



## 의약품 개발 프로세스

Lionbridge 생명과학은 의약품 개발 주기 전반을 지원하는 신뢰할 수 있는 언어 파트너로, 프로세스의 모든 단계에서 귀사의 미션 크리티컬한 언어 요구 사항을 지원할 수 있습니다. Lionbridge는 깊이 있는 도메인 전문 지식과, 업계를 선도하는 기술, 고도로 숙련된 리소스를 바탕으로 한 모듈화된 접근 방식으로 의사소통에 필요한 모든 요구 사항을 지원할 수 있습니다.



발견



개발



상용화

임상 전 단계



임상 1상



임상 2상



임상 3상



검토 및 승인



출시

임상시험

### 임상 단계

전체 주기 중 임상 단계에서 Lionbridge 생명과학은 시험 의뢰자와 소통합니다.

Lionbridge 생명과학 전문가들은 문서 번역, 임상 라벨링, 임상시험 결과 평가 지원 및 통역을 비롯한 광범위한 서비스를 통해 임상시험이 진행되는 동안 시험 의뢰자, 현장 담당자, 모니터 요원, 시험 참여자 간에 효율적이고 정확한 의사 소통을 지원합니다.

### 규제 단계

제품을 승인받는 일은 의약품 개발 주기에서 획기적인 성취입니다. 제품의 승인을 받으려면 의약품 개발업체 조직의 여러 업무 영역뿐 아니라 전 세계 다양한 규제 기관의 조정이 필요하기 때문입니다. Lionbridge 생명과학은 파일링 프로세스와 리소스에 관한 모든 전문 지식을 활용하여 이 단계를 더욱 쉽게 만듭니다.

### 상용화 단계

이제 제품 승인을 받았으니 세계 시장에 출시할 때입니다. Lionbridge의 제품 및 서비스는 글로벌 마케팅 콘텐츠에 대한 전문 지식과 e러닝 솔루션을 바탕으로 제품의 효능을 모든 사람에게 전달할 수 있도록 지원합니다.

새로운 분자 개발을 막 시작했던 이미 개발된 후보군의 규제 승인을 기다리고 있든, Lionbridge 생명과학은 모든 단계를 지원합니다. 지적재산권 보호부터 임상시험 및 제품 출시를 위한 약품 파일링까지 Lionbridge는 귀사의 제품을 안전하게 사용하고 의약품과 기기의 수명주기 전반을 지원하기 위해 진보된 번역 방법론을 제시합니다.

LIONBRIDGE.COM에서 자세히 알아보기