

医療機器分野新規参入・薬機法関連セミナー

はままつ メディカル塾

| 全回聴講無料 |



医療機器は、命を支える産業として、医薬品医療機器等法（薬機法）により規制されています。業態毎に資格要件や規制要求事項、商習慣があり、非常に分かりにくい業界とも言われています。また、ものづくりから参入しようとした場合には、ニーズなどの市場性や調査方法等が分からず、せっかくの技術シーズも生かせていないのが実情です。

このような課題への理解と初歩的な解決の糸口として、5回シリーズのセミナーにより、各業態の役割、商習慣、法規制と医療機器の企画から、設計・開発、製造、薬事戦略、販売戦略を踏まえて、上市までのプロセスの概略を解説します。

■ 受講形式 A. 会場 / B. オンライン (Zoom)

- 会場 -

第1・2・3回：終了

第4回：アクトシティ浜松コンgresセンター-44会議室

第5回：アクトシティ浜松コンgresセンター-22～23会議室

■ 定員 各40名

講師 永田 靖氏

浜松地域新産業創出会議アドバイザー（医工連携担当）

長年、医療機器製造会社に勤務し、その間、医療機器の開発プロジェクト責任者、生産統括責任者を歴任。薬事法に基づく指定管理医療機器の登録認証機関であるフジファルマ(株)の設立者。現在は中小機構中部の経営支援アドバイザー（薬事アドバイザー）として活躍するとともに、個人で経営支援アドバイザー・薬事専門家として企業、教育機関で活躍中。

■ 申込・問合せ先

浜松商工会議所 工業振興課 TEL：053-452-1116

E-mail：kogyo@hamamatsu-cci.or.jp

■ 駐車場料金は自己負担となります。極力公共交通機関のご利用にご協力ください。

全5回シリーズ シリーズでの受講がおすすめ！
各回単独の受講も可能です。

第1回 終了

わかりやすい医療機器と薬機法（入門編）

医療機器とは何か、どの様に機器と判断するか、医療機器の概要、クラス分類、各業態（製造業、製造販売業、販売業・貸与業、修理業）と関係する法的要求事項等について基本的な内容の解説をします。

第2回 終了

医療機器産業への参入の実際と 課題及び業許可等

医療分野へ参入する場合の製造業登録、製造販売業許可、販売業・貸与業許可等、修理業許可とそれぞれの区分の内容、資格要件、人的要件と取得の手順、必要書類等についてと実例や課題について解説をします。

第3回 終了

医療機器の品質マネジメントシステムと QMS省令の構築

医療機器の製造業、製造販売業の適切な実施のため、薬機法に基づく要求事項の構築、QMS体制省令、QMS省令（ISO13485）、GVP省令の構築などについて解説をします。

第4回 2021.12.17（金）15:00 - 17:00

医療機器の開発におけるリスクマネジメント

医療機器を設計・開発し、上市する場合、要求される要件、薬事上の添付文書を作成する上でも必要なリスクマネジメントの方法等についての解説をします。

第5回 2022.2.18（金）15:00 - 17:00

医療機器の認可等の申請と不具合対応

医療機器を上市する場合、クラス分類に基づくそれぞれの認可（届出、認証、承認）により上市できます。その場合の法的基準及び、上市した後の不具合等に伴う回収等の内容の解説をします。

はままつメディカル塾申込書 FAXまたはHPからお申し込みください。 FAX:053-459-3535

事業所名	TEL		
所在地	FAX		
参加者名	E-mail (必須)		
希望講座 (希望講座に○)	①9/17・②10/8・③11/5・④12/17・⑤2/18	受講形式 (いずれかに○)	A. 会場 ・ B. オンライン

※ご記入いただいた内容は、当事業の参加者把握に利用するほか、事務連絡や関連事業の情報提供のために使用することはありますが、第三者に公開するものではありません。