



第II～IV相臨床試験への 柔軟なアプローチ

QPSは、第II～IV相臨床試験および医療機器試験に重点を置き、あらゆる臨床段階の医薬品開発を支援いたします。QPSのグローバルな臨床チームは、仮想、小規模、中規模、大規模の製薬、バイオテクノロジー、医療機器企業独自のニーズに対応するために長年の経験を有しております。





QPS第II～IV相臨床試験の概要

QPSは、アジア・太平洋、北米、欧州の3大陸にある30ヶ所の拠点で治験施設管理およびモニタリングチームを運営し、後期臨床研究サービスの分野で新たな強力な事業者となっております。



プロフェッショナルで経験豊富なスタッフ



グローバルな柔軟性と対応力



カスタマーフォーカス



優先プロバイダーとの関係

QPSの利点

当社は、科学的リーダーシップと規律ある実行力、患者さんへのグローバルなアクセス、ローカルおよびグローバルな規制に関する専門知識を組み合わせ、化合物の承認取得を加速させます。

- ▶ 常勤医師は、試験設計および計画に関する戦略的方向性、事業スタッフの研修、治験責任医師との連携、メディカルモニタリング、必要に応じて規制当局との面談を行います。
- ▶ 世界の主要な学者や業界のオピニオンリーダーとの長年の交流
- ▶ 教育および民間の被験者数の多い施設との緊密な連携と継続的なプログラム
- ▶ 後期CROとしての専門知識から、現場のニーズや課題を把握し、積極的に臨床試験を管理・支援します。
- ▶ 独自の事業プラットフォームにより、最も経験豊富で治療に専念できるチームメンバーをプロジェクトに配置することができます。
- ▶ チームワーク、透明性のあるコミュニケーション、リスク軽減のための洞察、期待に対する個人の責任を支援し、奨励する試験開始過程





プロフェッショナルで経験豊富なスタッフ

QPSでは、開発チームと協力しながら治験の実施を綿密に管理でき、グローバルな臨床チームメンバーにすぐにアクセスすることができます。

最初のやり取りから、私たちは洞察力、コンサルティングサービス、プロトコルのレビュー、施設の実現可能性、および推奨事項を提供します。お客様のプロトコルを評価し、指定されたスケジュールと予算内で治験を成功させるために必要なプロジェクトチームを経験をもとに構成します。

スムーズな治験の開始を行い、適切な治験実施施設の選定をするために、地域での規制の専門家および医療機関を有します。世界各地にオフィスを構え、専門家や規制当局と常に連絡を取り合い、治験を成功に導くお手伝いをします。

当社のプロジェクト管理チームは、多様な治療法の専門知識と長年の管理経験を有しています。社内の専門性を超えた治療ニーズが発生した場合、経験豊富な外部コンサルタントを積極的に紹介します。

CROの経験、業務の深さ、社内での相談、地理的な位置などを考慮して、お客様がCROを利用されると考えています。クライアントが当社のチームにあらゆるレベルで感銘を受け、長期的な関係を築くことができるよう、努力します。

治療分野の専門知識



QPSは、神経、疼痛、炎症、ワクチン、皮膚科、婦人科、泌尿器科、糖尿病、代謝異常、感染症、中枢神経系、呼吸器、希少疾病など、複数の治療領域で豊富な経験を有しています。



QPSは世界各地に拠点を持つグローバルCROです



グローバルならではの利点がございます

QPSは、米国、オランダ、台湾、インドに4つの高度な生体試料分析施設を保有しており、米国および海外に治験施設を持つ企業や、アジアやインドでの治験を希望する企業に戦略的ソリューションを提供いたします。



CUSTOM-BUILT RESEARCH™

医薬品開発は時間が勝負です。

QPS開発事業部に今すぐご連絡を!

電話 +1 512 350 2827 メール infobd@qps.com