

## 医療機器開発講座「初めての医療機器申請」

医療機器分野における製品開発を進める上で、医薬品医療機器等法(薬機法)はもちろんのこと、開発する製品が準拠すべきさまざまな規格等についても理解することが重要です。本セミナーでは、MDF 正会員企業で、医療機器の第三者認証機関である、一般財団法人日本品質保証機構(JQA)を講師に迎え、薬機法の制度や申請の基本的な内容について、分かりやすく解説いたします。ぜひご参加ください。

■日時 2023年2月21日(火)15:30~16:30

■主催 大阪商工会議所(次世代医療システム産業化フォーラム)

■実施方法 オンライン(Zoom) ※URLは後日参加申込者にお送りします。

■受講料 MDF2022 正会員(有料会員)企業:無料、その他:10,000円/人(税込)

### ■講師

一般財団法人日本品質保証機構

安全電磁センター 認証部 医療機器認証課 参与 渡辺 信人 氏

### ■プログラム(予定)

1. 初めての医療機器申請
2. JQA 業務案内

※質問はプログラム終了後にアンケートフォームで受け付け、後日、JQAのご担当者より個別に回答いたします。



### ■講演企業紹介(一般財団法人日本品質保証機構:JQA)

1957年の設立から一貫して日本のものづくりとサービス産業の発展を、検査や試験、検定や認証サービスで支えてきた日本の代表的な認証機関。国内の医療機器認証の他、世界各国・地域の認証取得のための申請代行、製品安全試験/EMC試験(JIS規格、IEC/EN規格など)、電波法試験、無線試験、電安法(PSE)適合性検査、Sマーク認証、ISO 13485認証、計測器のISO 17025認定校正、IP(防水・防塵)試験、各種環境試験、車載機器 EMC試験など幅広い分野の受託試験を実施している。

■申込 下記 URL または右記 QR コードより、お申し込みください。

<https://reg26.smp.ne.jp/register/is?SMPFORM=mat-pfmjl-8003e49697a25136bc0626682e1bf7ef>



＜お問い合わせ先＞ 大阪商工会議所 産業部 ライフサイエンス振興担当  
TEL:06-6944-6484 E-mail:bio@osaka.cci.or.jp