

医療機器の 開発と薬事承認申請



受講
無料

— 製造販売承認申請書の構造を理解すれば、
開発プロセスがみえてくる —

定員:20名

平成27年 **9月3日(木)**
13:30~15:40(受付13:00)

講師プロフィール

講師氏名

医療機器技術情報協会
代表 川端 隆司氏



講師略歴

1970年 日本ゼオン(株) 入社
高分子研究12年、その後、医療事業立上げ16年
開発総合センター主任研究員、研究総括、本社 医療器材製品技術部長、
医療器材研究所長、ゼオンメディカル役員
1999年 日本ライフライン(株) 入社
販売会社で、研究開発製造を立ち上げる。リサーチセンター長、
工場長(兼務)、開発生産本部長(2004年~2007年)
2007年 医療技術コンサルタント事務所(医療機器技術情報協会代表)
その他(独法)物質材料研究機構 客員研究員(兼務2001.7~2006.6)
バイオマテリアル学会評議委員、同学会誌編集委員、中小企業診断協会医療
ビジネス研究会代表等を歴任

主催 公益財団法人 長野県テクノ財団

共催 長野県松本地方事務所

お問合せ 公益財団法人 長野県テクノ財団
メディカル産業支援センター 担当:日高
TEL 026-226-8101
E-mail: no-hidaka@tech.or.jp

申込方法 ホームページより直接お申込みいただくか、または下記フォームにご記入いただきFAXまたはメールにてお申し込みください。
ホームページ ⇒⇒⇒ <http://www.tech.or.jp/medical/seminar/>
F A X ⇒⇒⇒ 026-226-8838 E-mail ⇒⇒⇒ me-techno@tech.or.jp

講演概要

医療機器をはじめとするメディカル関連機器を開発するにあたって、国の承認・認証・届出などハードルの違いはあるものの、そのための開発プロセスは全てにおいて共通の「ストーリー」があります。そして、その開発の目的はビジネス、つまり最終的には売って儲けなければなりません。本セミナーでは、「売って儲ける」ための開発プロセスとはどういうことか、何が必要か、プロセス全体を俯瞰し、解説します。

対象

本セミナーは経営者*を対象としたセミナーですが、実務担当者と一緒にご参加いただくことをお勧めいたします。

*:経営判断に関与される方を指します。

プログラム

:都合により予告なく内容が変更となる場合があります。ご了承ください。

13:30~13:35 開会/挨拶
13:35~15:05 講演
演題 「開発・薬事は販売から
逆算してこそ具体化できる」
15:05~15:35 質疑・応答
15:35~15:40 閉会

会場

会場名 松本合同庁舎 205号会議室
所在地 松本市島立1020

TEL:0263-40-4051

締切:8/26

| | | | | |
|------|------|--|--------|--|
| 事業所名 | | | | ご記入いただきました個人情報は本セミナーの登録、今後の開催案内等の送付以外他の用途には使用いたしません。 受講票は発行致しませんので、お申し込み後は当センターからの特段の連絡が無い限り、当日会場までお越しください。 |
| 所在地 | | | TEL | |
| | | | FAX | |
| 参加者 | 役職氏名 | | E-mail | |