

Accelerator™ 药物开发计划

彻底改变新兴生物技术企业和大型药企的制药价值链

整合研发和生产流程，提高效率并加速新药上市



CRO 的作用

医药合同研发企业 (CRO) 通过试验规划和交付、监管合规支持和咨询等各种服务，为生物技术企业和药企的临床试验流程提供支持。

CDMO 的作用

医药合同定制研发生产企业 (CDMO) 为生物技术企业和药企提供全方位服务，其服务覆盖从早期研发到临床试验再到最终产品商业化的各个阶段。

整合优势

CDMO 服务与 CRO 服务的整合能够协调药物开发各个阶段的研究和生产活动，实现药物从概念到上市路径的增效和拓宽，从而加快速度、简化流程并提高可扩展性。



加快创新

整合时间表，联合管理项目，高效共享信息

在一体化结构内加快沟通

主动降低风险并迅速调整策略

通过增加项目关键里程碑的可见性加快决策

驾驭复杂的药物开发

跨项目集中协调

减少多个供应商之间的交接

个性化规划以及全供应链透明度

签署关于开发、生产、临床供应和临床研究服务的联合合同

操作灵活性

全球网络与地区专业知识相结合，支持跨地区工艺放大

适应不断变化的需求

顺利实现从临床试验各期到商业化生产的工艺放大

赛默飞是一家提供全方位服务的全球性 CDMO 和 CRO 企业，每天都在帮助客户加快向患者提供小分子药物、大分子药物和先进治疗药物。

赛默飞目前正为 80 多个申办者提供端到端的药物开发支持。

联系我们，了解赛默飞一体化 CDMO 和 CRO 服务如何助您加快药物开发。