

医工連携 オンラインセミナー (QMS・GVPへの取組み編)

医療機器の業許可・登録後の QMS・GVPの体制確立について

11.11 水

14:00-16:00 オンライン開催 (Zoomミーティング)

- ・業許可・登録後の事業者求められるQMS・GVPの体制
- ・医療機器の承認遅れや回収リスクを防ぐために押さえておきたい重要なポイントとは

「許可を取ったあと、何をすればよいのか分からない」という声を多く耳にします。

本講義では、許可・登録後のQMS運用と許認可管理の要点を、失敗事例を交えてお話しします。事業の開始・継続のために取り組むべきポイントを確認しましょう。



せたがや行政法務事務所
行政書士 小平 直 氏

お申込
お問合せ

公益財団法人千葉県産業振興センター
東葛テクノプラザ 連携推進課
TEL:04-7133-0139 FAX:04-7133-0162
MAIL:cmn@ccjc-net.or.jp

右記二次元コードの
リンク先よりお申し込み
ください。

