



药物开发流程

Lionbridge 生命科学是整个药物开发生命周期中值得信赖的合作伙伴,可以根据您关系业务成败的语言需求为流程中的各个阶段提供有力支持。我们具备深厚的行业专业知识、业界出众的技术以及技能高度成熟的团队,能够以模块化的方式,充分满足各种沟通需求。



临床阶段

在生命周期的临床阶段, Lionbridge 生命科学部门会与作为申办者的客户展开合作。通过提供文档翻译、临床标签以及临床结果评估支持和口译等一系列服务,我们的专家可以确保在整个临床研究过程中,使申办者、试验点、监查员和研究参与者之间实现顺畅而准确的沟通。

监管阶段

产品获批是药物开发生命周期中的一个重要环节,需要药品开发商组织中的众多职能部门之间以及与世界各地的监管机构进行协调配合。在此阶段, Lionbridge 生命科学部门能够运用在备案流程方面的所有专业知识和资源,来帮助您更加轻松地完成审批。

商业化阶段

在产品获得批准之后,就可以着手准备上市了。借助我们的在线学习解决方案和全球市场营销专业知识,我们的产品和服务组合能够帮助您有效宣传产品疗效。

无论您是开始开发新药,还是已经进入准备上报监管机构审批这一生命周期阶段, Lionbridge 生命科学部门均可随时为您提供帮助。从知识产权保护、临床试验、药品备案到产品上市,我们主张用先进的翻译方法帮助用户安全使用您的产品,并在药物和医疗器械的整个生命周期中提供支持。

访问 LIONBRIDGE.COM 了解更多信息