

＜最新CCS一覧表＞

(国内で市販されている主なパッケージソフトならびにサービス、2018年5月現在)

商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Advance/PHASE V3.5	アドバンスソフト	アドバンスソフト	密度汎関数理論と擬ボテンシャルを用いた平面展開による第一原理計算ソフトウェア。量子力学に基づき電子状態を求め、精度の高い計算結果を得ることが出来る。既存材料の分析だけでなく、新規材料の設計にも活用いただけます。新バージョンにてE SM Constant- μ 法およびwannier90との連携を実現	お問合せ下さい	お問合せ下さい	-	-
Advance/NanoLabo ナノ材料解析統合GUI	"	"	Advance/PHASE、Quantum ESPRESSO、LAMMPSなどの各種計算ソルバーをグラフィカルに操作できる統合GUI。Materials Project等の代表的な材料データベースを検索し、モデリングおよび計算条件設定が極めて容易。ソルバーで計算された結果は各種のグラフィック表示が可能	"	"	2018年6月	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
LigandScout	アフィニティサイエンス	オーストリア インテリガンド (InteLigand)	ファーマコフォアベースのin-silicoスクリーニングプラットフォーム。独自アライメント機能による高い予測精度、3Dファーマコフォアモデリング・評価機能(ROC)、高速スクリーニング、ドッキング機能。アポタンパク対応、KNIME用エクステンションなど多くの機能を搭載	Windows、Mac OS、Linux	お問合せください	-	-
PharmacophoreDB	"	"	化学的な特徴に基づいた高品位の3Dファーマコフォアを多数収録。各エントリのメタデータは、医学的適応、薬効分類、標的タンパク質、相互作用部位、生物活性リガンド、文献情報をカバーし、効果的なりガンドプロファイルが可能	Windows、Linux	"	-	-
lib diverse	"	"	フラグメント構造からdrug-likeなパーチャル化合物ライブラリを生成可能なツール。Oral bio-availabilityやBBB permeability等のフィルタリング機能を搭載。Molecular Networks社製CORINAと併用することで、3D構造を発生させることも可能	Windows	"	-	-
YASARA	"	オーストリア ヤサラ・バイオサイエンス (YASARA Biosciences)	Windows、Linux、Mac OS X、Android上で利用可能な分子の可視化・モデリング・シミュレーションのためのソフトウェア。タンパク質を対象としたMD計算、ドッキング、ホモロジーモデリングなどが可能。PVL言語による多様なマクロ利用可	Windows、Mac OS、Linux	"	-	-
Dragon	"	伊コデ(Kode)	最大5270種の分子記述子を計算可能なプログラム、GUI/CUI対応。Dragon記述子は、構造活性相関、構造物性相関、類似性解析、スクリーニング、機械学習など多くの分野で利用可能	Windows、Linux	"	-	-
CzeekS	"	京都コンステラ・テクノロジー (日本)	相互作用マシニング法(CGBVS)によるスクリーニングプログラム。自社内に蓄積された独自アッセイデータを用いた、医薬品候補化合物の高速かつ高精度なインシリコスクリーニングが可能	Linux	"	-	-
Molecular Conceptor	"	イスラエル シナジックス (Synergix)	医薬品化学、薬物設計、分子モデリングおよびケムインフォマティクスをコンピュータを用いて学習・指導するための革新的なマルチメディア教材。2800ページ、1500以上の3Dイラストからなるコンテンツは、70時間超の講義に相当	Windows	"	-	-
WIEN2k	"	オーストリア ウィーン工科大学 (Vienna University of Technology)	密度汎関数法による固体の電子構造計算プログラム。(L)APW+lo法を採用しており、高精度・高効率なバンド構造計算が可能	Linux	"	-	-
Q-Chem	"	米キューケム (Q-Chem, Inc.)	包括的な ab initio 量子化学パッケージ。高速なDFT/HF計算から高レベルのポストHF相関法まで最先端の手法が採用されており、分子構造、反応性、振動および電子やNMRスペクトルを高い精度で予測することが可能	Windows、Linux	"	-	-
CrsytalMaker	"	英クリスタルメーカーソフトウェア (CrystalMaker Software)	洗練されたGUIをもつ結晶・分子構造のモデリング・可視化ソフトウェア。オプションプログラムの追加でX線粉末回折、X線/中性子線/TEM回折パターンシミュレーションが可能	Windows、Mac OS	"	-	-
PeakTrace	"	"	サンガー法によるDNAシーケンス・トレースの読み取り品質と配列長を改善するために新しく開発されたベースコーラー	Windows、Mac OS	"	-	-
QualTrace	"	豪ニュークレイクス (Nucleics Pty Ltd)	精密なデータ管理とリアルタイムの品質コントロールを備えた遺伝子解析ソフトウェア	Windows	"	-	-
AceMD	"	英アクセラ (Accellera ltd)	GPUコンピューティングに最適化された分子動力学計算コード	Windows、Mac OS、Linux	"	-	-
AceCloud	"	"	Amazonクラウド上で高速分子動力学計算を実現するソフトウェア	Windows、Mac OS、Linux	"	-	-
ACISS	"	アフィニティサイエンス	インシリコ創薬支援(受託研究)サービス。創薬やその他関連分野における計算科学支援を目的として、アフィニティサイエンスと(株)京都コンステラ・テクノロジーが共同で提供する受託研究・解析サービス	-	-	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
ArxLab Notebook	アークスパン	米アークスパン	クラウドベース電子実験ノートシステム。自社データの管理共有はもとより、CROや社外パートナーとのコラボレーションにおいて迅速なシステムの運用展開の開始、契約満了後のデータ回収、撤収が可能。合成や分析等の任意の依頼管理機能搭載	クラウド、各種ブラウザ	お問合せ下さい	2014年5月	お問合せ下さい
ArxLab Registration	"	"	低分子化合物の登録管理のみならず、抗体医薬、薬物複合体、細胞、タンパク質等創薬研究において取り扱われる全ての物質の管理登録が可能なクラウドベースのリポジトリシステム	"	"	"	"
ArxLab Assay	"	"	Excel上で管理されている異なる系やプロトコルの多くのアッセイデータについて、研究現場で容易にテンプレートを定義、データをアップロードしてデータベース化できるクラウドベースのアッセイシステム。IC50、EC50等計算機能やカーブフィッティング機能も備える	"	"	"	"
ArxLab Inventory	"	"	試薬、中間体や外部購入ライブラリー等の入荷から廃棄までの管理に加えて、サンプルやプレート情報を一元管理できるクラウドベースのインベントリシステム。動物管理等にも適応可能	"	"	"	"
ArxLab Search	"	"	ArxLabクラウドシステム内に登録されたデータをアプリケーションを跨り任意のビューを作成し解析するツール。社内システム内データベースとの統合も可能	"	"	2015年6月	"
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績

原子スケール材料シミュレータ matelier	アスムス	アスムス (PHASEシステ ム研究会など)	バンド構造図、状態密度、誘電率、スピン分極、電荷密度分布、仕事関数、内殻電子励起を伴う現象などを検討できるツール。半導体、誘電体、磁性体、有機物、ナノカーボン、遷移金属カルコゲナイド、セラミックス、アモルファス、金属(合金)、鉱物などを対象とする。実験結果との比較・解釈、新規材料の物性値予測に。密度汎関数法による第一原理バンド計算ソフトウェアPHASE/0を中心に構成されている。Webで事例を紹介中	Windows, Linux	年間ライセンス80万円から(教育 機関向け割引あり)	2015年3月	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
GENIE	アドバンスドテクノロジーズ インスティテュート	アドバンスドテクノロジーズ インスティテュート	DNA・たん白質情報の統合解析システム。とりわけ、独自開発によるホモロジーモデリングに基いたたん白質の立体構造予測システムは、予測した構造の局所的な予測精度を推定することができるという独特の機能を備えている	Linux	要問い合わせ	-	-
BioInfo Bank	"	アドバンスドテクノロジーズ インスティテュート、九州工業大学	我が国独自の蛋白質・リガンド相互作用や蛋白質・核酸複合体に関するバイオ情報データベース群。国際的な利用に応えるように全文英文で開発	インターネット利用	"	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
<品質管理および規制管理>						-	-
BIOVIA QUMAS	ダッソー・システムズ・バイオビ ア、その他代理 店2社	Dassault Systemes, BIOVIA Corp.	文書管理やプロセス管理にまつわる一般的な機能を、統合されたユーザーインターフェースで提供。適切なタイミングでの研修を可能にする教育管理機能や、統合されたレポート作成・ダッシュボード機能を提供することで、規制遵守を促し、業績向上を図る	Windows	お問い合わせ下さい	-	-
<プロセス製造オペレーション>						-	-
BIOVIA Discoverant	"	"	独自のデータモデリング技術と特定目的のための研究的な解析を行う強力なツールを統合した、バリデートされた製造プロセスインテリジェンスアプリケーション。このソフトウェアでは、データへのリアルタイムかつオンデマンドのアクセスと、エンドユーザー自身による製造データやプロセス開発データの分析およびレポート作成が可能	Windows	お問い合わせ下さい	-	-
<ライフサイエンス モデリング & シミュレーション>						-	-
BIOVIA Discovery Studio Simultaneous User Science Complete	"	"	DSの全ての機能が同時1名、ジョブ数無制限に利用できるパッケージライセンス	Windows	お問い合わせ下さい	-	-
BIOVIA QSAR Workbench Super User	"	"	QSARモデルの構築、検証、および公開ができるWeb Baseのワークフロー環境において、モデルの構築、公開、及びプロトコルの編集が可能	"	"	-	-
BIOVIA QSAR Workbench Professional User	"	"	QSARモデルの構築、検証、および公開ができるWeb Baseのワークフロー環境において、公開されたモデルの更新、公開が可能	"	"	-	-
BIOVIA QSAR Workbench Prediction User	"	"	QSARモデルの構築、検証、および公開ができるWeb Baseのワークフロー環境において、公開されたモデルを用いて予測をすることができる	"	"	-	-
<マテリアル モデリング & シミュレーション>						-	-
