

IMS Health & Quintiles are now



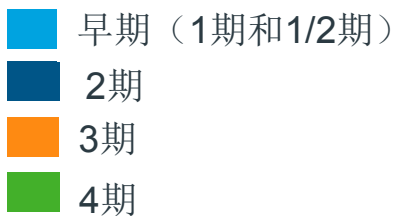
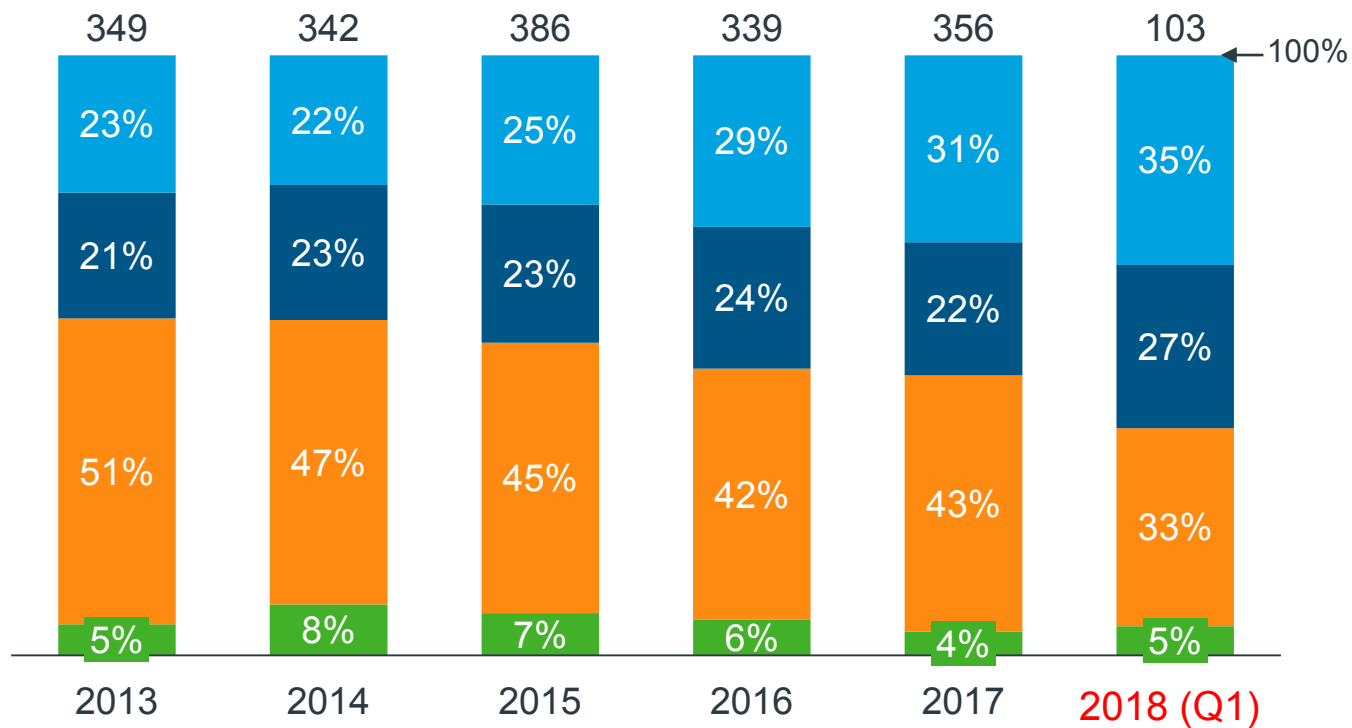
IQVIA澳大利亚 - 中国生物技术公司的理想合作伙伴

