

中国医疗器械行业协会 增材制造医疗器械专业委员会

关于第六批增材制造医疗器械团体标准的立项通知

各有关单位和专家：

伴随着经济全球化深入发展，标准化在便利经贸往来、支撑产业发展、促进科技进步的作用日益凸显。标准已成为世界“通用语言”。世界需要标准协同发展，标准促进世界互联互通。作为世界制造大国，中国高度重视标准化工作。

习近平总书记曾提到：“标准决定质量，有什么样的标准就有什么样的质量，只有高标准才有高质量；谁制定标准，谁就拥有话语权；谁掌握标准，谁就占据制高点。”标准是促进科技成果产业化的桥梁和纽带。

当下制定增材制造医疗器械团体标准体系迫在眉睫，中国医疗器械行业协会增材制造医疗器械专业委员会标准化技术委员会（简称“增材制造标委会”），现拟计划开展第六批增材制造医疗器械团体标准制定工作。

请有意向参与的专家及会员单位认真填写附件 1《项目计划任务书》、附件 2《起草单位申请表》，2024 年 1 月 10 日起征 —— 3 月 15 日截止。

特此通知

中国医疗器械行业协会增材制造医疗器械专业委员会



附件 1

项目计划任务书

项目名称* (中文)				
标准				
制定或修订*		被修订标准编号		
目的、意义*				
适用范围和主要内容*				
与有关法律、法规和强制性标准的关系				
国内外产业和标准有关情况和发展趋势				
制定标准拟采用的方法和技术依据				
标准修订的内容和理由				
所涉及专利说明*				
现有工作基础*				
提案单位 (人) *	单位名称 (姓名)			
	单位地址			
	邮编		E-mail	
	联系人		联系电话	
	手机		传真	

注：如本表空间不够，可另附页。

注：*号项为必填项。

附件 2：《起草单位申请表》（由单位填写）

起草单位申请表

项目名称（中文）						
起草单位名称						
地址				邮编		
联系人	姓名		性别		职务	
	电话		邮件		手机	
单位总人数				工程技术人员		
单位简介						
业务领域						
主要产品（产量、产值及排位等）及研究成果						
作为起草单位的优势						
验证能力说明业务领域						
标准化技术委员会或归口单位意见	（签字、盖章） 年 月 日					
备注						