BIOVIA Materials Studio Visualizer	"	"	構造モデルの作成とシミュレーションへの入力、計算結果、グラフ、表等の表示・作成、perlをベースにしたスクリプトによる自動処理	Windows	お問い合わせ下さい	-	-
BIOVIA Materials Studio Amorphous Cell	"	"	低分子の液体やアモルファスポリマーの構造モデルを作成	Windows, Linux	"	-	-
BIOVIA Materials Studio COMPASS	"	"	凝縮系の再現にも優れた高精度力場。有機物、無機、無機酸化物、金属などへの適用可	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Forcite	"	"	分子力学ソフト。分子系、周期系の構造最適化が可能。COMPASS, COMPASS II, PCFF, CVFF, Universal, Dreiding力場	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Forcite Plus	"	"	Forciteに分子力学の機能を追加。各種の分子力学を応用したタスクと解析ツールを備える	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Blends	"	"	ポリマー、溶媒、添加剤混合系の混合エネルギー、相図、相互作用パラメーターなどを算出	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio GULP	"	"	無機、有機格子シミュレーションソフト。30種近いポテンシャルを内蔵	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Sorption	"	"	モンテカルロ法による低分子の多孔質体への吸収・吸着シミュレーションソフト。吸着等温線などを計算	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Conformers	"	"	分子のコンフォメーションと柔軟性を明確化するコンフォメーション探索アルゴリズムと分析ツール	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio MesoDyn	"	"	低分子液体、ポリマー液体、ブレンドなどの複雑流体の粗視化メソスケール動的シミュレーション	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio DMol3 Molecular	"	"	数値基底関数を使い高速、高精度を実現した密度汎関数理論(DFT)に基づくab initio量子化学計算ソフト	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio DMol3 Solidstate	"	"	DMol ³ の3D周期境界条件への拡張版。各種物性値予測、固体表面における反応性の解析	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio CASTEP	"	"	DFTに基づいた平面波基底・擬ポテンシャルを使用した第一原理計算コードで、分子性結晶・金属・半導体・絶縁体の結晶、表面、界面に対する各種物性・スペクトル予測が可能	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio NMR CASTEP	"	"	CASTEPによる分子、結晶などのNMR化学シフトとその関連物性を計算するモジュール	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio VAMP	"	"	MNDO近似による半経験的分子軌道法。MNDO(C, d), AM1, PM3, ZINDOハミルトニアンなど。溶媒効果、励起状態計算などが可能	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio ONETEP	"	"	数千原子レベルのO(N)-DFT計算を高効率パラレル計算で実行。生体分子などの計算に有効	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio QMERA	"	"	DMol ³ /GULPをベースにしたQM/MM法。大きな系の効率的計算が可能	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Reflex	"	"	結晶の粉末回折像を高速にシミュレート。実験データとのリアルタイム比較が可能	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Reflex Plus	"	"	粉末X線結晶回折データから結晶構造を精度良く計算予測するツール	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio ReflexQPA	"	"	有機、無機結晶の粉末回折データから結晶相組成を決定	"	"	-	-

BIOVIA Materials Studio X-Cell	"	"	新規なアルゴリズムによりパラメータ空間を網羅的に探索し結晶構造の指数付けを行う	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Polymorph	"	"	分子構造から有力な結晶多形を予測	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Morphology	"	"	結晶の形態を結晶の原子構造から予測。BFDH、付着エネルギー法、平衡形態法を実装	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio QSAR	"	"	化学品、材料の構造活性(物性)関連モデルの作成、解析。多数の記述子を完備	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Synthia	"	"	グラフ理論に基づく構造物性相関手法によりリピートユニットの構造情報からポリマーの種々の物性値を推算	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Mesocite	"	"	原子スケールモデルを粗視化し、各ピーズについてカ場パラメータを割り当てて古典力学を用いることによって、原子スケールよりも大きなメソスケールの計算を行う	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Adsorption Locator	"	"	モンテカルロ法とカ場を用いたエネルギー評価によりゼオライトやカーボンナノチューブ、シリカゲル、活性炭素など広範囲の材料に対して分子の安定な吸着サイトを探索	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio DFTB+	"	"	密度汎関数理論(DFT)に基づくタイトバインディング法プログラム。大規模なナノマテリアルのシミュレーションも速い計算速度で実行可能	"	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Cantera	"	"	活性化エネルギーなどに基づき、平衡状態、連続槽型反応器、1次元火炎モデルなどのシミュレーションが可能	"	"	-	-
<データサイエンス向けツール>							
BIOVIA Pipeline Pilot	"	"	アイコン(コンポーネント)を並べるだけで、視覚的にデータの収集・処理・出力を可能にした、ビジュアルプログラミング・ソフトウェア。研究活動で生じるデータ(数字、文字、化合物、機器データ、配列、NGSなど)を、簡単に収集処理を行い、WebページやPDF、Officeドキュメント(Word、Excel、PowerPoint)でレポートを出力。日常の繰り返し作業を自動化することで、大幅な時間短縮を実現。プログラミングが不要なので、IT開発者でなくても様々な処理が構築可能	Windowsのみ	お問い合わせ下さい	-	-
BIOVIA Pipeline Pilot Server	"	"	OracleなどODBC/JDBCで接続可能なSQLデータベース、MongoDB、CSV、XML、Excelなどのファイルからデータの抽出・加工・出力(ETL)やサイエンティフィックな計算エンジンを搭載したサーバ機能を提供。処理フロー(プロトコル)をPipeline Pilotで構築し、Pipeline Pilot、Web Portなどの専用クライアントから実行、もしくはSOAP/RESTといったWebサービス、Java/JavaScript/.NETのAPI、コマンドラインを介して他のアプリケーションからシームレスに実行可能	Windows、Red Hat Enterprise LinuxもしくはSUSE Linux	"	-	-
Chemistry Collection	"	"	ケムインフォマティクス研究や化合物ライブラリ管理の業界スタンダード。部分構造や類似性の検索、Matched Molecular Pairs(MMP)の算出、SARテーブルの作成、ライブラリデザイン、記述子やフィンガープリント(ECFP/FCFP)を使ったフィルタなどを高速に行い、数千万件の化合物セットから目的の化合物の抽出を短時間で処理可能	"	"	-	-
ADMET Collection	"	"	溶解性をはじめCYP2D6や膜タンパク結合性、30を越す毒性予測の計算モデル(TOPKAT)を含み、創薬段階の合成候補化合物の最適化や、ベンダーライブラリに含まれる大量の化合物からの有用化合物のスクリーニングに利用	"	"	-	-
Gene Expression and Mass Spec for Proteomics Collection	"	"	マイクロアレイなどの遺伝子発現データの解析や、LC/MSなどのデータを収集処理し可視化。R BioConductorの機能をコンポーネント化し、大量のマイクロアレイデータの自動処理が可能。大量のスペクトルデータからの特定スキャンの抽出やピークの判定、XCMS、X! Tandemをコンポーネントから実行しペプチドの特定が可能	"	"	-	-
Sequence Analysis	"	"	塩基配列、アミノ酸配列の解析やアノテーションをするバイオインフォマティクス向けのコンポーネントを提供。各種配列を入出力するためのReader/Writer、表示するためのViewer、ローカルやオンラインでBLASTを実行、EBIやEntrezに接続するためのコンポーネントを実装	"	"	-	-
Next Gen Sequencing Collection (NGS)	"	"	Illumina、Ion Torrent、SOLIDなどの次世代シーケンサからのデータを入力し、BWA、Bowtie、Mapreadsなどのアライメントツールの実行、SNP、コピー数多型、RNA-Seq、ChIP-Seqなど様々な分析がコンポーネントから実行	Red Hat Enterprise LinuxもしくはSUSE Linuxのみ	"	-	-
BIOVIA Materials Studio Collection	"	"	材料系シミュレーションで定評があるMaterials Studioの機能をPipeline Pilotから実行。量子力学計算(CASTEP、DMol3、VAMP)、古典力学計算(Forcite Plus、Amorphous Cell)、結晶多形予測(Polymorph Predictor)などを自動化することで、大量のシミュレーションをワンクリックで実行可能	Windows、Red Hat Enterprise LinuxもしくはSUSE Linux	"	-	-