澳大利亚生物技术展

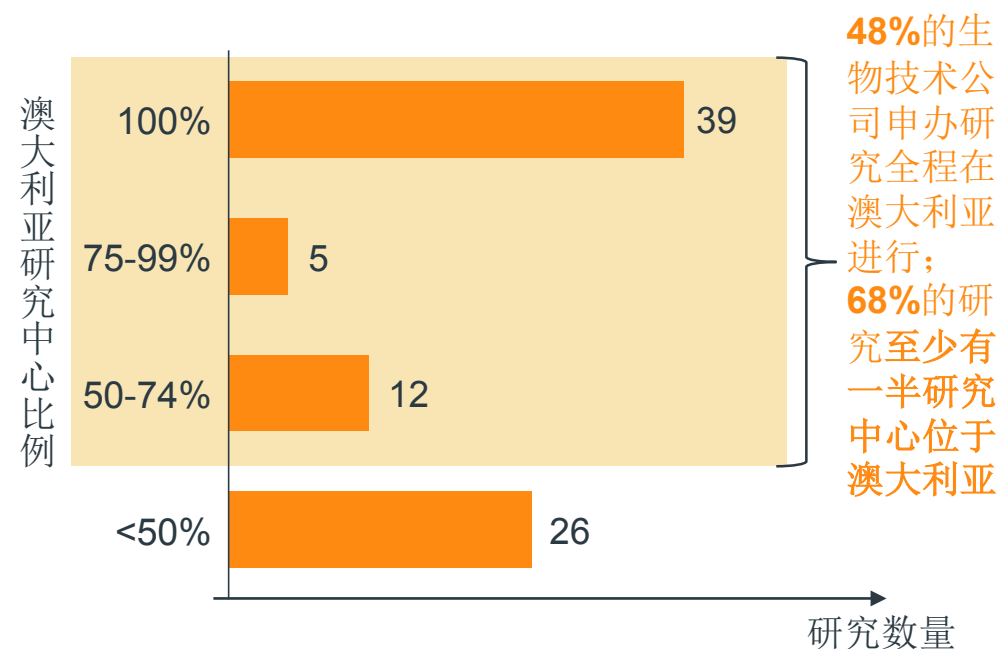
Qiao Watkins, 业务发展副总监
澳大利亚

“肿瘤学浪潮”：澳大利亚是早期肿瘤学研究的圣地

涉及澳大利亚和/或新西兰研究中心的临床试验，按开始年份排列



生物技术公司申办的研究数量，按澳大利亚研究中心比例排列

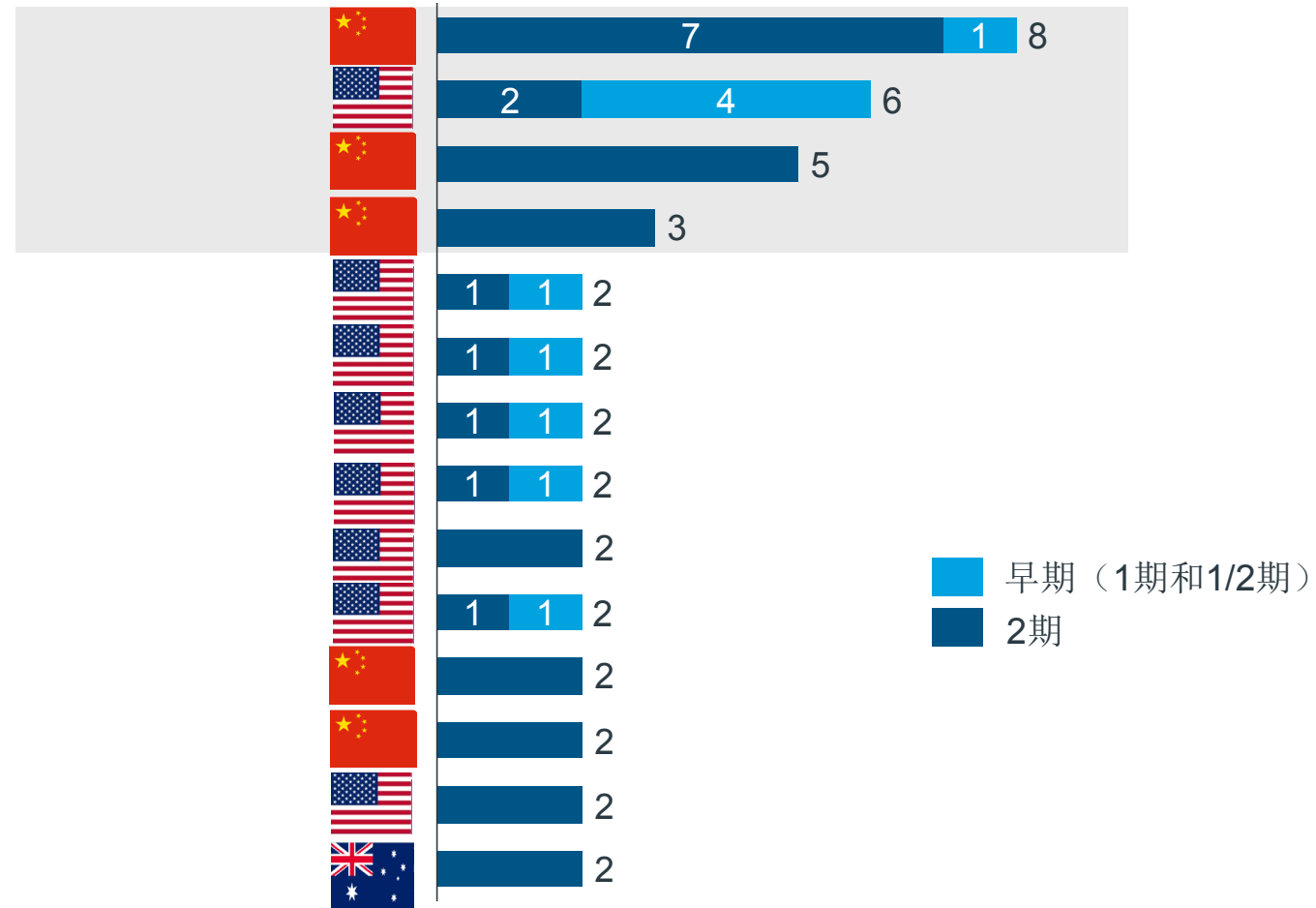


