



# 藥物研發過程

Lionbridge 生命科學團隊是值得信賴的合作夥伴, 能在您整個藥物研發生命週期中的每一個階段, 為至關重要的語言需求提供適切支援, 並將深厚的領域相關專業知識、業界一流的技術與訓練有素的人力資源, 整合為模組化方法, 支援每一種溝通需求。



## 臨床階段

在整個生命週期的臨床階段期間, Lionbridge 生命科學團隊將與試驗委託者客戶保持密切互動。透過 Lionbridge 提供的各式各樣服務, 包括文件翻譯、臨床標示、臨床結果評估支援和口譯等, 我們的專家能在整個臨床試驗期間, 確保試驗委託者、試驗單位、監管機構和試驗參加者之間的溝通保持流暢準確。

## 法規核准階段

為您的產品取得核准, 是藥物研發生命週期中的重大里程碑, 這需要藥物研發組織內眾多部門與全球各層級監管機構的協調合作, 才能實現。在此一階段, Lionbridge 生命科學團隊將充分發揮我們對送審流程的專業知識, 並善加運用訓練有素的專業人才, 以利您取得核准。

## 商業化階段

現在, 既然您的產品已取得核准, 讓全世界認識這項新產品的時刻就來臨了。透過我們的線上學習解決方案, 以及我們在全球行銷內容方面的專業, 您可以運用 Lionbridge 產品和服務組合, 向大眾闡明產品能帶來哪些益處。

無論您正開始研發新的分子藥物, 或是手邊藥物現已進入生命週期中的法規核准階段, Lionbridge 生命科學團隊都能提供協助。從智慧財產權保護、臨床試驗、藥物送審到產品上市, 我們的各項服務均採用先進的翻譯方法, 可確保使用者能安全使用您的產品, 更可在藥品和器材的整個生命週期內為您提供所需支援。

如需深入了解, 請造訪 [LIONBRIDGE.COM](https://www.lionbridge.com)