Polymer Properties Collection (Synthia)	"	"	ポリマーの繰り返し単位、分子量、および温度に基づいて、バルク状非晶質ホモポリマーやランダムコポリマーの物性を推定。J. BiceranoのPrediction of Polymer Properties(Marcel Dekker、NY、2002年)に含まれる計算手法に加え、自社データを追加し拡張可能な学習モデルを提供	"	"	-	-
Imaging Collection	"	"	画像処理のためのコンポーネント一式を提供し、幅広いフォーマット(BMP/JPG/TIFF/RAW/DICOM)に対応した画像の入出力、分析(統計処理、学習モデルなど)が可能。Webベースのインタラクティブなツールをコンポーネント化しており、幅広いユーザー層向けに解析手法を公開・共有	"	"	-	-
Data Modeling Collection	"	"	データセットにGood/Badのラベルをつけるだけで、文書なら単語、化合物なら部分構造の出現頻度からベイズ学習モデルを構築。新規データを入力すると分類予測が即時で可能。他にも部分最小二乗法(PLS)、主成分分析(PCA)、決定木(Recursive Partitioning)、遺伝的アルゴリズムを使った数式最適化(GFA)、クラスタリングを提供。統計ソフトRに特化したコンポーネントも多数搭載	"	"	-	-
Documents and Text User Collection	"	"	様々なデータソース(ローカル、FTP、HTTP)からのPDF、Word、PowerPointなどドキュメントの収集(Webクローリングも可)、情報の抽出、文書の数値化やパターン検出、トレンドや相関性・分類・クラスタリングが可能。文書からの化合物名の特特定実装し、Chemistry CollectionのName to Structureと組み合わせることで、文書と化合物構造の紐付けも実現	"	"	-	-
Thomson Reuters Cortellis Collection	"	"	トムソン・ロイターが提供するCortellis APIを利用(別途ライセンスが必要)し、通常のWeb画面から手入力で行っている検索をコンポーネントから自動実行。競合他社情報、低分子やバイオロジクスの特許情報、臨床試験の情報などを定期的に自動取得、更新分データの把握に活用可能	"	"	-	-

Lab Analytics Collection	"	"	マイクロプレートリーダからの出力ファイルを読み込み、プレートデータとして統計演算、Dose-Responseの計算、計算結果の表示が可能。粉末X線、NMRなどスペクトルデータを入力し、ピークの判定や面積の計算、波形の類似度からクラスタリングなどを実行	"	"	"	"
Mobile Collection	"	"	iPhone/iPad向けにApp Storeで提供しているScienceCloud Taskから、Pipeline Pilotのプロトコルをモバイル環境で実行可能。タッチパネルに特化した化学構造描画ツールや、モバイルデバイスならではの音声入力、カメラ、GPS機能を活用したプロトコルを構築可能。HTML5のチャートやレポートを出力	Windows, Red Hat Enterprise LinuxもしくはSUSE Linux、およびiPhoneまたはiPad	"	"	"
<インフォマティクス>							
BIOVIA Insight	ダッソー・システムズ・バイオピア、その他代理店2社	"	Oracleの表やビューをドラッグ・アンド・ドロップで接続することで、Webクライアントでデータベースを横断的に検索し、取得した化合物などのサイエンティフィックなデータにリアルタイムで計算し、高度な解析が簡単に実現。BIOVIA Foundationでプロトコルを構築することで、MongoDBなど様々なデータベースやExcelなどのファイルに接続し解析可能	Windows 2008 R2 SP1、Windows 2012またはRHEL5.x 64-bit版、Oracle 11g R2、IE8/9/10	"	"	お問い合わせ下さい
BIOVIA Insight for Excel	"	"	Microsoft Excel用のアドイン。使い慣れたExcelのスパreadsシート環境で化学構造の読み込み、構造検索、デスクリプタの計算、Rグループ分析がクライアントPCだけで可能。BIOVIA Foundationを使うと、化学構造だけでなく数値文字、配列、画像など様々なサイエンティフィックなデータ分析機能を提供	Excel 2010または2013 (32/64両対応)、IE8/9/10/11、Java 7 Update 51以降	"	"	"
BIOVIA Registration	"	"	BIOVIA Foundation上に構築された化合物・バイオリジクス登録システム。化合物登録に必要な処理 (ID発番、塩やフラグメントの認識、描画の正規化、重複チェック、キュレーターを置いたワークフローへの対応、バッチ登録) をパッケージ製品として実装。REST サービスに対応し、他の研究システムインテグレーションにも対応可能	Windows 2008 R2 SP1、Windows 2012またはRHEL5.x 64-bit版、Oracle 11g R2、IE8/9/10	"	"	"
BIOVIA Draw	"	"	BIOVIA製品標準の化学構造、反応式、バイオリジクスに対応した化学構造描画ツール。BIOVIA Foundationと組み合わせることで、様々な計算ツールを展開可能。JavaとNETアプリケーションへの組み込み、XMLによる機能の拡張・制御が容易	Windows 7または8/8.1 (64-bit版にネイティブ対応)	"	"	"
BIOVIA Direct	"	"	Oracle Data Cartridgeテクノロジーを用いた、SQL文による化学構造、反応式登録検索が可能。BIOVIA全製品と共通したデータモデルを採用し、化合物だけでなく各種配列や修飾配列、抗体薬剤複合体 (ADC) など幅広いバイオリジクスに対応	Windows 2008 R2 SP1、Windows 2012またはRHEL6.2以降、SUSE 11、Solaris 10	"	"	"
<クラウド>							
BIOVIA ScienceCloud	"	"	他社との共同研究やCROへの業務委託の際のデータ・情報交換に特化したクラウド型システム。化学構造とアッセイ・解析データ、ロジスティクス情報を登録し、複数拠点での解析データの共有やモノの管理が可能。電子実験ノート機能を実装し、最終結果に辿り着いた過程も記録。蓄積したデータはPipette Analysisで高度な解析に活用。Pipeline Pilotを活用することで、インハウスのデータベースとシームレスに同期し、共同研究の最新データを社内リアルタイムでフィードバック可能。ポータル画面ではSNS機能を実装しコラボレーションを加速	IE8以降、Firefox、Chrome	"	"	お問い合わせ下さい
BIOVIA Pipette Analysis	"	"	クラウドとオンプレミスに対応したWebブラウザベースの解析システム。データをファイル感覚でドラッグ・アンド・ドロップで扱い、BIOVIA Foundationを使ったサイエンティフィックな解析や、多次元散布図など様々なビジュアライズが簡単に実現	IE9以降、Firefox、Chrome	"	"	"
BIOVIA Pipette Sketcher API	"	"	タッチパネルデバイスに対応したインストール不要の化合物描画ソフト。ScienceCloudおよびPipette Analysisには同梱	"	"	"	"
<データベースコンテンツ製品>							
BIOVIA MDDR	"	"	生理活性化合物とその誘導体が 150,000 以上収録。データベースの更新によって毎年約 10,000 の物質が追加。ダッソー・システムズ・バイオピア株式会社と Prous Science 社が共同開発した MDDR は、特許関連の文献、学術誌、学術会議をカバー	ISIS/Host、Isentris、InsightまたはDiscoveryGateと同環境	"	"	"
BIOVIA Comprehensive Medicinal Chemistry (CMC)	"	"	Pergamon Press社のComprehensive Medicinal Chemistryを元に収録した医薬治験薬化合物データベース、約9,000化合物	"	"	"	"
BIOVIA Metabolite	"	"	代謝物構造式や代謝経路、スキームなどの薬物代謝情報データベース。約95,000の代謝反応、約57,000化合物の情報を網羅。Toxicityとの相互参照が可能	"	"	"	"
BIOVIA Toxicity	"	"	医薬、農薬など化学物質の毒性データベース。データソースは、RTECSIにNLMのGENETOXやCORISが加わり、約17万化合物。創薬初期での毒性、代謝研究を支援。Metaboliteとの相互参照が可能	"	"	"	"
BIOVIA Available Chemicals Directory (ACD)	"	"	世界中の市販化学物質を構造検索できる価格とサプライヤ情報を収録。700万以上の固有化学物質 (3Dモデル含む)、1500万以上の製品、4100万以上のパッケージ、940のサプライヤ	"	"	"	"
BIOVIA Screening Compounds Directory (SCD)	"	"	スクリーニング用化合物サプライヤーのカタログ情報を収録。2,100万化合物	"	"	"	"
<Unified Lab Management (統合型ラボ情報管理ソリューション)>							
BIOVIA Workbook	"	"	研究開発全般をカバーできる電子実験ノート。テンプレートを利用して、実験を記録。柔軟なフォーム設計が可能。強力な文書管理機能により21CFR Part111に対応。今後、様々な研究分野の実験に特化したコンポーネントを順次提供していく予定	サーバー: Windows 2003 server、Oracle10g.11g / クラウド: Windows XP/Vista	"	"	お問い合わせ下さい
BIOVIA Notebook	"	"	実験や研究の記録をPC上で記録でき、メンバー間で簡単に共有できる電子実験ノート。操作も導入も簡単に低コストです。様々なタイプの電子記録に対応でき、変更や参照の記録も残せ、改訂防止もできるため、情報共有化、業務効率化、知的財産の保護を支援する	クライアントOS: Windows、Mac、ブラウザ: Internet Explorer9以上、Safari、Chrome、and Firefox	"	"	"
BIOVIA Compose	ダッソー・システムズ・バイオピア	"	SOP、手順書を電子的に作成・レビュー・管理するWebアプリケーション。レシピや手順書を電子的に管理することで現場での作業手順を常に最新のものにでき、レシピそのものの標準化も図れる。Part 11、GxPの規制に対応した電子記録・電子署名の機能を有する	"	"	"	"
BIOVIA Capture	"	"	BIOVIA Composeで作成した電子的なSOPをもとに、実施記録を入力するためのWebアプリケーション。タブレット端末に対応したデザインになっており、現場のペーパーレス化に寄与し、手順書違反を防止。実施記録のレビューをReview by Exceptionにより効率化できるレビューツールを含む	"	"	"	"

BIOVIA Instrument	"	"	分析機器・各種装置から、BIOVIA Workbook、BIOVIA Captureへのデータ取り込みを行うモジュール。シリアル、出力ファイル、データシステム等の各種の機器からデータを半自動的に取得できる。機器や装置のメンテナンス記録、使用ログの機能も持つ	"	"	-	-
BIOVIA Lab Service	"	"	ラボで扱われる各種のサンプルを登録でき、サンプルに対する小分け、移動、取得、廃棄などの記録を残すことができるWebアプリケーション。BIOVIA Task Planner等と連携する	"	"	-	-
