

In vitro 薬物動態試験 (共通事項)

GLP準拠施設にて、開発段階に適した*in vitro* 試験を実施いたします。

I

In vitro 試験の受託項目(RIおよび非RIでの試験を実施)

- ◆ *In vitro* 代謝試験
- ◆ 代謝酵素誘導試験
- ◆ 代謝酵素阻害試験
- ◆ *In vitro* 共有結合試験
- ◆ Caco-2 細胞を用いた透過性試験
- ◆ 発現細胞を用いたトランスポーター評価試験

II

開発段階に適したサービスを実施

- ◆ 創薬段階
 - 手続きの簡略化や電子媒体でのデータ提出など、スピードを重視した対応をいたします。
 - スクリーニング試験のご依頼も承ります。
- ◆ 開発段階（信頼性基準）
 - 第1回目(1998年)のGLP適合性調査以降、全調査においてAまたは適合の評価を得ているGLP準拠施設で実施し、申請用データをご提出いたします。

III

英文の試験計画書・報告書を作成

- ◆ ご要望に応じて、英文および和文での試験計画書・報告書の作成をいたします。
- ◆ 和文書類の英訳および英文校正、ネイティブチェックのご依頼も承ります。

