

ORTHO MEDICO

Company Outline



全球健康研究领域的专业纽带

2F, Sumitomo Fudosan Korakuen Bldg.,
1-4-1, Koishikawa, Bunkyo-ku, Tokyo, 112-0002

info@orthomedico.jp
www.orthomedico.jp



ORTHO 源自希腊语, 寓意“正直、准确、公正”

MEDICO “MEDICO” (医学) 与 “Concierge” (专属顾问) 结合而成

我们秉持诚信严谨的科研态度, 运用先进的统计分析技术, 确保试验数据真实、准确、客观。怀着通过临床研究连接行业资源、造福大众健康的初心, 奥美迪康公司由此成立。

企业理念

奥美迪康将持续助力更多企业验证产品的安全性与有效性，始终秉持“以合理价格提供高质量临床研究服务”的理念。

近年来，越来越多的食品、保健品、化妆品企业，希望通过科学的人体试验数据，向消费者证明产品的价值。特别是2015年功能性标示食品制度实施后，市场对产品的安全性和有效性要求更高，科学证据变得前所未有的重要。

奥美迪康依托与高校长期合作积累的丰富经验，组建了专业的自有研究团队。我们提供从试验方案设计、受试者招募、数据分析，到学术发表及论文撰写的一站式服务，致力于为客户提供专业、细致的全流程支持。

我们致力于通过专业的人体临床试验服务，提升大众生活品质，积极承担企业社会责任。



公司概况

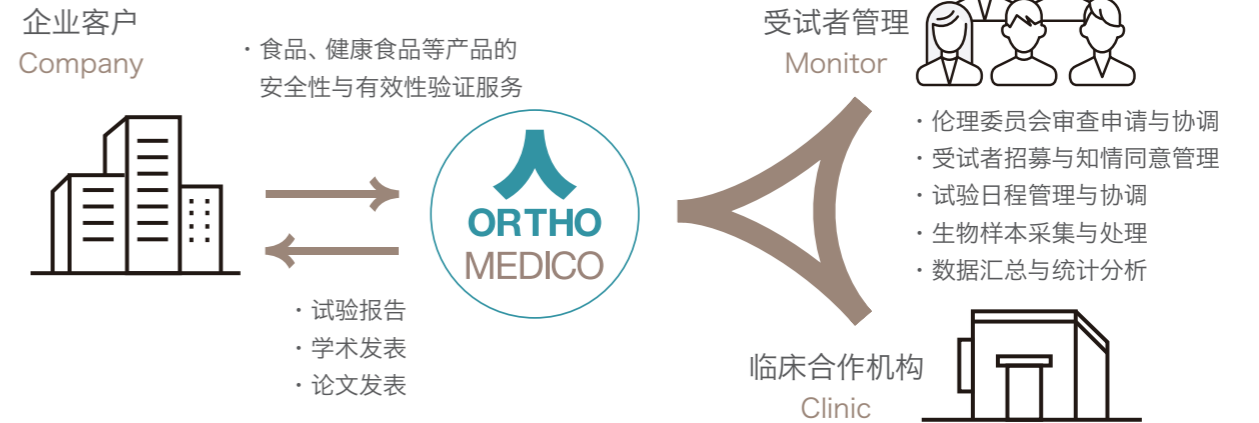
| | | | |
|------|--|-------|---|
| 公司名称 | 株式会社奥美迪康 | 法定代表人 | 山本 和雄 |
| 成立日期 | 2005年1月 | 公司地址 | 〒112-0002 东京都文京区小石川一丁目4番1号 住友不动产后乐园大厦2层 |
| 注册资本 | 7500万日元 | | |
| 开户银行 | 三菱UFJ银行 春日町支行 瑞穗银行 丸之内支行 理索纳银行 神田支行 朝日信用金库 汤岛支行 | 电子邮箱 | info@orthomedico.jp |
| | | 官方网站 | www.orthomedico.jp |
| | | | 2019年2月取得日本隐私标志认证 注册编号：10862678 |

特聘顾问

| | |
|-------|---|
| 临床医学 | 窪田倭 高良毅（医疗法人社团盛心会理事长） 和泉达也（广尾皮肤科诊所院长） |
| 口腔医学 | 松尾幸一（医疗法人社团幸友会理事长） |
| 律师 | 安藤啓一郎（须田综合法律事务所 副代表） |
| 注册会计师 | 中村健一郎（税务师法人ASC/ASC股份有限公司代表） |

核心业务

奥美迪康服务流程与价值



我们为企业提供食品类产品的人体安全性与有效性验证服务，涵盖试验方案设计、受试者筛选、日程协调、数据统计与分析等全流程，并协助完成学术发表与论文投稿，为产品提供全方位的科学依据。

产学研合作支持

奥美迪康与全国高校及科研机构紧密合作，共同推进产学研项目。我们坚信，只有将跨领域合作产生的创新成果，切实应用于产业实践与社会发展，才能真正实现研究的价值，贡献于社会。

研发流程与服务定位





人体临床试验服务

科学验证让健康食品 在竞争中脱颖而出！



在日本，健康食品与保健品市场规模已突破1.5万亿日元，且持续增长。自2015年功能性标示食品制度实施以来，市场对科学证据的需求显著提升——科学验证已成为产品立足市场的关键。

在各类证据中，人体临床试验因须由第三方机构独立执行，对许多企业而言门槛较高。这正是奥美迪康作为专业食品CRO的价值所在。我们以独立的第三方身份，负责临床试验的全流程实施，客观验证产品的安全性与有效性。

