II至IV期临床试验服务

QPS支持每个临床阶段的药物开发,重点关注II至IV期临床试验和医疗器械研究。QPS的全球临床团队拥有多年经验,能满足虚拟、小型、中型和大型制药、生物技术和医疗器械公司的独特需求。



QPS II至IV期临床试验概述

QPS的试验管理与监测团队分布于三大洲(亚洲/太平洋、北美和欧洲)的30个地点,已成为后期临床研究服务领域的新生力军。









主要特色

我们将领先的科研能力与严谨的执行能力相结合,可在全球范围内招募患者,并提供本地和全球监管方面的专业知识,以加快您的化合物获得批准的速度。

- ▶ 全职医生为研究设计和规划提供战略指导,培训操作人员,与主要研究人员合作,提供医疗监测,并根据需要与监管机构会面。
- ▶ 长期与全球主要学术和行业思想领袖保持互动。
- ► 与学术和独立中心的大批量招募中心密切合作并持续 开展项目。
- ▶ 作为一家提供全方位服务的后期CRO,我们拥有相关专业知识,能够深入了解中心的需求和挑战,从而积极主动地为其提供管理和支持。
- ▶ 由于拥有独特的运营平台,我们能够为您的项目指派经验 最丰富、最专注于治疗的团队成员。
- ▶ 经过验证的研究启动流程,支持并鼓励团队合作、透明沟通、通过洞察降低风险以及个人自主管理预期。





经验丰富的专业团队

与QPS合作,您可以即时和我们的全球临床团队成员取得联系,他们能够在与您的开发团队合作的同时,精心管理试验的进行。

从第一次互动开始,我们就会为您提供深入见解、咨询服务、 试验方案审查、试验中心可行性和建议。我们将对您的试验方 案进行评估,确定合适的项目团队组合和必要的经验,从而在 指定的时间和预算范围内成功实施您的试验。

我们拥有区域覆盖、监管能力和医疗支持,可确保顺利启动和选择合适的试验中心。我们的办事处遍布全球,与思想领袖和监管机构保持着密切联系,有助于确保您的试验取得成功。

我们的项目管理团队拥有各类治疗专长和多年管理经验。如果有超出我们内部专业知识范围的治疗需求出现,我们会主动提供经验丰富的外部顾问。

我们相信,您选择CRO是由于他们的丰富经验、操作深度、内部咨询能力和地理覆盖范围。我们努力确保客户对我们的各级团队都留下深刻印象,这有助于建立长期持久的合作关系。

治疗专业知识



QPS在多个治疗领域拥有丰富经验,包括:神经、疼痛、炎症、疫苗、皮肤病、妇科疾病、泌尿科疾病、糖尿病、代谢性疾病、传染病、CNS、呼吸疾病以及罕见疾病。







QPS是一家全球性CRO,分支机构遍布世界各地



享受全球性生物分析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都能提供全方位的临床及生物分析服务,支持从发现到临床开发和监管申报的所有药物开发需求。



网络地点

美国,奥地利,澳大利亚,阿根廷,比利时,波黑,巴西,保加利亚,智利,中国,克罗地亚,捷克,丹麦,法国,芬兰,德国,匈牙利,印度,意大利,立陶宛,荷兰,波兰,罗马尼亚,塞尔维亚,斯洛伐克,南非, 韩国,西班牙,瑞典,中国,台湾,英国



CUSTOM-BUILT RESEARCH™

在药物开发中,时间就是生命。 立即联系QPS商务团队!

电话:+1 512 350 2827, 电子邮件:infobd@qps.com