

医疗器械生产监管信息平台

用户手册

(企业端)

江苏科佳软件开发有限公司

2021年8月

目录

1. 省政务服务网注册登录说明	4
2. 医疗器械生产监管申报方式	4
3. 系统功能.....	6
3.1. 数据申报	6
3.1.1. 企业基本信息	8
3.1.2. 证照信息.....	8
3.1.3. 人员情况.....	9
3.1.4. 产品信息.....	10
3.1.5. 第三方认证信息.....	12
3.1.6. 生产检验设备	12
3.1.7. 生产场地信息	12
3.1.8. 受托/委托情况.....	13
3.1.9. 产能统计.....	13
3.1.10. 荣誉记录	15
3.1.11. 产品出口备案.....	15
3.1.12. 抽检信息	16
3.1.13. 主动召回	16
3.2. 自查报告	17
3.3. 重大事项报告	19
3.4. 企业服务	20
1.1.1. 通知公告.....	20
1.1.2. 资料下载.....	21
1.1.3. 法规文件.....	21
1.1.4. 现场检查.....	22

修订记录

日期	版本号	修订内容	修订人	审核人
2021-3	V1.0	第一版	张千玉	盛玉姝
2021-8	V2.0	第二版	张千玉	盛玉姝

感谢您阅读本手册并使用医疗器械生产监管信息平台,我们期待您对本手册和系统使用提出宝贵意见,我们将及时改进。

意见反馈邮箱：2689720258@qq.com

客服QQ：2689720258、2254289341

咨询电话：0519-89886336

1. 省政务服务网注册登录说明

根据“互联网+监管”要求，企业办理各类政务服务业务必须通过江苏省政务服务网（<http://www.jszfw.gov.cn/>）登录办理。

有关政务服务网账号注册及操作使用，可到省局旗舰店首页右上角“技术支持”页面下载用户手册。

（<http://www.jszfw.gov.cn/col/col142166/index.html>）

江苏药品监管综合服务旗舰店

技术支持

1. 政务服务网账号注册登录操作说明及常见问题（第四版） [点击下载>>](#)

2. 药品生产监管信息系统行政审批模块操作手册（企业端） [点击下载>>](#)

技术支持：邮箱hefn@dajs.gov.cn QQ群：1101787634

技术支持：运维联系人：谢英飞 电话18952089113 运维QQ：790706373

运维QQ群：213731741、371546588、385301148、145208808（备用）

2. 医疗器械生产监管申报方式

登录江苏政务服务网，选择综合服务旗舰店->省级部门->省药品监管局旗舰店。

全国一体化在线政务服务平台

江苏政务服务 www.jszfw.gov.cn 切换区域 | 江苏省

国家政务服务平台 新手指南 欢迎您, *帆 | 退出

首页 个人服务 法人服务 便民利企 公共服务 **综合服务旗舰店** 效能监督 请输入关键字

省税务旗舰店	省发展和改革委员会旗舰店	省住房和城乡建设厅旗舰店	省商务厅旗舰店
省工业和信息化厅旗舰店	省民政厅旗舰店	省卫生健康委员会旗舰店	省生态环境厅旗舰店
省科学技术厅旗舰店	省人力资源和社会保障厅旗舰店	省公安厅旗舰店	省自然资源厅旗舰店
省农业农村厅旗舰店	省财政厅旗舰店	省交通运输厅旗舰店	省教育厅旗舰店
省烟草旗舰店	省药品监管局旗舰店	省市场监督管理局旗舰店	

地方旗舰店

点击“智慧政务服务平台”，跳转到的江苏省药品监督管理局智慧政务服务平台页面，点击顶部菜单栏的“网上办事”，点击左侧的“医疗器械”，选择“非权力事项”。



点击右侧向下的箭头展开，选择“医疗器械生产监管”申报事项，并点击对应的在线申办进入企业端申报系统。若进入旗舰店前没有执

行政服务网登录操作，点击在线申办后，将会自动跳转江苏政务服务网登录页面。关于政务服务网注册登录操作，详见本手册中“省政务服务网注册登录有关说明”章节内容。



注：如点击在线申办后提示“请联系当地检查分局添加企业信息”说明该企业不在企业库，则需联系检查分局，把企业名称、统一社会信用代码发给检查分局。

3. 系统功能

医疗器械生产监管信息平台，包括数据申报、自查报告、重大事项报告和企业服务三个菜单。



3.1. 数据申报

1. 数据申报可以维护企业的相关信息，点击列表上的【数据申报】按钮，进入到数据申报页面，填写信息时如还有未完成填写的可以先点击【保存】按钮，系统自动生成一条待申报的数据，下次再维护时点击列表上的【修改】进入完善信息。完善好后点击填写页面左上角的【提交】按钮，数据就会同步到监管端。

