

# 中国医疗器械行业协会 医用高分子制品专业分会

医械协医高字[2020] 004号

## 关于举办医疗器械唯一标识法规及实施经验分享 专题在线培训的通知

各相关单位：

国家药监局为实现医疗器械全生命周期管理，建立医疗器械唯一标识系统（UDI），并于2020年3月31日开放医疗器械唯一标识数据库共享功能。随着8月试点总结会的临近，预示着医疗器械行业将要全面进入UDI实施阶段，为帮助企业解决UDI实施过程中的问题，让企业更好、更有效地实施医疗器械UDI，学习试点企业在实施UDI数据库的相关经验，分会定于6月5日（星期五）上午举办医疗器械唯一标识（UDI）专题在线培训，特邀UDI第一批试点单位威高集团和驼人集团分享经验。现将有关事项通知如下：

### 一、培训时间：

2020年6月5日（星期五）上午9:00-12:00。

### 二、培训内容：

- 1、UDI政策背景、相关标准及系统规则解读；
- 2、中国UDI数据库及试点使用经验介绍；
- 3、UDI编码规则、载体实现及实施流程；
- 4、UDI具体实施案例。

### 三、培训方式：

网络直播。

钉钉扫描下方二维码进入云课堂学习。

医用高分子制品分会



扫一扫群二维码，立刻加入该群。

### 四、参会对象：

- 1、医疗器械生产企业从事注册、研发、管理、质量法规、临床及生产相关人员；
- 2、科研单位从事医疗器械创新研发与管理的相关人员；
- 3、创新创业团队或个人；
- 4、从事医疗器械项目投资、临床及注册咨询服务等相关人员。

### 五、联系方式：

任飞飞，13717751420（同微信）；刘洪波，13910919687（同微信）

办公电话：010-68330336，13261649291

传 真：010-68330336 ； 邮 箱：[gaofenzibest@163.com](mailto:gaofenzibest@163.com)