无论是初探临床的新锐品牌，还是寻求科学背书的市场先行者，我们均可提供从基础研究到临床试验的全程专业支持。

标准化试验流程

奥美迪康可承接人体试验的全流程工作，从而有效减轻企业负担，确保项目高效推进。

1 文件准备

伦理审查申请流程
(约1个月)



无需为文件整理困扰，请将此项工作交给我们。我们将依据产品相关指南，制定试验方案、知情同意书等文件，并代为提交伦理委员会申请。

2 受试者招募

试验实施流程
(约1-6个月)



获得伦理委员会批准后，即可启动受试者招募与试验。针对最为棘手的受试者招募环节，奥美迪康凭借自营注册网站积累的专业经验与方法论，确保试验高效推进。

3 分析报告

报告书交付全流程
(约1-6个月)



我们提供从数据录入、核验、分析，到结果汇总、论证，直至报告书交付的全流程服务。选择我们的一站式服务，将显著加快贵公司产品的研发进度。

基于专业洞察的试验方案设计

为保障统计分析的检验效能，在设定病例数及筛选受试者时，需预先明确关键有效性指标的假定参数（如组间差异、标准差、显著性水平等）。若您已开展前期研究或预试验，提供相关数据将有助于我们更精准地把控上述参数，从而设计出科学合理的试验方案。

方案设计所需关键信息

- 主要结局指标的预期组间差异（或干预前后变化量）的均值及标准差
- 既往试验各组的分析人数及有效数据量（含数据缺失率）
- 受试者的年龄、性别、BMI等基线特征
- 入选标准（含筛选排除率）
- 主要终点评估时的数据可获得率（随访完成率）
- 既往研究的效应量（如标准化均数差、比值比、风险比等）及其置信区间
- 测量误差（如检测设备的重复性精度、检测批次间变异）

可靠的受试者招募与合规管理

Go注册平台



奥美迪康通过旗下“Go注册”平台，高效招募临床试验受试者。精准筛选符合试验要求的受试者，是提升食品领域安全性与功能性评价试验质量的关键。

我们联合合作医疗机构，定期开展免费健康筛查、骨密度检测、血糖测量等活动，系统收集并分析注册受试者的健康数据。基于这些数据与具体试验方案，我们可实现受试者的精准匹配。凭借丰富经验，我们持续分析受试者脱落原因并实施优化，目前试验脱落率已稳定控制在约2%。

专业数据解读与后续服务

试验数据将由生物统计学专家与医学博士团队，在临床医师监督下，结合最新研究成果进行专业解读，并整合为结构完整的试验报告。报告撰写可严格遵循随机对照试验报告规范（CONSORT核对清单）。

我们免费提供试验数据答疑、补充分析等咨询服务。基于试验结果，我们还可提供从学术论文发表到功能性标示食品备案全流程服务。





STATISTICAL ANALYSIS

统计解析.com

专业统计分析，品质值得信赖

我们是一支专注于统计分析的专业团队。

数据并非简单的数字堆砌，而是通往未来医疗与健康的真实桥梁。我们的使命，是以科学严谨的态度，精准解读数据背后的价值。

统计分析是支撑产品价值的科学验证的最终环节。我们深知责任重大，致力于交付符合行业规范、高品质且清晰易懂的分析成果。

倾听未来医疗
与健康的声音。



无论企业规模大小，是否具备统计团队，我们将在您需要时，以定制化的方式提供专业统计分析服务。这正是奥美迪康统计分析服务的特色。



我们的服务优势

简洁易懂

服务流程清晰高效，交付成果简洁明了，确保客户轻松理解。

高效精准

由精通统计分析的专业团队，提供准确、高效的服务，确保项目快速推进。

灵活定制

注重高效沟通，立足客户视角，提供灵活定制的专业解决方案。

全面保障质量与效率，严格控制成本。

您是否正面临以下挑战？

未设立统计部门的企业

• 缺乏内部统计专家

我们的统计分析团队提供全流程服务，涵盖从方案设计到结果分析的所有环节。同时，我们力求为非专业背景的对人提供清晰易懂的说明与资料。

• 不清楚如何撰写试验方案或分析计划书

我们从规划阶段起便可提供统计分析相关服务，解决各类问题。

• 各类指南理解不透彻

我们精通SPIRIT、CONSORT、ICH-E9、DELTA2等各类指南，请放心托付。

已设立统计部门的企业

• 业务再忙，品质不减。

我们构建了基于双重核查与标准化流程的质量控制体系，确保分析结果高度一致。即便在业务高峰期，成熟的分析基础设施仍能保障交付成果的稳定与可靠。

• 公司内部人手或资源不足

我们可以提供灵活的外部协助，帮您应对临时或紧急的项目需求。无论是突发的任务，还是阶段性的工作量激增，我们都能及时提供帮助。同时，我们还能处理复杂的统计模型，解决棘手的数据分析问题。