注：只保存未提交的可进行修改，且数据不会同步到监管端；提交后数据同步到监管端，该条记录不可修改，如需修改信息可再次点“数据申报”按钮，每次提交的记录都会显示在列表页。



2. 数据申报分为企业基本信息、证照信息、人员情况、产品信息、第三方认证信息、生产检验设备、生产场地信息、受托/委托情况、产能统计、荣誉记录、产品出口备案、抽检信息、主动召回十三个页面。

注：各页面上不能编辑的信息如信息不对，可反馈给当地检查分局。

企业基本情况		证照信息	人员信息	产品信息	第三方认证信息	生产检验设备	生产场地信息	受托/委托情况	产能统计	荣誉记录	产品出口备案	抽检信息	主动召回
企业名称	江苏XX有限公司	统一社会信用代码	XXXXXXXXXX5J	企业类型	二类								
许可证编号	苏食XXXXXXXXXX3号	许可证发证日期	2021-06-11	许可证有效期	2026-06-10								
所属地区	江苏省XX市	注册地址	江苏省XX市XX区XX路XX号	生产地址	江苏省XX市XX区XX路XX号2三楼								
法定代表人	张三	企业负责人	李四	联系人									
联系人手机号码		固定电话		传真号码									
电子邮件		邮寄地址		邮编									
生产范围	II类:14-14医护人员防护用品												
监管级别		重点监管		是否创新产品企业	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否								
是否注册持有人试点企业	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否		是否受托生产企业	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否		是否应急管理企业	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否						
产品标签	<input type="checkbox"/> 无图 <input type="checkbox"/> 植入 <input type="checkbox"/> 体外诊断试剂 <input type="checkbox"/> 有源 <input type="checkbox"/> 义齿 <input type="checkbox"/> 软件 <input type="checkbox"/> 其他 <input type="checkbox"/> 全选												
企业状态	<input checked="" type="radio"/> 在产 <input type="radio"/> 注销 <input type="radio"/> 停产 <input type="radio"/> 吊销												

3.1.1. 企业基本信息

1. 企业名称、统一社会信用代码、企业类型、所属地区、注册地址、生产地址、法定代表人、企业负责人等无编辑框的是导入信息，不可修改。

2. 邮寄地址和邮编，有编辑框的可进行编辑。

3. 是否创新产品企业、是否注册持有人试点企业、是否受托生产企业、是否应急管理企业、产品标签、企业状态为点击选择。

4. 企业基本信息录入以后可以点击左上角【保存】按钮，暂时保存，然后再编辑下一页，证照信息页面。

3.1.2. 证照信息

该页面可查看相关证照信息，企业只需上传营业执照和备案凭证扫描件，上传后点击【保存】按钮。

The screenshot displays a web interface with a top navigation bar containing '证照信息' (License Information), '人员信息' (Personnel Information), '产品信息' (Product Information), '第三方认证信息' (Third-party Certification Information), '生产检验设备' (Production Inspection Equipment), '生产场地信息' (Production Site Information), '委托/受托情况' (Entrusted/Entrusted Status), '产能统计' (Production Capacity Statistics), '荣誉记录' (Honor Record), '产品出口备案' (Product Export Filing), and '抽检信息' (Inspection Information). The '证照信息' section is highlighted with a red box. Below it are several data tables:

