



II~IV상 임상시험에 대한 유연한 접근법

QPS는 모든 임상 단계의 약물 개발을 뒷받침하며 특히 II~IV상 임상시험 및 의료기기 연구에 중점을 두고 있습니다. QPS의 글로벌 임상 팀은 다년간의 경험을 축적해 가상 기업, 중소 규모 및 대규모 제약 회사, 생명공학 회사, 의료기기 회사의 특별한 요구를 충족하고 있습니다.



QPS II~IV상 임상시험 개요

3개 대륙(아시아/태평양, 북미 및 유럽)의 30개 지점에서 기관 및 모니터링 팀을 운영하고 있는 QPS는 최종 단계 임상 연구 서비스 분야에서 새롭게 등장한 강력한 기업입니다.



전문적인 숙련된 직원



글로벌 유연성 및 역량



고객 중심



선호되는 공급업체 관계

주요 차별점

당사는 과학적 리더십과 체계적인 실행, 환자에 대한 글로벌 액세스, 지역 및 전 세계 규제 전문 지식을 결합하여 귀사의 화합물 승인을 가속화합니다.

- ▶ 상근직 전문의가 시험 설계 및 계획에 대한 전략적 지시를 내리고 운영 직원을 교육합니다. 또한 일차 연구자와 협업하고 의료 모니터링을 제공하며 필요한 경우 규제 기관과 회의를 갖습니다.
- ▶ 전 세계 주요 산학 분야 오피니언 리더와의 오랜 상호작용
- ▶ 학술 및 독립 센터의 최고 수준 채용 기관과 밀접한 협업 및 프로그램 진행
- ▶ 풀 서비스의 최종 단계 CRO인 당사의 전문 지식으로 기관의 요구와 문제점에 대한 중요한 통찰력을 제공해 기관을 선제적으로 관리 및 지원할 수 있습니다.
- ▶ 당사의 특별한 운영 플랫폼으로 가장 숙련된 치료 중심 팀원을 귀사의 프로젝트에 배정할 수 있습니다.
- ▶ 팀 작업을 지원 및 장려하는 입증된 연구 시작 프로세스, 투명한 커뮤니케이션, 위험 완화 통찰력 및 개별적인 기대감





전문적인 숙련된 직원

QPS를 통해 임상시험 수행을 세심히 관리하는 동시에 귀사의 개발 팀과 협업할 수 있는 당사 글로벌 클리닉 팀원에게 즉시 액세스할 수 있습니다.

첫 소통부터 당사는 통찰력과 상담 서비스, 임상시험 계획서 검토, 기관 타당성 및 제안사항을 전달합니다. 그리고 귀사의 임상시험 계획서를 평가하여 지정된 시간과 예산 내에서 임상시험을 성공적으로 수행하는 데 필요한 올바른 프로젝트 팀과 경험을 갖췄는지 확인할 것입니다.

당사는 지역을 아우르고 규제 부분의 기량을 갖추고 있으며 의료적 지원을 할 수 있어 원활하게 시작하고 올바른 기관을 선택할 수 있습니다. 전 세계에 있는 당사의 지점과 함께 사교 리더 및 규제 기관들과 지속적으로 연락을 취해 귀사의 임상시험이 성공할 수 있도록 지원할 것입니다.

당사의 프로젝트 관리 팀은 다양한 치료 전문 지식과 다년간 축적된 관리 경험을 제공합니다. 당사가 보유한 전문 지식을 넘어서는 치료 요구가 발생한 경우에는 숙련된 외부 컨설턴트를 선제적으로 제공할 것입니다.

귀사는 경험, 운영의 깊이, 사내 상담 및 지리적 범위 등을 위해 CRO를 찾고 있을 것입니다. 당사는 고객들이 모든 수준의 팀에게 좋은 인상을 받을 수 있도록 노력하고 있으며 이는 오래 지속되는 관계를 구축하는 데 도움이 됩니다.

치료 전문 지식



QPS는 다음을 포함해 다양한 치료 영역 전반에서 광범위한 경험을 가지고 있습니다. 신경학, 통증, 염증, 백신, 피부학, 부인과학, 비뇨기과학, 당뇨병, 대사장애, 감염성 질병, CNS, 호흡기 질환 및 희귀 질환.



QPS는 전 세계에 소재지를 갖춘 글로벌 CRO입니다.



글로벌 생체시료분석 계약 연구 기관이 제공하는 전 세계 규모 자원에서 얻을 수 있는 혜택

QPS는 미국, 네덜란드, 대만, 인도에서 최첨단 생체시료분석 시설 네 곳을 운영하며 미국과 해외에 기관을 두거나 임상시험을 진행하고 있는 기업들에게 전략적 솔루션을 제공하고 아시아 및/또는 인도에서도 임상시험을 진행할 수 있길 바라고 있습니다.



CUSTOM-BUILT RESEARCH™

시간은 약물 개발의 근간입니다.

지금 QPS 비즈니스 개발 팀에 문의해 주세요!

전화 +1 512 350 2827 이메일 infobd@qps.com