

编译

未来的药物安全性评价：拓宽宏观视野，集中关注焦点

刘洪英*，陈伟，李美英

（军事医学科学院毒物药物研究所，北京 100850）

收稿日期 修回日期 网络版发布日期 2009-10-13 接受日期 2009-3-24

摘要 在新药研发成本和时间处于历史高点的时期，药物安全性问题越来越成为备受关注的焦点。如何有效平衡药物的风险和临床效益比是临床及临床前研究的主要目的。应该在预测性策略的应用和早期安全性的判断方面拓宽思路，把关注的焦点集中在那些最有助于发现药物不良反应的临床前安全性试验上。

关键词 [新药研发](#) [安全性评价](#) [药物安全性早期干预](#)

分类号 [R9-13](#)；[R965.3](#)

Abstract

Key words

DOI:

通讯作者 刘洪英 lhy6680@sohu.com

扩展功能

本文信息

- ▶ [Supporting info](#)
- ▶ [PDF\(889KB\)](#)
- ▶ [\[HTML全文\]\(0KB\)](#)
- ▶ [参考文献](#)

服务与反馈

- ▶ [把本文推荐给朋友](#)
- ▶ [加入我的书架](#)
- ▶ [加入引用管理器](#)
- ▶ [复制索引](#)
- ▶ [Email Alert](#)
- ▶ [文章反馈](#)
- ▶ [浏览反馈信息](#)

相关信息

- ▶ [本刊中包含“新药研发”的相关文章](#)
- ▶ [本文作者相关文章](#)
- [刘洪英](#)