# 药品经营许可证(零售)企业负责人变更

## 基本信息

	I	I	I
事项名称	药品经营许可证(零	事项类型	行政许可
	售)企业负责人变更		
实施主体	襄城县市场监督管理	办件类型	即办件
	局		
法定办理时限	15 个工作日	承诺办理时限	1 个工作日
权力来源	法定本级行使	行使层级	国家级
是否涉及特殊	否	是否涉及中介服务	无
环节			
实施主体性质	法定机关	服务对象	非法人企业
是否网办	是	办理形式	窗口办理、网上办理、
			快递申请
网上办理深度	互联网咨询、互联网	通办范围	全县
	收件、互联网预审、		
	互联网受理、互联网		
	办理、互联网办理结		
	果信息反馈、互联网		
	电子证照反馈		
数量限制	无	四办标志	马上办、网上办、一

			次办、就近办
最多到现场办	0 次	必须到现场原因说	无
事次数		明	
是否支持物流	是	是否网上支付	否
快递			
行使内容	药品经营许可证(零	权限划分	无
	售)企业负责人变更		

#### 扩展信息

入驻网上办事	单点登陆式	是否投资事项	否
大厅方式			
是否支持预约	否	是否进驻政务实	是
办理		体大厅	
个人主题分类	无	是否支持自助终	是
		端办理	
面向自然人的	无	法人主题分类	设立变更
事件分类(人			
生事件)			
面向法人的特	其他	面向自然人的特	无
定对象分类		定人群分类	
面向法人的经	开办企业	办理地址	许昌市市襄城县区

营活动分类			(县)烟城路街道;
			襄城县市民之家二楼
			企业开办窗口
窗口描述	无	交通指引	乘坐 18 公交车到文博
			中心站下车
运行系统名称	河南省市场监管局食品药	地图坐标	无
	   品行政许可在线申报系统 		
办理系统咨询		监督投诉电话	一、固话投诉:0374-
电话			7351111
			二、网上投诉地址:
			1、河南省政
	一、固话咨询:0374-		务服务网上投诉平台:
	3581169		
	二、网上咨询地址:		http://was.hnzwfw.g
	http://was.hnzwfw.gov.cn		ov.cn/evaluation-
	/evaluation-		web/userAuthent/get
	web/userAuthent/getUser		UserAuthent.do?flag
	Authent.do?flag=3		=4
			2、河南省信
			访局网上投诉平台:
			http://wsxfdt.xfj.hen

	an.gov.cn:8080/zfp/w
	ebroot/index.html
	3、河南省纪
	委网上投诉平台:
	http://henan.12388.g
	ov.cn/

#### 编码信息

实施主体编码	TE411025SCJD00000	实施编码	TE411025SCJD000005
	5		1000172005000
地方实施编码	SCJD00000XKPN386	业务办理项编码	TE411025SCJD000005
	00d		10001720050000d

#### 申请条件

企业无以下两种情况: 1.因违法经营已被食品药品监督管理部门立案调查,尚未结案的; 2.食品药品监督管理部门已经作出行政处罚决定,尚未履行处罚的。

#### 设定依据

根据 2019 年 8 月 26 日已修订《中华人民共和国药品管理法》(中华人民共和国主席令第31号)

第五十一条 从事药品批发活动,应当经所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准,取得药品经营许可证。从事药品零售活动,应当经所在地县级以上地方人民政府药品监督管理部门批准,取得药品经营许可证。无药品经营许可证的,不得经营药品。

药品经营许可证应当标明有效期和经营范围,到期重新审查发证。

药品监督管理部门实施药品经营许可,除依据本法第五十二条规定的条件外,还应当 遵循方便群众购药的原则。

### 申请材料

序号	材料名称	材料类型	材料依据	受理标准	来源渠道
1	上级法人签署意	原件	《药品经营许可证	材料真实有	申请人自备
	   见的变更申请书 		管理办法》(国家	效	
			食品药品监督管理		
			局令第6号)第十		
			五条 企业法人的非		
			   法人分支机构变更 		
			│ │ 《药品经营许可证》 │		
			, 许可事项的,必须		
			出具上级法人签署		
			   意见的变更申请书。 		
2	药品经营许可证	原件	《药品经营许可证	材料真实有	申请人自备
	(零售)变更申		   管理办法》 第四 	效	
	请表		   章 《药品经营许可 		
			证》的变更与换发		

	I	I			1
			第十三条 《药品	经	
			营许可证》变更统	<b>ं</b>	
			为许可事项变更和	ξ <b>α</b>	
			登记事项变更。		
			许可事项变更是护	日	
			经营方式、经营药	古 古	
			围、注册地址、仓	<u></u>	
			库地址(包括增》	或	
			仓库)、企业法定	宦	
			代表人或负责人以	以	
			及质量负责人的强	变	
			更。  登记事	项	
			变更是指上述事功	页	
			以外的其他事项的	ণ্	
			变更。		
3	中华人民共和国	复印件	《药品经营许可证	正 材料真实有	人力资源和社
	执业药师职业资		管理办法》 第四	四 效	会保障部门核
	格证书		章 《药品经营许	可	发
			证》的变更与换数	<b></b>	
			第十三条 《药品	经	
			营许可证》变更分	रंगे	
			为许可事项变更和	ā	
				•	'

