

医療機器分野に関心がある、または医療機器分野に挑戦中の企業様向け

医療機器分野参入のための 「戦略」と「規格・法規制」の理解

製品化までのプロセスや法規制など、医療機器分野参入にあたって「必ず知っておかなければならないこと」のほか、参入に向けた戦略を作るためのニーズのとらえ方や立案のポイントを、ワークショップを通して実務的に学びます。

(このセミナーで学べること)

- 1 医療機器の概要 (クラス分類、製販承認・届出、市販後安全管理等)
- 2 規格や法規制の概要 (ISO規格、QMS省令等の概要、技術者・管理者が知っておくべき規格・法規制のポイント等)
- 3 医療機器の製品プロセス (開発、上市、市販後などの各プロセスの概要と文書作成・記録・保存のポイント等)
- 4 参入に向けた戦略策定のポイント

受講料
無料

定員20名程度

～講師紹介～



よしかわ のりこ
吉川 典子 氏

(NPO法人医工連携推進機構 客員研究員)

大阪大学大学院薬学研究科博士課程を修了後、製薬会社での開発・企画の実務のほか、地方自治体や公益財団法人において保健衛生行政や審査行政に携わる。開発の現場、医療人としての目線、薬事行政での豊富な経験を活かし、NPO法人医工連携推進機構客員研究員として活躍中。

2023年

9月14日(木)、21日(木)

時間 9:30～16:15

会場 ポリテクセンター鳥取
(鳥取市若葉台南7-1-11)

2日間の講座です。

【共催】

職業能力開発総合大学校
基盤整備センター

お申込み・お問合せ

鳥取県商工労働部雇用人材局産業人材課

電話：0857-26-7672

メール：sangyouijinzei@pref.tottori.lg.jp

<https://www.pref.tottori.lg.jp/311354.htm>

とりネットHP



申込期限

9月8日(金)

右のコードを読み取って
お申込みください。

お申込みコード

