



早期临床试验服务

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期临床中心，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, 波兰, 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