

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] 010 号

关于举办无菌医疗器械初包装的洁净度系列标准 线上宣贯会的通知

各会员单位：

无菌医疗器械初包装的洁净程度对确保无菌医疗器械质量非常重要，为了更好地提高各单位原材料质量控制管理，符合国家有关法规规范的要求，分会制定并发布了有关无菌医疗器械初包装的洁净度的系列标准，并定于8月11日下午举办团标 T/CAMDI 009.1 2020《无菌医疗器械初包装洁净度 第1部分：微粒污染试验方法气体吹脱法》和 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》线上公益宣贯会。

现将有关事项通知如下：

一、会议时间：

8月11日下午 14:00-16:00

二、讲师介绍：

闫宁，分会标委会委员

安庆市润宇纸塑包装有限责任公司技术顾问

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。

分会 1 群



分会 2 群



分会 3 群



（群人数上限 1000 人。如分会 1、2 群已满，请扫描最右侧二维码进 3 群。分会 3 个群联播，培训内容相同，因此无需重复入群。）

四、 参会对象：

医疗器械生产、经营企业相关法规事务人员；质量工程师；生产工艺工程师；质量经理；QC、QA 以及其他对医疗器械标准有兴趣人士。

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；网站：www.cncamda.org