• 方案准备工作繁琐，时间紧迫

提案资料中与统计分析相关的设计，也请放心交由我们负责。我们愿做贵公司销售与提案活动的幕后支持者，为您提供专业支撑。

8项核心服务



样本量计算（单变量分析）

基于研究设计、分析方法等关键因素，精准计算所需样本量。



统计分析计划书制定

专业撰写人体临床试验的统计分析计划书。



基于方案的分析（变量≤10）

按照试验方案要求进行分析。若无既定方案，则按贵方要求或我方建议的方法进行分析，变量上限为10个。



方案规定的分析（变量≤50）

按照试验方案要求进行分析。若无既定方案，则按贵方要求或我方建议的方法进行，变量上限为50个。



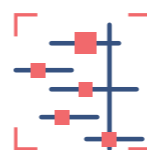
方案规定的分析（变量≤100）

按照试验方案要求进行分析。若无既定方案，则按贵方要求或我方建议的方法进行，变量上限为100个。



统计分析服务（90天合约期）

90天合约期内提供无变量上限的统计分析服务，并包含约每月一次的进度汇报。



Meta分析（单变量）

根据指定变量设定进行Meta分析，支持汇总数据或个体数据两种类型。



统计分析报告撰写

汇总分析结果与解读方法，形成完整报告。格式可按您指定要求执行；若无指定，则使用我司标准模板。特殊格式可另行协商。



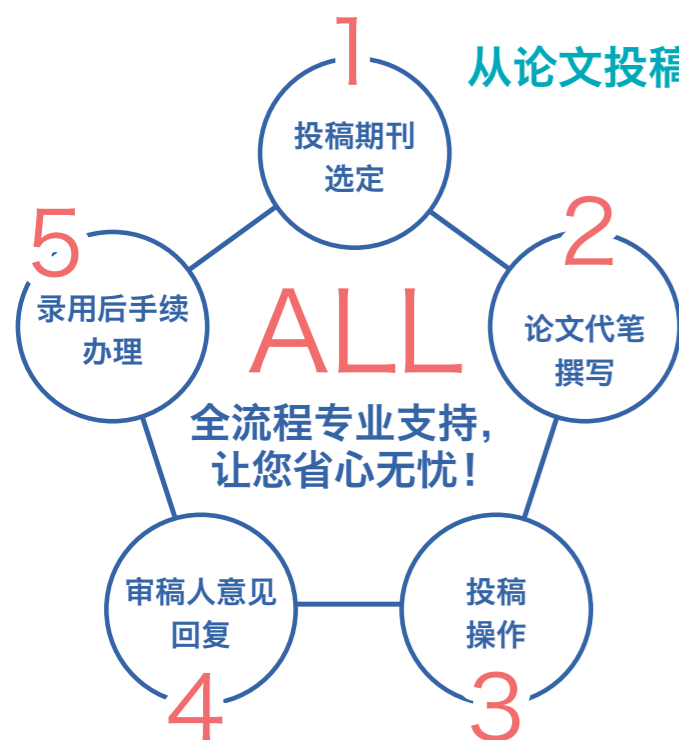
论文代笔.com

请放心交给我们
代您撰写高质量学术论文



论文代笔.com不仅提供论文写作资讯，
更提供全方位的论文撰写支持服务。
研究收官之际，欲公开发表之时，
请交给奥美迪康——我们代您执笔。

专业统计团队，为您处理核心数据。



从论文投稿到最终录用，需历经多重环节。

亲力亲为固然可贵，但难免陷入思维定式。
何不听听外部专家的独到见解，为您的论文带来新的突破？

本服务特别适合

✓ **寻求学术合作伙伴**
事务缠身，希望缩减期刊发表的时间与精力成本，需要有人协助您完成原稿撰写。

✓ **寻求专家专业支持**
由经验丰富的资深专家，为您提供高品质、专业化的论文撰写服务。

研究的最终呈现，交给奥美迪康，我们不负所托！

| | | |
|---|--|---|
| <p>全程托管 省心无忧</p> <p>我们提供学术论文投稿全流程支持，包括：① 投稿期刊选择、② 论文撰写、③ 投稿操作、④ 审稿人意见回复、⑤ 录用后相关手续办理。</p> | <p>严格遵循指南规范</p> <p>我们将严格遵循包括CONSORT声明在内的各项指南要求，完成论文的撰写工作。</p> | <p>功能性标示食品备案</p> <p>我们根据您的论文写作目的，量身定制专属结构。同时，功能性标示食品备案所需的依据论文，也欢迎交给我们处理。</p> |
|---|--|---|

全流程专业支持！



奥美迪康专家团队为您提供论文发表的全流程支持，旨在显著提高您的研究成果在期刊上的录用率。

- 论文撰写与修正 (含分析数据核查、论文草案精修)
- 原文稿件及草稿的翻译服务
- 前期文献检索服务
- 审稿意见回复与论文修订
- 期刊选择
- 英文润色
- 抄袭检测
- 期刊代投服务
- 图表优化
- 首次投稿及再投稿服务 (含审稿意见应对策略)
- 再投稿服务 (覆盖二次及多次投稿，含审稿意见应对方案；最多支持4本期刊备选)



