

台灣生物產業發展協會 函

機關地址：115台北市南港區研究院路一段
130巷99號 C 棟 C229室

傳 真：(02)2783-6027

聯絡人：趙先生 (02)2783-6028 #12

電子郵件：bioedu@taiwanbio.org.tw

受文者：臺北市儀器商業同業公會

發文日期：中華民國111年8月4日

發文字號：生協字第111080401號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：普通

附件：（如附件）

主旨：檢送本會「111年度醫療器材技術人員訓練專班(第一期)
課程簡章1份，請協助轉知並鼓勵會員踴躍報名參加。

說明：

一、本會將於 8/19、8/26、9/2每週五，開設「111年度醫療器材技術人員訓練專班(第二期)」課程，共18小時。

二、課程涵蓋主要內容包含：醫療器材 QMS 準則說明與導入重點、醫療器材上市後管理要求、查驗登記文件資料準備及程序管理、查驗登記送件實務、醫療器材管理創新與國際化、台灣醫療器材法規綜論、醫療器材違規案例分析等多元主題。

三、請協助轉知並鼓勵會員踴躍報名參加課程；

線上報名網址：<https://reurl.cc/O4XrQX>

詳細課程資訊：https://bioedu.org.tw/course_detail_109

四、檢附課程簡章(如附件)及報名 QR Code，請查照。

正本：台北市生物產業協會

理事長

吳忠勳

附件：

課程名稱	【醫材系列】111年度醫療器材技術人員訓練專班(第2期)
上課時間	8/19、8/26、9/2每週五(09:30~12:30 & 13:30~16:30)，共18小時
課程簡介	課程涵蓋主要內容包含醫療器材 QMS 準則說明與導入重點、醫療器材上市後管理要求、查驗登記文件資料準備及程序管理、查驗登記送件實務、醫療器材管理創新與國際化、台灣醫療器材法規綜論、醫療器材違規案例分析等主題。(因防疫：採線上同步課程) 線上軟體: ZOOM
上課地點	中研院國家生技研究園區(南港區研究院路一段 130 巷99號 C 棟(C123)
課程表 (預排)	<p>第一天</p> <p><u>一、醫療器材 QMS 準則說明與導入重點</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 新版醫療器材 QMS 準則與 ISO 13485:2016 之異同比較 2. 醫療器材 QMS 準則與醫療器材管理法相關子法要求整合 3. 醫療器材 QMS 品質管理系統規劃與最高管理階層責任 4. 醫療器材 QMS 準則之資源管理與產品實現過程要求 5. 醫療器材 QMS 準則之設計與開發過程要求 <p><u>二、醫療器材上市後管理要求</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 醫療器材嚴重不良反應通報 2. 醫療器材回收處理辦法 <p>第二天</p> <p><u>一、查驗登記文件資料準備及程序管理</u> 醫療器材許可證核發與登錄及年度申報準則導讀</p> <p><u>二、查驗登記送件實務</u> 醫療器材新手上路</p> <p><u>醫療器材管理創新與國際化</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 醫療器材法規沿革 2. 研發創新趨勢與案例分析 3. 國際化發展策略與思維 <p>第三天</p> <p><u>上午、醫療器材開發與相關法規、</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 醫療器材法規沿革 2. 醫療器材開發與生命週期 3. 醫療器材臨床試驗簡介 <p><u>下午、醫療器材違規案例解析</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 醫療器材管理工作及實務案例分享 2. 醫療器材廣告刊播相關法規及注意事項
報名 QR Code	<p>線上報名網址：https://reurl.cc/O4XrQX</p> <p>詳細課程資訊：https://bioedu.org.tw/course_detail_109</p> 