

細胞培養用培地 受託製造

ご指定の組成で培地を作製いたします

- ▶ 研究用・サンプルワーク用培地
- ▶ バイオ医薬品 生産用培地
- ▶ 再生医療用培地



40年以上の実績と信頼性

■ 原料のトレーサビリティ

使用目的に応じて原産国や生産メーカー等の情報を独自に調査。
必要に応じて、メーカーと直接契約し、トレーサビリティを確保。

■ 優れた粉体技術

40年以上に渡る製造実績によって、
多様な性状の物質を均一に粉碎し混合するノウハウを蓄積。

■ 徹底した製造管理・品質管理

医薬品生産用培地のために各種の検査規格を確立。ISO13485 基づき運用。

■ ラボ向けから大量生産まで

粉末培地に関しては、国内最大級（年間 約 600 万 L 相当）の製造キャパシティーを有し、
安定した培地の供給を実現。



当社高萩工場

国際規格「ISO9001」「ISO13485」「ISO14001」の認証を
取得しております。

受託製造実績例

お客様処方培地	お客様オリジナルの組成
指定成分不含培地	既存の培地組成からグルコースやアミノ酸等お客様ご指定の物質を除去
指定成分添加培地	既存の培地組成にお客様ご指定の物質を添加
抗体医薬品 生産用培地	生産用培地 大量製造・供給
再生医療 研究用培地	造血幹細胞用、筋芽細胞用等

受託製造の流れ

お問い合わせ

当社 HP のお問い合わせフォームまたはメールでお問い合わせ
いただか、お電話または代理店経由で、お問い合わせください。

打ち合わせ

打ち合わせにて詳細を確認し、仕様を確定いたします。
※必要に応じて試作評価も可能 ※秘密保持契約の締結も可能

御見積書提出

[打ち合わせ項目]

- 組成や原料に関する情報
- 必要量
- 形態(粉末、液体)
- 検査項目
- 包装形態・容量・ラベル記載事項
- スケジュール 等

ご発注

ご発注から約 3 ヶ月での納品になります。

製造

納品

検査項目例

	液体培地	粉末培地
標準項目	pH、浸透圧、無菌試験	pH、浸透圧、水分含量
オプション項目	無菌試験(日局)、エンドトキシン(日局)、マイコプラズマ(PCR 法)など	生菌数、エンドトキシン(日局)など

【注意事項】

- ご要望に応じて上記オプション項目を追加することができます。
- 試験項目によっては、外部試験になる場合もございます。
- 試験項目によっては、試験に 2 週間以上要する場合がございます。
- 各試験の結果を報告書(RoA)としてお出しすることができます。
- 複数ロットを製造後に、お客様とご相談の上で規格設定を行い、試験成績書(CoA)としてお出しできる場合もございます。

※ 臨床対応培地(バイオ医薬品・再生医療用)をご希望の場合、プロセスバリデーション実施、GMP 対応等可能ですが。詳細はお問い合わせください。



極東製薬工業株式会社

〒103-0024 東京都中央区日本橋小舟町 7 番 8 号

URL : <https://ssl.kyokutoseiyaku.co.jp/cellculture/>

産業営業所

TEL : 03-5645-5663

E-MAIL : cellculture@kyokutoseiyaku.co.jp