

# 中国医疗器械行业协会团体标准

T/CAMDI GFZB006---2016

---

全国团体标准信息平台

## 输液输血器具用橡胶注射件

全国团体标准信息平台

2016-12-22发布

2017-07-01实施

---

中国医疗器械行业协会

发布

## 目 次

前言 .....	II
1 范围 .....	1
2 规范性引用文件 .....	1
3 分类与标记 .....	1
4 要求 .....	2
5 标志 .....	4
6 包装、运输、贮存 .....	5
附录 A（规范性附录）化学检验液制备方法 .....	6
参考文献 .....	7

全国团体标准信息平台

## 前 言

本标准按照GB/T 1.1-2009给出的规则起草。

本标准未提及灭菌要求；在产品包装及标识的内容相对成品器械有所删减。

本标准未规定产品初始污染菌的要求，制造商根据相关法规和/或经验证的质量标准进行控制。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本标准由中国医疗器械行业协会医用高分子制品分会提出。

本标准由中国医疗器械行业协会医用高分子制品分会标准化技术管理委员会归口。

本标准主要起草单位：山东威高集团医用高分子制品股份有限公司、上海康德莱企业发展集团股份有限公司、成都市新津事丰医疗器械有限公司、浙江伏尔特医疗器械股份有限公司、武汉智迅创源科技发展股份有限公司、山东新华安得医疗用品有限公司。

本标准主要起草人：李未扬、高亦岑、田兴龙、苏卫东、吴其玉、田晓雷。

本标准首次发布 2016 年。