

DIA发展至今: 半个世纪的征程

反应停事件发生后，一支由30名医药专业人员、医学作者和学术人士组成的团队创立了DIA，以推动世界范围内的知识合作和提高药品标准。

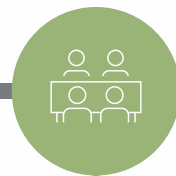
DIA在临床研究方法领域担当领导角色，多次召开国际会议以推动国际注册档案的地区管理要求和信息流通。

DIA在拉丁美洲、加拿大、韩国、中国、印度、日本、中东和新加坡设立了办事机构，促进全球范围内专业知识分享。

1964



DIA



1980's



2000's



1962

美国国会通过了名为Kefauver Harris法案，要求药品生产企业要有充分的科学资料证明药品的安全及有效性。

1970's

DIA为促进药品说明书提供简洁、易懂、准确的信息而专门举办了数次研讨交流会，出版了期刊“药物信息杂志”，这是由专业人士编审的DIA官方学术杂志。

1990's

DIA进入全球增长时期，并支持ICH及药品科学评估，在美国、瑞士和日本开设地区办公室。DIA会员成立首个社区来帮助定义医学研究中使用的全球数据标准，为临床数据交换标准联盟(CDISC)的形成建立了基础。

TODAY

DIA为EUPATI撰写编辑Toolbox医药研发相关的内容；DIA GCP和质量保证社区提交了ICH E8 [治疗创新(临床试验)常规注意事项] 沟通的相关看法。2017年，DIA中国在CFDA加入ICH进程中，作为其坚实的合作伙伴起到了有力的推动作用。同年，日内瓦ICH大会正式宣布DIA成为ICH认可的课程provider。