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《用于医学植入物的增材制造聚醚醚酮(PEEK)材料》 团体标准公开征求意见的通知

各有关单位及专家:

按照《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》及《标准化工作导则 第1部分:标准化文件的结构和起草规则》等有关规定,并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,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团体标准《用于医学植入物的增材制造聚醚醚酮(PEEK)材料》已形成征求意见稿(见附件3-1),并编写了编制说明(见附件3-2)。为保证标准的科学性、严谨性和适用性,现公开征求意见。

请有关单位及专家对该标准征求意见稿认真审阅,并将意见和建议填写至征求意见稿反馈表(见附件 3-3),于 2022年10月10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9月6日 增有制造医疗器械 2022年9月6日 2022年9月6日 2022年9月6日 2022年9月6日

附件:

- 3-1《用于医学植入物的增材制造聚醚醚酮(PEEK)材料(征求意见稿)》
- 3-2《用于医学植入物的增材制造聚醚醚酮(PEEK)材料(征求意见稿)》编制 说明
- 3-3《用于医学植入物的增材制造聚醚醚酮(PEEK)材料(征求意见稿)》意见 反馈表