第5回医療機器のMR安全性情報の添付文書記載に関するセミナー プログラム オンライン開催く概要>

【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)

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

八ツ代諭先生 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: mrtekigousei@medie.co.jp 担当:田中(修)・関口