

George Clinical wird zu Emerald Clinical Trials: Neue Ära beginnt!

George Clinical hat sich in Emerald Clinical Trials umbenannt, um globale Sicherheit und Transparenz in klinischen Studien zu fördern.

Singapur, Singapur - Am 7. April 2025 hat das australische Unternehmen George Clinical seine Umbenennung in Emerald Clinical Trials bekannt gegeben. Diese Veränderung spiegelt nicht nur das Wachstum des Unternehmens wider, sondern auch seine Ambition, die Sicherheit und Transparenz in globalen klinischen Studien zu fördern. Emerald Clinical Trials operiert als weltweit tätiges Auftragsforschungsinstitut (CRO) und bringt über 20 Jahre Erfahrung in der klinischen Entwicklung mit sich. Es bietet umfassende Dienstleistungen in allen therapeutischen Bereichen an, mit besonderen Schwerpunkten in der Onkologie und bei kardiorespiratorischen Stoffwechselerkrankungen (CRM) und ist somit in einer Schlüsselposition innerhalb der Branche.

Das Unternehmen ist mittlerweile direkt in 42 Ländern aktiv und hat über Partnerschaften einen Zugang zu weiteren 70 Ländern. Dies zeigt das starke Netzwerk von Emerald Clinical Trials sowie die Bedeutung globaler Reichweite im Bereich der klinischen Forschung. CEO Mary Gunn hebt die Kombination aus internationaler Tätigkeit und persönlichem Ansatz hervor, die es dem Unternehmen ermöglicht, Kundenbeziehungen zu fördern, die auf Vertrauen und Zuverlässigkeit basieren. Insbesondere in der Biotechnologie kann Emerald Clinical Trials auf über 100 Unternehmen zählen, darunter sechs der zehn führenden Pharmaunternehmen.

Rolle von Auftragsforschungsinstituten

Auftragsforschungsinstitute (CROs) wie Emerald Clinical Trials übernehmen entscheidende Aufgaben bei der Planung und Durchführung klinischer Studien für ihre Auftraggeber, die sogenannten Sponsoren. Diese privaten Dienstleistungsunternehmen sind in der Arzneimittel- und Medizinprodukteindustrie von großer Bedeutung und kümmern sich um verschiedene Aspekte, die für einen erfolgreichen Studienverlauf notwendig sind. Dazu gehören unter anderem das Studiendesign, die Auswahl von Studienzentren und die Rekrutierung von Teilnehmern. Auch das Datenmanagement sowie die statistische Analyse spielen eine zentrale Rolle in ihren Aufgabenbereichen.

Eine CRO sorgt nicht nur für die Durchführung der Studien, sondern übernimmt auch regulatorische Aufgaben, inklusive der Einreichung von Studienunterlagen bei relevanten Behörden. In der Vergangenheit gab es über 1000 CROs weltweit, wobei Marktführer wie Quintiles eine maßgebliche Rolle im Bereich der klinischen Forschung einnehmen. Laut **Wikipedia** waren im Jahr 2014 in Deutschland 136 CROs gelistet, wobei 48 davon im Bundesverband der medizinischen Auftragsinstitute (BVMA) organisiert waren. Die Marktanteile der zehn größten CROs überstiegen zu diesem Zeitpunkt die 50%-Marke.

Auszeichnungen und Anerkennung

Emerald Clinical Trials hebt sich von vielen Wettbewerbern durch eine nachgewiesene Erfolgsbilanz bei Folgegeschäften ab. Das Unternehmen hat mehrere Auszeichnungen erhalten, was seine Marktstellung und Innovationsfähigkeit unterstreicht. Dr. Daniel Tillett, CEO von Race Oncology, lobt die Agilität und Flexibilität der Emerald Clinical Trials, was die Zusammenarbeit mit Biotechnologieunternehmen und großen Pharmakonzernen besonders effektiv gestaltet.

Der Hauptsitz des Unternehmens befindet sich in Singapur, was

ebenfalls zur globalen Präsenz und Einflussnahme beiträgt. Diese Kombination aus lokaler Verankerung und internationaler Reichweite ermöglicht es Emerald Clinical Trials, innovative Ansätze in der klinischen Forschung zu verfolgen und eine Vielzahl von Projekten erfolgreich abzuwickeln. Dies ist entscheidend, um den wachsenden Anforderungen der Industrie gerecht zu werden und eine qualitativ hochwertige Forschung sicherzustellen.

Details	
Vorfall	Sonstiges
Ort	Singapur, Singapur
Quellen	<ul style="list-style-type: none">• www.ots.at• de.wikipedia.org• www.triga-s.de

Besuchen Sie uns auf: die-nachrichten.at