Gelişmiş Karakterizasyon ve GMP Süreçleri
- 5A Emilim, metabolizma, immünjenitlilik, eliminasyon özelliği vb. tepkilerin gösterimi için Etki Kurul Dosya hazırlanlarının yapılması
- 5B Hayvan modellerinde gelecekteki GLP çalışmalarında kullanılan için etkiliğin için koruma, son noktalar ve / veya belirteçlerin korelasyonlarının oluşturulması tamamlanmıştır.
- 5C Klinik veriler elde edildikten sonra insana verilecek dozun belirlenmesini kolaylaştırır için minimum etkili dozun belirlenmesi.
- 5D GMP Pilot Lot Üretimi

Ölçüm büyüme, GMP Süreç Doğrulamanın Başlatılması ve Faz II Klinik Denemeler
- 7A Bu aşamada ürün için uygun şeklinde GLP hayvan etkiliğini çalışmaları yürütülmesi
- 7B Ürün için uygun şekilde gelişilmiş klinik güvenlik denemelerinin tamamlanması

Faz I Klinik Denemeler
- 6A Toksikoloji, farmakoloji ve immünjenitlilik için uygun şekilde GLP klinik dışı çalışmaları adolescente
- 6B İlk klinik deneyler için TİTCK başvuru dosyalarının hazırlanması.
- 6C İlk güvenilik, farmakokinetik ve immünjenitlilik değerlandırılması sağlayan eksikler Faz I klinik çalışmaların yapılması