

第4回 医療機器開発支援セミナー

富山県新世紀産業機構は「とやま医薬工連携研究会」の活動を通じ、産学官連携による県内ものづくり企業の医療機器等分野への新規参入や製品開発を支援しております。
今年度当研究会活動の一環として開催するセミナーの第4回のご案内です。

令和3年 **3月3日（水）** 14:00～15:00

【会場】 オンライン（ZOOMウェビナーによるライブ配信。共同視聴会場有。）
（共同視聴会場）富山県新世紀産業機構 技術交流ビル 2F研修室
（富山市高田529）

【定員】 オンライン 100名
（共同視聴会場：**県内在住者または県内事業所等勤務者に限定** 20名）

【受講料】 無料

【申込〆切】 2月26日（金）（定員になり次第受付を終了します。）

【申込方法】 下記のURLへアクセスして登録してください。

（共同視聴会場参加につきましては別紙。）

https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_sFZK5DfStt6Qm2odN4_8Zg

【プログラム】

14:00～14:50 「医療機器の法規制を考える～医療機器の製品開発から上市プロセスを知り、自らの立場・位置づけを考える。～」

公益財団法人医療機器センター附属医療機器産業研究所 上級研究員 石黒 克典氏

14:50～15:00 質疑応答

【要旨】

医療機器の製造・販売を勝手に行う事はできない。法規制対応が必要である。設計開発し、製品化する。そのためには物(実機)として出来ただけでは販売できない。法的に仕上げることが必要である。また、医療機器を取り扱う人についても規制があり、今回は製品化プロセスにおいて、とくに製造等に係る人についても概説する。

※共同視聴会場の参加者におかれましては受付での検温、マスクの着用、手指の消毒等、感染予防にご協力をお願いします。

講師の紹介

公益財団法人医療機器センター附属医療機器産業研究所
上級研究員 石黒 克典氏



【略歴】

1974年 明治学院大学社会学部社会学科卒業

1974年～ 株式会社仁丹テルモ（現 テルモ株式会社）にて薬事申請業務、企画・渉外業務。業界団体の薬事法制を担当。

2010年～ 株式会社ジェイ・エム・エスにて薬事業務。業界団体の薬事法制を担当。

2013年～ 現職

【主催、お申込み・お問い合わせ先】

（公財）富山県新世紀産業機構 イノベーション推進センター 連携促進課
とやま医薬工連携研究会 田口 まで

〒930-0866 富山市高田529 e-mail : s.taguchi@tonio.or.jp

TEL 076-444-5636

FAX 076-433-4207