			登记事项变更。		
			   许可事项变更是指 		
			   经营方式、经营范 		
			围、注册地址、仓		
			   库地址(包括增减 		
			仓库)、企业法定		
			代表人或负责人以		
			及质量负责人的变		
			更。  登记事项		
			变更是指上述事项		
			以外的其他事项的		
			变更。		
4	中华人民共和国	复印件	《药品经营许可证	材料真实有	公安机关
	居民身份证		管理办法》 第四	效	
			章 《药品经营许可		
			证》的变更与换发		
			第十三条 《药品经		
			营许可证》变更分		
			为许可事项变更和		
			登记事项变更。		
			许可事项变更是指		
			经营方式、经营范		

		<u> </u>	I		<u> </u>
			围、注册地址、仓		
			库地址(包括增减		
			仓库)、企业法定		
			代表人或负责人以		
			及质量负责人的变		
			更。  登记事项		
			变更是指上述事项		
			以外的其他事项的		
			变更。		
5	承诺保证书	原件	"1.《中华人民共和	材料真实有	申请人自备
			国药品管理法》第	效	
			一百一十六条		
			生产、销售假药的,		
			没收违法生产、销		
			售的药品和违法所		
			得,责令停产停业		
			整顿,吊销药品批		
			准证明文件,并处		
			违法生产、销售的		
			药品货值金额十五		
			倍以上三十倍以下		
			的罚款; 货值金额		

不足十万元的,按 十万元计算;情节 严重的,吊销药品 生产许可证、药品 经营许可证或者医 疗机构制剂许可证, 十年内不受理其相 应申请; 药品上市 许可持有人为境外 企业的,十年内禁 止其药品进口。第 一百二十三条 提供虚假的证明、 数据、资料、样品 或者采取其他手段 骗取临床试验许可、 药品生产许可、药 品经营许可、医疗 机构制剂许可或者 药品注册等许可的, 撤销相关许可,十 年内不受理其相应

			申请,并处五十万		
			元以上五百万元以		
			下的罚款;情节严		
			重的,对法定代表		
			人、主要负责人、		
			直接负责的主管人		
			员和其他责任人员,		
			处二万元以上二十		
			万元以下的罚款,		
			十年内禁止从事药		
			品生产经营活动,		
			并可以由公安机关		
			处五日以上十五日		
			以下的拘留。"无		
6	营业执照	原件	1.《药品经营许可	材料真实有	市场监管部门
			证管理办法》(国	效	
			家食品药品监督管		
			理局令第6号)第		
			十三条:《药品经营		
			许可证》变更分为		
			许可事项变更和登		
			   记事项变更。许可 		
	•		1		

事项变更是指经营 方式、经营范围、 注册地址、仓库地 址(包括增减仓库) 、企业法定代表人 或负责人以及质量 负责人的变更。登 记事项变更是指上 述事项以外的其他 事项的变更。 第十 四条:药品经营企业 变更《药品经营许 可证》许可事项的, 应当在原许可事项 发生变更 30 日前, 向原发证机关申请 《药品经营许可证》 变更登记。未经批 准,不得变更许可 事项。原发证机关 应当自收到企业变 更申请和变更申请

资料之日起 15 个 工作日内作出准予 变更或不予变更的 决定。申请许可事 项变更的, 由原发 证部门按照本办法 规定的条件验收合 格后,方可办理变 更手续。药品经营 企业依法变更《药 品经营许可证》的 许可事项后,应依 法向工商行政管理 部门办理企业注册 登记的有关变更手 续。企业分立、合 并、改变经营方式、 跨原管辖地迁移, 按照本办法的规定 重新办理《药品经 营许可证》。第十 七条:药品经营企业

变更《药品经营许可证》的登记事项的,应在工商行政管理部门核准变更后30日内,向原发证机关申请《药品经营许可证》变更登记。原发证机关应当自收到企业变更申请和变更申请资料之日起15个工作日内为其办理变更手续。	
的,应在工商行政 管理部门核准变更 后 30 日内,向原 发证机关申请《药 品经营许可证》变 更登记。原发证机 关应当自收到企业 变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
管理部门核准变更 后 30 日内,向原 发证机关申请《药 品经营许可证》变 更登记。原发证机 关应当自收到企业 变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
后 30 日内,向原 发证机关申请《药 品经营许可证》变 更登记。原发证机 关应当自收到企业 变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
发证机关申请《药 品经营许可证》变 更登记。原发证机 关应当自收到企业 变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
品经营许可证》变 更登记。原发证机 关应当自收到企业 变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
更登记。原发证机 关应当自收到企业 变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
关应当自收到企业 变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
变更申请和变更申 请资料之日起 15 个工作日内为其办	
请资料之日起 15	
个工作日内为其办	
理变更手续。	
2.《中华人民共和	
国行政许可法》第	
四十四条 行政机关	
作出准予行政许可	
的决定,应当自作	
出决定之日起十日	
内向申请人颁发、	
送达行政许可证件,	
或者加贴标签、加	

