



新法规下医疗器械如何快速 流通到国内外市场



一 会议时间

2017年5月16日(周二) 13:30PM-17:00PM

5月15~18日(周一 ~ 周四) 同步参展《中国国际医疗器械博览会 CMEF》，久顺企管集团(中国 英国 爱尔兰) 展位号：**6.1 D35**

二 会议地点

上海国家会展中心(上海崧泽大道333号) **办公楼C区三层 C0-13会议室**

地铁2号线徐泾东站6号口即到

三 参会人员

企业负责人、管理者代表、销售总监、销售经理、内销员、外销员、质量部人员、法规人员、生产部人员、技术开发人员、产品注册专员、项目经理、研发工程师。

四 参会费用

会议免费

因场地有限，每家公司限报2名。按照报名先后顺序安排座位，如需速报，额满截止！

五 报名咨询

▶ 电话报名：021-58600065

021-5093 1939 ; 132 6266 2198 施小姐

021-5860 0042 ; 132 6259 9339 宋先生

久顺企管(中国•英国•爱尔兰)



www.isosh.com

▶ **邮件报名：** 施小姐 cindy-shi@isosh.com、宋先生 snm88@isosh.com

▶ **微信报名：**

- 1、已关注久顺集团技术服务微信公众号：请直接回复“**CMEF 培训**”，按提示报名。
- 2、未关注久顺集团技术服务微信公众号：可先关注微信号“JoesonMed”，再回复“**CMEF 培训**”，按提示报名。

▶ **扫描下方二维码直接报名**



六 会议内容

1. 美国 FDA 验厂日益严苛和频繁，医疗器械企业如何顺利通过？
2. 医疗器械如何快速流通到：拉丁美洲（阿根廷、巴西，古巴，智利）、非洲（埃及、苏丹）、亚洲（印度、沙特、泰国、菲律宾、马来西亚）、中东等国家？
3. 欧盟新法规 CE 临床评价资料编写

七 主办单位简介

久顺企管集团

久顺企管（中国·英国·爱尔兰）成立于 1996 年，总部设在上海，目前已发展成集团公司。海外有英国、爱尔兰两家全资子公司。久顺企管专注于 CE 认证、ISO13485 体系认证、临床应用、注册咨询、验厂咨询、欧盟授权代表、欧洲注册、自由销售证书、使馆公证、商会公证、海牙公证、管理咨询及认证培训业务。

20 多年品质追求，30 多家上市公司，800 多家大型跨国公司，5000 多家企业成功经验，30000 多种产品经验，久顺客户遍布中国大陆、港澳台、英国、德国、法国、美国、日本、新加坡、马来西亚、土耳其等 100 多个国家和地区。

久顺企管（中国·英国·爱尔兰）

www.isosh.com

报名回执表

Company Name 公司名称		Contact Person 联系人	
Address 地址		Telephone 电话	

Attendees information

参会人员信息 (每家公司限报两人):

姓名	职称	手机	邮箱

请于 2017-5-12 前, 将您的报名回执表发邮件给施小姐 cindy-shi@isosh.com



工作中遇到的问题

请告诉我们您的规划与需求、关注与困惑

久顺资深认证专家、法规专家和欧盟授权代表专家将在现场接受咨询, 为您解答相关疑问。

您感兴趣的培训

您感兴趣的培训 (打勾选择)	新版 ISO13485	CE 新法规培训	FDA QSR820 验厂
	外销培训 CFS	药监局法规解读	药监局飞行检查
	三体系培训+内审员	CE 临床评价	国内质量体系培训

