委员会的职能

一、开展推动临床研究学术交流，密切学科间和学术团体间的横向联系与协作，组织省内外、国内外学术交流与合作。

二、开展医疗器械临床研究信息收集及文献查新。

三、开展医疗器械试验全过程的技术支持和专业咨询服务。

四、组织医疗器械企业研发人员和医疗器械临床试验工作者进行专业知识和法规的培训。

五、帮助临床机构做临床控制和稽查。

六、帮助申办方培训或推荐临床协调员。

七、推荐专家参与企业新产品可行性分析预评价。

八、为企业产品的升级迭代，新产品研发提供思路。

九、开展多渠道、多形式的临床研究科普宣传、教育活动，提高人民群众参与临床研究的热情，增强自我保护能力。评选和奖励优秀的医疗器械临床试验成果、学术论文和科普作品，宣传、奖励道德高尚、业务精良的研究人员。

十、开展医疗器械临床试验项目的评审与评价、临床研究技术的准入评估，制作并推广临床试验指南和技术操作规范。

十一、开展院企交流与合作活动，把临床专家及医护人员对医疗器械的创新需求与创意，转化成产品。

十二、向政府反映医疗器械临床试验工作者的意见和要求，依法维护医疗器械临床试验工作者的合法权益，为会员提供良好的服务。