*部分研究采用适应性设计

注：2013年1月1日至2018年3月31日期间开展的所有试验，涉及澳大利亚和/或新西兰研中心、所有治疗领域、所有申办者类型、所有阶段。不包括暂停、撤销或终止的试验。
来源：clinicaltrials.gov。

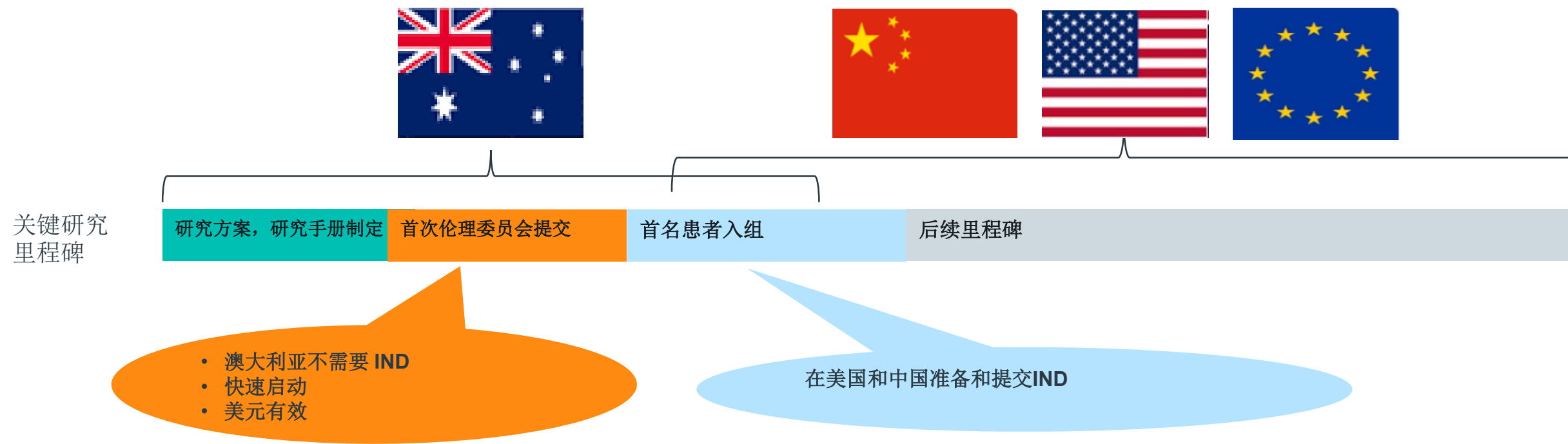
生物技术公司申请的肿瘤学研究， 研究数量最多的前4家生物技术公司中有3家 来自中国

