

ペプチド医薬品における品質評価と 不純物分析ワークフローソリューション

9月24日（水） | ウェビナー

開催概要

| 主催 |
アジレント・テクノロジー（株）

| 日程 |
2025年9月24日（水）

| 時間 | 15:00 - 16:00

| 参加費 | 無料

| 開催方法 | オンライン開催

| 申込方法 |
アジレントホームページの
本ウェビナーページからお申込み
ください。



<https://aglt.co/B5HU>

▲ お申込みはこちら ▲

お問合せ先：
アジレント・テクノロジー(株)
セミナー事務局
電話：0120-477-111
lsca_seminar@agilent.com

近年、GLP-1受容体作動薬をはじめとするペプチド医薬品が注目を集めており、創薬・品質管理・製剤開発の現場では、より高度な分析技術が求められています。

本ウェビナーでは、Agilent LC, LC/MSの最新技術を活用したペプチド医薬品の構造解析・不純物プロファイリング・配列確認などのワークフローをご紹介します。GLP-1関連ペプチドを一例に、他のペプチド医薬品にも応用可能な分析手法を解説します。

皆様のご参加をお待ちしております。

対象

- ペプチド医薬品の創薬・開発に携わる研究者
- LC/MSを用いた構造解析・品質評価に関心のある方
- 製薬企業・バイオテック企業・大学・研究機関の分析担当者

プログラム

時間	演題
15:00 - 15:02	ご挨拶
15:03 - 15:45	ペプチド医薬品における品質評価と 不純物分析ワークフローソリューション ペプチド医薬品のLC/MS分析における課題に対し、GLP-1関連ペプチドの構造解析・不純物評価の事例を通じて、ExD技術やHILIC-MSを活用した最新ワークフローによる解決策を紹介します。 アジレント・テクノロジー株式会社 林 明生
15:45 - 15:55	質疑応答