「第8回メディカルジャパン東京 千葉県ブース」出展申込書

令和7年 月 日

申請者住所 〒 (郵便番号)

(住所)

氏名 (会社名)

(代表者職・氏名)

事務局が提示する出展条件等に同意した上で、下記のとおり、「第8回メディカルジャパン東京 千葉県ブース」の出展を申し込みます。

1 申請者の概要

商号又は名称								
代表者名								
電話								
ホームページURL								
主担当者	所属・職・氏名							
	電話							
	E-mail							
法人格	有	· 無	(有の場合)資	本金等の出資金			千円	
設立年	年 月		従業員、組合員又は会員数			名		
業種		□医療機器製	造業 □医療	幾器製造販	 売業			
			□その他()		
主たる事業の実施地								
国・地方自治体等の [国・地方自治		体名、補助金名、事	写業名、補助金額、年	度]				
補助金の採択実績								
取扱製品								
国内の販売状況		[製品、販売用	ド態(直販・代理店	販売等)、販売地域等	を具体的に記え	N)		
直近3か年の状況		2022 4	年 月	2023 年	月	2024年	月	
(売上高)	74/\1/L		円		円		円	
医療機器等風	² 示今•	2022 年		2023 年		2024 年		
商談会参加実		1		1)		1		
(国内・海外		2		2		2		
(四1) 1時/		3		3		3		

2 展示会への出展概要

出展展示会名	第8回メディカルジャパン東京(医療・介護・薬局 Week 東京)
本展示会への	[出展目的を具体的にご記入ください]
出展目的	
шж п в у	□ + 五层模像识制 '
本展示会で来訪を	□大手医療機器製造販売業者 □大手以外医療機器製造販売業者 □医療機器販売店 □介護機器販売店 □海外代理店
期待したい顧客層	□医療機関 □介護関連施設 □薬局
	□その他() 商談件数: 件、成約目標件数: 件、成約目標金額 円
	「期待できる成果(自由記述)]
本展示会での	•
成果目標	
	人員: 名
	会期中の商談に係る意思決定者の有無: 有 ・ 無
出展体制	 バイヤーに対して販売価格の提示可否: 可 ・ 否
山茂件剛	[上記に関する補足説明]
	出展物① 名称:
	大きさ:幅 ×奥行 ×高さ 数:
	重量: 展示方法:
出展物の概要と	電気使用の有無:□有(必要な電力) □無
展示方法	
	出展物② 名称:
※必ず全ての出展物	大きさ:幅 ×奥行 ×高さ 数:
を記載すること。 3 種類以上の出展物	重量: 展示方法:
がある場合、本行を	
コピー・ペーストの上、記載すること。	
	出展物③ 名称:
※出展物の変更が生じる場合は、事前に	
事務局に確認の上、	重量: 展示方法:
出品をすること。	電気使用の有無:□有(必要な電力) □無
	※サイズや電気使用量によっては、展示できない場合があります。必ず事務局に
	確認の上、出展を決定してください。_
補足コメント/	
PR/備考欄	

3 出展物について

※出展物が複数ある場合には、当該ページをコピー・ペーストの上、<u>出展物1品につき1ページ</u>、ご記入ください。

【出展物①】

出展物名	
※医療機器の場合	
は、一般的名称も記載すること。	
出展物分類	□医療機器(完成品) □医療関連製品
	[出展物の有用性・独創性、他社との比較優位性・競合製品の状況等]
出展物の特徴	
	[現時点で販売可能であるか否か、国内・海外販売実績、取得済みの認証等]
	【概要(自由記述)】
	【国内の認証】 □有(認証等番号) □無 □取得予定() 医療機器: □クラス I □クラス II □クラス II □クラス IV
出展物の開発段階	国際規格: □IS013485 □IS09001
	□その他認証(名称:)
	【海外の医療機器関連認証・承認】 □有 □無 □取得予定()
	□CE マーキング □米国 FDA
	□その他認証(名称: 国・地域:)
	【国内】
	特
Hart of Det Dan	意 匠: □出願済 □登録済 □出願していない
特許等の出願、及び	商 標: □出願済 □登録済 □出願していない
登録状況	【海外】 □出願済 □登録済 □出願していない
	出順国: 登録済国:
	[具体的な金額/量を記載]
出展物の販売目標	
	[2字4./) 2回4.英山]
	[写真やイメージ図を添付]
出展物の写真	
又はイメージ図	
×1517 V 🖂	

【出展物②】

出展物名	
※医療機器の場合は、一般的名称も記	
載すること。	
出展物分類	□医療機器(完成品) □医療関連製品
	[出展物の有用性・独創性、他社との比較優位性・競合製品の状況等]
出展物の特徴	
	[現時点で販売可能であるか否か、国内・海外販売実績、取得済みの認証等] 【概要(自由記述)】
	【国内の認証】 □有(認証等番号) □無 □取得予定()
出展物の開発段階	医療機器: □クラス I □クラス II □クラス III □クラス IV 国際規格: □IS013485 □IS09001
	□その他認証(名称:)
	 【海外の医療機器関連認証・承認】 □有 □無 □取得予定()
	□CE マーキング □米国 FDA
	□その他認証(名称: 国・地域:)
	【国内】 特 許: □出願済 □登録済 □出願していない
	実用新案: □出願済 □登録済 □出願していない
特許等の出願、及び	意 匠: □出願済 □登録済 □出願していない 商 標: □出願済 □登録済 □出願していない
登録状況	
	【海外】 □出願済 □登録済 □出願していない 出 願 国:
	登録済国:
	[具体的な金額/量を記載]
出展物の販売目標	
	[写真やイメージ図を添付] -
出展物の写真	
又はイメージ図	