



早期临床试验服务

拥有三个先进的I期临床试验中心, QPS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。

作为一家全方位服务的CRO, QPS在整个早期药物开发过程中提供临床研究服务, 包括: 临床前数据审查、研究设计与方案撰写、临床试验执行、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、生物分析以及生物标志物检测。

各类早期试验

- ▶ 首次人体和概念验证
- ▶ 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深知您面临诸多挑战,包括严格的时间要求、患者招募以及高标准的临床数据收集和报告要求。凭借三个先进且战略性布局的全球I期临床中心, QPS能够充分满足这些需求。QPS可为多种类型的临床试验提供大量研究受试者。

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