

中国食品药品检定研究院办公室

中检办器械函〔2022〕39号

中检院办公室关于召开医用增材制造医疗器械技术及标准发展论坛的通知

各有关单位：

随着医用增材制造技术的不断发展，该类产品的质量控制技术、标准和规范的需求不断增加。为促进医用增材制造技术医疗器械产业的健康与规范发展，我院拟组织召开医用增材制造医疗器械技术及标准发展论坛。现将具体事项通知如下：

一、论坛时间

2022年6月15日9:00—16:00，会期一天。

二、论坛方式

腾讯会议（会议号：561 765 495，密码：220615）。

三、参加人员

特邀专家；监管机构、检测机构代表；增材制造相关生产研发企业、研究机构、大专院校代表。

四、论坛内容

- 定制化医疗器械标准建设之我见（卢秉恒院士）；
- 医用增材制造技术医疗器械行业标准制定进展（韩倩倩研究员）；

(三) 从增材制造医疗器械在骨科的应用探讨相关标准的制定(刘忠军教授);

(四) 增材制造团体标准制定及实践思考(杨静秘书长);

(五) 医用增材制造技术发展的机遇与挑战(李涤尘教授);

(六) 医用增材制造构件及其标准融入功能适配的意义和作用(卢建熙教授);

(七) 医用增材制造生物陶瓷标准的探索与实践(曾庆丰副教授);

(八) 骨科医用增材制造技术应用与发展(董骧院长)。

五、其他

(一) 费用说明

本次学术论坛不收取任何费用。

(二) 报名方式

请于2022年6月10日前扫描下方二维码报名。



(三) 联系方式

毛歆, 010-53852595; 韩倩倩, 010-53852592

中国食品药品检定研究院办公室

2022年5月25日

(公开属性: 主动公开)