本服务流程

| | | |
|--|--|--|
| <p>01 需求沟通</p> <p>我们将确认以下内容：</p> <ul style="list-style-type: none"> · 论文用途 · 撰写语言 · 论文结构基本方针 | <p>02 投稿期刊筛选</p> <p>我们将根据您的沟通结果，结合论文的研究领域与拟发表内容，为您筛选最匹配的投稿期刊，并整理成清单提交。每篇论文最多可选4个意向投稿期刊。</p> | <p>03 定制写作时间表</p> <p>投稿期刊一经确定，我们将为您制定清晰的写作时间表，让论文撰写全程有条不紊。</p> |
| <p>04 写稿·改稿·定稿</p> <p>原稿完成后将进行多轮确认，逐次修正，直至符合您的预期。若需撰写英文论文，先以日文确认内容，再译成英文，确保准确规范。</p> | <p>05 英文校对 抄袭检测</p> <p>由英文母语者校对，同步查重，确保语言地道、内容原创。</p> | <p>06 临床医生审核</p> <p>英文校对完成后，由临床医生对内容进行专业审核，确保学术严谨性。</p> |
| <p>07 确认后代投</p> <p>投稿前经您最终确认无误后，由我们代为完成投稿。</p> | <p>08 审稿后跟进</p> <p>根据审稿意见修改论文。若未被录用，将为您准备下一目标期刊的投稿事宜。 *转投下一期刊的格式调整及对应处理已包含在费用中</p> | <p>09 录用后跟进</p> <p>录用后，与期刊社的沟通由我方负责。原稿格式及文字的校对确认等事项，会随时与您同步</p> |



行政事务支持服务

挑战日本首创？
我们助您一臂之力



功能性标示食品备案代理

奥美迪康不仅提供已受理健康声称的重新备案服务，
更助力尚无受理记录的企业挑战日本首创健康声称！



1 特点1：高质量系统综述

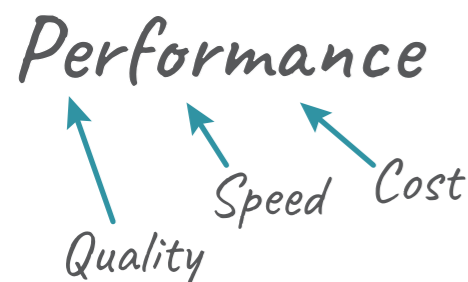
由医学文献检索专家、生物统计学家、临床医生等专业人士组成团队，可开展包含Meta分析的系统综述工作。

2 特点2：一站式支持

除备案文件编制及系统综述制作外，我们的备案标准方案还涵盖标识样本确认、备案数据库录入、退回意见应对等环节。备案受理后，
更免费提供1年变更备案支持。

3 特点3：合理定价

服务透明，物超所值；根据实际服务内容定价，让您的每一分投入都物有所值。



从医药部外品
到特殊用途食品
均可广泛对应

医药部外品批准申请支援

在医药部外品领域，我们提供制造销售业许可申请及制造销售批准申请等系列支援服务。本服务专为计划拓展医药部外品新业务的企业客户设计——当您考虑将自有食品原料应用于化妆品原料时，我们可协助完成医药部外品批准申请。具体支持包括：同步协助获取医药部外品制造销售业许可；以分类(4)“类似医药部外品”的制造销售批准申请为起点，提供从咨询到实际获批的全流程支持。同时，我们也将积极支持分类(1)“含新有效成分医药部外品”的制造销售批准申请。



依托奥美迪康作为食品CRO积累的丰富人体临床试验经验，我们正致力于打造“从医药部外品新原料探索到批准申请”的全流程解决方案，为客户提供一站式支持。

- 服务内容
- 医药部外品制造销售批准申请书编制支持（主要针对分类4）
 - 陪同参与简易咨询（申请分类咨询）
 - 医药部外品制造销售业许可申请支持
 - GVP/GQP 程序文件制作支持 ※申请费用等实费由客户另行承担

特殊用途食品申请代理

我们提供特殊用途食品标示许可申请及标示认可申请书的编制支持等服务。针对中国、印度、台湾、越南等海外食品企业拓展日本市场的需求——尤其当贵司以患者用食品为核心方向时，我们将联合奥美迪康的国际支援事业，共同协助贵司取得日本特殊用途食品标示认可。



- 服务内容
- 特殊用途食品标示许可申请书（面向国内企业）
 - 特殊用途食品标示认可申请书编制支持（面向海外企业，按月提供支援）

※所有申请均会与消费者厅沟通后推进。



受试者招募服务

为企业破解受试者招募难题



「Go注册」 高效连接消费者与企业的招募平台

我们通过运营的受试者注册网站「Go注册」招募人体临床试验受试者。提升食品安全性、功能性评估试验质量的关键，在于为每项试验精准匹配合适受试者。为此，我们举办免费健康检查、骨密度测量会、血糖值测量会等活动，收集「Go注册」受试者的健康检查数据，并根据人体临床试验内容筛选适配受试者。

好不容易商品做出来了...



您在受试者招募上是否有这些烦恼？

- 想开展临床试验却不知如何招募受试者？
- 实施过程中出现受试者数量不足的情况
- 符合特定参与条件的受试者数量过少
- 期望能按计划完成受试者招募目标
- 试验过程中突然需要追加受试者

