

附件 1:

2020 年度团体标准复审意见

| 序号 | 计划编号 | 标准名称 | 复审意见 |
|----|--------------------|------------------------------------|------|
| 1 | 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 | 继续有效 |
| 2 | T/CAMDI 032—2020 | 一次性使用注射器胶塞用苯乙烯类热塑性弹性体（TPE-S）专用料 | 继续有效 |
| 3 | T/CAMDI 034—2020 | 医疗器械生物学评价带亲水聚合物涂层医用导管：样品制备 | 继续有效 |
| 4 | T/CAMDI 035—2020 | 医用输液、输血器具 一次性使用三通阀 | 继续有效 |
| 5 | T/CAMDI 036.1—2020 | 专用手动注射器 第 1 部分：一次性使用眼科无菌注射器 | 继续有效 |