

Badania poprzedzające pracę nad lekiem

Badania przedkliniczne

Badania kliniczne

Rejestracja

Nadzór po wprowadzeniu do obrotu

Projektowanie molekuly

Badanie ich bezpieczeństwa oraz farmakokinetyki

Uzyskiwanie zgody na badania kliniczne

Faza I

Faza II

Faza III

Dopuszczenie do obrotu i produkcja

~ 10 000 nowych molekuly

~ 250 molekuly

Bezpieczenstwo u ludzi

Efektywnosc w chorobie

Populacyjne badania efektywnosci i bezpieczenstwa

~ 5 molekuly

1 zatwierdzony nowy lek

od 20 do 80 osob

od 20 do 300 osob

od 300 do 3000 osob

3-6 lat

6-7 lat

0.5-2 lat



Oprac. dr Justyna Knapik-Kowalczuk