

# 「欧州医療機器指令MDD（現行）から欧州医療機器規制MDRへ移行」

新潟県工業技術総合研究所と（公財）にいがた産業創造機構では、海外展開に取り組む中小企業の皆さまが抱える課題の解決を支援するため、広域首都圏輸出製品技術支援センター（MTEP）と連携して海外規格セミナーを開催いたします。

開催概要	
日時	令和2年12月2日（水） 13:30～16:30（受付13:00～）
会場	（公財）にいがた産業創造機構テクノプラザ（長岡市新産4-1-9）
内容	<p><b>セミナー（13:30～16:00）</b>  <b>「欧州医療機器指令MDD（現行）から欧州医療機器規制MDRへ移行」</b></p> <p>欧州医療機器指令MDDは、2021年5月に欧州医療機器規制（Regulation (EU)2017/745 MDR）へ移行することになる。EUに医療機器の輸出を行っている（又は、計画している）企業にとっては、新たな規制に対応していく必要があります。医療機器指令（MDD）及び欧州埋込型能動医用機器指令（AIMDD）が統合されたMDRの要求事項は多くなり、技術文書の作成も難しくなると予想されます。本セミナーは、MDRの概要及び技術文書の要点をわかりやすく解説します。</p>
	<p><b>個別相談（16:00～16:30）</b>                      会場参加者のみ、事前申込制（@10分×3社）</p>
講師	（地独）東京都立産業技術研究センター 広域首都圏輸出製品技術支援センター（MTEP）専門相談員 忍足 光史 氏
主催	新潟県工業技術総合研究所、（公財）にいがた産業創造機構
定員	セミナー：会場参加20名 / オンライン(ZOOM)参加20名 個別相談：3社（会場参加者のみ） 新型コロナウイルスの感染拡大状況や、参加者の申し込み状況により、全てオンラインで開催する場合があります。
参加費	無料
申込締切	令和2年11月27日（金） 手話通訳(会場参加のみ)を希望される方は11月18日（水）まで
申込方法	裏面の参加申込書にご記入の上、FAXまたはE-mailでお申し込みください。

## 会場（NICOテクノプラザ）アクセスマップ



### 【お問合せ先】

新潟県工業技術総合研究所  
企画管理室 担当：星野

新潟県新潟市中央区鏡石1-11-1  
TEL: 025-247-1301  
FAX: 025-244-9171  
E-mail: k-hoshi@iri.pref.niigata.jp

### 【お申込み先】

（公財）にいがた産業創造機構  
テクノプラザ 担当：山田

新潟県長岡市新産4-1-9  
TEL: 0258-46-9711  
FAX: 0258-46-4106  
E-mail: monoaca@nico.or.jp

必要事項をご記入の上、FAXまたはE-mailにてお申込みください。

E-mail / monoaca@nico.or.jp

F A X / 0258(46)4106

申込期限 令和2年11月27日(金)

受付

FAX受付後、受領印を押印の上返信します

先着順、定員になり次第締め切らせていただきます。

欧州医療機器指令MDD(現行)から欧州医療機器規制MDRへ移行

会社情報				
貴社名	(フリガナ) .....			
所在地				
T E L		従業員数		
F A X		事業内容		
連絡責任(担当)者情報				
氏名	(フリガナ) .....	所属部課名		
		役職名		
E-mailアドレス				
受講者情報		受講者情報		
氏名	(フリガナ) .....	(フリガナ) .....		
所属部課名				
役職名				
E-mailアドレス				
参加の希望	会場	オンライン	会場	オンライン
手話通訳の希望 <sup>(11/18まで)</sup>	希望		希望	
個別相談の希望	希望 相談概要( )			

E-mailアドレス欄は必ずご記入ください。

【留意事項】 参加決定の方法は、参加申込書を受け付けた順とさせていただきます。  
申込多数の場合は、多くの企業様から受講していただきたいため、1社1名で調整させていただく場合があります。  
定員に満たないときは、実施を見送ることがあります。あらかじめご了承ください。

【個人情報の取扱いについて】

ご提供いただいた情報は、本講座の連絡及び情報提供に利用し、プライバシーポリシーに基づき適正に取扱います。  
なお、プライバシーポリシーについては、当機構のホームページをご覧ください。( <https://www.nico.or.jp> )