- 营业执照 (Business License):** A table with fields for 名称 (Name), 统一社会信用代码 (Unified Social Credit Code), 公司类型 (Company Type), 住所 (Residence), 法定代表人 (Legal Representative), 注册资本 (Registered Capital), 成立日期 (Establishment Date), 经营范围 (Business Scope), and 营业期限 (Business Term). An '上传' (Upload) button is present.
- 医疗器械生产许可证 (Medical Device Production License):** A table with fields for 企业名称 (Company Name), 住所地址 (Residence Address), 法定代表人 (Legal Representative), 发证日期 (Issuance Date), 生产范围 (Production Scope), 生产许可证附件 (Production License Attachment), 许可证编号 (License Number), 生产地址 (Production Address), 企业负责人 (Company Director), 许可证有效期 (License Validity Period), and 产品登记表附件 (Product Registration Table Attachment).
- 变更记录 (Change Record):** A table with columns for 变更日期 (Change Date), 变更项目 (Change Item), 变更前 (Before Change), 变更后 (After Change), and 变更申请表附件 (Change Application Table Attachment).
- 备案记录 (Filing Record):** A table with columns for 备案时间 (Filing Time), 发证日期 (Issuance Date), and 有效期 (Validity Period).
- 备案凭证 (Filing Certificate):** A table with fields for 企业名称 (Company Name), 注册地址 (Registered Address), 法定代表人 (Legal Representative), 发证日期 (Issuance Date), 生产范围 (Production Scope), 备案编号 (Filing Number), 生产地址 (Production Address), 企业负责人 (Company Director), and 备案部门 (Filing Department). An '上传' (Upload) button is present.

3.1.3. 人员情况

1. 人员信息里法定代表人、企业负责人、管理者代表由省局数据中心对接，这三人的姓名、身份证号、职务不能修改，其他信息可以修改。

2. 点击“新增”按钮，弹出添加框，添加人员相关信息。

The screenshot shows the '人员信息' (Personnel Information) section of the web application. A '新增' (Add) button is highlighted with a red box. Below it is a form for adding a new person with the following fields:

- 姓名 (Name):
- 身份证号 (ID Number):
- 就职企业 (Employing Company):
- 职务 (Position):
- 学历 (Education):

Below the form is a table with columns for 姓名 (Name), 身份证号 (ID Number), 职务 (Position), 学历 (Education), and 联系方式 (Contact Information).

3. 必须要填报的信息为红框标注，填写完整后点击添加框内“保存”按钮即可。

4. 就职企业为灰底，默认当前企业名称，不可修改。

添加

保存 返回

人员信息

姓名	<input type="text"/>	身份证号	<input type="text"/>
职务	请选择	学历	请选择
联系方式	<input type="text"/>	就职企业	江苏医联生物科技有限公司
专业	<input type="text"/>	职称	<input type="text"/>
培训记录	<input type="text"/>		
禁业状态	<input type="radio"/> 否 <input type="radio"/> 是	禁业处罚情况记录	<input type="text"/>
解禁期限	<input type="text"/>	身份证复印件	<input type="button" value="上传"/>
任命文件	<input type="button" value="上传"/>	学历、职称证明	<input type="button" value="上传"/>
健康证明	<input type="button" value="上传"/>		

5. 修改或删除：勾选要修改或删除的数据，点“修改”或“删除”按钮，可对该条数据进行修改或删除。

提交 保存

企业基本情况 证照信息 人员信息 产品信息 第三方认证信息 生产检验设备 生产场地信息 委托/受托情况 产能统计 荣誉记录 产品出口备案 抽检信息

返回 搜索 + 新增 修改 删除

姓名:	<input type="text"/>	身份证号:	<input type="text"/>	就职企业:	<input type="text"/>	职务:	请选择	学历:	请选择
<input checked="" type="checkbox"/>	姓名	身份证号	职务	学历	联系方式				
<input checked="" type="checkbox"/>	顾秋芬	320481197306023413	法定代表人	本科	13000000000				

3.1.4. 产品信息

1. 产品信息来源于省局数据中心对接，因此不能新增产品，只能对产品信息里部分数据中心无法提供的字段进行修改。

2. 修改：勾选要修改的数据，点“修改”按钮，进入修改页面，修改好后点击左上角【保存】按钮。

提交 保存

企业基本情况 证照信息 人员信息 产品信息 第三方认证信息 生产检验设备 生产场地信息 委托/受托情况 产能统计 荣誉记录 产品出口备案 抽检信息

修改 重置 搜索

产品名称:	<input type="text"/>	产品分类:	请选择	注册证号/备案号:	<input type="text"/>	是否创新产品:	请选择	状态:	请选择
<input checked="" type="checkbox"/>	产品名称	产品分类	注册证号/备案号	批准日期	注册证有效期	是否委托生产	受托企业名称	是否创新产品	
<input checked="" type="checkbox"/>	一次性使用病毒采样管	一类	苏扬械备20200684号	2020-12-02					
<input type="checkbox"/>	医用海绵手套	一类	苏扬械备20200353号	2020-06-30					

