

【海外規格精通シリーズ】

日米欧の医療機器規制



日時 2019年6月24日(月) 13:30~16:40

場所 地方独立行政法人東京都立産業技術研究センター(本部)
東京都江東区青海 2-4-10

- ゆりかもめ「テレコムセンター」駅前
- りんかい線「東京テレポート」駅 徒歩15分(無料送迎バス朝夕あり3分)

受講料 1,500円

広域首都圏輸出製品技術支援センター(MTEP)は、海外に製品の輸出を検討されている皆さまが抱える課題の解決を支援しています。

医療機器を海外に輸出するためには、各国それぞれの法規制や規格への対応や適合が求められます。また、医療機器は人体に対する危険度に応じてクラス分類されているため、扱おうとする医療機器がどのクラスに分類されるかを確認し、それに応じた手続きを行うことになります。

本セミナーでは、アメリカやヨーロッパ向けに医療機器の輸出を検討されている方を対象に、日本の法規制を確認しながら、医療機器を輸出する際に求められる法規制と品質マネジメントシステムについてご紹介します。

※応募者多数の場合、都内中小企業の方が優先となります。

また、同一企業から複数名の申込みの場合、調整をお願いすることがあります。

講座内容・スケジュール

時間	科目	講師
13:30~13:40	広域首都圏輸出製品技術支援センター(MTEP)紹介	東京都立産業技術研究センター 職員
13:40~16:40	日米欧の医療機器規制(質疑応答含む)	東京都立産業技術研究センター MTEP専門相談員 忍足 光史