

2019年 2/15(金) 「医療機器認証申請の申請書作成のポイントとノウハウの紹介」

医療機器の製造販売を行うためには、製造販売業者から医療機器のクラス分類に応じた製造販売承認申請、認証申請、製造販売届出が必要になります。

本セミナーでは、9月に行われた薬機法入門編セミナー「薬機法の概要」を受講した方又はそれに相当する知識を有する方で、医療機器の認証申請を目指す方を対象に、申請書の作成事例をもとに具体的な記載内容のポイントとノウハウをご紹介します。

こんな方におすすめ

- 将来、自社ブランドでの医療機器の製造販売を目指す方
- 薬機法で規定される、医療機器の製造販売認証申請に関する実務を学びたい方
- 実際に医療機器の製造販売認証申請書の作成を予定されている方

日 程 平成31年2月15日(金)

時 間 14:00～16:00

会 場 アクトシティ研修交流センター5階 51研修交流室

内 容 医療機器製造販売認証申請を行うための申請書作成実務とノウハウについて解説

【講師】 OGYメディカルデバイスソリューションズ株式会社

代表取締役 荻生 久夫氏

聴講無料

参加申込書

申し込み締切
2月13日(水)

FAX 459-3535

※番号をお確かめください

事業所名				電話番号	
所在地				FAX	
参加者名		所属・役職		E-mail	
参加者名		所属・役職		E-mail	

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

【申し込み・問い合わせ】 浜松商工会議所 工業振興課 (TEL:053-452-1116 / FAX:053-459-3535)

E-mail:kogyo@hamamatsu-cci.or.jp