BIOVIA Inventory	"	"	試薬、サンプルの入手、保管、移動、廃棄などの記録、残量管理、ハザードや法規制情報の表示ができる試薬管理Webアプリケーション	"	"	-	-
BIOVIA Task Planner	"	"	ラボの試験依頼、タスク管理、進捗管理を扱うWebアプリケーション。定型化した一連のタスクを登録でき、依頼に応じて個別のタスクを担当者にアサイン、進捗状態を把握できる	"	"	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
MF myPresto	バイオモデリングリサーチ	フィアラックス	分子シミュレーションプログラムmyPrestoのインタフェースソフト。MF myPrestoを使ってmyPrestoのプログラムによる分子動力学(MD)計算、ドッキングシミュレーション、In-silicoスクリーニングが簡単に実行される	Windows 7/8/8.1, MacOS X 10.6以降, CentOS 6, RedHatEnterprise Linux6	年間ライセンス使用料5ライセンス9万円〜(税別)	2010年8月	-
MolDesk Screening	"	情報数理バイオ	myPrestoを使った創薬計算支援用GUIソフトウェア。MolDesk Basicの機能に加え、薬物探索スクリーニング計算、GPUを使ったMD計算等が行える	Windows 10 / 8.1 / 8 / 7 / Vista, Windows Server 2012 R2 (AWS / さくらVPS), Linux 64bit	お問い合わせください	2015年10月	-
MoDesk Basic	"	"	myPrestoを使った創薬計算支援用GUIソフトウェア。タンパク質と低分子化合物とのドッキング等を行える	Windows 10 / 8.1 / 8 / 7 / Vista, Windows Server 2012 R2 (AWS / さくらVPS), Linux 64bit	お問い合わせください	2015年1月	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
D360	サターラ合同会社	米サターラ (Certara)	トランスレーショナルサイエンスを促進する総合的解析・連携ツール。創薬研究データベースに、単一アプリケーションからのアクセスを実現。エンドユーザーごとのインターフェースのカスタマイズや、ドラッグアンドドロップによる容易なクエリー構築と共有機能を提供	"	"	-	-
Phoenix WinNonlin	"	"	40年の歴史を有する業界標準の薬物動態解析用ソフトウェア。各種申請資料への豊富な採用実績を有する。PK/PDモデルやノンコンパートメント解析、生物学的同等性解析など多様な機能を提供するだけでなく、Phoenixプラットフォームを通して、各種ソフトウェア、データベースとの連携を実現	Windows	"	1974年	-
Phoenix NLME	"	"	Phoenixプラットフォームで動作する次世代の母集団薬物動態解析専用のソフトウェア。バリエーションされたグラフィカルな環境における、母集団モデルの構築をサポート。高品質かつ必要十分な解析結果を出力可能	"	"	2009年	-
CDISC Navigator	"	"	PhoenixにおけるPK解析に関するCDISC標準SDTMおよびSENDへの対応機能を強化	"	"	2017年	-
Phoenix IVIVC Toolkit	"	"	Phoenix WinNonlinのアドインアプリケーション。In vitroおよびin vivoデータの相関性を説明するモデル構築を支援し、生物学的同等性試験の成功確率の向上を支援	"	"	2011年	-
Phoenix Autopilot Toolkit	"	"	Phoenix WinNonlinのアドインアプリケーション。PK試験の解析結果の報告書全自動作成ツール。各社のSOPに従ったビジネスルールの容易な共有を可能にする機能を提供	"	"	2012年	-
Trial Simulator	"	"	数値的な薬物モデルに基づく臨床試験シミュレーション用ソフトウェア。臨床試験の成功確率や試験デザインの妥当性など多彩なシナリオの容易な検証を実現	"	"	-	-
Phoenix Knowledgebase Server (PKS)	"	"	21 CFR Part 11 Complianceに準拠した臨床試験データ管理専用のデータベースシステム。Phoenixプラットフォームと連携し、あらゆるPK/PDデータの管理を実現。CDISCデータのインポートおよびエクスポート機能を提供	Windows Server	"	-	-
PKS Online	"	"	Pharsight Knowledge Serverのオンデマンドバージョン。従来のPKSと同一の機能を提供しながら、システムの導入および保守に必要なITコストを大幅に削減	Windows	"	-	-
Phoenix Validation Suite	"	"	Phoenix WinNonlinの完全自動化バリデーションツール。全ての機能を1クリックでバリデーションし、報告書を自動出力可能	"	"	-	-
Simcyp Simulator	"	"	業界標準の生理学的薬物動態モデリングツール。in vivoおよびin vitroデータから仮想被験者集団におけるPK/PDの予測を実現	"	"	-	-
Simcyp Animal	"	"	ラット、イヌ、マウスのPK予測に対応した生理学的薬物動態モデリングツール	"	"	-	-
Simcyp Pediatrics	"	"	小児集団のPK/PD予測に特化した生理学的薬物動態モデリングツール	"	"	-	-
Cardiac Safety Simulator	"	"	心臓安全性データ専用のM&Sツール。in vitroおよびin vivoデータからQT間隔延長リスクの早期予測を実現	"	"	2013年	-
Simcyp In Vitro Data Analysis (SIVA) Toolkit	"	"	In vitro実験で発生するデータのモデル解析を支援するツール。IVIVE等を、使い易い操作画面を通じて実施可能	"	"	2015年	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
ChemInTool - Chemish Pro	ケムインフォナビ	東京大学・船津研究室	データ分析(PCA/ICA)、クラスターリング(階層型/SOM/CP)、モデリング(MLR,PLS,BP)、変数選択(GA-PLS)機能を有する統合的ケモメトリクスソフトウェア。モデル式を用いた予測、逆解析および原子団寄与法機能がある。さらに要求特性を満たす化学構造式を自動的に生成する機能もある。ライセンス種類:ノードロック(インストール1台)、サイト・コーポレート(インストールフリー)	Windows 7/8/10	ノードロック 8万円/年(税別) ~、アカデミック価格あり	2004年	-
ChemInTool - Chemish Standard	"	"	Chemish Proの機能限定版。機能比較はHP参照 [http://www.cheminfonavi.co.jp] ライセンス種類:ノードロック(インストール1台)、サイト・コーポレート(インストールフリー)	"	ノードロック 5万円/年(税別) ~、アカデミック価格あり	2007年	-
ChemInTool - ToMoCo	"	"	分子設計、構造活性相関解析を行うためのトータルシステム。Hopfieldニューラルネットワークによる分子構造重ね合わせ手法により、基本骨格が異なる分子でも重ね合わせが可能。また、構造活性相関モデルを基準に新規薬物候補構造を創出する機能を持つ。ライセンス種類:ノードロック	"	ノードロック 200万円/年(税別) ~、アカデミック価格あり	2004年	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績

Derwent Innovations Index	クラリベイト・アナリティクス・ジャパン	米クラリベイト・アナリティクス	特許情報データベースDerwent World Patents Indexと引用特許情報データベースDerwent Patents Citation Indexを、引用間リンクの技術で統合したWebベースの特許情報データベース。化学・電気・電子・機械工学分野の特許および引用文献情報を迅速かつ正確に検索可能	WEB環境があれば利用可	個別見積	2003年6月	—
Web of Science Core Collection	”	”	厳選された約12,500(2015年12月現在)の国際的学術雑誌に加え、専門書、会議録、さらにはより地域性の高いジャーナルまで、多様、かつ重要な学術文献の書誌情報を提供する引用索引データベース。文献の被引用回数や引用文献をたどり、研究の発展や経過の調査が可能。検索結果のメールによるアラート機能、雑誌のフルテキストや外部のデータベースへのリンク機能も有している。◆Index Chemicus(新規化合物検索)-化学構造式、立体化学、生物活性情報の検索。1993年から現在までの約230万件の新規有機化合物へのアクセスを提供。◆Current Chemical Reactions(新規反応検索)-反応構造および条件の検索。1986年以降に発見された1,000,000以上の化学反応が収録され、毎月3,000件の反応が新たに収録。◆EndNoteオンライン(文献管理ツール)、ResearcherID(研究者のセルフプロモーションサイト)を無料提供	”	”	1997年	—
InCites	”	”	引用文献に基づき研究評価・分析ツール。世界の主要大学・研究機関における学術論文の出版数や被引用数などの研究パフォーマンスをまとめることができる統計データに、世界の主要研究所・大学の教員数、学生数、学術的な評判、資金、論文・引用データなどを収録した統計データを、様々な切り口でベンチマークできる。出力条件の設定を自由に行えるほか、各種条件で相対的指標を表示させたり、多彩なグラフ・レポート機能で使い勝手を向上させている	”	”	2009年	—
Thomson Innovation	”	”	世界90カ国以上の特許情報を包括した技術情報データベースDWPIを含む世界中の特許情報、学術文献、ニュース情報をワンストップで提供し、研究開発に伴う検索・分析を支援します。一つの言語、一つの基準で標準化した発明内容や技術分類、独自に編集したタイトル・抄録により、効率的で漏れのない検索を可能とします。アジア、南米コンテンツも強化され、より幅の広い調査が可能	”	”	2008年	—
Thomson Data Analyzer	”	”	様々な角度からデータを分析し、知的財産戦略におけるチャンスとリスクを見極めるための解析ツール。複数のデータソースから必要な情報だけを抽出し、多彩なレポート形式で分析結果をわかりやすく表示できるため、市場動向・技術動向、知財ポートフォリオなどのデータ分析を大幅な効率化が可能	”	”	2005年	—
Thomson Reuters Integrity	”	”	医薬品開発についてのポータルサイト。化合物を中心に、特許、文献、関連データなどの関連情報を簡単に利用可能	”	”	—	—
Biomarkers Module	”	”	主要な治療分野で活発に研究され、使用されているバイオマーカーを収録したバイオマーカーに特化したデータベース	”	”	2008年	—
Newport Premium (for Generics)	”	”	ジェネリック医薬品企業、OTC メーカー、API メーカーの厳しい専門家向けに特別に作成されたこの製品は、低分子とそれに続く生物学的製剤の両方について、新たな製品開発と、競争前のライセンシング機会を識別、評価する上で役立つ	”	”	2005年	—
