

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] 023 号

关于征集 2025 年度团体标准预立项提案的通知

各有关单位：

依据中国医疗器械行业协会医用高分子制品专业分会关于医疗器械标准制修订工作的相关要求，做好 2025 年度团体标准制修订立项工作，现向各单位征集 2025 年度团体标准预立项提案，具体事项及相关要求如下：

一、标准计划项目征集

(一) 项目范围：医用高分子制品、原料、医疗器械设备、医用包装、管理类；

(二) 项目要求/原则：

1、围绕产业发展、科技创新和监管需求，落实国家重大政策与规范；加强标准体系顶层设计，注重项目的系统性和完整性，强化与法律法规及现行标准的协调性；

2、采用国际标准或国外先进标准应符合国家相关政策，反映国际标准或国外先进标准具体进展；

3、属于申报单位的业务范围和专业领域，具有代表性，反映国内先进水平，具备对相应标准进行验证的能力；

4、无国家标准、行业标准和国际标准的，除了企业的自身需求外，更多从行业角度出发，能推动和引领行业发展，旨在提高企业竞争力；

5、标准内容不涉及本单位知识产权。

(三) 项目提出人：任何单位或个人均可向技委会秘书处提出标准制修订计划项目立项建议；个人提出的项目建议，由提出人推荐或由秘书处指定单位落实具体申报工作。

二、 申报材料及其要求

(一) 报送材料包括：

- 1、《项目计划任务书》(见附件 1,需加盖单位公章)；
- 2、《起草单位申请表》(见附件 2,需加盖单位公章)；
- 3、完整的标准草稿(无标准草案的项目不予采纳)。

(二) 材料以书面或电子形式递交。书面文件一式两份快递至分会秘书处；电子文件请通过电子邮件发送至分会邮箱。

(三) 2025 年度项目提案收集截止日期为 2024 年 8 月 30 日。之后收到的项目提案将顺延至下一年度。

三、 项目评审

秘书处对所有申报项目实行集中审议和统一协调，组织分会技委会审评组对申报材料进行审核，开展论证。最终由分会技委会常务委员会投票表决，确定申报立项项目。

四、 经费支持

由团体标准参与起草单位提供支持。

五、 分会联系方式

联系人：刘洪波（13910919687，同微信），任飞飞（13717751420，同微信）

地 址：北京市海淀区复兴路 17 号国海广场 D 座 2109，100036

电 话：010-68330336

邮 箱：gaofenzizhipin@camdi.org

特此通知。

附件 1：项目计划任务书

附件 2：起草单位申请表



附件 1:

项目计划任务书

标准项目名称* (中文)			
标准项目名称 (英文)			
制定或修订*		被修订标准编号	
目的、意义*			
适用范围和主要内容*			
与有关法律、法规和强制性标准的关系			
国内外产业和标准有关情况和发展趋势			
制定标准拟采用的方法和技术依据			
标准修订的内容和理由			
声 明	<p>为确保未来起草的标准不构成对我单位任何知识产权的侵犯，我单位承诺，标准的技术内容不涉及任何已有专利。</p>		
提案单位 (人) *	单位名称 (姓名)		
	单位地址		
	邮编		E-mail
	联系人		联系电话
	手机		传真

注 1: 如本表空间不够, 可另附页。

注 2: *号项为必填项。

附件 2:

起草单位申请表

项目名称 (中文)						
申请单位名称						
地址和邮编						
联系人	姓名		性别		职务	
	电话		邮件		手机	
单位总人数			工程技术人员 人数			
单位简介						
业务领域						
主要产品 (产量、产值及排位等) 及研究成果						
作为起草单位的优势						
验证能力说明						
标准化技术委员会或归口单位意见	(签字、盖章) 年 月 日					
备注						