在澳大利亚进行早期肿瘤学研究的前14家生物技术公司



澳大利亚作为研究启动平台

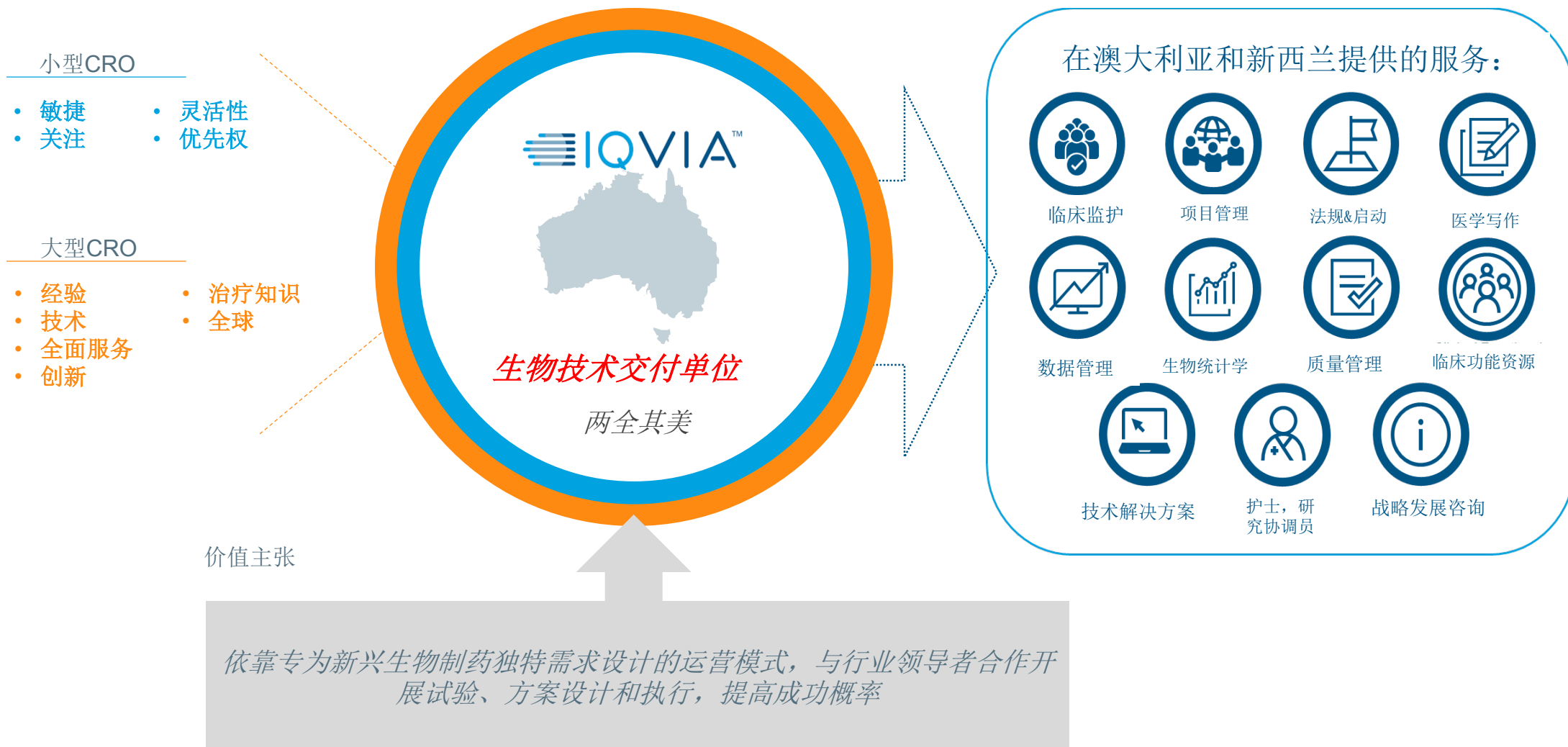
启动临床试验的关键路径



世界一流水平的研究者, 具有丰富经验和简化流程的研究中心
完善的临床试验服务提供者和组织网络
在澳大利亚采集的数据被FDA和EMA认可
成功的FDA、EMA和其他监管检查
政府的大力支持 (研发税收激励)