Newport Premium (for Innovators)	”	”	創薬メーカー、バイオテクノロジー企業、ニッチブランド製薬企業の厳しい専門家向けに特別に開発されたこのシステムを活用すると、自社の販売に影響を及ぼす可能性があるジェネリック競合他社の動向を早期に察知し、自社の強みを生かすライセンス契約や、自社の生産力の制限を解放するアウトソーシング機会を確実に捉えることができる	”	”	2005年	—
GENESEQ	”	”	世界 41 特許発行機関が発行する特許情報から、核酸・アミノ酸に関する配列情報を包括的に収録したデータベース	”	”	—	—
CMR Factbook	”	”	製薬 R&D の膨大な統計情報を提供する、業界指標の権威ある情報源	”	”	—	—
Custom Information Service(CIS)	”	”	ご希望に合わせてカスタマイズした情報を製薬会社やバイオテクノロジー企業に提供するサービス。お客様から指定された検索語とプロフィールを使用して、弊社の専門スタッフが複数の情報源から専門記事を探し出し、集めた情報から索引と抄録を作成する	”	”	—	—
SAEGIS	”	”	世界200以上の国/地域/機関の商標情報、企業情報、17か国の意匠情報と、70カ国以上の医薬品利用状況(Pharma In-Use)を掲載したデータベース。商標、医薬品名とドメイン名、企業名を同時に検索可能。また、Reverse WHOISで所有者名からドメイン名取得状況を逆引き確認できる	”	検索数に応じた従量課金	2000年	—
Thomson Reuters Cortellis Competitive Intelligence	”	”	医薬品研究開発における競争環境全体を把握するために必要な全てのデータを収録した最新のデータベースサービス	”	個別見積	2012年	—
Thomson Reuters Cortellis Regulatory Intelligence	”	”	世界各国の薬事規制情報データベース。めまぐるしく変わる世界各国の規制要件について、常に最新情報を把握することが可能	”	”	2012年	—
Thomson Reuters Cortellis Clinical Trials Intelligence	”	”	世界中の医薬品・メディカルデバイス・バイオマーカーの臨床試験データを収録し、希少疾患を含む全領域を網羅した臨床試験情報ソリューション	”	”	2013年	—
MetaCore	”	”	オミックスデータの体系的な把握およびその分子基盤の理解をサポートするパスウェイ解析ツール。信頼性の高い情報に基づいて構築されており、お客様の様々なオミックスデータから、容易な操作で多面的にパスウェイ解析をすることが可能	”	”	2010年	—
MetaDrug	”	”	化合物および代謝物に関する幅広い情報や解析を提供し、得られる化合物および代謝物の化学的知見から、生物学的検討へと導く解析ツール	”	”	2010年	—
Thomson Reuters RECAP	”	”	1973年以降のディール情報・コントラクト・ロイヤリティレポート等のアライアンスの一つの詳細情報のほか、アライアンスの実績がある企業に関する企業情報、そして欧米のバイオテック企業のバイブライン情報やベンチマーク情報を分析機能とともに提供	”	”	2013年	—
Incidence and Prevalence Database (IPD)	”	”	4,500以上の 疾病と術式について、罹患率、有病率、死亡率、患者の傾向、合併症、診断率、コスト、リスクファクター等を提供する網羅的な疫学データベース	”	”	2013年	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
CONFLEX 8 & Interface Rev.A - Basic Version - Pro Version	コンプレックス	コンプレックス	フレキシブルな分子の配座空間を、側鎖の回転・環のFlip・Flipにより探索し、化学的に重要な配座異性体の最適化構造をもれなく見つけだす。それにより、最安定構造も特定することが可能になる。また、分子性結晶計算では、分子構造データと空間群の対称性を入力することで、自動的に結晶構造を作成して構造最適化を行ない、エネルギー極小に位置する結晶構造を網羅的に算出する	Windows, Linux, Mac	アカデミック:10万円～ 官公庁:32万円～ 企業:40万円～	2017年11月	—

Parallel CONFLEX 8 Rev.A - Basic Version - Pro Version	"	"	CONFLEXのアルゴリズムにより発生する複数の出発構造の最適化を、複数のコンピューターに分散させ並列で配座探索を行う。扱う系のサイズが非常に大きい場合はPCI台で配座探索計算を行うことはできないため、多配座分子の立体構造を素早く解析するために有効	Windows、Linux、Mac	アカデミック:15万円～ 官公庁:48万円～ 企業:60万円～	2017年11月	-
AMBER 18 / AmberTools 18	"	米UCSF	カリフォルニア大学のKollman教授らのグループによって生体分子のために開発された、モデリングおよび分子力学と分子動力学計算のパッケージ。様々な溶媒モデルやQM/MM機能も持つ。基準振動解析、トラジェクトリー解析、エネルギー解析などを行うモジュールも含まれる	Source code	Non-Profit:9万円 For-Profit:300万円	2018年4月	-
Gaussian16 (Rev. B.01) GaussView6 (6.0.16) TCP Linda9	"	米Gaussian, Inc.	分子や分子集合体の構造・物性を、電子状態計算により算出。高次の電子相関を取り入れた高精度 ab initio 分子軌道計算から、リーズナブルな半経験的分子軌道計算、さらには分子力場計算まで幅広く網羅。ONIOM法がより強化され、巨大分子の計算がより効率化した。また、遷移状態計算やIRCにも対応した。その他、振動解析・IRC・旋光度の計算が並列環境下で、より高速化された	Windows、Linux、Mac	お問い合わせ	2017年1月	-
ChemDraw/Officeシリーズ Version17.1	"	米PerkinElmer	化学・生物学分野で必要とされる様々なツールが装備された世界標準のソフトウェア。化学構造式描画から各種計算プログラムのクライアントツール、データベースの構築まで可能にした様々なパッケージが用意されている	Windows、Mac	お問い合わせ	2018年4月	-
受託計算サービス	"	コンフレックス	高効率配座創出アルゴリズムと並列計算システムを応用したCONFLEX法を使用して配座探索を行う。取り得る可能な配座異性体を徹底的に調べて、最安定配座を特定。さらに ab initio 計算等の精度の高い計算により、探索した各配座異性体について物性値の予測を実施する	-	10万円～	-	-
技術サポート、講習会、インストラクション (CONFLEX、Gaussian、AMBER)	"	"	計算化学用ハードウェアから各種ソフトウェアのインストラクション・トレーニング・技術サポートまで、トータルソリューションを提供する。技術サポートは、初心者から使い慣れた方まで幅広く対応。トレーニングは、実習形式で初級編から応用編まで顧客のニーズに合わせて行う	-	お問い合わせ	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	システム構成	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Genomatrix Suite	伊藤忠テクノソリューションズライフサイエンス事業部	独ジェノマティクス (Genomatix)	制御因子を解析するための統合システム。Genomatix社の "Genes & Genomes", "Gene Regulation", "Literature & Pathways" の統合パッケージ	Internet経由またはLinux Server	要問い合わせ	-	-
ChipInspector	"	"	マイクロアレイデータの統計解析ソフトウェア	"	"	-	-
Genomatrix Mining Station	"	"	高速シーケンサーから出てくる膨大な塩基配列を独自の手法をもとにリファレンスゲノムにマッピングする装置	IU 19" server、2 x DualCore Opteron 2000、64GB ECC RAM、4 x 1TB HD	"	-	-
Genomatrix Genome Analyzer	"	"	高速シーケンサーから出てくるデータを解析するための統合システム装置 Genomatix社の "NGS Analysis", "Genes & Genomes", "Gene Regulation", "Literature & Pathways" を搭載	Processing Unit and RAID storage system、1 x DualCore AMD Athlon 64-X2 5600 Processor、8GC ECC RAM、4X1 TB HD	"	-	-
NGS Analysis	"	"	ChIPSeq解析ワークフロー、RNASeqや、CNV解析の解析ツールパッケージ	"	"	-	-
Genes & Genomes	"	"	独自に作成したトランスクリプト、プロモーターのアノテーション情報を含んだ統合DB。bam fileなど実験データを視覚化したり、DBのデータと比較するためのツールも搭載	Internet経由またはLinux Server	"	-	-
Gene Regulation	"	"	転写因子、その結合サイトに関する包括的な情報を取得可能。制御因子解析のトータルパッケージを搭載	"	"	-	-
Literature & Pathways	"	"	論文をキュレーションしたバスウェイDB。遺伝子セットのエンリッチメント解析や、キーワードによる文献検索が可能なツールパッケージも搭載	"	"	-	-
MatBase	"	"	転写因子情報のデータベース	"	"	-	-
MatInspector	"	"	インプットした塩基配列から制御因子結合サイトを検索するツール	"	"	-	-
GeneGrid	"	"	次世代シーケンサーデータの変異解析ツール	"	"	-	-
BIOBASE Knowledge Library	"	独GeneXplain	タンパク質のマニュアルキュレーションデータベース	"	"	-	-
TRANSFAC	"	"	転写因子情報のマニュアルキュレーションデータベース	"	"	-	-
TRANSPATH	"	"	シグナル伝達パスウェイのマニュアルキュレーションデータベース	"	"	-	-
E-WorkBook ELN/E-WorkBook Advance	"	英IDBS	生物評価試験用電子実験ノートシステム	サーバー:2008R2、2012 R2、Sun Solaris、RedHat Linux / クライアント: Windows7、Windows8、Windows 10、Citrix + Office 2007、2010、2013、2016 / Web Client: Firefox、Internet Explorer、Safari (Mac OS)、Chrome	"	-	-
ActivityBase	"	"	HTS、マニュアルアッセイの双方に対応したクライアントサーバー型のアッセイ情報管理システム	サーバー: Windows 2003、2008R2、2012 R2、Sun Solaris、RedHat Linux / クライアント: Windows XP、Vista、7、8.1、10 Citrix + Office 2003、2007、2010、2013、2016 / Web Client: Firefox、Internet Explorer、Chrome	"	-	-
