

**CMD 0003-2023 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则详细信息**

| 认证规则名称                | 认证规则编号        | 认证规则版本信息 | 认证规则发布单位      | 认证规则发布/实施/修订日期 | 认证规则来源信息 | 认证依据用标准或技术规范名称             | 认证依据用标准或技术规范编号   | 认证依据用标准或技术规范发布单位                     | 认证依据用标准或技术规范发布/实施日期 |
|-----------------------|---------------|----------|---------------|----------------|----------|----------------------------|------------------|--------------------------------------|---------------------|
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用输液器 重力输液式             | GB 8368-2018     | 中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局、<br>中国国家标准化管理委员会 | 20210401            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用输血器 第1部分：重力输血式        | GB 8369.1-2019   | 国家市场监督管理总局、<br>中国国家标准化管理委员会          | 20210501            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 人体血液及血液成分袋式塑料容器 第1部分：传统型血袋 | GB 14232.1-2020  | 国家市场监督管理总局、<br>中国国家标准化管理委员会          | 20220201            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用无菌注射器                 | GB 15810-2019    | 国家市场监督管理总局、<br>中国国家标准化管理委员会          | 20201101            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用无菌注射针                 | GB 15811-2016    | 中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局、<br>中国国家标准化管理委员会 | 20180101            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用无菌注射针                 | GB 15811-2025    | 国家市场监督管理总局<br>中国国家标准化管理委员会           | 20280901            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用静脉输液针                 | GB 18671-2009    | 中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局、<br>中国国家标准化管理委员会 | 20100301            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 专用输液器 第1部分：一次性使用微孔过滤输液器    | YY 0286.1-2019   | 国家药品监督管理局                            | 20201201            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用麻醉用针                  | YY/T 0321.2-2021 | 国家药品监督管理局                            | 20220401            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用动静脉穿刺器                | YY/T 0328-2015   | 国家食品药品监督管理总局                         | 20160101            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用麻醉穿刺包                 | YY/T 0321.1-2022 | 国家药品监督管理局                            | 20230601            |
| 输注、穿刺器具和医用高分子材料制品实施规则 | CMD 0003-2023 | 2023     | 北京国医械华光认证有限公司 | 20260101       | 自行制定     | 一次性使用人体静脉血样采集针             | YY/T 1618-2018   | 国家药品监督管理局                            | 20191001            |