

安全性管理

当社のモットーである質の高い成果物を提供

これまでのCROとしてのノウハウを幅広く活かしながら、臨床試験及び製造販売後分野で発生する安全性情報の収集・評価分析等を経験豊かなスタッフが支援します。製薬企業をはじめとするお客様のニーズにお答えすべく、データの入力、予備評価等を行い、迅速に受託業務を遂行します。システム運用については、当社の強みを活かして、高度なセキュリティに基づいて、厳格に個人情報や秘密情報を管理しています。業務内容によって、より専門性の高い外部専門家の意見も取り入れながら、当社のモットーである質の高い成果物を提供します。

【主な業務一覧】

- 安全管理情報の収集
医療関係者(試験、調査)
学会報告、文献報告
開発部門
- 評価・解析
情報のデータベース作成
予備評価
情報の解析
措置の立案、添付文書の改訂
- 伝達
提携企業(国内・海外)

グローバル開発サポート

グローバル治験、アジア治験の実施をサポート

「ドラッグ・ラグ」といわれる、日本への新薬投入の遅れを解消するため、東アジア地域との連携・協力に基づく「アジア治験」は、企業・当局が取り組んでいる大きな課題です。

ヨーロッパの非臨床CROの代理店としての長い経験を活かしつつ、アジア地域(台湾・中国・韓国など)のCROとのパートナーシップとネットワークにより、国内依頼者の、グローバル治験、アジア治験の実施をサポートします。

一方、海外の開発候補品目を日本に導入し、効率的な臨床開発を行って上市することもグローバル化のひとつです。欧米バイオベンチャーのユニークな化合物・候補品目を、日本において、臨床開発を行うことは、“Unmet Medical Needs”を埋めるために重要です。ACRONETは、モニタリング・データマネジメント・統計解析・メディカルライティングといったさまざまな分野の経験を活かして効率よい臨床開発業務の受託と、業務コンサルティングを提供します。また、伊藤忠商事のグローバルネットワークを活用して、海外の優れたCROやテクノロジーサービスプロバイダー、ITベンダーなどを開拓し、日本のライフサイエンス市場のお客様にふさわしいサービスとして提供します。

【主な業務一覧】

- EDCを利用したアジア治験のサポート
- 統計解析業務のオフショアのコンサルティングおよびプロジェクト・マネジメント
- アジア治験実施のコンサルティングと、パートナーCROによる現地モニタリング・DM業務のアレンジ