

藥訊 電子報

<http://www.cpmda.org.tw>

✈ 2009-3-26

第 011 期

最新消息

- 3/27 2009 健保市場資料庫說明會
- 懷特新藥好事近 類股紅
- 藥品假處分訴訟 健亞勝訴將向武田求償
- 國發基金點火 生技股漲幅冠群雄

來函轉知

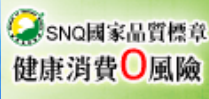
- 衛署藥字第 0980064861 號
- 衛署藥字第 0980311816 號
- 健保審字第 0980032185 號
- 衛署藥字第 0980302501 號

活動訊息

- 4/8 生物相容性評估與測試實務解說
- 4/18 「架構一個有附加價值的醫藥政策」研討會

佳言雋語

- 不要為明天擔憂，一天的難處一天當就夠—馬太
- 曲高則和寡，調高則人厭。—石人



精選文章

專利法修正草案立法理由不宜「節外生枝」

因藥品測試之目的不同，人體試驗會有不同的設計與規範，但是基本上就是測試藥品的安全性或有效性，來增加民眾的公共利益，並立法規定試驗設計需送交衛生署與各醫院人體試驗委員會審核來保障受試者的權益。

不論由從「BE 試驗」、「查驗登記試驗」、「銜接性試驗」到「臨床 Phase I-III 試驗」，都有衛生署法源的規定來測試藥品各項數據，而達到上市許可的要求，保障民眾用藥的權益。

更多

資料來源：醫藥新聞(本文已獲同意轉載)

醫藥新聞

- 重用止血藥、輔以攝血藥 興奮神經防再出血
- 腎癌新藥在台臨床試驗 標靶治療新方向
- 治療青光眼 新藥 1 瓶搞定

更多

會議記錄

歡迎加入製藥業的大家庭

▶ 立即加入會員

電話：(02)27422320

Fax：(02)27420977

地址：台北市基隆路一段141號13樓之6

網址：<http://www.cpmda.org.tw>

Email：contact@cpmda.org.tw

copyright@CPMDA