

平成30年度 眼科医療機器の承認・認証申請等 に関する勉強会

(一社)日本眼科医療機器協会 法制委員会主催による「承認・認証申請等に関する勉強会」を開催いたします。

今回の勉強会では、(独)医薬品医療機器総合機構医療機器審査第三部の方をお招きして、「開発前相談の進められ方・得られるアウトプット」等について、具体的にご説明いただきます。また、昨年11月25日より基本要件基準第12条第2項の適用が始まったことから、「プログラムを用いた医療機器の設計開発におけるトレーサビリティ要求」、並びに「目前に迫ったISO10993-1改定内容」について、外部講師に解説いただきます。更に、眼科に関連した「臨床研究法・個人情報保護法に係る留意事項」、「平成30年診療報酬改定」について、ご説明いたします。

日時 2018年3月19日(月) 13:00～17:25 (受付:12:30)

参加費 5,400円(テキスト代・消費税含む)

定員 80名 先着順とし、定員に達し次第、締切りとさせていただきます。

申込方法 眼医器協HP (<https://www.joia.or.jp/>) より

場所 機械振興会館 地下3階会議室 (研修-2)
東京都港区芝公園3-5-8
<http://www.jspmi.or.jp/kaigishitsu/index.html>

- ・申込締切日: 2018年3月5日(月)
- ・お問合せ先: (一社)日本眼科医療機器協会 事務局
TEL: 03-5276-9841 FAX: 03-5276-9812
Email: https://www.joia.or.jp/page-1580/

主催: (一社)日本眼科医療機器協会 法制委員会
協賛: (一社)日本眼科医療機器協会 教育事業推進委員会