

# 第3回 医療機器開発支援セミナー

令和7年 2月7日（金） 13:30～16:15

【会場】 公益財団法人 富山県新世紀産業機構

※会場受講型セミナー 技術交流ビル 2階研修室（富山市高田529）

【対象】 県内企業、大学・医療関係者、支援機関等

【申込方法】 以下のURL又はQRコードから登録してください。

<https://forms.gle/4G9uCLJAwUcALRM88>

定員  
30名

締切: 2/5（水）

【テーマ】 「薬機法に基づく医療機器認証申請とISO13485等」

【プログラム】

13:30～13:35	開会・講師紹介
13:35～14:35	<u>第一部（医療機器認証申請の概要）</u>
14:35～14:45	休憩
14:45～15:45	<u>第二部（ISO13485理解のポイント）</u>
15:45～15:55	休憩
15:55～16:15	<u>第三部（規格・法令で求められる計測管理）</u>
16:15	閉会
16:15～17:15	【別企画】医療機器に関する相談会（別室）※事前申込制



【講演要旨】

成長産業と言われる医療機器ビジネスに参入するための最初の一步となる法規制（薬機法）や医療機器の品質マネジメントシステムISO13485の対応などについて初心者の方にもわかりやすく解説いたします。

医療機器ビジネスへの参入をご検討されている方、ISO13485の取得をご検討されている方はぜひご受講ください。

講師：一般財団法人 日本品質保証機構（JQA）

カスタマーリレーション部 カスタマーリレーション課 主査

後藤 純一 氏



＊講師の紹介＊

医療機器メーカーでの営業、マーケティングを経て、外資系の認証機関においてクライアントの国内薬機法の医療機器認証、ISO13485、欧州医療機器規制（MDR）、医療機器電気安全試験の認証や試験の対応をサポート。現在は、国内認証機関JQAにおいて、ISO13485の認証取得サポート、医療機器関連セミナーの講師を担当されている。

【申込み・問合せ先】

主催 富山県・公益財団法人富山県新世紀産業機構（担当:とやま医薬工連携研究会 高橋）

e-mail : t.takahashi@tonio.or.jp TEL 0766-24-7112 FAX 0766-24-7122