



藥物研發過程

Lionbridge 生命科學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的支援，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。



探索



研發



商業化

臨床前



第 1 階段



第 2 階段



第 3 階段



審閱與核准



上市

臨床試驗

臨床階段

在整個生命週期的臨床階段期間，Lionbridge 生命科學將與我們的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，向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，還是手邊藥物現已進入生命週期中的法規核准階段，Lionbridge 生命科學都在此提供協助。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)