



灵活的 早期临床试验方法

QPS在全球三大洲拥有四个I期临床试验中心，可提供全面的临床试验服务，涵盖所有研发阶段和各种治疗适应症。





QPS早期临床试验概述

QPS以首次人体(FIM)临床试验的超高成功率闻名。QPS所有I期试验中心均配备专业临床药理学团队, 每年例行完成数百项I/IIa期研究。我们亦在各种早期临床试验设计方面拥有专业科研能力, 包括剂量响应、单剂量爬坡试验 (SAD) 和多剂量爬坡试验 (MAD) 研究以及药物间相互作用研究。



经验丰富的专业团队



全球灵活性和全球能力



客户至上



首选供应商

经验丰富的专业团队

每项临床I/II试验均有一支专业客户团队, 由一名经验丰富的项目经理带领, 全面负责您的临床试验开展, 并在试验期间全程担任您的唯一联系人。

作为一家提供全方位服务的CRO, QPS 为整个早期药物开发过程提供临床研究服务, 包括: 临床前数据审核、研究设计和试验方案撰写、临床实施、提供符合CDISC标准的临床研究报告、数据管理、PK/PD分析、生物统计、生物分析测试和生物标志物检测。

各类早期试验

- ▶ 首次人体和概念验证
- ▶ 临床PK/PD研究
- ▶ 生物利用度和等效性
- ▶ 药物间相互作用
- ▶ 人体质量平衡
- ▶ 成像 (PET、fMRI)
- ▶ 充分的QT/QTc
- ▶ 微剂量给药
- ▶ 特定族群





全球灵活性和全球能力

QPS深知您面临的挑战众多，包括严格的时间安排、患者招募、苛刻的临床数据收集和报告要求。我们拥有四家最先进的全球I期临床机构，遍布各大战略要地，能够很好地满足上述需求。QPS可为多种类型的临床试验提供大量研究对象。

客户至上

QPS专注于满足每位客户的需求。我们会确保为所有研究招募到足够试验对象并按时完成。同时，我们也会确保沟通顺畅，让您随时掌握项目状态。您尽可放心，一定能如期完成任务。

全球能力

QPS各个早期临床试验中心的核心能力独具特色又互为补充，聚焦专业知识以获得最高效率。QPS临床药理学团队努力确保每项研究均按照所有相关全球标准完成。

所有QPS试验中心均通过全球数据网络连接，能简化研究管理。这样可以确保在整个药物开发过程中全面整合各方信息。



领先的科研和可靠的结果



我们经验丰富的专业团队可确保QPS研究机构开展的所有临床试验均满足时间安排和相关监管要求。QPS以合理而有竞争力的价格提供高质量的数据，同时也有技术人员直接与您合作，通过方便您的方式定期报告进展，及时而有礼貌地回答您咨询的问题。

- ▶ I期研究
- ▶ IIa期研究
- ▶ 临床研究服务
- ▶ 数据管理



QPS是一家全球性CRO, 分支机构遍布世界各地



享受全球性合同研究组织带来的丰富全球资源

无论您关注小分子、蛋白生物治疗剂、疫苗、基因疗法还是细胞疗法, QPS都能提供全方位的生物分析服务, 支持从发现到临床开发和监管申报的所有药物开发需求。



TIME IS OF THE ESSENCE IN DRUG DEVELOPMENT.
CONTACT THE QPS BUSINESS DEVELOPMENT TEAM TODAY!

Call +1 512 350 2827 Email infobd@qps.com