

OMETA/Qualtech 海外医療機器規制セミナー2018

開催日／ 2018年7月6日（金）14:00～16:30

主催／ 特定非営利活動法人 海外医療機器技術協力会（OMETA）

後援／ 一般社団法人 日本医療機器工業会

協賛／ DEKRA サティフィケーション・ジャパン

協力／ **Qualtech Consulting Corporation, Taipei, Taiwan**
クアルテック・ジャパン・コンサルティング株式会社

会場／ 医科器械会館 2F セミナーホール
（東京都文京区本郷 3-39-15 Tel. 03-3811-6761）

参加費／ 会員 5,000円 （資料を含む）

非会員 8,000円 （資料を含む）

定員／ 60名

プログラム（案）

14:00～14:40 ASEAN 諸国の医療機器規制の動向

14:40～15:40 フィリピン、タイ、インドのアップデート

・規制の現状、今年の傾向、今後の方向性

講師：Qualtech Consulting Corporation

通訳：逐次通訳

15:40～15:50 質疑応答

16:00～16:20 欧州 MDR の解説

講師：Dekra Certification ジャパン

16:30 閉会

*プログラム、講師、時間等は変更する場合があります。

参加申込

- ・メールでお申込みをお願いします info@ometa.or.jp
- ・記載事項：参加者氏名、会社名／部署名、参加票の送付先住所

Qualtech Consulting Corporation の紹介

台湾に本社を置く Qualtech Consulting Corporation は 2000 年に張印本博士によって設立された医療機器の薬事規制対応専門のサービスを展開するコンサルティング会社です。台湾や中国をはじめ、アジア・アセアン地域へ海外展開を目指す企業様へ各国の薬事規制調査、臨床試験対応(CRO)を含む製品登録までのコンサルティング、現地代理人からビジネスマッチングまでのサービスを提供しています。

2017年 クアルテック・ジャパン・コンサルティング株式会社を設立。 現地 7 カ国の自社オフィスと連携を図り、スムーズなコミュニケーションによって貴社の薬事戦略の計画から実行までを日本のパートナーとして全力でサポートいたします。

医科器械会館セミナーホール アクセス

