



醫療器材廠商負責人/管理代表 法規責任與產品風險

醫療器材廠商負責人/管理代表對設計、製造、販賣注意義務與產品風險等級高低相關聯，善良管理人當盡應注意能注意之義務，本課程講解負責人/管理代表面對醫療器材瑕疵的刑事/民事責任判例；行政責任與醫療器材/查驗登記的法規實務經驗分享，有助醫療器材廠商品質管理系統中風險管理運作，使產品殘留風險在當下科技水準(State of the Art)合理的使用安全範圍。

主辦單位： 衛生福利部食品藥物管理署 承辦單位： 台灣醫療暨生技器材工業同業公會

時間	課題	講者
13:00~13:30	報到	
13:30~13:40	開場致詞	醫材公會 洪盛隆理事長
13:40~15:00	醫療器材案例介紹與解析	李兆環 律師
15:00~15:10	休息	
15:10~16:10	實務見解新趨勢	李兆環 律師
16:10~16:30	Q & A	
16:30~17:00	課後考試及問卷填寫	

(若因不可預測突發因素，本會擁有議程及主講人變更權力，將於會議當天公佈)

- 時間：106年11月24日(星期五) 13:00 ~ 17:00
- 地點：集思北科大會議中心 205 會議室(台北市忠孝東路三段1號 億光大樓 2~3樓)
- 報名期限：106年11月17日(星期五) 額滿為止
- 聯絡人：滕妍巧 電話/Email：02-29956099#10/ info@tmbia.org.tw

公司全名				電話	
參加者姓名	職稱	分機	手機	e-mail	
報名聯絡人	職稱	分機	手機	e-mail	