

# 中国医疗器械行业协会 医用高分子制品专业分会

## 关于对 2020 年度团体标准复审结论的公示

根据《团体标准管理规定》、《中国医疗器械行业协会团体标准管理办法》等相关规定，分会已组织完成 2020 年度 9 项标准的复审工作。现将复审结论公示如下：

序号	计划编号	标准名称	复审结论
1	T/CAMDI 004—2020	输液、输血、注射医疗器具用丙烯腈-丁二烯-苯乙烯共聚物(ABS)专用料	继续有效
2	T/CAMDI 009.2—2020	无菌医疗器械初包装洁净度 第 2 部分：微粒污染试验方法 液体洗脱法	继续有效
3	T/CAMDI 009.10—2020	无菌医疗器械初包装洁净度 第 10 部分：污染限量	继续有效
4	T/CAMDI 047—2020	输液、输血器具用硬质聚氯乙烯(PVC)专用料	继续有效
5	T/CAMDI 049.1—2020	轴索应用麻醉器械 第 1 部分：通用要求	继续有效
6	T/CAMDI 049.2—2020	轴索应用麻醉器械 第 2 部分：阻力消失注射器	继续有效
7	T/CAMDI 050.1—2020	内窥镜配套使用器械 第 1 部分：通用要求	继续有效
8	T/CAMDI 050.2—2020	内窥镜配套使用器械 第 2 部分：一次性使用内窥镜用注射针	继续有效
9	T/CAMDI 048—2020	一次性使用输液接头消毒盖帽	修订

联系方式:

联系人: 刘洪波 13910919687

电 话: 010-68330336

邮 箱: [gaofenzizhipin@camdi.cn](mailto:gaofenzizhipin@camdi.cn)