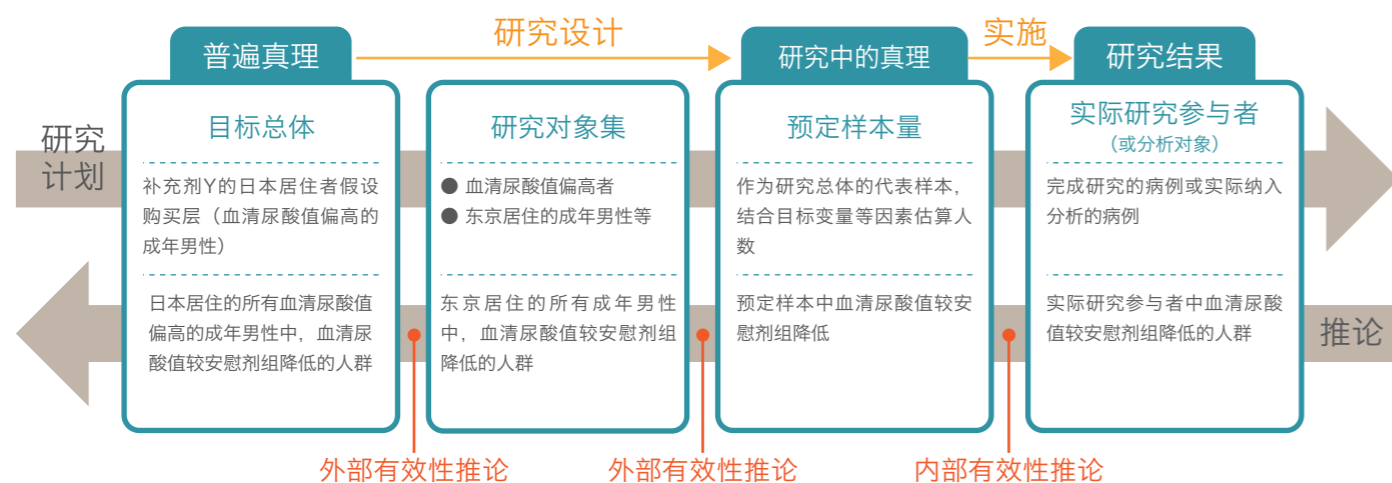


这些“烦恼” Go注册 为您解决！

受试者招募，为何需要专业性？

人体临床试验的结果能否真实反映目标人群的实际情况，关键在于受试者的选择。

- 获取低偏差、高代表性的目标总体受试者
- 确保受试者数量足以将随机误差控制在研究不受影响的范围内



全新平台

Go注册 临床试验

Go注册此前主要招募食品和化妆品临床试验的受试者。但食品临床试验多以健康人群为对象，导致患病人群参与难度极大——即便注册，也常无适配的临床试验可参与。为满足众多会员的需求，我们正式推出「Go注册药品临床试验」，可支持医药品等的临床试验的受试者招募。



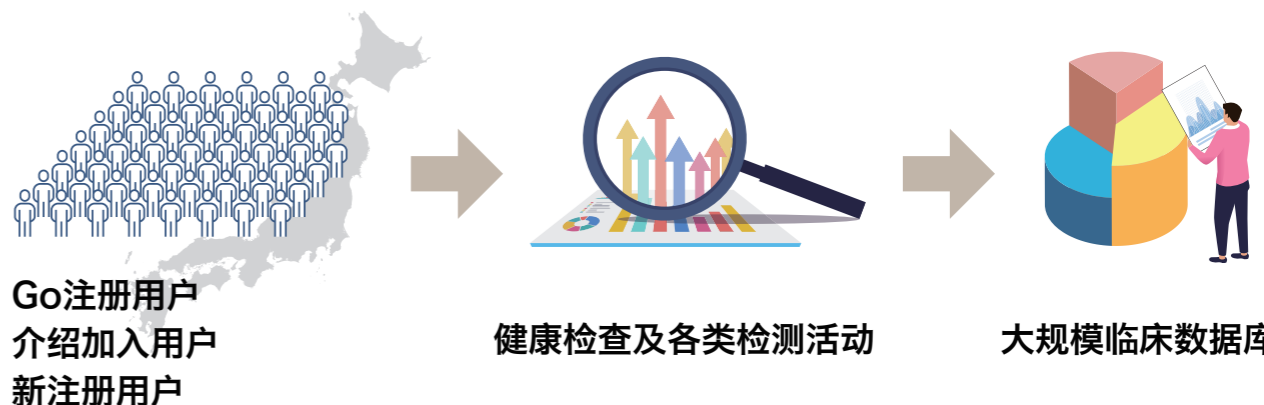
注册用户临床数据库

Go注册 受试者试验

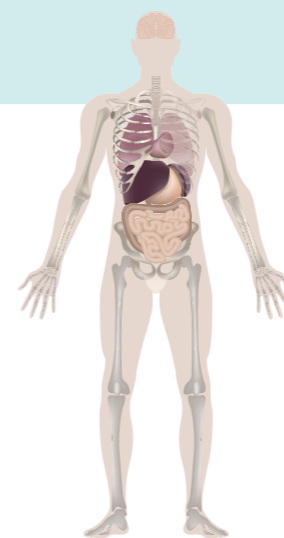
通过定期举办免费健康检查及各类测量会，我们积累了Go注册受试者（潜在消费者）的临床数据



数量已达 50,000 病例 以上



这些人群已注册



- 肥胖 I 度 (BMI: 25 kg/m²以上30 kg/m²以下)
- 每周排便次数为3~5次
- 血压偏高 (收缩压130 mmHg以上139 mmHg以下)
- 皮肤经皮水分蒸发量为25 g/m²/h以上30 g/m²/h以下
- 疑似轻度认知障碍 (MCI)
- 血液中甘油三酯为120 mg/dL以上200 mg/dL以下 等

