

2017年
2/24(金)

14:00～16:00

薬機法セミナー実践編② 「指定高度管理医療機器の 認証申請のポイントとノウハウ」

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、指定高度管理医療機器の認証申請（クラスⅢに相当する医療機器）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29年2月24日(金)

時 間 14:00～16:00

会 場 アクトシティ研修交流センター6階 62 研修交流室

内 容 指定高度管理医療機器の製造販売における認証申請を行うための実務について

【講 師】 独立行政法人中小企業基盤整備機構 ものづくり支援コーディネータ

荻生 久夫氏

聴講無料

参加申込書

申し込み締切
2月22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