

# 药品注册的国际技术要求



[药品注册的国际技术要求 下载链接1](#)

著者:周海钧

出版者:人民卫生

出版时间:2007-5

装帧:

isbn:9787117086462

我国已成为WTO成员国，药品进入国际市场势在必行，因此研究ICH有关技术文件，了解国际新药注册的动向，对促进我国新药开发及管理，提高科学技术水平至关重要。有鉴于此，在有关专家倡议和默沙东公司支持下，我们决定组织力量将这些技术文件翻译成中文。于2000年起分别翻译出版了《药品注册的国际技术要求》的质量部分、临床部分和安全性

部分三个分册。

《药品注册的国际技术要求-2007临床部分》可供新药开发研究人员、药品检验人员、临床研究人员及药品审评管理人员作为有价值的参考书。

作者介绍:

目录:

[药品注册的国际技术要求\\_下载链接1](#)

标签

a

评论

-----  
[药品注册的国际技术要求\\_下载链接1](#)

书评

-----  
[药品注册的国际技术要求\\_下载链接1](#)