

医療機器分野参入 スタートアップ研修

医療機器 分野への 挑戦が新たな 未来を拓く

医療機器産業への新規参入に必要な基礎知識を習得するための初心者向け研修です。

【対象者】

- ・医療機器分野への新規参入を検討する企業の実務担当者
- ・医療機器分野へ参入している企業の若手社員など

連続講座 全3回 参加無料

Growing Industries

会場

岐阜県成長産業人材育成センター 311研修室

(各務原市テクノプラザ1-21 アネックス・テクノ2内)

各回定員30名(先着順)

第1回

2019年10月11日(金)
13:30~15:30

医療機器の流通と市販後の活動

DEKRAサーティフィケーション・ジャパン(株)

吉田 緑氏

【講師プロフィール】

国内の医療機器開発受託機関や米系医療機器メーカー事業部に幅広い分野の医療機器に携わり、承認・認証申請業務に従事。

- 医療機器の流通における各業態の役割
- 不具合報告制度と安全管理活動
- GVP(安全確保)省令で要求される報告と管理体制

第2回

2019年11月1日(金)
13:30~15:30

医療機器のQMS(品質マネジメントシステム)

DEKRAサーティフィケーション・ジャパン(株)

山田 弘志氏

【講師プロフィール】

関西圏の中小企業にてプリンター部材の開発を担当。社内ベンチャー(医療機器部門)を立ち上げ、心臓血管治療用の医療機器の技術開発などに従事。DEKRAサーティフィケーション・ジャパンにて、ISO13485、非能動系医療機器の審査員を務める。

- 品質マネジメントシステムの概要(イメージ)
- 品質マネジメントシステムの成り立ちと要求されていること
- 品質マネジメントシステムを構築するための第一歩

第3回

2019年11月15日(金)
13:30~15:30

医療機器の開発および製造

DEKRAサーティフィケーション・ジャパン(株)
マネージングディレクター

肘井 一也氏

【講師プロフィール】

大手メーカーにて医療機器の研究、開発、設計、各国法規制対応、マーケティングに従事。その後、DEKRAサーティフィケーション・ジャパンにて医療機器の安全試験、日本製品の海外輸出、海外製品の日本導入等のサポートに従事。

- 薬機法およびQMSに従った医療機器の開発および製造についての概要

会場案内

岐阜県成長産業人材育成センター 311研修室

各務原市テクノプラザ1-21 アネックス・テクノ2内



自動車利用

東海北陸自動車道 岐阜各務原ICから約15分
関ICから約10分

※駐車場無料。左記の駐車場をご利用ください。

鉄道利用

JR……高山本線蘇原駅からタクシーで約5分
名鉄…各務原線三柿野駅から
タクシーで約10分

医療機器分野参入
スタートアップ研修

参加申込書 FAX : 0584-47-7882

受付窓口: 株式会社OKB総研 調査部 宛

会社名	ふりがな	TEL	
		FAX	
E-mail			
所在地	〒		
業種			
参加者氏名	ふりがな	役職	

個人情報の取り扱いに関する重要事項

1. (名称) 株式会社OKB総研 (連絡先) TEL / 0584-74-2611 2. ご記入いただきました個人情報は、株式会社OKB総研の「個人情報保護方針」(<http://www.okb-kri.jp/policy.html>) および「個人情報の取り扱いについて」(<http://www.okb-kri.jp/public.html>) に従い適切に取り扱います。
3. (個人情報の利用目的) セミナーに関する申し込みの受付とその業務の運営管理のために利用いたします。 4. お客様が本申し込みに必要な記載事項の記載を希望しない場合、および本重要事項の内容の全部、または一部を承諾していただけない場合、本申し込みをお断りすることがあります。

主催：岐阜県

商工労働部
新産業・エネルギー振興課

【お申込・お問合せ先】

受託事業者 株式会社OKB総研 担当：今井・市来 (いちき)

TEL : 0584-74-2631 FAX : 0584-47-7882 E-mail : ichiki@okb-kri.jp