IQVIA的生物技术交付单位专为生物制药打造

为具备领先能力的小型CRO提供敏捷性和关注，为大型CRO提供资源和全球影响力



伞形研究方案和治疗可及性

澳大利亚和新西兰的优势

- 在亚太地区，特别是澳大利亚和新西兰，伞形研究方案被视为标准方案，Ia期、Ib期和IIa期均包含在相同的研究方案中
- 通过早期开发实现快速进展，无需额外的研究方案、数据库或CSR，并且在大多数情况下，随着研究的进展无需额外的IRB批准

• 澳大利亚和新西兰如何满足伞形研究方案的需求？



1 澳大利亚和新西兰的所有早期网络研究中心都位于一家大型三级医院内或与大型三级医院位于同一地点



2 主要研究者与当地咨询网络之间建立了良好的关系，为接触绝大多数治疗领域的各种患者提供了前所未有的机会



3 经过IRB批准和研究中心主导的预筛选同意书有助于在早期快速识别专科患者群体，从而实现准时和一致的招募时间表



4 如果需要，研究中心能够在单一研究方案内进行健康志愿者和患者的组合招募

使用IQVIA数据确认患者热点

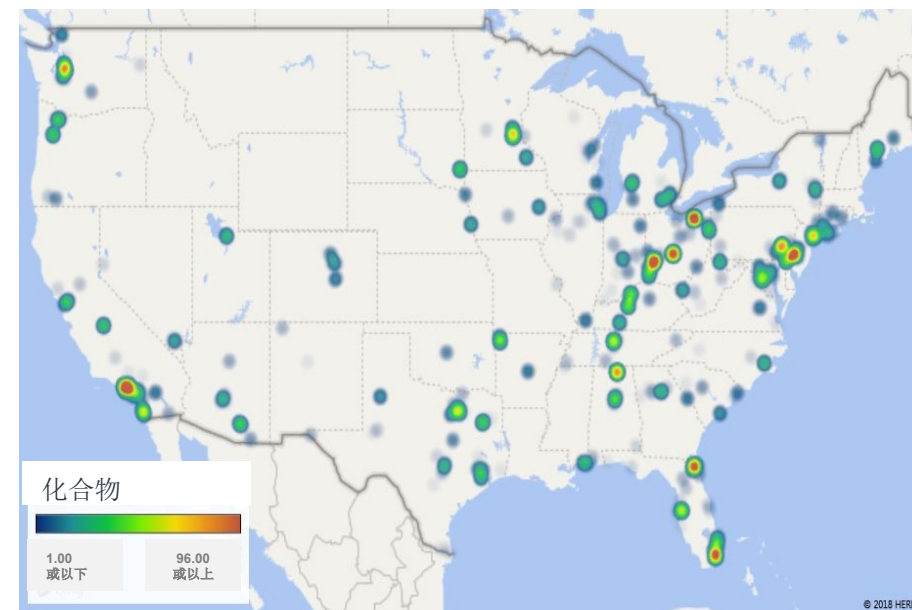
