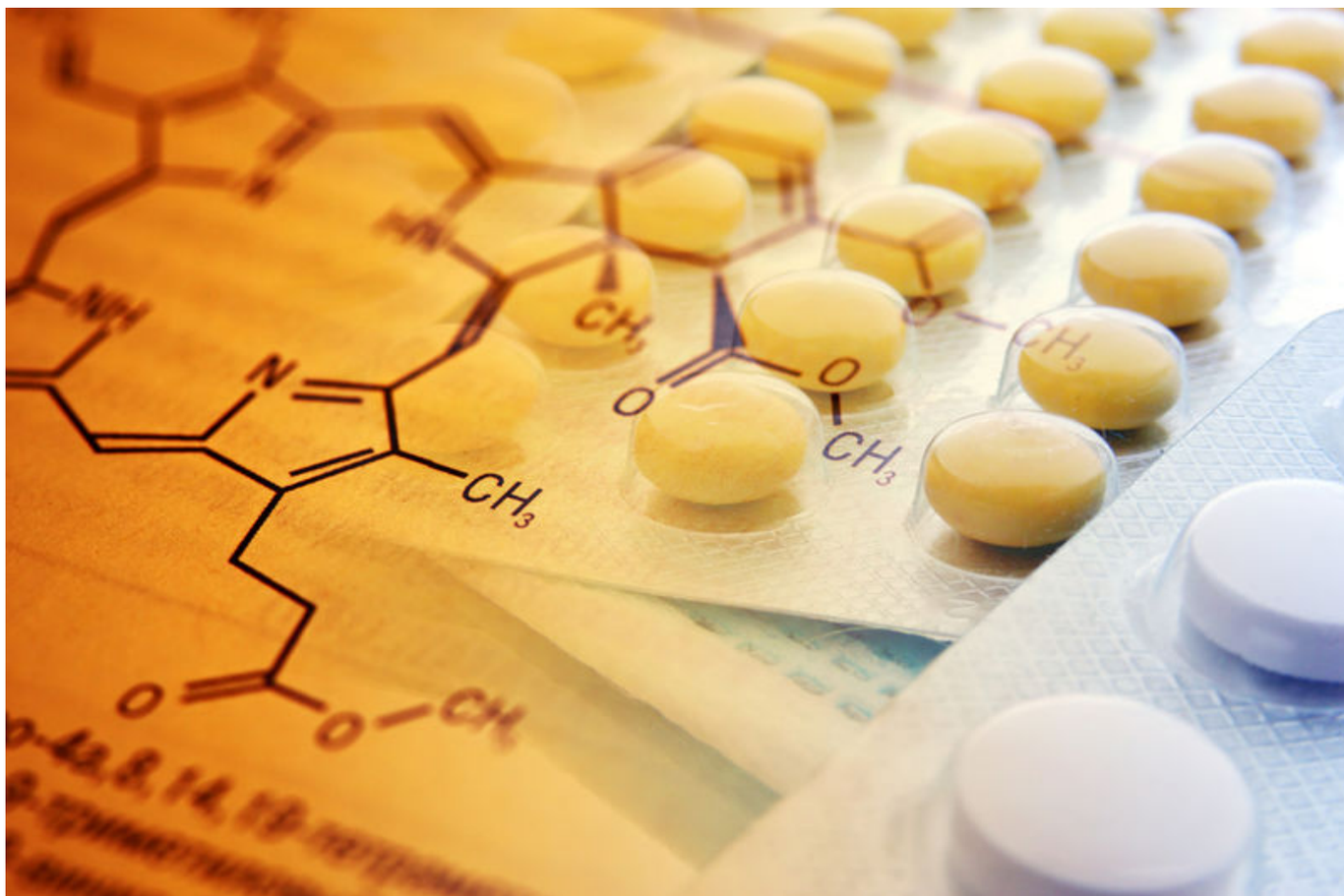


## **Hochwertige Studien mit Arzneimitteln.**

Wir übernehmen klinische Studien mit Arzneimitteln der Phasen II bis IV sowie auch hochwertige nicht-interventionelle Studien (NIS), Post-marketing Surveillance Studies, Post-Authorization Safety Studies (PASS), Post-Authorization Efficacy Studies (PAES) und Register. Hierbei erfüllen wir sowohl Einzelleistungen wie eCRF-Erstellung, Monitoring, statistische Analysen oder bieten auch Full-Service an. Wir arbeiten streng nach Good Clinical Practice (GCP), der DSGVO sowie nationalen bzw. internationalen Gesetzen und Richtlinien.

Durch unser hervorragend ausgebautes Netzwerk können wir nicht nur Studien in Deutschland und der DACH-Region bewerkstelligen, sondern haben auch zahlreiche Mitarbeiter in ganz Europa inkl. Osteuropa.

In den letzten Jahren haben wir etliche Projekte z.B. in der Onkologie, der Kardiologie, Gastroenterologie, Diabetologie und Pulmologie erfolgreich übernommen, so dass wir eine große Erfahrung in Ihr Projekt einbringen können.



**Was können wir für Sie tun?**