

# 医療機器開発の概要

アカデミアにおける医療機器開発プロセスについて、開発初期段階から薬事・保険戦略まで、その概要や注意すべき点についてご説明します。

2026.7.1 水 16:30-18:00

オンライン形式 [Zoomウェビナー] 事前登録必要

事前  
登録

聴講を希望の方は、右記二次元コードまたは下記URLより事前登録ください▶

[https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN\\_CyztkrbzQouP54yuvmK6cw#/registration](https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_CyztkrbzQouP54yuvmK6cw#/registration)



対象

学内教職員・C-DAM参加大学 教職員

PM・StMを目指す方、実用化を目指すシーズ開発を行っている研究者

※ARO協議会プロジェクトマネジャー及びスタディーマネジャーの認定制度受講単位対象セミナーとして単位の取得が可能です。

Zoom事前登録の際、画面にてご希望の有無を登録いただき、ご希望の方には修了証を発行しております。

座長

橋渡し研究統括本部 橋渡し研究シーズ探索センター

特任教授 菊地 佳代子



慶應義塾大学 イノベーション推進本部

特任講師

間々田 圭祐 先生

Profile

PMDAにて医療機器の承認審査業務に従事し、2014年の薬機法改正時に厚生労働省に出向。東北大学病院臨床研究推進センターにてプロジェクトマネージャーとしてアカデミアシーズ及びスタートアップの医療機器開発の支援業務、企業にてQMS体制の立ち上げ、医療機器の薬事申請及び保険申請、新規事業開発を経験。

問い合わせ先

藤田医科大学 事務局 研究支援部 担当者:加藤義章 TEL:0562-93-2865 mail:c-dam@fujita-hu.ac.jp

主催:藤田医科大学 橋渡し研究統括本部

共催:先端医療開発コンソーシアム