LIONBRIDGE



PROCESO DE DESARROLLO DE FÁRMACOS

Lionbridge Life Sciences es el socio de confianza que necesita durante todo el ciclo de desarrollo de cualquier fármaco, capaz de cubrir todas sus necesidades y exigencias lingüísticas prioritarias en cada fase del proceso. Ponemos a su disposición nuestro alto nivel de especialización en este sector, tecnología líder de la industria y los recursos más cualificados con un planteamiento modular para satisfacer todas sus necesidades de comunicación.



DESCUBRIMIENTO



DESARROLLO



L, COMERCIALIZACIÓN

PRECLÍNICA



FASE 1



FASE 2



FASE 3



LANZAMIENTO

ENSAYOS CLÍNICOS

FASE CLÍNICA

A lo largo de la fase clínica del ciclo de desarrollo, en Lionbridge Life Sciences establecemos contacto con nuestros clientes promotores. Gracias a nuestra amplia gama de servicios, como la traducción de documentación, el etiquetado clínico, el asesoramiento e interpretación de evaluaciones de resultados clínicos, nuestro equipo de expertos puede garantizar un canal de comunicación ágil y fiable entre los promotores, centros de investigación, supervisores y participantes del estudio durante toda la investigación clínica.

FASE DE APROBACIÓN REGLAMENTARIA

El momento de aprobación del producto es un paso de vital importancia en el ciclo de desarrollo de un fármaco, ya que exige la coordinación con diversas áreas funcionales de la organización que desarrolla el fármaco, así como con diferentes órganos reguladores internacionales. En esta fase, Lionbridge Life Sciences aporta toda su experiencia en la tramitación de solicitudes registro y dotación de recursos para facilitar más el proceso.

FASE DE COMERCIALIZACIÓN

Tras la aprobación del producto, el paso siguiente es distribuirlo por todo el mundo. Nuestro paquete de productos y servicios le permitirán dar a conocer los beneficios y la efectividad de su producto al público a través de soluciones de divulgación y documentación en línea gracias a nuestros conocimientos especializados en contenido de marketing global.

Si está preparando un estudio para desarrollar una nueva molécula o ya ha avanzado en el ciclo de desarrollo de su fármaco y ahora está en trámite de aprobación regulatoria, Lionbridge Life Sciences le podrá ayudar sea cual sea su situación. Nuestra gama de servicios (que abarca diversos sectores, como la protección de la propiedad intelectual, los ensayos clínicos, las solicitudes de registro de medicamentos o los lanzamientos de productos) se basa en soluciones avanzadas de traducción a fin de garantizar que sus productos se usen de manera segura, así como de brindar apoyo durante todo el ciclo de desarrollo de sus fármacos y dispositivos sanitarios.