

临床试用药什么时候可以上市公司~临床前药效一定要在有GLP资质的CRO公司做吗？-股识吧

一、去年九月获取股票代码，明年什么时候才能上市

你说的这种情况基本不存在，证券代码都是在发行前才由交易所进行分配的。

二、治疗性乙肝疫苗乙克什么时候能上市？

治疗性乙肝疫苗目前尚在二期临床试验阶段，上市怕还得等几年，而且它不能根治乙肝，目前治疗用途已转为减少抗病毒药物的耐药性及提高抗病毒效果，所以，如果是反复发作的慢乙肝，老老实实抗病毒治疗吧！

三、不上市公司有哪些好处？

上市公司：大部分的公司都是股份制度的，当然，如果公司不上市的话，这些股份只是掌握在一小部分人手里。

当公司发展一定程度，由于发展需要资金。

上市就是一个吸纳资金的好方法，公司把自己的一部分股份推上市场，设置一定的价格，让这些股份在市场上交易。

股份被卖掉的钱就可以用来继续发展。

股份代表了公司的一部分，比如说如果一个公司有100万股，董事长控股51万股，剩下的49万股，放到市场上卖掉，相当于把49%的公司卖给大众了。

当然，董事长也可以把更多的股份卖给大众，但这样的话就有一定的风险，如果有恶意买家持有的股份超过董事长，公司的所有权就有变更了。

总的来说，上市有好处也有坏处。

好处：1.得到资金。

2.公司所有者把公司的一部分卖给大众，相当于找大众来和自己一起承担风险，好比100%持有，赔了就赔100，50%持有，赔了只赔50。

3.增加股东的资产流动性。

4.逃脱银行的控制，用不着再考银行贷款了。

5.提高公司透明度，增加大众对公司的信心。

6.提高公司知名度。

7.如果把一定股份转给管理人员，可以提高管理人员与公司持有者的矛盾（agency problem）。

坏处也有：1.上市是要花钱的。

2.提高透明度的同时也暴露了许多机密。

3.上市以后每一段时间都要把公司的资料通知股份持有者。

4.有可能被恶意控股。

5.在上市的时候，如果股份的价格订的过低，对公司就是一种损失。

实际上这是惯例，几乎所有的公司在上市的时候都会把股票的价格订的低一点。

四、临床前药效一定要在有GLP资质的CRO公司做吗？

当然不是，药效研究不是安评，不需要GLP资质，找CRO公司成本很高，而且很多也不一定都很可靠，反而是很多高校老师一直做相关研究的更可信。

药理直通车网站可以留意一下

五、治疗性乙肝疫苗什么时候上市？

由原悦达投资控股65%的复旦悦达联合北京生物制品研究所合作开发的"治疗性乙肝疫苗(乙克)"已结束 期临床，正启动 期临床实验，一旦 期临床成功，将预示着该领域每年超过100亿元的巨大市场全面启动。

上海复旦悦达生物工程有限公司是由复旦大学医学分子病毒学重点实验室国家"863"计划支持下的成果"技术入股"35%，悦达投资以5000万元"资金入股"65%，由闻玉梅院士领衔的乙肝治疗性疫苗研发工作经过10多年的努力，治疗性乙肝疫苗(乙克)于：1999年在北京生物制品研究所中试成功。

2002年9月在北京地坛医院进行 期临床，2004年4月开始 期临床A阶段实验，2005年10月开始 期临床B阶段实验，目前正在准备启动 期临床试验。

六、甲磺酸氟马替尼什么时候能上市

这个现在还没有期限的！

七、家人得了肿瘤，有了解临床试验的吗？经济压力太大，也没有保险，想参加新药临床试验试试。

可以试试，新药正式上市以前都得做临床试验，进行人体试验前已权衡受试者的受益与风险，预期收益超过可能出现的损害，但应注意一点是，与院方签知情同意书时，应了解一下此药有可能产生的副作用

参考文档

[下载：临床试用药什么时候可以上市公司.pdf](#)

[《msci中国股票多久调》](#)

[《退市股票确权申请要多久》](#)

[《大冶特钢股票停牌一般多久》](#)

[《股票涨30%需要多久》](#)

[《股票大盘闭仓一次多久时间》](#)

[下载：临床试用药什么时候可以上市公司.doc](#)

[更多关于《临床试用药什么时候可以上市公司》的文档...](#)

声明：

本文来自网络，不代表

【股识吧】立场，转载请注明出处：

<https://www.gupiaozhishiba.com/chapter/68890850.html>