XLfit	"	"	アッセイデータの解析を支援するMS-Excelのアドオンソフト	Windows 7,8,10 Citrix + Office 2007、2010,2013,2016	"	-	-
SARView	"	"	構造式とアッセイデータをリンクして表示するレポートツール	Windows XP、Vista、7、Citrix + Office 2003、2007、2010	"	-	-
RAKTIS	"	伊藤忠テクノソリューションズ	試薬管理ソフトウェアパッケージ。在庫検索・入出庫管理・発注・棚卸等に対応。法規制チェックシステムとも連携し、コンプライアンスを遵守した試薬管理を実現	サーバー: Windows Server 2012 R2、.NET Framework 3.5 SP1、データベース: Oracle 12c、BIOVIA Direct 2017 / 2017R2、クライアント: Windows 10、Internet Explorer 11、BIOVIA Draw / Chem Draw	"	-	-

RegSys	"	"	化学構造式、CAS番号、化合物名称等から法令に抵触する化合物かどうかチェックするソフトウェアパッケージ。法令変更時にもスピーディに法規制化合物辞書を更新し、コンプライアンス遵守を強力に支援	DBサーバー:Windows Server 2008R2SP1/2012/2012R2、 Oracle Database 11gR2/12c、BIOVIA Direct 2017、APサーバー: Windows Server 2008R2/2008R2SP1/2012/2 012R2、.NET Framework 3.5 SP1、Webシステム Client: Windows 8.1/10、Internet Explorer 11、BIOVIA Draw 4.2/4.2SP1/2016/2017、 ChemDraw 12~16、一括 チェックシステム Client: Windows Server 2008R2/2008R2SP1/2012/2 012R2、Windows 8.1/10、 .NET Framework 3.5 SP1	"	-	-
Lapris	"	"	ラベルプリンタと連携をして、構造式をバーコードラベルとして出力可能な機能	Webサーバー: Windows Server 2008 R2/2012 R2/ DBサーバー: Windows Server 2008 R2/2012 R2、 Unix、Linux + Oracle + BIOVIA Direct / クライアント: Windows 8.1、Windows 10 + IE8,9,11	"	-	-
Medchem Database / Target Inhibitor Databases (GPCR、 Kinase、Protease、NHR、Ion- Channel、Phosphatase、 Transporter、HYDROLASE、 OXIDOREDUCTASE、 TRANSFERASE)	"	印Excelra	各種ターゲットやバクテリアなどに対する阻害化合物情報、バイオ アッセイ・生物活性情報を中心にキュレーションしたデータベース	Windows、Linux	"	-	-
Drug Database	"	"	FDA/EMA/PMDA承認既存薬について、代謝物を含むChemicalな 情報、Clinical情報、副作用情報およびPK/ADMET情報を中心に キュレーションしたデータベース	"	"	-	-
Clinical Candidate Database	"	"	IND申請された試験薬及び承認された医薬品(試験薬のうちで開発 中止となったもの、及び上市後販売中止されたものを含む)につい て、代謝物を含むChemicalな情報、Clinical情報およびPK/ADMET 情報を中心にキュレーションしたデータベース	"	"	-	-
Mechanism Based Toxicity Database	"	"	化合物の毒性発現について、その化合物情報、毒性メカニズム情 報ならびに未変化体・代謝物における毒性試験情報を中心にキュ レーションしたデータベース	"	"	-	-
GOBIOM	"	"	Clinical Trialで評価されたBiomarkerに関して、試験情報、薬物情 報、疾患情報等を網羅的にキュレーションしたデータベース	Internet Explorer version 7.0 or higher	"	-	-
Clinical Trial Outcome Database	"	"	主要疾患(がん、糖尿病、C型肝炎など)毎に収集された試験情報 (試験デザイン、患者情報、投薬情報、有効性/副作用など)デー タベース	Microsoft Excel	"	-	-
Leadscope Enterprise / Personal	"	米リードスコー プ(Leadscope)	構造的特徴と読込んだ活性値や自動計算される物性・プロパティ 値に対する相関をグラフィカル表示するデータマイニング・意思決 定支援プログラム Personal版は10万化合物の制限あり	サーバー:Linux - RedHat Enterprise / クライアント: Windows 7、Windows10	"	-	-
Leadscope Toxicity Database	"	"	詳細な毒性情報が付随した160,000以上の化合物を収録したデー タベース	"	"	-	-
Marketed Drugs Database	"	"	FDAおよび他の政府系研究機関が収集した約6000もの薬剤化合 物とそれに付随する適応症に関する情報を収録したデータベース	Windows 7、Windows10	"	-	-
Leadscope FDA CDER/CFSAN databases	"	"	FDA CDER/CFSANがCRADA契約を通じて製薬・食品会社から収 集した毒性情報を収録したデータベース	"	"	-	-
Leadscope Predictive Data Miner	"	"	フラグメントキーおよびプロパティを用いたQSARモデルの構築と QSARモデルによる新規化合物の活性・毒性予測を行なう Leadscopeのオプションモジュール	"	"	-	-
FDA SAR Genetox / Carcinogenicity Database	"	"	QSARモデル構築ためのリソースとしてLeadscopeで利用できる高 品質なGenotoxicity / Carcinogenicityデータベース(それぞれ8400 個、1600個以上の化合物)	"	"	-	-
Model Applier	"	"	フラグメントキーおよびプロパティを用いて構築されたQSARモデル に基づく、新規化合物の毒性予測ソフトウェア。FDAとのコラボレ ーションにより開発された	"	"	-	-
Derek Nexus	"	英Lhasa Limited	構造活性相関に基づく、化合物の定性的毒性予測ソフトウェア	Windows 7 SP1 32/64bit、 Windows 8.1 64bit、Windows 10 64bit	"	-	-
Meteor Nexus	"	"	構造活性相関に基づく、化合物の定性的代謝産物・代謝経路予測 ソフトウェア	"	"	-	-
Vitic Nexus	"	"	詳細な毒性情報が付随した13000件以上の化合物を収録したデー タベース	クライアント: Internet Explorer 8~11、Firefox25以 上、in-house版サーバ: Windows Server 2008、2012)	"	-	-
Zeneth	"	"	構造活性相関に基づく、化合物の分解生成物・分解反応予測ソフ トウェア	Windows 7 SP1 32/64bit、 Windows 8.1 64bit、Windows 10 64bit	"	-	-
Sarah Nexus	"	"	定量的(統計的)構造活性相関に基づく、化合物のDNA反応性(変 異原性)予測ソフトウェア	"	"	-	-
Mirabilis	"	"	API合成過程に推定される変異原性不純物の Purge Factorを計 算するエキスパートシステム	アプリケーションサーバー: Windows 2012.2008 (Standard)-64bit、Red Hat Linux ES6.7、5.4 -64bit、 Tomcat 8.0.15、JDK 8 update 66 -64bit、MySQL 5.6.21、クライアント: Windows10.8.1 64bit、 Windows7 64bit、ブラウ ザー:IE10.11 Firefox31以 上、Chrome 37.0.2062.124以 上	"	-	-

Provantis	"	英Instem	国内外のGLPに準拠した安全性試験支援システム。一般毒性試験、生殖試験、がん原性試験などに対応。SENDやIACUC等に完全対応しており、欧米当局の要求事項にもいち早く対応し、且つ日米欧重16か国以上のGLP施設で運用実績がある唯一のシステム	サーバ:Windows 2008 Server, Oracle	"	-	-
Submit	"	"	ODISCのSEND形式のデータセットを容易に作成が可能で、且つ優れたビューア機能も完備されており、SENDに完全対応したソフトウェア	"	"	-	-
SEND View	"	"	SENDデータセット(xptファイル)のレビュー専用ソフトウェア。エラーのある行を容易に表示させるなど、QCレビューの業務を簡素化	windows7~10	48万円(年間・保守込)	-	-
SENDExplorer	"	"	SEND(Standard for Exchange of Nonclinical Data)フォーマットに格納される、単一又は複数の非臨床試験データを可視化し、高度な解析を実現するソフトウェア。直感的なインタフェースを特長とするWebベース・アプリケーションで、SENDデータを中心に関連データを統合したデータウェアハウジングまで行えるため、これらデータに対する検索や解析を可能にする	Internet経由	"	-	-
Axway B2Bi	"	米Axway	治験・市販後の安全性情報レポートを当局やパートナーへ送るEDIツール。欧米は勿論日本当局が定めるグリープックでも認定されており、日本当局自身でも採用され、現在稼働中	Windows 2012 Server + Oracle12c	通信先によりライセンスが異なるため、お問合せください。	2015年	多数
Axway Activator	"	米Axway	治験・市販後の安全性情報レポートを当局やパートナーへ送るEDIツール。機能的にはAxway B2Biと同様であるが、小規模向けのパッケージ	Windows 2012 Server	通信先によりライセンスが異なるため、お問合せください。	2015年	多数
BIOVIA Workbook	"	米ダッソー・システムズ・バイオピア	化合物の探索研究から分析、アッセイ、プロセスR&D 製剤までをサポートする電子実験ノートシステム。コンプライアンスにも準拠しており、社内資産の知的財産としての活用を支援	サーバ: WindowsServer2012R2(64bit)、Oracle /クライアント: Windows 7, Windows 8.1, Windows 10	"	-	-
BIOVIA Notebook Cloud	"	"	Mac から利用できるシンプルな電子実験ノートシステム。欧州の大学や化学・食品メーカーで多数採用され、気軽に使い始められることを特徴とする	Internet経由でアクセス	"	-	-
BIOVIA Insight	"	"	サイエンスデータの収集・表示・分析、社内のチームや外部とコラボレーション、データの的確な把握、研究プロジェクトを次の段階に進めるうえでの適切な情報にもとづいた迅速な意思決定を支援するシステム	サーバ: WindowsServer2008R2、クライアント: Windows7, 8.1, 10	"	-	-