研究中心确认和转介

通过分析IQVIA的专有数据来源，为您的研究确认患者的热点：

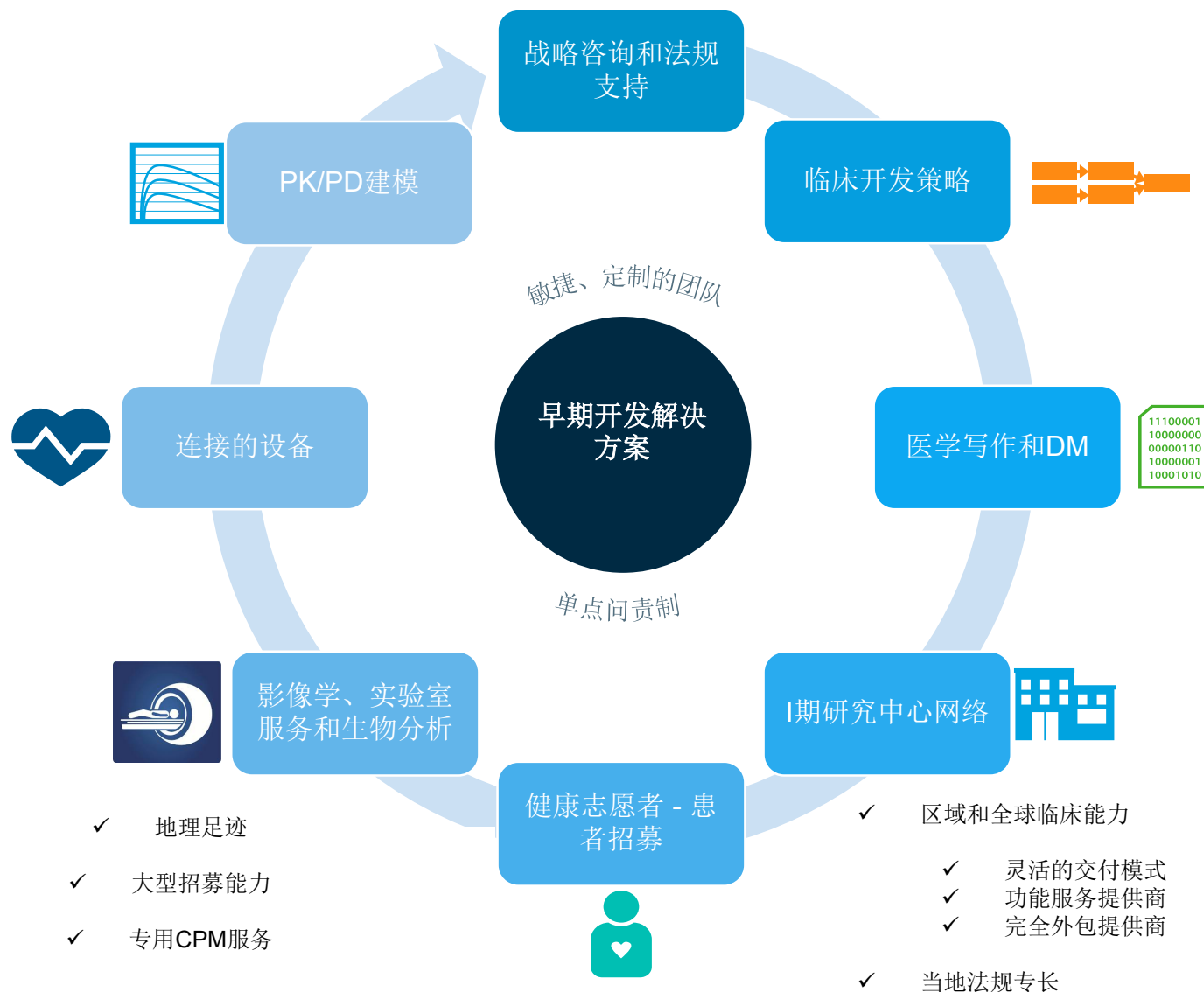
- **研究中心确认：**针对具有XXX患者YYY治疗的**最大患者库**的研究中心，以便可以考虑让这些患者入组该研究
- **患者转介：**在启动研究中心附近确认具有正在接受YYY治疗的大量XXX患者的研究中心，以便可以随着研究的进展将患者转介至该研究中心



热点图仅供说明



IQVIA综合早期临床开发：从I期到早期证据产生的策略



IQVIA联系方式

如果您对在澳大利亚开展临床试验有任何疑问，请随时联系IQVIA



Megan Ford

高级总监, 生物技术交付单位, 澳大利亚和新西兰



MegFord

+61 2 9016 8000

megan.ford@iqvia.com



Qiao Watkins

业务发展副总监, 澳大利亚和新西兰



qywatkins

+61 432 855 927

qiao.watkins@iqvia.com