3. 代理人名称、代理人住所、注册证号/备案号、和产品技术要

求等，有编辑框的可进行编辑。

4. 是否特别审批品种和是否应急管理企业为点击选择。

保存		返回			
产品名称	一次性使用病毒采样管	注册人名称	扬州安佳医疗器械有限公司	统一社会信用代码	91321002MA1YJ62Q5A
所属地区	扬州市广陵区	注册人住所	扬州市广陵区头桥镇大同村	生产地址	扬州市广陵区头桥镇
代理人名称		代理人住所		注册证号/备案号	苏扬械备20200684号
型号、规格	8*75 10*75 10*110 12*75 12*115 12*150				
结构及组成					
适用范围	用于样本的收集、运输和储存等。				
其他内容					
备注					
发证机关	扬州市市场监督管理局	批准日期	2020-12-02	有效期至	
原注册证号		产品分类	一类	产品分类目录编号	
重点监管	省级重点	国家重点类产品			
是否创新产品	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	是否特别审批品种	<input checked="" type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	是否应急管理企业	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否
结构特征					
生产方式					
状态					
检查次数					
变更记录					
变更日期	变更项目	变更前内容	变更后内容	添加	
		产品技术要求			
产品技术要求附件	上传		产品研究资料	上传	
产品综述资料	上传		临床评价资料	上传	
生产工艺流程图	上传		产品注册检验报告	上传	
产品风险分析资料	上传		产品符合现行国家、行业标准清单	上传	
说明书标签样稿	上传		医疗器械注册证/备案凭证	上传	
注册管理体系现场核查报告表	上传		委托生产质量协议	上传	
委托生产合同	上传				

5. 重点监管，可选择国家重点、省级重点和市级重点，选择国家重点和省重点后需要选择类似产品。

保存		返回			
产品名称	一次性使用病毒采样管	注册人名称	江苏医联生物科技有限公司	统一社会信用代码	91321002MA1MHWC210
所属地区	扬州市邗江区	注册人住所	江苏省扬州市邗江区吉安路203号	生产地址	江苏省扬州市邗江区吉安路203号
代理人名称		代理人住所		注册证号/备案号	苏扬械备2020061号
型号、规格	A-2.0mL、A-2.5mL、A-3.0mL、A-3.5mL、A-5.0mL；B-2.0mL、B-2.5mL、B-3.0mL、B-3.5mL、B-5.0mL				
结构及组成					
适用范围	用于样本的收集、运输和储存等。				
其他内容					
备注					
发证机关	扬州市市场监督管理局	批准日期	2020-10-20	有效期至	
原注册证号		产品分类	一类	产品分类目录编号	
重点监管	省级重点	省级重点类似产品		选择	
是否创新产品	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	是否特别审批品种	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	是否应急管理企业	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否
结构特征	请选择				

3.1.5. 第三方认证信息

1. 点击“新增”按钮，弹出添加框，添加第三方认证信息，填好后点击左上角【保存】按钮。

The screenshot shows a web interface with a navigation bar at the top containing '提交' and '保存' buttons. Below the navigation bar is a menu with '第三方认证信息' highlighted. A toolbar contains '+ 新增', '修改', and '删除' buttons. Below the toolbar is a table with columns for '第三方认证机构', '第三方认证内容', and '第三方认证证书'. A modal window titled '添加' is open, showing a form with fields for '第三方认证机构', '第三方认证内容', and '第三方认证证书', along with an '上传' button.

2. 修改：勾选要修改的数据，点“修改”按钮，可进行修改。

The screenshot shows the same web interface as above, but with the '修改' button highlighted in the toolbar. The table below the toolbar has a checkbox selected in the first row, indicating that the data is ready to be modified.

3.1.6. 生产检验设备

1. 该页面可直接上传生产设备清单和检验仪器清单，填好后点击左上角【保存】按钮。

The screenshot shows a web interface with a navigation bar at the top containing '提交' and '保存' buttons. Below the navigation bar is a menu with '生产检验设备' highlighted. Below the menu is a form with two sections: '生产设备清单' and '检验仪器清单', each with an '上传' button.

