

「醫療器材與人因工程/可用性 應用之法規及實務」 教育訓練講習

本課程針對醫療器材設計開發過程中，如何依循人因工程/可用性工程之美國FDA指引及歐盟相關法規標準規範進行講解，提供醫療產業研發人員、醫學工程師及產學合作研究生等人員，增進相關知識之進修課程。

- 指導單位：衛生福利部食品藥物管理署
- 承辦單位：中原大學醫療器材科技轉譯中心
- 日期時間：102年12月12日(四) 9:00 - 16:00
- 地點：中原大學全人村 北棟 B1 演講廳
- 報名時間：即日起自2013年12月6日止，請填妥報名表後寄至
mdtt@cycu.edu.tw
- 費用：\$2,000元/人；學生 \$500元/人
- 講師：

台灣德國萊因技術監護顧問公司	驗證師	徐文達
銘傳大學 商品設計學系	助理教授	駱信昌
中原大學 電機工程學系	教授	林康平
中原大學 生物醫學工程學系	副教授	蔡正倫

議程表

時間	主題	講師	主持人
08:40-09:10	報到		
09:10-10:10	人因工程與醫療器材(基礎級)	駱信昌 博士	林康平 博士
10:10-10:20	Break		
10:20-12:00	FDA指引 & EN 62366標準概述	徐文達 先生	林康平 博士
12:00-13:00	午餐		
13:10-14:30	人因工程/可用性工程的過程與實務	徐文達 先生	蔡正倫 博士
14:30-14:40	Break		
14:40-15:40	人因工程與醫療器材(進階級)	駱信昌 博士	蔡正倫 博士
15:40-16:00	Q&A	徐文達 先生、駱信昌 博士	



中原大學



中原大學醫療器材科技轉譯中心