已注册大量轻度及临界状态的受试者，可用于各类临床试验

最低每例 50,000 日元（不含税）— 高性价比的受试者招募方案

市场调研服务

为所有希望提升营销力的企业提供解决方案



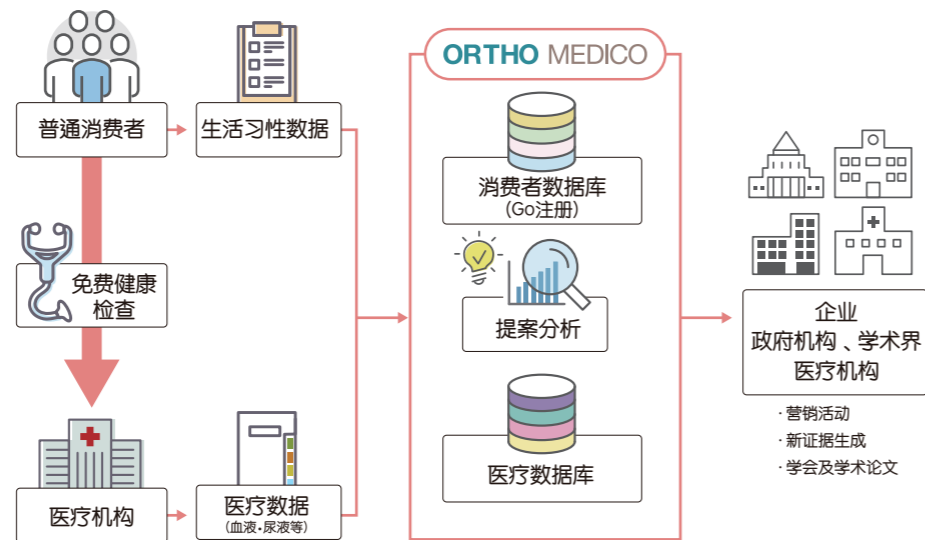
利用消费者健康医疗数据，为企业提供高品质营销调查支持。

作为社会贡献的一环，我们自创立以来持续提供免费健康检查，积累了血液标志物、身体数据、饮酒及吸烟等生活习惯相关的临床数据。借此可将人群分为「健康者小组」「亚健康者小组」「患者小组」，从而实现前所未有的基于特定小组的营销调查。

客户之声.com 的商业模式

从起点到终点

针对以健康食品为首、经营各类医疗保健相关产品的企业，我们通过整合自身持有的普通消费者健康、医疗数据与生活习惯数据，为您提供最优服务



客户之声.com panel样本特征

什么是“未病”？

人的身心状态在健康与疾病之间动态波动。“未病”一词正是对这种状态的概括——虽未明确发病，却已出现轻微异常或不适应。因此，在未病阶段及时采取干预对策，被认为有助于预防疾病的发生。



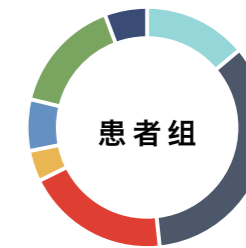
各panel数据



- 肝功能相关指标
- 胆固醇相关指标
- 中性脂肪相关指标
- 尿酸相关指标
- 血压相关指标
- 糖尿病相关指标
- 肥胖相关指标



- 肝功能相关指标
- 胆固醇相关指标
- 中性脂肪相关指标
- 尿酸相关指标
- 血压相关指标
- 糖尿病相关指标
- 肥胖相关指标

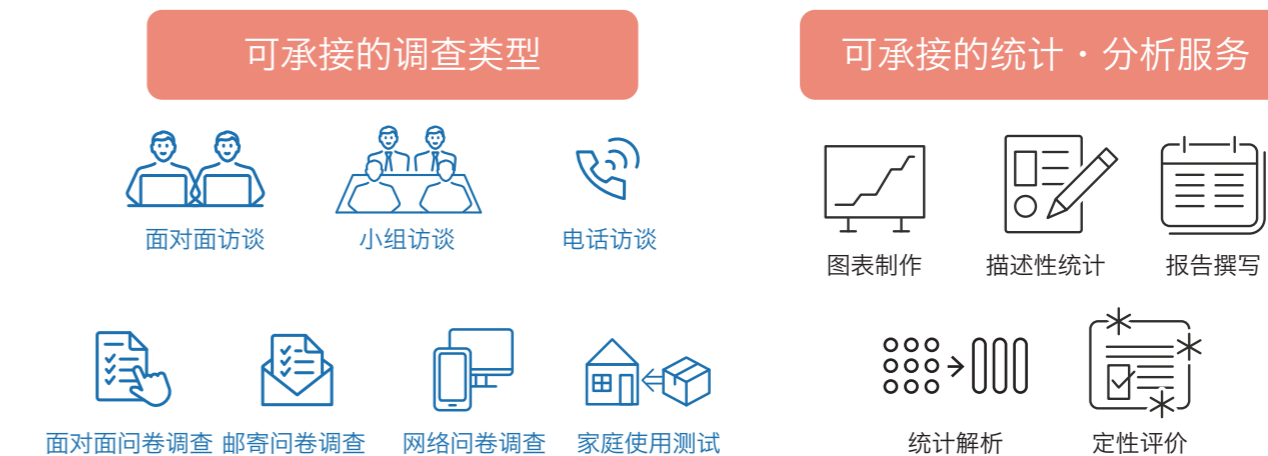


- 肝功能相关指标
- 胆固醇相关指标
- 中性脂肪相关指标
- 尿酸相关指标
- 血压相关指标
- 糖尿病相关指标
- 肥胖相关指标

| | 肝功能相关指标 | 胆固醇相关指标 | 中性脂肪相关指标 | 糖尿病相关指标 | 尿酸相关指标 | 肥胖相关指标 | 血压相关指标 |
|----------|---------|---------|----------|---------|--------|--------|--------|
| 健康人群指标占比 | 15.5% | 9.8% | 14.2% | 17.4% | 16.7% | 9.6% | 16.8% |
| 未病人群指标占比 | 7.7% | 27.9% | 11.7% | 1.6% | 3.8% | 28.5% | 18.8% |
| 患者人群指标占比 | 13.7% | 34.6% | 19.3% | 4.0% | 7.0% | 15.6% | 5.7% |

