



CRO 定制服务

QPS 致力于与客户建立紧密持久的合作关系。
我们作为专业 CRO 所提供的敏捷灵活的服务，结合相互信任，
可提高您外包药物开发项目的质量。





QPS 始创于 1995 年，如今已成为世界一流的 CRO 之一。QPS 是一家符合 GLP/GCP 要求的外包研究组织 (CRO)，致力于支持药物发现、临床前和临床药物开发。QPS 为世界各地的制药和生物技术客户提供卓越服务。众多公司信赖 QPS 全球资深专家团队在以下服务领域提供药物发现和开发项目：



药理学



毒理学



DMPK



生物分析



转化医学



临床开发

药理学

QPS 药理学专家团队提供一系列针对多种物种的预测疾病模型。研究类型包括功效 (**体内和体外**)、安全性、药代动力学 (PK)、药效学 (PD) 和定制制剂。

毒理学

在过去的三十年中，QPS 已为制药和生物技术公司完成了数千项 GLP 研究，涵盖众多疾病领域和疗法。其中包括生殖和遗传毒性研究以及发育研究。丰富的经验证明我们有能力在台湾的临床前试验中心提供高效、优质的数据解决方案。

DMPK

确定候选药物在实验动物体内的吸收、分布、代谢和排泄 (ADME) 及定量全身放射自显影 (QWBA) 特性的研究是 QPS 药物代谢和药代动力学 (DMPK) 服务的重要组成部分。





生物分析

QPS 建立在为小分子和生物制剂提供生物分析服务的全球资源网络之上，在美国、欧洲、亚洲和印度拥有最先进的设施。了解与 QPS 建立战略外包联盟如何助力您实现世界级卓越运营与服务。

转化医学

QPS 提供专业的生物标志物检测能力，支持靶向治疗和个性化药物的开发。QPS 是基因表达转化领域和利用基因分型加速制药突破的领导者。

临床开发

30 多年来，QPS 的临床研究中心共完成了数千项临床试验，涉及数万名健康志愿者和患者。我们提供行业领先的早期和后期临床能力，在美国、欧洲和澳大利亚拥有超过 500 张 I 期床位和 700 多个合作试验中心。我们的经验涵盖复杂的首次人体试验和概念验证 (POC) 项目以及全球性 II 至 IV 期研究。

其他服务

除了上述全方位的 CRO 服务外，QPS 还提供临床试验试剂盒组装、中央安全实验室、及 PBMC 实验室服务，DEXA 扫描服务。



领先的科研和可靠的结果



Benjamin M. Chien 博士于 1995 年创立 QPS，致力于提供高质量的生物分析 LC-MS/MS 合同研究服务。此后，QPS 不断发展壮大，现已在美国、欧洲、亚洲、印度和澳大利亚拥有 1,200 多名员工。多年来，公司开发了定制化研究服务，包括：

- ▶ 临床前（毒理学、药理学和 DMPK）
- ▶ 生物分析和转化医学
- ▶ 临床试验执行
- ▶ 临床研究服务
- ▶ 医疗和监管事务
- ▶ 中央實驗室服務
- ▶ PBMC 处理和 DEXA 扫描





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: info@qps.com