

第5回 【資料配布/事前質問受付あり/質疑応答サマリー配布】

植込み型医療機器等の MR安全性にかかる対応について： MRの安全性と添付文書記載について (基礎編 part2)

2024.5.24 **金** 17:00~19:00

開催形式：Zoom ウェビナー 参加費：無料

昨年は薬効評価にMR検査が必須となったレカネマブの薬価承認があり、直近では不整脈デバイスのオフラベル対応の解禁、7TのMR装置の薬機承認など、体内留置型医療機器をもつ患者のMR検査を取り巻く環境に大きな動きがみられています。それに伴い、ますます医療機器とMR検査の相互作用や安全性への関心が高まることが予想されます。

この度のセミナーでは、前回に引き続き「MR安全性の基礎編」や「臨床現場において安全なMR検査のために重視していることや、困っていること」に加え、MR安全性評価試験企業から「試験の実際」についてご講演いただき、メーカーの方により広く・深くMR安全性に関する知識を習得していただき、2024年7月に添付文書への記載期限を迎えるクラスI・IIのメーカー様の企業活動（添付文書作成や医療機関支援）にもお役立ていただけるセミナーを開催いたします。



講演内容

座長

黒田 輝 先生 東海大学情報理工学部情報科学科 教授
土 井 司 先生 社会医療法人高清会 高井病院放射線科 技師長

講演

黒田 輝 先生 東海大学情報理工学部情報科学科 教授
『医療機器植込み患者がMRI検査を受けるときに問題になること
—MRI安全性の物理的背景—』 - 40分

ハツ代諭先生 BioView株式会社
『医療機器のMR安全性評価試験の実際』 - 25分

片岡正子先生 京都大学大学院医学研究科放射線医学講座
(画像診断学・核医学) 講師
『放射線科医の立場から』 - 25分

質疑応答

座長及び演者（事前質問に対する質疑応答） - 20分

参加申込

申込期間

2024年4月18日(木) ~ 5月17日(金)

・申込みフォームURL

https://us06web.zoom.us/webinar/register/WN_8Ld-Cpot0Qo6fwMjMzgtm0Q

・申込みフォームQRはこちら→



※申込時には講師への質問を事前に受付いたしますので、ご質問おありの方はご入力ください。

【運営事務局・お問合せ先】

メディエ株式会社
東京都中央区入船 3-10-9 新富町ビル3F
E-mail: mrttekigousei@medie.co.jp
担当: 田中(修)・関口