客户之声.com 服务内容

我们从贴合您营销需求的模型构建、企划设计到数据分析，提供全流程支持。



可承接的产品类型

除此列出的产品外亦可对应其他产品



健康器具 | 按性别、年龄的使用评价；按职业的使用现状调查



食品饮料 | 新商品使用评价、商品品牌认知度调查



服装 | 新商品试穿评价、品牌印象评价



化妆品美容仪器 | 按性别、年龄划分的使用评价；按职业划分的使用现状调查



家电 | 目标群体的使用评价、新商品开发的创意调查



研究会运营业务

您出色的研究，是否希望向世界发声并贡献力量？



研究会运营服务

共创未来的研究会

株式会社奥美迪康开展“研究会运营业务”，为研究者与企业搭建成果发表、知识共享的平台。在此建立的联结，将成为新研究或新举措的起点。



了解更多详情



联结研究者与企业的平台

研究会是跨越专业领域与组织界限的交流平台。不同视角的碰撞会催生新想法与合作，推动研究活动的拓展



企业



素材及技术宣传、提升市场认知度与需求、获得共同研究及业务创新的机会

基于尖端研究与革新技术的商品开发



临床医生
学术界



把握产业界动向与需求、推动研究成果应用及社会落地、获取研究资金的机会

通过与产业界的交流促进研究发展



加速研发进程！



助力健康相关项目！



用于临床试验研究的经费支持！



研究资助“最佳生活奖”

我们将事业所得收益的一部分以研究资助“最佳生活奖”的形式回馈社会，并为帮助研究者与企业迈出下一步挑战，从资金层面提供支持。



我们的理念

为连接学术价值与社会需求，我们通过运营研究平台并提供资金支持，助力研究者与企业协同成长，共塑未来。



终点指标开发服务

致力于维护和提升人类健康



面向健康人群的临床试验评价工具
并提供备受瞩目的组学分析支持服务
该服务正作为动物实验的替代方案而受到广泛关注。



What is CAND? —什么是 CAND?

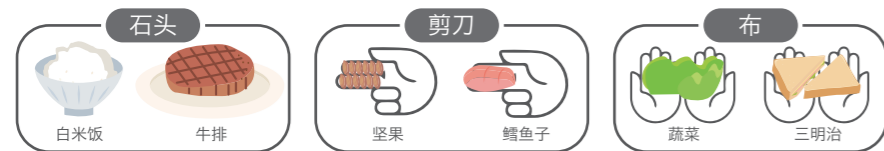


CAND是一款操作极简的自评工具，用户无需具备任何烹饪专业知识，仅凭日常饮食的直观感受即可轻松完成。

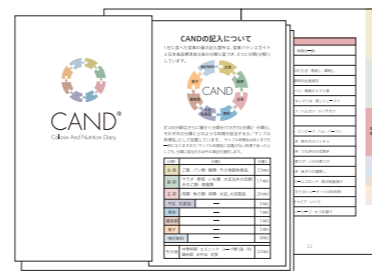
依托我们在食品CRO领域积累的人体临床试验经验，CAND旨在最大限度地减轻受试者和现场研究人员的工作负担。通过与照片评估法的对比验证，我们证实了该问卷的有效性与可靠性，相关研究成果已发表于同行评审的学术期刊

- ※ 铃木直子, 等. 新型饮食调查问卷 “营养日记(Calorie and Nutrition Diary, CAND)” 的开发[J]. 新食品产业, 2019, 61(10): 721—732.
- ※ 马场亚沙美, 等. 简易饮食调查问卷 基于“营养日记(Calorie and Nutrition Diary, CAND)”的营养调查: 与简易型自记式饮食史问卷(Brief-type Self-administered Diet History Questionnaire: BDHQ)的比较[J]. 新食品产业, 2025, 67(4): 199—215. 基于“营养日记(Calorie and Nutrition Diary, CAND)”的营养调查: 与简易型自记式饮食史问卷(Brief-type Self-administered Diet History Questionnaire: BDHQ)的比较[J]. 新食品产业, 2025, 67(4): 199—215.

CAND问卷中食物摄入量的计量单位为“一人份”，其份量标准通过直观的图示法进行界定，确保用户能够轻松理解和估算。



- ▶ “石头”指握拳时的拳头大小所对应的量感。
- ▶ “剪刀”指食指与中指并拢后，其上方可盛放的食物量对应的量感。
- ▶ “布”指手掌摊开时，手掌上方可盛放的食物量（或手掌能容纳的量）对应的量感。