盖检验、检测、检疫印章。  7 药品经营许可证 原件 《药品经营许可证 材料真实有 省市场局/省 药品监督管理 意 《药品经营许可证》的变更与换发第十三条 《药品经营许可证》变更分为许可事项变更和 登记事项变更。许可事项变更是指 经营方式、经营范围、注册地址、仓库地址(包括增减仓库)、企业法定代表人或负责人以及质量负责人的变更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。						
7 药品经营许可证 原件 《药品经营许可证 材料真实有 省市场局/省				盖检验、检测、检		
管理办法》 第四				疫印章。		
章 《药品经营许可 证》的变更与换发 第十三条 《药品经营许可证》变更分 为许可事项变更和 登记事项变更。 许可事项变更是指 经营方式、经营范 围、注册地址、仓 库地址(包括增减 仓库)、企业法定 代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。	7	药品经营许可证	原件	《药品经营许可证	材料真实有	省市场局/省
证》的变更与换发第十三条《药品经营许可证》变更分为许可事项变更和登记事项变更。 许可事项变更是指经营方式、经营范围、注册地址、仓库地址(包括增减仓库)、企业法定代表人或负责人以及质量负责人的变更。 登记事项 变更是指上述事项以外的其他事项的 变更。				管理办法》 第四	效	药品监督管理
第十三条 《药品经营许可证》变更分为许可事项变更和登记事项变更。 许可事项变更是指经营方式、经营范围、注册地址、仓库过、企业法定仓库)、企业法定代表人或负责人以及质量负责人的变更。 登记事项变更是指上述事项以外的其他事项的变更。				章 《药品经营许可		局
营许可证》变更分 为许可事项变更和 登记事项变更。 许可事项变更是指 经营方式、经营范 围、注册地址、仓 库地址(包括增减 仓库)、企业法定 代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				   证》的变更与换发 		
为许可事项变更和 登记事项变更是指 经营方式、经营范 围、注册地址、仓 库地址(包括增减 仓库)、企业法定 代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				   第十三条 《药品经 		
登记事项变更是指 经营方式、经营范 围、注册地址、仓 库地址(包括增减 仓库)、企业法定 代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				营许可证》变更分		
许可事项变更是指 经营方式、经营范 围、注册地址、仓 库地址(包括增减 仓库)、企业法定 代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				为许可事项变更和		
经营方式、经营范围、注册地址、仓库地址(包括增减仓库)、企业法定代表人或负责人以及质量负责人的变更。 登记事项变更是指上述事项以外的其他事项的变更。				登记事项变更。		
围、注册地址、仓 库地址(包括增减 仓库)、企业法定 代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				许可事项变更是指		
库地址(包括增减仓库)、企业法定代表人或负责人以及质量负责人的变更。 登记事项 变更是指上述事项以外的其他事项的 变更。				经营方式、经营范		
仓库)、企业法定 代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				围、注册地址、仓		
代表人或负责人以 及质量负责人的变 更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				   库地址(包括增减		
及质量负责人的变更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				仓库)、企业法定		
更。 登记事项 变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				代表人或负责人以		
变更是指上述事项 以外的其他事项的 变更。				及质量负责人的变		
以外的其他事项的变更。				更。  登记事项		
变更。				   变更是指上述事项		
				以外的其他事项的		
				变更。		
8     子加业书及间加   原件      《约品经宫计可址   材料具头有   甲请人目备 	8	学历证书及简历	原件	《药品经营许可证	材料真实有	申请人自备

	管理办法》 第四	效	
	章 《药品经营许可		
	证》的变更与换发		
	第十三条 《药品经		
	营许可证》变更分		
	为许可事项变更和		
	登记事项变更。		
	   许可事项变更是指 		
	   经营方式、经营范 		
	   围、注册地址、仓 		
	   库地址(包括增减 		
	仓库)、企业法定		
	代表人或负责人以		
	及质量负责人的变		
	更。  登记事项		
	   变更是指上述事项 		
	以外的其他事项的		
	变更。		

# 收费信息

收费信息	收费项目名称	无
	收费标准	无
	是否允许减免	无
	允许减免依据	无
	备注	无

### 办理流程

环节名称: 收件; 办理人: 工作人员; 办理时限: 1; 审查标准: 受理材料初审; 办理结果:

受理通知书;

环节名称: 受理; 办理人: 工作人员; 办理时限: 1; 审查标准: 受理材料初审; 办理结果:

受理通知书;

环节名称: 审核; 办理人: 工作人员; 办理时限: 5; 审查标准: 审核; 办理结果: 药品经

营许可证;

环节名称:决定;办理人:工作人员;办理时限:5;审查标准:决定;办理结果:药品经

营许可证;

环节名称:送达;办理人:工作人员;办理时限:3;审查标准:送达;办理结果:药品经

营许可证;

#### 审批结果

序列	结果名称	结果样本	结果类型	领取说明
1	药品经营许可	/group1/M00/1	证照	领取结果

证	6/48/rBQCQl9Z	
	6KiANwFNAORC	
	5rWQOcY421.p	
	df	

# 常见问题

问题	解答
无	无