

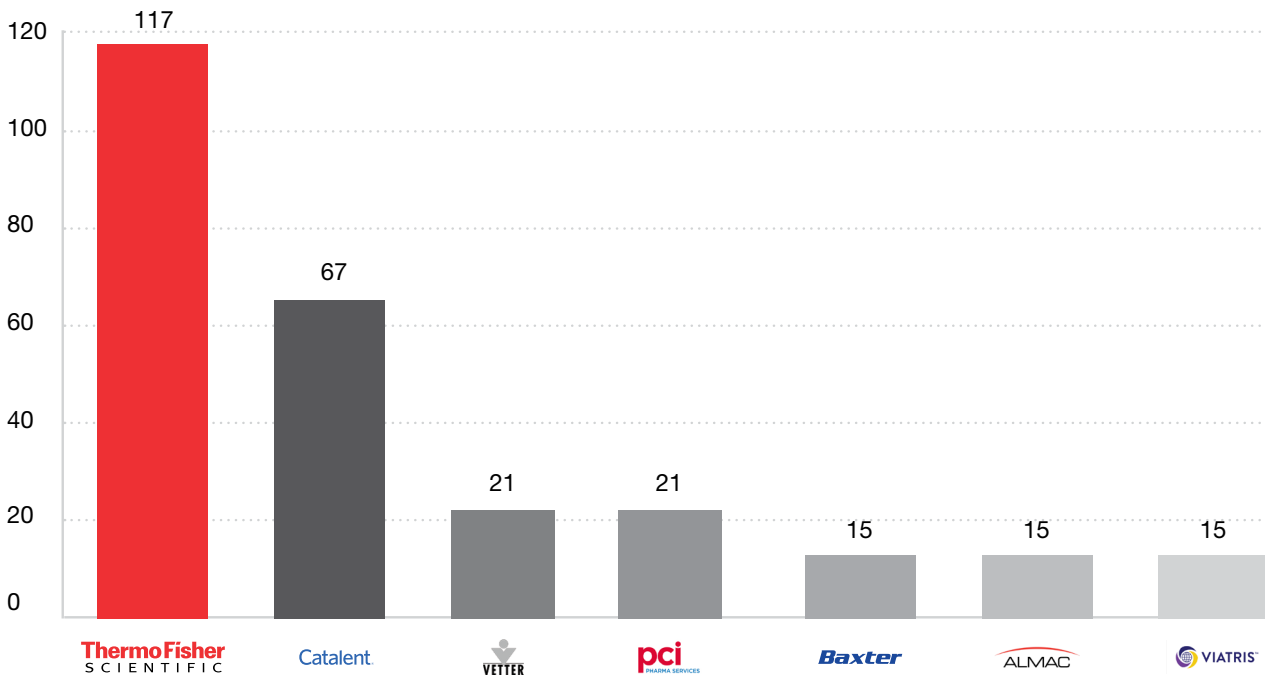
Jessica Morin
Portfolio Services Manager,
Pharma Services
Whitby, Ontario

Jigal Shah
Business Manager,
Pharma Services
Whitby, Ontario

**DELIVERED
WITH
TENACITY & TRUST**

써모 피셔 사이언티픽은 성공적인 **NDA** 승인을 지원합니다.

Patheon pharma services는 지난 10년간 가장 많은 **NDA** 승인 의약품의 개발 및 공급을 지원한 **CDMO** 입니다.



Outsourced NDA approved products 2011-2020

Source: PharmSource, A GlobalData Product, Trend Report – CMO Scorecard: Outsourcing of NDA Approvals and CMO Performance – 2021 Edition
Data does not include NDA approvals for non-therapeutic drugs.

- API
- BIOLOGICS
- VIRAL VECTOR SERVICES
- EARLY & LATE PHASE DEVELOPMENT
- CLINICAL TRIAL SOLUTIONS
- LOGISTICS SERVICES
- COMMERCIAL MANUFACTURING

Your truly integrated pharma services partner

Patheon pharma services는 고객이 성공적인 NDA 승인을 획득할 수 있도록 통합적인 제약 서비스를 지원합니다. 지난 10년 간 Patheon pharma services가 지원한 NDA 승인 의약품의 수는 상위 3개 Global CDMO에서 지원한 숫자를 합친 것 보다도 많습니다. 더불어 써모 피셔는 광범위한 글로벌 네트워크를 통해 전체 임상 단계에 걸쳐 모든 의약품의 개발, 생산에 대한 통합적인 서비스를 제공합니다.

Patheon pharma services는 소분자 합성의약품과 고분자 바이오의약품 모두에 대한 NDA 승인에 일조하였으며, 초기 개발 단계, 임상 시험 물질 공급 및 상업 생산의 전 과정에 걸쳐 의약품 개발 및 상업 생산을 다수 지원했습니다.

검증된 품질 관리 시스템과 지속적인 투자 및 개선에 대한 헌신적인 노력을 토대로 하는 Patheon pharma services는 광범위한 역량과 전문성을 기반으로 의약품 개발, 상업 생산 및 공급 전 과정에서 고객을 성공으로 인도합니다.

					
원료 직접제조 또는 자체조달	제형 개발	생산 규모 확대	임상 공급망 전략 수립	임상 과정 가속화	성공적인 출시
경로 조사	Quick to Clinic™	전임상	임상 공급 최적화	라벨링	시판되는 대부분 제품 제형 제조 가능
세포주 개발	복합 제형 개발	초기 단계 개발	규제 준수 및 리스크 완화	1차 및 2차 패키징	경구제 제조
분석법 개발	용해도 향상	Quick to Care™	대조약 공급	보관 및 유통	무균주사제 제조
공정 개발	분석법 개발	임상 시험 물질 제조	라벨 번역 및 제작	글로벌 네트워크	연질캡슐 제조
공정 특성 확인 및 검증	공정 개발	후기 단계 임상 시험	임상 보조용품 관리	콜드 체인 관리	상업 의약품 샘플 유통
상업 생산	경구제, 무균주사제 개발	상업 생산		물류 및 운송	1차 및 2차 패키징