BIOVIA Direct	"	"	化学データカートリッジで構造式および反応式の検索および保存が可能で、独自開発ツールとの連携が容易に可能	サーバ: Windows Server 2012R2系、Sun、RedHatLinux、SUSE Linux、Oracle	"	-	-
BIOVIA Draw	"	"	化学構造式・反応式から核酸・アミノ酸配列までをカバーするサイエンティフィックデータ描画ツール	Windows 7, Windows 8.1, Windows 10	"	-	-
BIOVIA Chemical Registration	"	"	化合物管理にフォーカスした化学構造登録 Web アプリケーション	サーバ: WindowsServer 2012 R2、RedHatLinux、Oracle /クライアント: Windows 7, 8.1, 10	"	-	-
BIOVIA Biological Registration	"	"	生物製剤や細胞管理にフォーカスした生物製剤の登録 Web アプリケーション	サーバ: WindowsServer 2012 R2、RedHatLinux、Oracle /クライアント: Windows 7, 8.1, 10	"	-	-
BIOVIA PipelinePilot	"	"	サイエンティフィックなデータ処理、解析、レポート作業を自動化するためのサービスを迅速に構築、テスト運用が可能	Windows Server2012 R2、Red Hat Linux、SUSE Linux	"	-	-
SDTool	"	伊藤忠テクノソリューションズ	SDファイル(化学構造式情報)の参照・更新ツールで、クライアントアプリのため大量データを軽快に取り扱うことが可能	Windows 8.1, Windows 10 / BIOVIA Drawまたは ChemDraw	"	-	-
Aspera	"	米アスペラ (Aspera)	高速ファイル転送ツール。Asperaは、特許技術 faspTM テクノロジーを採用し、FTP、HTTPやSCPなどのレガシー通信プロトコルに代わる次世代の高速ファイル転送ソフトウェアです。従来はネットワークでは送れなかった大容量ファイルの受け渡しを可能にする	あらゆるプラットフォームをサポート (Windows, Mac, Linux, Solaris)	"	-	-
QUMAS DocCompliance	"	米ダッソー・システムズ・バイオピア (旧 QUMAS)	様々な品質文書を適切に管理するための統合ソフトウェアソリューションであり、豊富な導入実績に基づいたベストソリューションを装備。文書管理プロセス、業務プロセスの効率化を実現	Windows Server 2012 R2、Oracle12c(または SQLServer 2012/2014、Documentum 7.2/7.1(64-bit))	"	-	-
QUMAS ProcessCompliance	"	"	適切な品質マネージメントに最適なワークフロー管理パッケージであり、品質管理を効率化するとともに経営陣を含むマネージメントレビュー機能を装備	Windows Server 2012 R2、Oracle12c(または SQLServer 2012/2014)	"	-	-
QUMAS ComplianceSP	"	"	Microsoft社SharePoint2010/2013プラットフォーム上で21 CFR Part11に対応した文書管理と品質管理を実現	Windows Server 2008/2012 R2、SQL Server 2008/2012/2014、SharePoint 2010/2013 SP1	"	-	-
QUMAS iX	"	"	インハウスの文書管理システムに管理された文書をQUMAS Cloud (SaaSサービス)を介してCRO、CMO、受託会社等の社外提携先とセキュアに共有する	DocCompliance(インハウス)+ ComplianceSP (QUMAS Cloud)	"	-	-
Tableau	"	米Tableau Software	豊富なビジュアル化機能を有しエンドユーザー解析を簡単に実現するビジネスインテリジェンスツール。遺伝子発現解析やHTSスクリーニングデータ解析、薬効薬理データ解析、物性情報・化合物情報連動解析、副作用情報傾向解析、営業マーケティングデータ解析、ビッグデータ解析など創薬研究・臨床開発・育薬・営業マーケティングでの幅広い用途の可視化解析に利用可能	● Tableau Desktop(デスクトップスタンドアロン型): ・Tableauがサポートする全てのデータソースへの接続が可能 ・Microsoft Windows 8、7、Vista、XP、Server 2012、2008、2003 ※ 32bit、64bit Windows 共に対応 ・最低250MBの空きディスク領域・デスクトップスタンドアロン型の他、サーバー型、参照専用型もございます。詳細はお問合せください	"	-	-
Box	"	米Box	一般的な「オンラインストレージサービス」とは一線を画す、容量無制限、7段階のセキュリティ設定、豊富なLog種類、140種以上の拡張子に対応したプレビュー機能を持つ、エンタープライズ・コンテンツ・コラボレーションツール。各種コンプライアンス基準に準拠した高セキュリティな製品であり、IT部門から営業部門まで幅広く使うことのできるツール	Internet経由 マルチOS、マルチデバイス	"	-	-

ta-Scan	"	ベルギー MDCPartners	セマンティック技術を用いて構築された臨床試験データベースと治験シミュレーションツールを統合したシステム。フィンビリティスタディレポートの作成、競合分析、治験計画シミュレーションの支援を通じて、臨床開発期間の短縮が図れる	Internet経由でのアクセス	"	-	-
Mosaic	"	英Titian	サンプル管理に特化したプラットフォーム。化合物ライブラリ以外に細胞、DNAなどサンプル管理機能を中核とし、サンプル出庫依頼や試験依頼など各種業務ワークフローを効率化する機能も提供。また要望に応じて、他社メーカーの分注機や自動倉庫の連携機能の開発にも対応可	Webサーバー: Windows Server 2012 R2 / DBサーバー: Windows Server 2012 R2, Oracle 11gR2,12cR1 / クライアント: IE8-11	"	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Chemistry 4-D Draw 9.0	デジタルデータ マネジメント	米ケムイノベーション ソフトウェア	構造式の作図機能のほか、構造式からIUPAC名を作成、IUPAC名から構造式を作成、構造式と文書や物性のテーブルを作成して部分構造式などから検索	Windows Vista、7、8、8.1、10 (32/64ビット)	2万4千円~8万8千円(一般)、1万5千円~5万2千円(アカデミック)	2002年7月	国内2千本
Molecular Modeling Proplus 8.0	"	米ノルギモン コンピューソフトウ エア	3Dの化学構造を描画、3-D構造の最適化、半経験的量子化学計算、物性値の推算他	Windows 2000、XP、Vista、7、8、8.1、10	6万3千円(一般)、4万2千円(アカデミック)	2005年3月	国内約50本
Sequence-4D	"	米ケムイノベーション ソフトウェア	公開されたソースのシーケンスからラベル付けされた線形/環形マップ作成、タンパク質コードとマップを視覚化、制限解析、読み取り枠検索実行	"	8万8千円(一般)、5万2千円(アカデミック)	2003年10月	国内20本
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Browser	ドットマティクス / 日本支店	英ドットマティクス	Pinpointを含め主要ケミカルカートリッジと連携可能な完全Web版生物・化合物情報管理統合プラットフォーム	Webブラウザ(IE,Firefox) Linux, Windows, Mac	お問い合わせください	2009年10月	国内外400社以上
Vortex	"	"	化学・生物・遺伝子発現及び一般評価データ視覚化ツール。Browserとの連携により、データベースから情報検索、データ解析をシームレスに実現	"	"	"	国内外400社以上
Pinpoint	"	"	ドットマティクス社製Oracleケミカルカートリッジ、非常に高速でSSS、Similarity、Exact Matchが可能	Linux, Windows	"	"	国内外400社以上
Nucleus	"	"	ETLツール。生物試験、化合物情報とデータベースのマッピング及びデータベースの自動登録が可能	Webブラウザ(IE,Firefox) Linux, Windows, Mac	"	"	国内外300社以上
Gateway	"	"	創薬プロジェクト情報共有ツール(ドットマティクス版SharePoint)	"	"	"	国内外300社以上
Cascade	"	"	業務依頼・業務管理アプリケーション。InventoryやStudies Notebookと連携して各部署に試験依頼が出来、プロジェクトの進捗状況等を把握が可能	"	"	"	国内外200社以上
Inventory	"	"	バイアル・ミニチュアアツブ・プレート等のサンプル管理アプリケーション。登録画面のカスタマイズ、残量及びビジネスルールなど細かい設定が可能	"	"	"	国内外200社以上
Register	"	"	化合物データ登録アプリケーション。登録画面のカスタマイズ及びビジネスルールや塩の取り扱いなど細かい設定が可能。Inventoryと連携してサンプル管理が可能	"	"	"	国内外300社以上
BioRegister	"	"	抗体、タンパク質、核酸、RNA等のバイオロジカルデータ登録アプリケーション。登録画面のカスタマイズ及びビジネスルールなど細かい設定が可能。Inventoryと連携してサンプル管理が可能	"	"	"	国内外200社以上
Studies	"	"	生物評価データ登録アプリケーション。HCSを含む各種Plateアッセイ試験、PKPD試験等の標準プロトコールが組み込まれInventoryと連携して効率的に実験してデータベース登録が可能。更にVortexと連携してQC等が簡単に可能	"	"	"	国内外250社以上
Studies Notebook	"	"	化合物合成実験・生物評価実験等完全Webベース電子実験ノート。Windows,Mac, iPad, Android端末で利用可能。知的財産(CFR Part 11)に対応	"	"	"	国内外400社以上
Reaction Workflow	"	"	Gold Standard各種反応データベース・低分子エニュレーション・ツール。Windows,Mac, iPad, Android端末で利用可能	"	"	2017年5月	国内外100社以上
D40	"	"	Microsoft Office(PowerPoint, Word, Excel,Outlook)上で化学構造式を取り扱うためのアドイン。Browserと連携してOracleデータベースを検索可能	Office 2007, 2010, 2013	"	2009年10月	国内外300社以上
ELEMETAL	"	"	JavaScriptベースの化学構造式描画ツール。弊社の全製品をはじめChemSpider, Reaxysや多数のお客様のWebアプリケーションで利用されている	Webブラウザ(IE,Firefox) Linux, Windows, Mac	"	"	国内外25000人以上
Dotmatics AWS Cloud	"	"	D40を除くDotmatics 全製品をお客様のご要望に従って弊社側で事前にセットアップしてご利用可能。従って大学やCRO様との共同研究や社内インフラなしで利用可能	"	"	2010年10月	国内外250社以上
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
