

第3回 医療機器等産業参入支援セミナー

富山県新世紀産業機構では「とやま医薬工連携研究会」の活動を通じて、産学官連携による県内ものづくり企業の医療機器・福祉機器分野等への新規参入や製品開発を支援しております。

このたび、当研究会活動の一環として、医療機器等産業参入支援セミナーを開催いたします。

ご多用中のこととは存じますが、何卒ご出席賜りますようお願い申し上げます。

平成30年 2月 9日（金） 13:30～16:40

【会 場】富山県民会館704号室（富山市新総曲輪4番18号）

【主 催】公益財団法人 富山県新世紀産業機構

【定 員】40名（定員になり次第、締め切らせていただきます）

【受講料】無 料

【プログラム】

13:30～13:40 開会挨拶

13:40～14:40 「医療機器参入の法規制対応の初歩」

せたがや行政法務事務所 行政書士 小平 直 氏

14:40～14:50 質疑応答

14:50～15:00 休憩

15:00～16:00 「医療機器の事業化のポイント」

株式会社メディカルラボパートナーズ 代表取締役 清水 美雪 氏

16:00～16:10 質疑応答

16:10～16:40 名刺交換、個別相談

※本セミナーの運営は、株式会社日本医工研究所に委託しております。

【講師の紹介】

せたがや行政法務事務所

行政書士 小平 直 氏



【略歴】

行政書士として、主として中小企業を中心に、医療機器製造、製造販売業許可の取得、及び許可後の運営支援などを行っている。2000年に事務所を設立し、これまでに28都道府県での支援実績がある。

【概要】

医療機器産業へ新たに参入する企業にとって、法規制対応とその対応に伴う社内のマネジメント体制の整備は高いハードルとなります。法規制対応は単なる書類作成ではなく、製品の開発から販売に至るまでのプロセス全体で管理する必要があります。

セミナーでは医療機器の定義、業態、申請、その後の準備と成功のポイントについて学びます。

株式会社メディカルラボパートナーズ

代表取締役 清水 美雪 氏



【略歴】

テルモ株式会社にて、17年間、医療機器の開発に従事し、プラスチック製医療機器、医薬品、電子医療機器などの開発を行う。その後、株式会社メディカルラボパートナーズを起業し、医療機器開発の支援などをおこなっている。

【概要】

医療機器の事業化を成功させるためには、市場性や法規制を踏まえた商品コンセプトの検討、設計、開発、製造、販路探索といった事業化のプロセスを知ることは重要です。

セミナーでは、医療機器開発を取り巻く環境を知ったうえで、医療機器開発の事例を交えながら、開発ステップの概略を学びます。

【お申込み・お問い合わせ先】

公益財団法人富山県新世紀産業機構 とやま医薬工連携研究会 高橋

〒930-0866 富山市高田529番地 E-mail : t.takahashi@tonio.or.jp

TEL (076)444-5636

FAX(076)433-4207