

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[2024] 012 号

关于分会标准化技术委员会换届及征集委员的通知

各会员及有关单位：

分会标准化技术委员会（以下简称标技委）接受中国医疗器械行业协会的对口领导，主要开展医用高分子制品（包括输液输血器具、注射穿刺器械、呼吸麻醉器械、卫生材料及敷料、消毒灭菌包装、医用原材料及相关器械制造设备）七大类上下游产品的标准化工作。本标技委严格遵照《中国医疗器械行业协会团体标准管理办法》，仅为开展标准制定工作组建，不作为本分会的分支机构，所开展的相关工作在分会秘书处指导下进行。第二届标技委工作已满五年，根据相关要求，现在开始筹备标技委换届工作。本着广泛参与的原则，现面向全行业各有关单位公开征集第三届标技委委员，具体要求通知如下。

一、征集范围

医用高分子制品产业相关领域的技术人员或标准化从业人员，来自生产者、经营者、使用者、消费者、公共利益方（行政主管部门、企事业单位、审评机构、临床机构、科研院所、高等院校、检测机构、认

证机构等)等相关方。

二、委员条件

1. 在相关专业生产、使用、科研、检验、标准化、管理等方面具有较高理论水平和较丰富实践经验，了解相关行业生产及管理，从事相关工作 5 年以上的相关领域专家；

2. 具有中级以上(含中级)专业技术职称，或者具有与中级以上专业技术职称相对应职务的在职人员；

3. 具有较好的文字水平和外语水平；

4. 掌握标准化技术知识，热心标准化事业，能积极参加标技委活动(如对本专业技术标准的审查，对标准提案提出意见建议等)，遵守标技委章程，认真履行委员的各项职责和义务；

5. 在我国境内依法设立的法人组织任职的人员，经任职单位同意推荐，且单位推荐的委员人选应在本届任期内具有一定的稳定性；

6. 委员及委员所在单位无失信、违规违法或其他不良记录。

三、报送材料及要求

1. 委员候选人填写《中国医疗器械行业协会医用高分子制品专业分会标技委委员申请表》(见附件)，推荐单位负责审查申请表内容的真实性，单位负责人在申请表指定位置签署意见、签名并加盖单位公章(法人资格章)；

2. 请于 2024 年 6 月 19 日前将委员申请表提交电子文档(Word 版和签字盖章扫描的 PDF 版，以“委员申请表-单位名称-委员姓名”命名)至秘书处邮箱。

3. 标技委秘书处将根据相关规定，对推荐人选进行综合评定，确定候选委员名单报标技委常务委员会审核批准。

4. 所有报送资料将作为技术档案不再退还本人。

四、秘书处联系方式

通讯地址：北京市海淀区复兴路 17 号国海广场 D 座 1815

电话：010-68330336

电子邮箱：gaofenzizhipin@camdi.org

附件：医用高分子制品专业分会标技委委员申请表

特此通知。

