



parexel®

我们的法规与市场准入
专家助力您实现目标的
每一步

>>> 约 100 名前监管机构的法规专家和 HTA 评估员为您提供专业指导

我们拥有一支由 1,000 多名成员组成的优秀法规与市场准入咨询团队，其中包括全球各地约 100 名前监管机构的法规专家和卫生技术评估 (HTA) 评估员，他们曾协助一些相关指南的制定。无论您要进入哪个市场，我们的专家团队都能帮助您解决法规和市场准入障碍，将治疗手段提供给有迫切需要的患者。

With Heart

>>> 我们将协助您克服面临的挑战

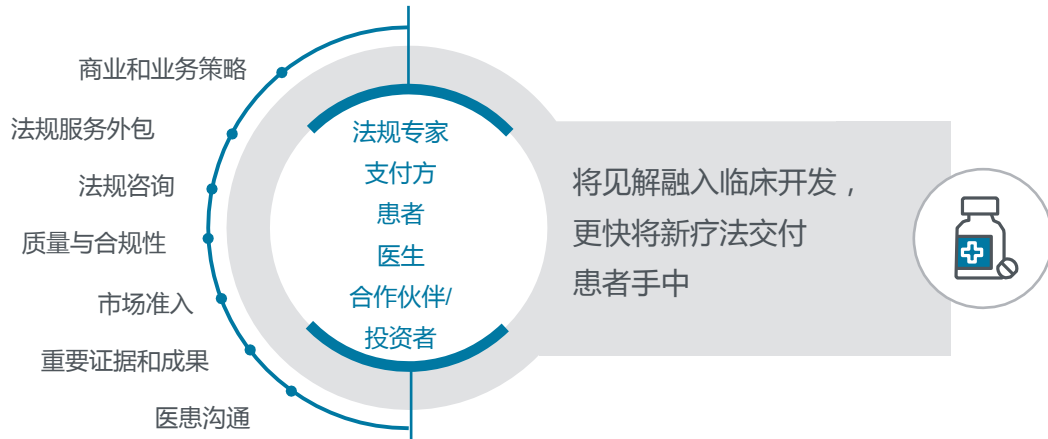
- › 全方位了解多重法规和报销环境
- › 满足监管机构、支付方、医生和患者的不同要求
- › 面对严格的价格管制压力，证明产品的价值、安全性和有效性
- › 在罕见疾病治疗方面开创先河或提供新型靶向疗法
- › 使开发创新符合监管机构和支付方的要求
- › 鉴定专家是否具备相应的技术和治疗专业知识



>>> 以患者为中心，提高质量与合规性

我们关注的重点始终围绕着等待新疗法的患者。我们将会竭尽全力找到创新解决方案，以协助优化和加快开发进程，让患者更快获得新疗法。

我们深知您的利益相关者的不同要求，正因如此，我们能够更好地帮助您规避风险，避免出现代价高昂的延误，并尽快让开发工作步入正轨。





››› Parexel 的法规和市场准入解决方案经过整合，更优更强

我们的法规和市场准入专家都参与实际临床开发工作。他们提供的技术见解能够提高解决方案的实用性和可行性，便于您将这些解决方案整合到 Parexel 研发计划中。因为理论上的美好构想与现实中的有效实践是有区别的。

>>> 由行业优秀专家提供指导

我们庞大的队伍还在不断壮大，成员包括前监管机构的法规专家和支付方、经验丰富的行业专家、资深的治疗专家、具有 HTA 成功经验的市场准入专家，以及了解如何提供证据来吸引利益相关者积极参与的沟通专家。



约 100 名

前监管机构的法规专家和 HTA 评估员



110 个

国家/地区，遍布广泛



1,000 多名

来自全球各地的专家，
对当地情况了如指掌

>>> 助您增加价值：

- ▶ 我们纳入法规和市场准入方面的见解，从而制定更有力的决策，帮助您更好、更有效地消除全球各地的法规和市场准入障碍
- ▶ 我们结合精深的专业知识与见解，优化开发流程，降低风险并提高效率，进而找到创新解决方案并尽快上市，尽早将其提供给有需要的患者，同时减轻他们的负担

开始上市后，我们将继续提供支持。我们的专家能帮助您证明产品的持续价值和安全性，让您获得最大的投资回报。我们能助您在整个产品生命周期内遵守法规、提高市场地位并管理日常运作。



With Heart

>>> 欢迎您随时前来洽谈

如欲详细了解我们的法规与市场准入服务，请联系：

Parexel International Corporation

275 Grove St., Suite 101C, Newton, MA 02466

+1 978 313 3900

info@parexel.com

办事处遍布欧洲、亚洲和美洲

欲了解更多请访问 www.parexel.com

致信 apac@parexel.com

或关注微信公众号 Parexel

© 2019 Parexel International Corporation.



parexel®