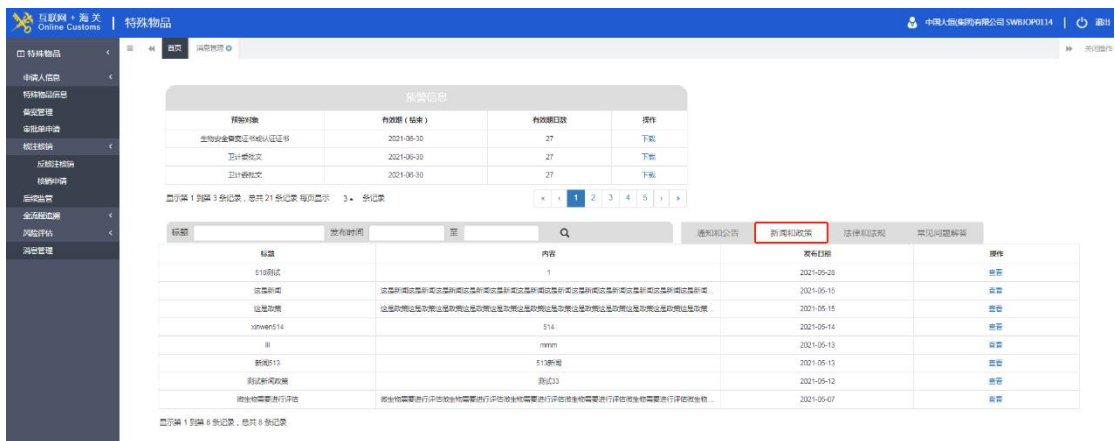


图93 新闻和政策界面

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。

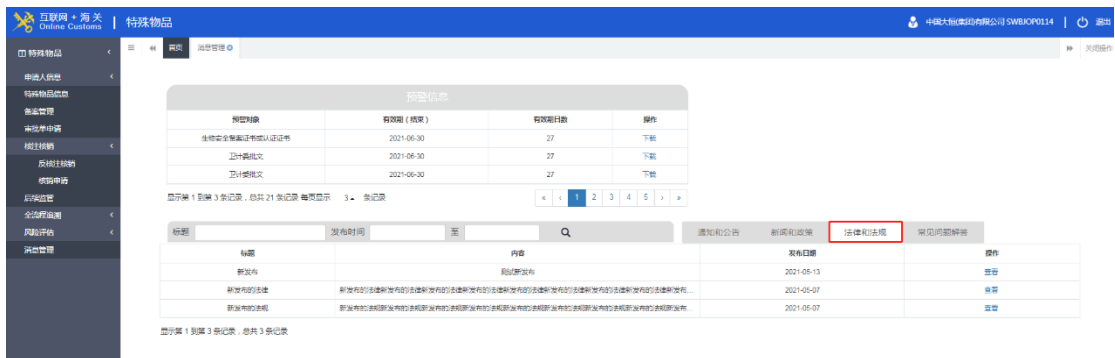


图94 法律和法规界面

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。

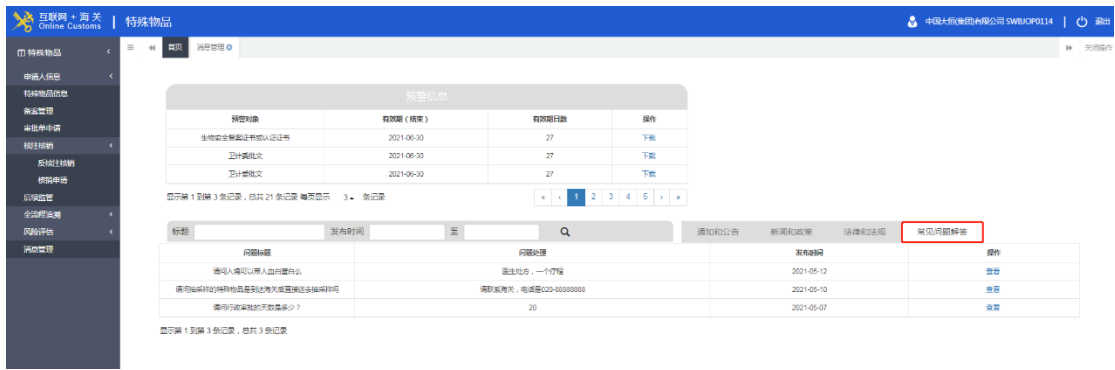


图95 常见问题解答界面

6.8 全流程溯源

6.8.1 物品码申请

点击界面左侧菜单，选择“全流程追溯”-“物品码申请”，进入物品码申请界面，输入*审批单号、*物品码数量，点击“申请”按钮，即可生成物品码压缩包，选择保存路径，将压缩包保存至本地。如下图所示：

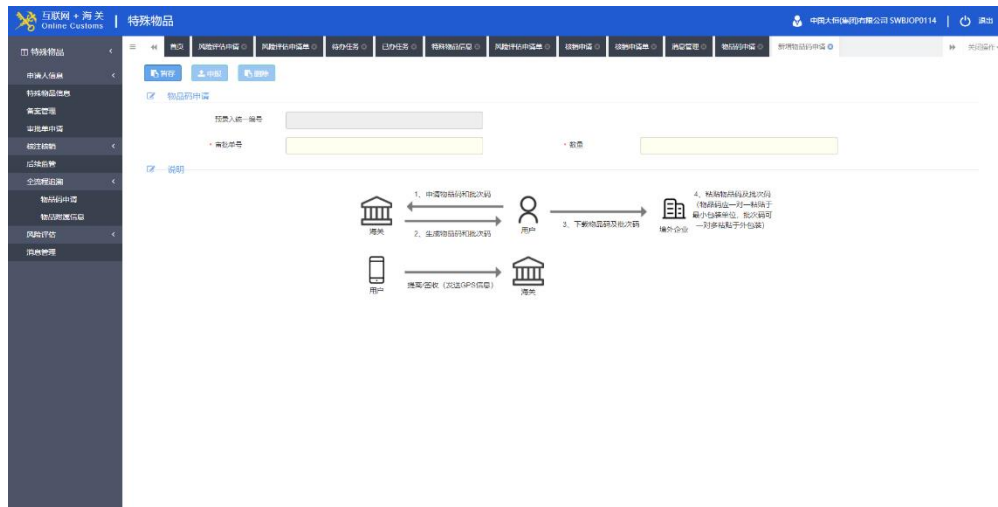


图96 物品码申请界面

注：物品码数量取决于最小包装物品的数量总和。

字段说明 *为必填项

***审批单号：**填写审批单号

***物品码数量：**填写申请的物品码数量

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：

特殊物品

报关入单一编号

特殊物品名称

使用单位名称

物品码

唯一标识信息

备注

保存 申报

*请注意，申报数据需要保存后再进行申报

序号	报关单号	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：