



## 醫療器材查驗登記優連送審規範(GSP)

為強化醫療器材查驗登記送審資料之品質，促進醫療器材案件審查效率，廠商有義務依據相關法規，提出資料完整且齊全的查驗登記審查案。衛生福利部食品藥物管理署為協助廠商建立內部準備醫療器材查驗登記資料能力，特邀請業界專家講授 GSP 以有效提升審查效率及品質，以及加速審查時效。

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
08:30~09:00	報到	
09:00~09:05	開場致詞	醫材公會 洪盛隆理事長
09:05~10:20	醫療器材查驗登記優良送審規範之背景、前言、適用範圍與綱要	醫藥品查驗中心 陳佳燕
10:20~10:30	休息	
10:30~11:30	醫療器材查驗登記優良送審規範之基本原則、參考資源與更新	醫藥品查驗中心 陳佳燕
11:30~11:40	Q & A	
11:40~12:00	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 07 日(星期二) 08:30 ~ 12:00
- 地點：集思北科大會議中心 202 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 10 月 31 日(星期二) 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