3.1.7. 生产场地信息

1. 建筑面积、生产面积、净化面积、检验面积和仓储面积等，

有编辑框的可进行编辑；有上传按钮的可上传相关附件；填好后点击左上角【保存】按钮。

3.1.8. 受托/委托情况

1. 受托/委托情况信息来源于省局数据中心，不能添加，只能对已对接数据进行修改。

2. 修改：勾选要修改的数据，点“修改”按钮，可进行修改。

3.1.9. 产能统计

产能统计包括销售统计和生产能力。

1) 销售统计

1. 选择“销售统计”，点击“新增”按钮，弹出添加框，添加相关信息后点击左上角【保存】按钮。

销售统计 生产能力

添加

保存 返回

年份	请选择	半/全年度	请选择
产值 (万元)		出口 (万元)	
销售同比增幅 (%)		利润 (万元)	
利税 (万元)		备注	

2. 修改、删除或查看：可将鼠标放置操作下方箭头，对已有的数据进行编辑、删除或查看。

销售统计 生产能力

+ 新增 * 删除

	年份	半/全年度	产值 (万元)	出口 (万元)	销售同比增幅 (%)	利润 (万元)	利税 (万元)	备注	操作
1	2020	下半年	280	50	5	80	20		编辑 删除 查看

2) 生产能力

1. 选择“生产能力”，点击“新增”按钮，弹出添加框，添加相关信息后点击左上角【保存】按钮。

提交 保存

企业基本情况 证照信息 人员信息 产品信息 第三方认证信息 生产检验设备 生产场地信息 受托/委托情况 产能统计 荣誉记录 产品出口备案 抽检信息

销售统计 生产能力

+ 新增 * 删除

目	车间	生产线	品种	年产能	操作

销售统计 生产能力

添加

保存 返回

车间	
生产线	
品种	
年产能	

2. 修改、删除或查看：可将鼠标放置操作下方箭头，对已有的数据进行编辑、删除或查看。

销售统计 生产能力

+ 新增 * 删除

目	车间	生产线	品种	年产能	操作
1	三车间	第五生产线	一次性	50	编辑 删除 查看

3.1.10. 荣誉记录

1. 点击“新增”按钮，弹出添加框，添加荣誉记录信息，填好后点击左上角【保存】按钮。



2. 修改、删除或查看：可将鼠标放置操作下方箭头，对已有的数据进行编辑、删除或查看。



3.1.11. 产品出口备案

1. 产品出口备案信息来源于省局数据中心，不能添加，只能对已对接数据进行修改。

2. 修改：勾选要修改的数据，点“修改”按钮，可进行修改。



3.1.12. 抽检信息

1. 点击“新增”按钮，弹出添加框，添加抽检信息，填好后点击左上角【保存】按钮。



3.1.13. 主动召回

点击“新增”按钮，弹出添加框，添加召回信息，填好后点击左上角【保存】按钮。



添加

保存 返回

召回信息

产品名称	<input type="text"/>	注册证或备案凭证编码	<input type="text"/>
生产企业名称	<input type="text"/>	代理人名称	<input type="text"/>
召回单位负责人和联系方式、经办人和联系方式	<input type="text"/>		
产品的适用范围	<input type="text"/>		
涉及地区和国家	<input type="text"/>	召回级别	<input type="text"/>
涉及产品生产（或进口中国）批次、数量	<input type="text"/>		
涉及产品型号、规格	<input type="text"/>		
识别信息（如批号）	<input type="text"/>	涉及产品在中国的销售数量	<input type="text"/>

3.2. 自查报告

1. 点击“新增”按钮，进入编辑页面。

医疗器械生产监管信息平台

企业端

您好: [用户名] !! 欢迎登录医疗器械生产监管信息平台! 退出系统 | 修改密码

企业端

数据申报

自查报告

重大事项报告

企业服务

新增 修改 删除 提交 导出自查报告 重置 搜索

自查报告主题: 请选择 状态: 请选择 提交时间:

<input type="checkbox"/>	年度	自查报告主题	自查报告	状态	提交时间
--------------------------	----	--------	------	----	------

