

中国医疗器械行业协会 增材制造医疗器械专业委员会

首批两项标准面向全社会公开征求意见的通知

各有关单位及专家：

为贯彻落实国务院《国家标准化发展纲要》的总体要求，推进增材制造医疗器械行业法规标准的规范化发展。通过有关专家和起草单位的共同调研、资料搜集、会议研讨等工作，并依据《团体标准管理规定》、《增材制造医疗器械专委会团体标准化技术委员会章程》、《团体标准化第1部分：良好行为指南》等有关规定，由中国医疗器械行业协会增材制造医疗器械专委会归口的《**医用增材制造 光固化成形工艺控制和确认要求**》和《**牙槽骨增量用增材制造个性化钛网**》2项团体标准项目已形成征求意见稿（见附件1-1，附件2-1），并编写了编制说明（见附件1-2，附件2-2）。现将2项团体标准征求意见稿发送给行业单位及专家公开征求意见。

请有关单位及专家对标准征求意见稿认真审阅，并将意见或建议填写至征求意见稿反馈表（见附件1-3，附件2-3），于2022年9月20日前以电子邮件的形式发送至增材制造医疗器械专委会秘书处联系人邮箱。逾期无回复或反馈按无意见处理，烦请各位专家和相关单位积极参与。

联系人：吴健飞

电话：15316118563 或 18701718710

邮箱：wujianfei@ammdc.cn 或 secretariat@ammdc.cn

中国医疗器械行业协会增材制造医疗器械专业委员会



2022年8月15日

附件：

1-1 《医用增材制造 光固化成形工艺控制和确认要求（征求意见稿）》

1-2 《医用增材制造 光固化成形工艺控制和确认要求（征求意见稿）》编制说明

1-3 《医用增材制造 光固化成形工艺控制和确认要求（征求意见稿）》意见反馈表

2-1 《牙槽骨增量用增材制造个性化钛网（征求意见稿）》

2-2 《牙槽骨增量用增材制造个性化钛网（征求意见稿）》编制说明

2-3 《牙槽骨增量用增材制造个性化钛网（征求意见稿）》意见反馈表