

## 製品・技術・サービスの名称

### 医薬品、医療機器、再生医療等製品開発の受託研究

医薬品、医療機器、再生医療等製品、化審法、安衛法の各種GLPに適合した施設において前臨床試験（安全性試験、薬効薬理試験、分析試験）を受託しています。遺伝子組換え実験、バイオセーフティ実験への対応や、被験物質分析、TK/PK分析、臨床検体バイオマーカー測定、病理標本作製、病理組織学的検査等の一部受託も可能です。臨床事業部門では治験施設支援（SMO）、医薬品開発業務受託（CRO）を行い、臨床段階にある試験を支援しています。

## セールスポイント

### 包括的な開発支援体制と豊富な経験

基礎研究、前臨床試験、臨床試験、薬物動態・分析等、医療における研究開発のあらゆる分野において迅速かつ的確なサービスを提供します。特に前臨床試験受託については、40年以上の経験と豊富なノウハウ、国内随一の事業規模を誇ります。

## 再生医療分野における用途

- 一般毒性試験、造腫瘍性試験、薬効薬理試験、分布試験等、前臨床試験の受託研究を行います。
- 再生医療等製品の臨床試験に特化した支援部門にて、コンサルティングを行っております。

- ラット、マウス、カニクイザル、アカゲザル、フサオマキザル、マーモセット、ビーグル、ウサギ、モルモット、マイクロミニブタ、ミニブタ、フェレット等、多数の動物種の取り扱いが可能。

- AAALAC International  
(国際実験動物ケア評価認証協会) 認証



- 研究開発を支える確かな技術と設備

カニクイザル眼球HE染色



qPCR



IVIS (in vivo imaging system)



MRI

