第2回いわて医療機器セミナー

医療機器製造参入の経験談を聞いてみませんか?

岩手県内企業の体験談を聞いてみませんか?

2月7日に開催された「第1回いわて医療機器セミナー」は、「薬事法の概要・医療機器製造の許認可」と「医療機器の市場動向・技術開発動向」をテーマに開催いたしました。多くの皆様にご参加いただき、盛況のもと終了できましたこと、改めて御礼申し上げます。

さて今回は、実際にGMP(医療機器製造管理・品質管理規制)やISO13485(医療機器のための品質 マネジメントシステム)を取得して医療機器製造に取り組んでいる県内企業様の経験談、また、今まさに医療機器製造にチャレンジしようとしている企業様の試みをご紹介いただきます。

この機会にぜひ、医療機器製造の世界に触れてみてはいかがでしょうか。

講演内容

「医療機器製造参入への経緯、GMP・ISO13485取得について等(仮題)」

谷村電気精機株式会社 総務部 総務課長 堀江 隆久 氏

「新Co基合金医療用鋏の試作開発 (仮題)」

株式会社東光舎 取締役生産本部長 井上 研司 氏

- ※ GMP (Good Manufacturing Practice) ……安心して使うことができる品質の良い医薬品、医療用具などを供給するために、製造時の管理、遵守事項を定めた製造管理及び品質管理規制。平成 18 年の改正薬事法により製造販売承認の要件となり、新GMP省令(QMS(Quality Management System)省令)として企業全体の品質監督システムの構築を求められる基準に拡張されている。
- ※ **ISO13485**……医療機器の設計・開発、製造、据付け及び付帯サービス並びに関連するサービスの設計、開発及び提供に対して、組織が使うことができる品質マネジメントシステムの要求事項。

[日 時] 平成 19 年 3 月 6 日 (火) 10:00~12:00

【会 場】ホテルメトロポリタン盛岡 NEW WING 3階 「星雲」 (盛岡駅から徒 歩 2 分)

- 【主 催】 株式会社北上オフィスプラザ、財団法人釜石・大槌地域産業育成センター〔生体材料研究会〕 国立大学法人岩手大学地域連携推進センター
- 【申込方法】裏面参加申込書に必要事項をご記入の上、FAXでお申し込みいただくか、 下記まで電子メールにてお申し込み下さい。(申込期限:平成19年3月1日(木))
- 【申込先】国立大学法人岩手大学 地域連携推進センター 都市エリア事務局 (担当者:山崎、勝田)

〒020-8551 岩手県盛岡市上田 4-3-5 TEL: 019-621-6683 FAX: 019-621-6892

電子メール: ymzk2@iwate-u. ac. jp (山崎) / katsuta@iwate-u. ac. jp (勝田)

〔お申し込み先〕

FAX 019-621-6892 または メール ymzk2@iwate-u.ac.jp

申込期限:平成19年3月1日(木)

【第2回 いわて医療機器セミナー 参加申込書】

貴社•団体名					
住所 〒	_				
電話番号		 FAX番号	_	_	
所属•役職		参加者名			
所属•役職		参加者名			
所属•役職		参加者名			
所属•役職		参加者名			
所属•役職		参加者名			

同時開催!

都市エリア産学官連携促進事業(いわて県央・釜石エリア)

[研究成果発表会] 3月5日(月)13:00~18:00

[最終成果報告会] 3月6日(火)14:00~17:00(交流会17:15~19:00)

(ホテルメトロポリタン盛岡 NEW WING にて開催)