2. 选择自查报告主题，则弹出相应自查内容进行编辑填写。

保存 返回

所属区域: 扬州市邗江区 企业名称: [企业名称] 科技有限公司

自查报告主题: 2021年年度自查报告

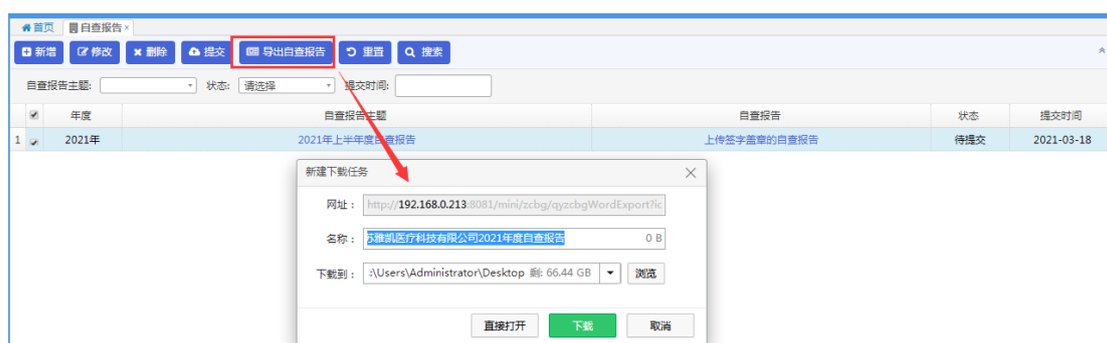
自查项目	自查内容	自查情况	是否发现问题	附件
一、综述:	1、生产活动基本情况：包括年度医疗器械产品生产的品种、注册证号或备案号以及数量（包括委托或受托生产），未生产的医疗器械品种及未生产原因。	<input type="text"/>	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	<input type="button" value="上传"/>
	2、管理承诺的落实情况：包括对企业负责人（最高管理者）履职情况评价，管理者代表体系职责的落实情况评价。对质量目标的完成、产品的质量等方面进行综合评价。	<input type="text"/>	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	<input type="button" value="上传"/>
	1、质量体系组织机构变化情况：包括企业负责人、管理者代表、技术、生产、质量管理部门负责人等主要人员变化情况。	<input type="text"/>	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	<input type="button" value="上传"/>

四、其他事项：	1. 与企业有关医疗器械法规和强制性标准收集情况以及就相关法规和强制性标准宣传贯彻的情况；	<input type="text"/>	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	<input type="button" value="上传"/>
	2. 年度接受监管部门认证检查情况：年度各级食品药品监督管理部门对企业实施的各类监督检查，包括检查性质、检查时间、检查中发现的主要问题、检查结论以及整改情况。年度接受其他机构检查或认证的情况及结果。	<input type="text"/>	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	<input type="button" value="上传"/>
	3. 年度自查中发现的主要问题和采取的相关措施；	<input type="text"/>	<input type="radio"/> 是 <input type="radio"/> 否	<input type="button" value="上传"/>
备注	<input type="text"/>			
上传时间	2021-03-18			
报告人	<input type="text"/>	联系方式	<input type="text"/>	
附件	<input type="button" value="上传"/>			

