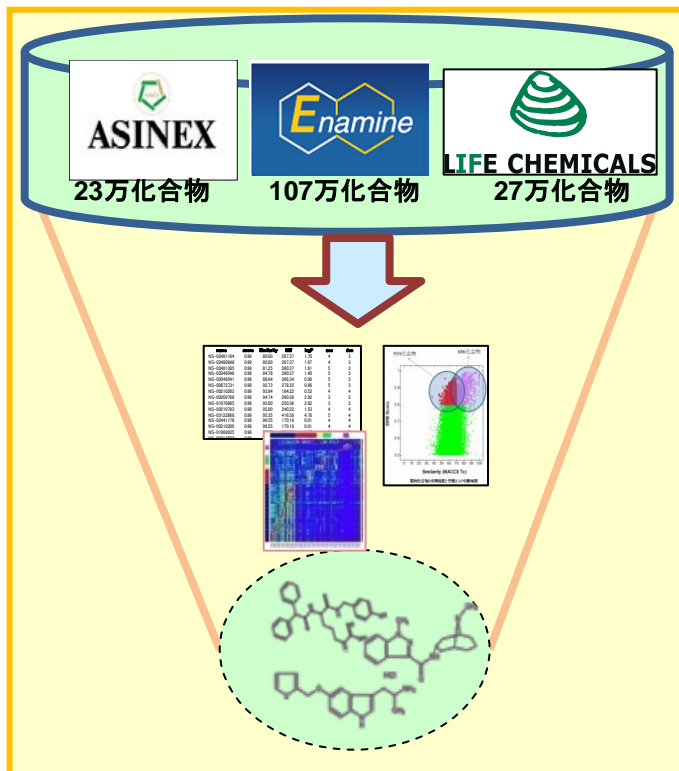


化合物+計算絞り込み パッケージサービス開始!!



当社技術（相互作用マシンラーニング法）によりご希望のターゲットにて絞り込まれた化合物をご購入いただけます。インシリコスクリーニングの計算料金込みのパッケージサービスです。

ターゲット：
GPCR、KINASE、Ionchannelなどの
希望ターゲット

※ターゲットにより手法の適否がございます。詳しくは別途ご相談ください。

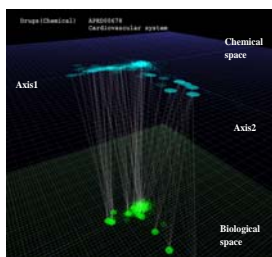
対象化合物：
Enamine社、ASINEX社、LifeChemicals社の
うちいずれかを選択してください。

納期：2ヶ月（化合物納品まで）

●価格表

個数	Emanin(107万)		Asinex(23万)		LifeChemicals(27万)	
	10mg	1mg	10mg	1mg	10mg	1mg
1,000	7,000,000	4,800,000	6,300,000	4,200,000	6,300,000	4,500,000
500	4,950,000	3,950,000	4,900,000	3,300,000	4,900,000	3,400,000
200	3,117,500	2,977,500	2,957,500	2,317,500	3,317,500	2,537,500
100	2,215,000	2,145,000	2,135,000	1,815,000	2,315,000	1,925,000

※上記価格は、標準モデルによる計算の場合です。予測モデルをカスタマイズする場合は別途見積もりになります。



京都大学発、(株)京都コンステラ・テクノロジーズが提供する独自手法（相互作用マシンラーニング法）は、最先端のパターン認識技術を用い、タンパク質と化合物の結合情報（ケミカルゲノミクス情報）から抽出された結合パターンから活性化化合物を予測します。

このアプローチは、従来のSBDD、LBDDと異なり、**標的タンパク質の立体構造不要**であり、**計算コストが非常に低く、高い新規骨格発見能力を備えているのが特徴**です。