



PROCESS FÖR LÄKEMEDELSUTVECKLING

Lionbridge Life Sciences är din betrodda partner genom hela livscykeln för läkemedelsutveckling, med kapacitet att stödja dina språkbehov i varje steg av processen. Vi har omfattande domänexpertis, branschledande teknik och kompetenta resurser för ett modulärt tillvägagångssätt som tillgodoser alla dina kommunikationsbehov.



KLINISK FAS

Lionbridge Life Sciences stödjer våra sponsorkunder under den kliniska fasen. De har ett brett utbud av tjänster, bland annat översättning av dokument, klinisk märkning, stöd för klinisk utfallsbedömning och tolkning. Våra experter kan säkerställa en effektiv och korrekt kommunikation mellan sponsorer, platser, övervakare och studiedeltagare genom hela den kliniska prövningen.

REGULATORISK FAS

En viktig milstolpe i läkemedelsutvecklingens livscykel är att få produkten godkänd, vilket kräver samordning inom många områden av läkemedelsutvecklarens organisation och olika regulatoriska myndigheter över hela världen. I denna fas knyter vi på Lionbridge Life Sciences ihop all vår expertis i registreringsprocessen och våra resurser för att göra det till en smidig process.

KOMMERSIALISERINGSFAS

Nu när du har en godkänd produkt är det dags att presentera den för världen. Våra produkter och tjänster är till stor hjälp för att förmedla din produkts fördelar till alla, genom våra eLearning-lösningar och vår expertis inom globalt marknadsföringsinnehåll.

Oavsett om du är i färd med att börja utveckla en ny molekyl eller är längre fram i livscykeln av en aktuell kandidat för myndighetsgodkännande finns Lionbridge Life Sciences här för dig. Allt från skydd av immateriell egendom till kliniska prövningar, läkemedelsansökningar och produktlanseringar – med våra avancerade översättningsmetoder kan vi se till att dina produkter används på ett säkert sätt under hela livscykeln.

LÄS MER PÅ [LIONBRIDGE.COM](https://www.lionbridge.com)