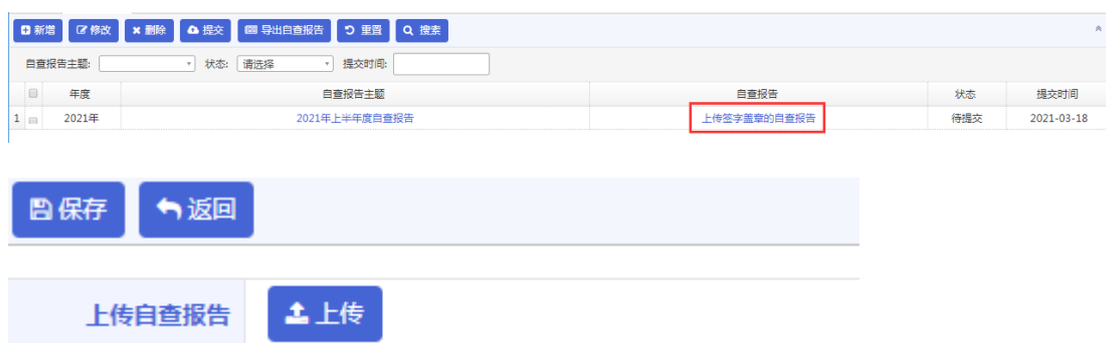
3. 填好相关信息，点左上角【保存】按钮即可。

4. 保存未提交的数据可进行修改和删除，提交后的数据则不得修改和删除。

5. 勾选要导出报告的数据，点“导出自查报告”按钮，将导出的报告打印。



6. 将打印的自查报告签字、盖章。



7. 自查报告上传好后，勾选该条数据，点“提交”按钮进行提

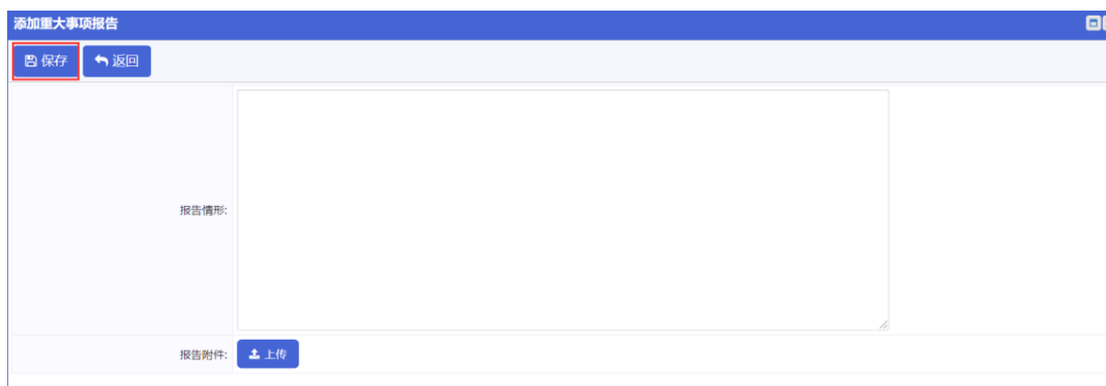
交。

3.3. 重大事项报告

1. 点击“新增”按钮，进入编辑页面。



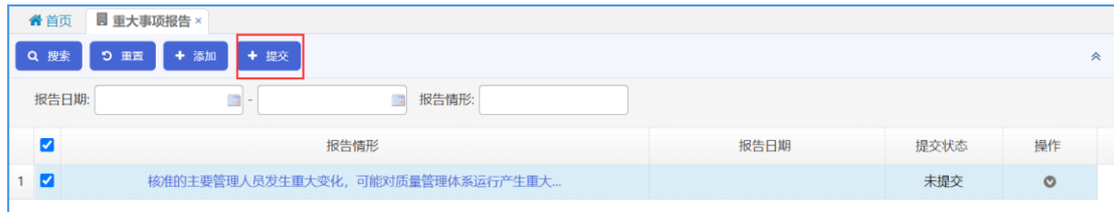
2. 填写报告情形，上传报告附件，点击左上角“保存”按钮。



3. 已保存未提交的信息可以点击操作按钮进行编辑、删除或查看明细。



4. 如确认无误，选择添加的重大事项报告后点击“提交”按钮，局方可看到该重大事项报告。



5. 提交后会弹出提示框，提醒企业在什么时间内可以修改已提交的重大事项报告。可修改截止日期由局方维护。



3.4. 企业服务

企业服务包含通知公告、资料下载、法规文件和现场检查四个子菜单。

1.1.1. 通知公告

该列表页可查看局方发布的通知公告，点通知后面的“查看”按钮，可查看该通知的具体内容。



1.1.2. 资料下载

该列表页可查看局方发布的相关资料，点相关资料后面的“查看”按钮，可查看该资料的具体内容并可进行下载。



1.1.3. 法规文件

该列表页可查看局方录入的法规文件，点标题，可查看该法规文件的具体内容。



1.1.4. 现场检查

1. 该列表页可查看历次现场检查记录，将鼠标放置操作下方箭头，能查看检查过程中使用APP现场签名生成的现场检查报告（如线下纸质签名的现场检查报告，则不会显示）。



2. 上传整改报告：（1）将鼠标放置操作下方箭头，点“上传整改报告”按钮。（2）系统首页事务提醒里，待上传整改报告后面点“上传”按钮，上传整改报告时限内的亮黄灯提醒，上传整改报告超时限的亮红灯提醒。

