

醫療器材 QMS 準則要求與導入實務課程

歡迎加入量測訓練粉絲團 請點擊連結前往粉絲團 http://ppt.cc/D0YKi

主辦單位: 工研院量測技術發展中心, 歡迎洽詢 李小姐, 電話 03-5743810

日期地點:112.04.11(二)9:00~16:00於新竹市光復路二段321號(工研院光復院區1館806會議室)

報名方式:傳真 03-5743838, EMAIL: YuanRuLee@itri.org.tw, 報名網址 https://cmsschool.itri.org.tw/index.aspx

報名費用:每人\$3,500/人,同公司2人(含)以上參加者可享優惠價\$3,300元/人。

備 註:1. 本場研討會提供累計甲、乙級計量人員繼續教育點數(6 點)及行政院公務人員學習護照章登錄。

2. 學員實際出席超過總時數 3/4 者,將頒發結業證書。

3. 主辦單位保有變更議程時間、內容、講師、場地之權利

課程簡介

衛生福利部於110年公告「醫療器材品質管理系統準則」(QMS準則)。是依據醫療器材管理法第22條明定「醫療器材製造業者應建立醫療器材品質管理系統」,且醫療器材製造業者依前項準則規定建立醫療器材品質管理系統,並報中央主管機關檢查合格取得製造許可後,始得製造之規定。故QMS準則是國內醫療器材製造廠之強制性要求。

而國產醫療器材製造廠雖然多數已符合ISO 13485:2016,但品質管理系統距離符合QMS準則之要求仍有相當之差距,本課程特別設計以新版醫療器材QMS準則與ISO 13485:2016之異同比較為起點,並整合醫療器材管理法及其子法相關要求就品質管理系統要求、製造業者最高管理階層責任、產品實現、量測分析與改善等規範條文做說明,以協助醫療器材業者對醫療器材品質管理系統管理制度,與醫療器材管理新法要求及相關規定之瞭解,順利建置符合QMS準則要求之品質管理系統。

適合對象

歡迎醫療器材產業中高階主管,製造業者技術人員,法規人員,研發人員,品保人員踴躍報名參加。

講師簡介

弘世生技有限公司 張總經理

課程內容

- 、新版醫療器材 QMS 準則與 ISO 13485:2016 之差異分析
- 二、醫療器材 QMS 準則與醫療器材管理法相關子法要求整合
- 三、醫療器材 OMS 品質管理系統規劃與管理流程要求說明
- 四、醫療器材 QMS 準則之資源管理與產品實現過程要求說明
- 五、醫療器材 QMS 準則之量測分析與改善過程要求說明

醫療器材 QMS 準則要求與導入實務課程《課前一週以e-mail 與傳真方式傳送上課通知單》

機構名稱:				統一編號:			
聯絡地址:□□□□							
姓名	部門	Ē	直 話	傳真	E-mail	餐點	
		()	分機			□一般 □素	
		()	分機			□一般 □素	
若有報名相關事宜應通知:①□ 參加者 ②□ 承辦人員:姓名 電話 傳真							
付款方式 🔲 現場繳費 🔲 支票或匯票(抬頭:財團法人工業技術研究院) 🔲 院內同仁請提供計畫代號							
■ 滙款或轉帳:土地銀行(005)工研院分行·帳號 156-005-0000-33							
□ 同意 □ 不同意 本單位日後通知您相關活動資訊或技術服務說明。(未勾選視為同意)							