

中国食品药品国际交流中心文件

国药交〔2025〕40号

关于举办第十五届中国医疗器械监督管理 国际会议的通知

各有关单位：

经国家药监局批准，第十五届中国医疗器械监督管理国际会议将于2025年8月25日至28日在江苏省苏州市举办。

本届会议将持续聚焦国际医疗器械创新发展方向、前沿产品和技术带来的挑战、监管机构和行业发展面临的热点、难点问题，分享国际医疗器械监管新规、新举措和我国医疗器械审评审批新政策、技术规则、产业发展、国际合作等最新资讯。旨在通过监

管机构和行业专家对研发趋势、监管政策和技术规则的共同交流，协同促进医疗器械全产业链创新水平的提升，强化医疗器械全生命周期的监管品质，推动医疗器械监管事业和产业的高质量发展。

会议由全体大会和六个分会组成，分会内容涉及医疗器械创新、临床评价、医疗器械产品研发、上市后质量安全与合规、网络与数据安全、高端医疗装备等多个主题。会议将邀请国内外医疗器械监管机构、技术审评审查机构、检测机构，医疗器械法规协调国际组织以及标准化机构，医疗器械研发和应用技术机构的权威专家，齐聚苏州，共话发展。

现将有关事项通知如下：

一、时间地点

时间：2025 年 8 月 26 日至 28 日，8 月 25 日报到

地点：苏州金鸡湖国际会议中心

二、会议内容

8 月 26 日全天：全体大会

8 月 27 日和 28 日全天：主题分会

1. 医疗器械创新分会
2. 临床评价分会
3. 医疗器械产品研发分会
4. 上市后质量安全与合规分会
5. 网络与数据安全分会
6. 高端医疗装备分会

会议以中英文为主，安排中英文同声传译。

三、注册报名

凡欲参会的代表，请登录我中心会议网站在线报名
<https://meeting.ccfdie.org.cn/>。会议收取注册费，主要包含会期午餐及会议资料等，住宿费及交通费自理。

会议日程、缴费等更多信息请登录上述网站查阅。

四、联系方式

陈媏颖 010-82212866-6015 chenty@ccfdie.org

王静然 010-82212866-6017 wangjr@ccfdie.org

张冬月 010-82212866-6016 zhangdy@ccfdie.org

传 真：010-82212857



