

為成功移轉至臨床做準備

技術說明會

2022年6月20日-23日

避免在標準單抗、雙特異性、生物軛合物及新型分子型態相關的製程中, 有錯失里程碑, 重新製造或製程失敗的機會

與我們的科學家根據您標的之特定需求進行會談

為您的商機消除風險並進行優化

- 製造能力篩選、蛋白質工程、人源化

評估潛在免疫反應

- 免疫原性、免疫毒性與效力評估、去除免疫

為您的體外及臨床前研究提供材料生成

- 非GMP 等級蛋白質表達與供應
- 保證6週內抗體供應量可達 2g

建立未來所需的細胞株與製程 將製造能力、產品成本與速度納入考慮

- 標準單株、雙特異性或新分子型態—我們在每一項目開發都能達成
- 從 DNA 至 IND 需時 11 個月 時效有保證!*
- 可與全球開發與製造網絡進行對接

Lonza 可為您實現全面整合

為您量身打造您所需的生物軛合物與解決方案

- 提供全新生物軛合物早期開發服務 (EDS)
- 技術工具箱—能夠讓您實現 IND 的解決方案

詳細瞭解我們的技術與解決方案

*針對抗體與類抗體分子。從接收基因序列開始。受相關條款與條件所規範。

與我們的專家進行量身訂制的會談:

Early De-risking and Lead Optimization



Yvette Stallwood, PhD
Head Cambridge Site and
Early Development Services



Noel Smith, PhD
Head Immunology,
Early Development Services

Expression and Process Development



Jennifer Peuchot
Group Leader
Cell Culture Development



Matthieu Stettler, PhD
Head of Mammalian
Development Services

Drug Product Services



Nicolas Gobet
Head of Operations
Drug Product



Claudia Müller
Head Formulation
Development

Bioconjugates



Bernhard Stump
Head Development
Bioconjugates

Schedule a meeting with us