营养基因组学服务

在新商品或功能性食品素材的开发过程中，您是否面临挑战？

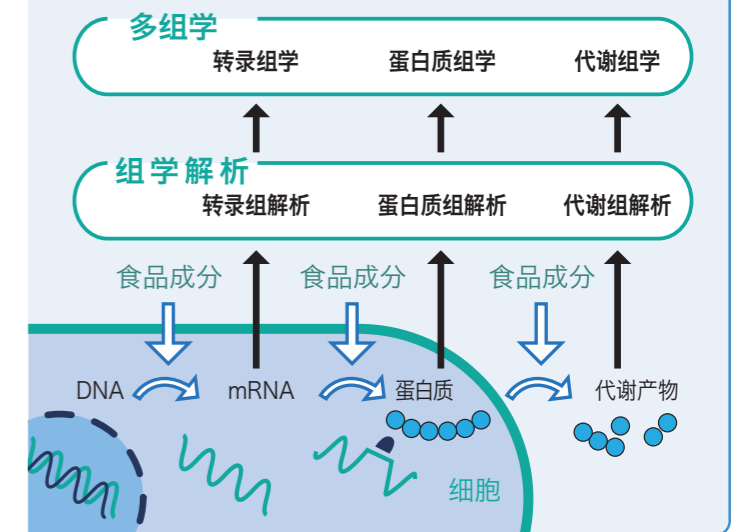
我们提供从基础研究到临床应用的全流程支持，
打造以功能实证为核心的新产品开发模式！

Nutrigenomics = Nutrition + Genomics

“营养基因组学”是一个合成词，由“营养”与“基因组学”两个英文单词组合而成。它是一门综合利用多种技术，全面解析食品成分摄入后在体内引起的mRNA表达、蛋白质组及代谢组等分子层面变化的研究学科。

我们为企业提供专业的“营养基因组学服务”：由专家团队分析并解读企业所关注的特定食品素材，在作用于特定细胞模型后产生的分子响应，从而科学评估该素材的潜在健康功效。

营养触发的细胞反应涉及多个层面。我们提供转录组、蛋白质组、代谢组等全面的组学分析，灵活应对多样化的研究需求。



- 我们运用前沿技术，为功能性标示食品及新食品素材的开发提供核心支持，破解研发过程中的各类难题。
- 您只需提供目标食品素材，我们将与原教授及其团队合作，为您完成从样品前处理、实验条件优化到数据分析与专业解读的全流程服务，并最终向您提交详尽的组学解析数据及分析报告。
- 在早稻田大学人间科学学术院食品生命科学实验室原太一教授的支持下，我们致力于为企业提供基础研究的有力支持，加速科研成果的转化。
- 若组学解析确认存在变动，我们可提供细胞试验，协助进行更详细的功能性评价与验证。

解析数据的应用场景

- 广告宣传
- 功能性表示食品备案
- 人体临床试验（人体试验）
- 专利申请

分析结果预期效果

- 缩短非临床试验阶段，加速新素材开发
- 阐明功能性素材的详细作用机制

Service scheme
服务流程



委托 业务委托·信息共享

株式会社奥美迪康
ORTHO MEDICO

服务提供 解析结果提供



早稻田大学人间科学学术院
食品生命科学实验室
原太一 教授

无论是备受瞩目的明星原料，还是尚待发掘的潜力股，
我们都愿助力企业，将手中的“商品种子”培育成“上市新星”！

国际研发支援服务

联通世界！



我们为日本企业开拓海外食品与营养市场提供全方位专业支援；同时，也为海外企业在日本获取科学依据、完成功能性表示食品备案提供一站式解决方案。



不止步于临床试验

- 依托丰富的全球业务经验、海外食品CRO合作网络以及多语言支持能力，我们为国际联合研究与开发项目提供全面支援。
- 目前，我们正持续拓展全球合作伙伴网络。作为食品CRO，我们已为来自世界各地的客户开展多领域临床试验，并与海外企业共同策划、实施了众多合作项目，涵盖学术论文发表及国际学术研讨会等。
- 我们还支持客户将在日本获得的临床证据应用于业务拓展——从海外法规咨询、行业动态调研，到组织专家协助制定战略、规划产品全球拓展路径，我们均可提供专业支援。欢迎随时与我们联系！



一切，只为获取可信数据、实现客户投资价值最大化。



2026年 活动预告

2026年，奥美迪康将参与多项行业活动，期待与您见面交流！

| | | | |
|--|---|--|---|
| 健康博览会 2026 2/25(周三)~27(周五) 东京国际展览中心(BIG SIGHT) 东4·5·6 展厅 | 首届 国际研讨会 -食品功能性标示制度- 3/19(周四) 文京 Civic Center 小展厅 | 健康食品原料 OEM展 2026 4/16(周四)~17(周五) 东京国际论坛 E (1) 展厅 (玻璃栋地下2层) | ifia JAPAN 2026 5/27(周三)~29(周五) 东京国际展览中心(BIG SIGHT) 西展厅 |
| 第二届 健康宣称研讨会 6/16(周二) 文京 Civic Center 小展厅 | 食品开发展 2026 10/14(周三)~16(周五) 东京国际展览中心(BIG SIGHT)西 1·2展厅及中庭 | 第二届 国际研讨会 预计举办 文京 Civic Center 小展厅 | 第三届 国际研讨会 预计举办 文京 Civic Center 小展厅 |

ORTHO MEDICO's Contents

奥美迪康为您准备了丰富的实用资讯。从行业洞察到开发灵感，助力您的业务发展。欢迎随时查阅！

通俗易懂！

远程也能轻松参与的奥美迪康线上研讨会



通俗易懂！

直观易懂的视频内容 奥美迪康官方自媒体平台



Go注册



ORTHO MEDICO



1 人体临床试验服务

2 行政事务支持服务

3 受试者招募服务

4 市场调研服务

5 学术研讨会运营服务

6 终点指标开发服务

7 国际支援服务