



초기 단계 임상시험을 위한 유연한 접근법

세 개 대륙에 네 곳의 1상 기관을 둔 QPS 는 모든 개발 단계와 다양한 치료 적응증에 종합적인 임상시험 서비스를 제공하고 있습니다요구를 충족하고 있습니다.





QPS II~IV상 임상시험 개요

QPS는 1상 임상시험(FIM)을 성공시키는 것으로 유명합니다. 모든 QPS 1상 기관에는 매년 정기적으로 수백 건의 I/IIa 상 임상시험을 수행하는 전문 임상 약리학 팀이 근무하고 있습니다. 또한 당사는 용량 반응, 단일용량상승시험(SAD), 다중용량상승시험(MAD),



전문적인 숙련된 직원



글로벌 유연성 및 역량



고객 중심



선호되는 제공업체 관계

전문적인 숙련된 직원

각 I/II상 임상시험에는 전문 고객 팀이 있으며, 귀사의 임상시험 수행에 전반적인 책임을 가지고 임상시험 기간 내내 단일 연락 창구가 될 숙련된 임상 프로젝트 매니저가 주도할 것입니다.

풀 서비스 CRO인 QPS는 전임상 데이터 검토, 연구 설계 및 임상시험 계획서 작성, 임상 수행, CDISC 준수 임상시험 보고서 제공, 데이터 관리, PK/PD 분석, 생물통계학, 생체시료분석 및 바이오마커 분석을 포함해 초기 단계 약물 개발 과정 전반에서 임상 연구 서비스를 제공합니다.

광범위한 초기 단계 임상시험

- ▶ 1상 임상시험 및 개념 증명
- ▶ 임상 PK/PD 시험
- ▶ 생체이용률 및 생물학적 동등성
- ▶ 약물 간 상호작용
- ▶ 사람 물질 수지
- ▶ 이미징(PET, fMRI)
- ▶ 철저한 QT/QTc
- ▶ 마이크로도상
- ▶ 특수 모집단





글로벌 유연성 및 역량

QPS는 귀사가 엄격한 기간, 환자 등록, 까다로운 임상 데이터 수집 및 보고 요건 등의 여러 문제에 직면하고 있다는 것을 알고 있습니다. 전략적으로 배치된 최첨단 글로벌 I상 시설을 갖춘 당사는 탁월한 입지에서 이 같은 요구를 충족하고 있습니다. QPS는 여러 유형의 임상시험을 위해 수많은 시험 주제를 다루고 있습니다.

고객 중심

QPS는 각 고객의 요구를 충족하는 데 중점을 두고 있습니다. 모든 시험을 완전하게 구성해 제시간에 완료할 수 있도록 하고 있습니다. 또한 최적의 의사소통으로 귀사가 언제나 프로젝트 상태를 온전히 확인할 수 있게 하고 있습니다. 귀사는 마감 기한을 충족할 것이라고 확신할 수 있습니다.

글로벌 역량

QPS의 초기 단계 임상시험 기관은 최고의 효율성을 얻기 위해 집중된 전문 지식으로 특별하고 보완적인 핵심 역량을 갖추고 있습니다. QPS 임상 약리학 팀은 각 시험이 모든 적절한 글로벌 기준에 따라 완료될 수 있게 노력하고 있습니다.

모든 QPS 기관은 글로벌 데이터 네트워크를 통해 연결되어 있어 시험 관리를 단순화하고 있습니다. 이를 통해 약물 개발 전체 과정 내내 완전하게 통합된 정보를 보장합니다.



과학적 리더십 및 입증된 결과



당사의 전문적인 숙련된 팀은 QPS 시설에서 수행된 모든 임상시험이 기간 및 규제 요건을 충족한다는 것을 보장합니다. QPS는 타당하고 경쟁력 있는 가격대에서 당사의 기술 직원에 대한 직접적인 연락과 함께 고품질의 데이터와 귀사에 적합한 방식의 주기적 업데이트를 제공하는 한편 귀사의 문의사항에 즉각적이며 정중하게 답할 것입니다.

- ▶ I상
- ▶ IIa상
- ▶ 임상 연구 서비스
- ▶ 데이터 관리



QPS는 전 세계에 소재지를 갖춘 글로벌 CRO입니다.



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

소분자, 단백질 생체치료법, 백신, 유전자 치료 또는 세포 치료 등, QPS는 광범위한 생체시료분석 서비스를 제공하여 발견부터 임상 개발 및 감독기관 보고서 제출에 이르기까지 모든 약물 개발 요구를 뒷받침합니다.



CUSTOM-BUILT RESEARCH™

시간은 약물 개발의 근간입니다.

지금 QPS 비즈니스 개발 팀에 문의해 주세요!

전화 +1 512 350 2827 이메일 infobd@qps.com