PharmaPendium	エルゼビア・ジャパン	独エルゼビア インフォメーション システムズ	米国FDAおよび欧州EMAの医薬品承認文書を全文検索可能な形で収録(FDA:1992年~、EMA:1995年~)。マニュアルインデキシングにより、毒性・副作用の事例がまとめられているため、特定の毒性・副作用の先例を薬剤横断的に閲覧可能。FDA文書は最初の承認薬まで遡って、Classic Collectionとしてオプション提供。薬物動態データを素早く入手可能なPK Moduleや薬剤と代謝酵素・トランスporterとの相互作用データのためのMetabolizing Enzymes and Transporters Module、薬効評価についての情報をインデックスした薬効評価モジュールをオプション契約可能	◆OS: Windows 7、8、8.1 Mac OS X 10.8以上 ◆ウェブ ブラウザ: IE11、Firefox 最新3バージョン、Safari最新3バージョン、Chrome最新3バージョン	-	-	
Reaxys	"	"	化学反応情報と実測物性値を収録した世界最大級の反応・化合物データベース。有機化学から無機化学、有機金属、錯体化学まで幅広くカバーし、化学者のワークフローに合わせた効率的な検索性を提供。約15,000の定期刊行物フルテキストおよび特許から情報を収録。収録反応数約4,655万、収録化合物数約2,982万、実測物性値5.5億件以上。webインターフェースに加えて、APIによるデータ取得も可能であり、BIOVIA Pipeline PilotのcomponentやKNIMEのノードが利用可能	◆ウェブブラウザ: IE 11、Edge 14以上、Firefox 49以上、Google Chrome 53以上、Safari 9	-	-	
Reaxys Medicinal Chemistry	"	"	約5,000誌・約90,000件の特許を情報源とした、創薬化学向けデータベース。化合物とそれに関連したアッセイや生物活性データを取録。コンテンツ数は、約681万化合物、3,508万の生物活性データ、11,000以上のターゲット情報。ヒートマップ機能により、異なるソースや分析情報から得られた生物活性データの比較結果を可視化し、新薬候補とターゲット分子の関係を効率的かつ網羅的に閲覧可能。webインターフェースに加えて、APIによるデータ取得も可能であり、BIOVIA Pipeline PilotのcomponentやKNIMEのノードが利用可能	"	-	-	

Pathway Studio Web	"	"	自然言語処理アルゴリズム (MedScan) を使用し、PubMed アブストラクトおよびライフサイエンス分野1650タイトルのfull-textから、分子間相互作用情報を抽出したデータベースを有するパスイツツール。対応データは、Mammal、Plantの他に、薬剤/バイオマーカー/免疫細胞を中心にした細胞情報もオプション追加可能	Internet Explorer 11.0以上 Google Chrome 50以上 Mozilla Firefox 46.0以上 Safari Version 5.1以上	-	-	-
Pathway Studio Enterprise	"	"	PathwayStudio Webの上位版。自然言語処理アルゴリズム (MedScan) を使用し、PubMedアブストラクトおよびライフサイエンス分野1650タイトルのfull-textから、分子間相互作用情報を抽出したデータベースを有するパスイツツール。対応データは、Mammal、Plantの他に、薬剤/バイオマーカー/免疫細胞を中心にした細胞情報もオプション追加可能。同様のMedScanを用いて、ユーザー自身が文献テキストから相互作用情報の抽出も可能。また、本製品購入者のみAPIの提供も行う	お問い合わせください。	-	-	-
Elsiever Text Mining	"	"	化合物や受容体、遺伝子、病名などのキーワードや語彙集 (taxonomy) ならびに自然言語処理を利用することで、必要な文献を素早くかつ効率的に検索するデータベース。full-textも対象にしているため、Discussion中にある新規性の高い情報を得ることも可能。また、分子や疾患の関連性や分子間相互作用情報をベースにしたセマンティック検索も実現	Internet Explorer 11.0以上 Google Chrome 50以上 Mozilla Firefox 46.0以上	-	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
MolFeat	フィアラックス	フィアラックス	蛋白質のイメージ編集ソフト。論文に添付するような綺麗な画像や動画を簡単に作成可能。MolFeatの操作画面をPowerPointのスライドショーに貼り付けマウス操作することもできる。Pythonスクリプトでのアニメーション・自動処理に対応	Win VISTA,7,8.8.1,10/ Mac10.6以降	9万8,000円(税別)	2004年1月	480サイト以上
MF myPresto	"	"	分子シミュレーションプログラムmyPrestoのインタフェースソフト。MF myPrestoを使ってmyPrestoのプログラムによる分子動力学(MD)計算、ドッキングシミュレーション、In-silicoスクリーニングが簡単にできる	Win7,8.8.1/OS X 10.6以降 CentOS 6/ RedHatEnterprise Linux6	年間ライセンス使用料5ライセンス9万円~(税別)	2010年8月	30サイト以上
MF Amber	"	"	分子動力学(MD)計算エンジン Amber用インタフェースソフト。Amberを使用するのにコマンド等の操作を覚える必要がなく、GUI上からMD計算に必要な一通りの作業が簡単にできる	WinXP,VISTA,7/OS X 10.5以降 (Intel Mac)/CentOS5 RedHatEnterprise Linux5	年間ライセンス使用料1ライセンス12万円~(税別)	2011年1月	15サイト以上
Mol造	"	"	3Dプリンタで作る蛋白質の立体模型。ご希望の構造ファイルから石膏・ナイロン素材の模型を作成するサービス	-	4万8,500円~(税別)	2009年11月	-
MolCrystal	"	"	蛋白質の立体構造を刻んだクリスタルガラスを製作するサービス。ご希望の構造ファイルからデザイン可能	-	4万5,000円~(税別)	2006年6月	-
MolCollabo	"	"	HTC VIVE/Oculus RiftなどのVRデバイスを対象に、タンパク質/核酸/化合物の分子構造を表示するソフトウェア。ソフトウェア上でネットワーク通信を行い、同じ表示の分子構造を複数人で共有可能	Win 7,8.8.1,10	25万円(税別)	2017年2月	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
ADMEWORKS/Predictor	富士通九州システムズ	富士通九州システムズ	Predictorでは、膨大な化合物の薬効、薬物動態、毒性、物性の高速同時予測を行い、容易に新薬候補化合物の絞り込みや優先順位を決めるための統合的な高速インシリコスクリーニングシステム。V7では、化合物の分類や予測モデルを組み合わせた予測フローチャート機能を搭載。この機能により、予測する化合物に最適な予測モデルを自動的に判別できる予測フローチャートを、ユーザが容易かつ柔軟に設定することが可能	サーバー: Windows7 クライアント: Internet Explorer 8.0以降	詳細はお問合せ下さい	2003年10月	-
ADMEWORKS/Predictor用予測モデル式	"	"	ADMEWORKS用の標準提供モデル式。溶解性、変異原性、CYP阻害、CYP代謝、発癌性、生分解性、蓄積性、PGPTransポータ、BBB、HIA、皮膚感受性、hERG阻害、染色体異常予測モデルを提供。V7では、変異原性予測モデルをリニューアル。変異原性予測モデルは、様々な化合物構造の多様性に対応するために、約2,000件のトレーニング化合物を利用。ICH-M7(医薬品不純物の評価、管理ガイドライン)で要求されているOECDバリデーションに対応。さらに、国立医薬品食品衛生研究所で推進している変異原性予測向上のための国際共同研究にも参画し、そこで作成したAmesモデル式も利用可能	-	"	2004年4月	-
ADMEWORKS/ModelBuilder	"	"	ModelBuilderでは、化学性に基づいた化合物群の解析と自社化合物ライブラリ等をもとに、簡単かつ高精度な新規モデルの構築が可能な「化学データ解析支援/予測モデル作成」システム。500を超える化学パラメータと部分構造パラメータ、高度なQSAR解析機能を利用可能。V7では、全元素に対応可能なデスクリプタを16種類取り揃え、金属系原子等に対応したモデルの作成/予測が可能。特に金属系原子を多く含む開発化合物への適用が拡大	Windows7(スタンドアロン)	"	2004年3月	-
薬物動態・毒性「ADME/Tox」のIn Silico予測受託サービス、ADMEWORKS/ModelBuilderモデル式受託サービス	"	"	ADMEWORKS/Predictorを利用したモデル予測受託サービスを提供。ADMEWORKS/ModelBuilderを利用したカスタムモデル式の構築受託サービスを提供	-	"	2006年12月	-
ADME Database	"	"	薬物の吸収、分布、代謝、排泄情報のデータベース。クロアチアのProf.Slobodan Rendicにより収集されたヒトP450、ヒトトランスポータ、薬物代謝酵素と化合物との代謝、阻害、誘導及び臨床薬物相互作用情報を収録。自社化合物と同一カテゴリーの薬物、類似薬物、併用薬等の薬物動態情報について、網羅的かつ効率よくデータベースから収集することが可能。年4回リリースアップ。最新のV50では、約260件の文献から約1,500件の非臨床薬物代謝データ(注1)と約90件の臨床薬物相互作用データを追加し、合計で約129千件のデータを収録	インターネットによるオンラインサービス (Internet Explorer 8.0以降)	100万円~(企業)、50万円~(教育機関)	2005年8月	-
LiqOryst 5.2	"	独LOIパブリッシャー	ハンブルグ大学(ドイツ)教授Dr.VolkmarVIIIにより開発された液晶化合物データベースシステム。現在知られているサーモトロピック液晶化合物を網羅。約12.6万件の文献から得られた約10.7万の液晶化合物に関する情報を収集している。物性や構造から液晶化合物を検索でき、件数が多い場合は絞り込みも可能。情報検索だけでなく、分子の類似性の表示や相転移温度の予測、自社のデータを登録して独自のデータベースとして利用することも可能	Windows Vista/7/8.1	78.6万円~(企業)、42.9万円~(教育機関)	1995年6月	-
SKIN-CAD	"	バイオコム・システムズ	経皮吸収モデル(皮膚透過・体内動態モデル)に基づいて開発した薬物の皮内・体内動態解析ソフトウェア。薬物の皮膚透過性や体内動態に関するパラメータをもとに、皮膚透過量や血中濃度を予測可能。また、皮膚代謝・結合の影響、血流への吸収、イオントフォレシスの効果、PK-PD相関など経皮治療システムに関わる種々の問題の解析も可能	Windows Vista/7/8/8.1	150万円~(企業)、50万円~(教育機関)	2005年5月	-

DDI Simulator	"	富士通九州システムズ	薬物併用時における副作用の原因となる薬物相互作用の程度を、実際の薬物体内動態のシミュレーションを行うことで定量的にシミュレーションするシステム。実際の臨床で起こる競合阻害とMBIの同時阻害、トランスポータの阻害、小腸阻害の影響を加味した薬物相互作用シミュレーションが可能。2014年8月にV2.4をリリースし、厚労省より公表された薬物相互作用ガイドラインを受け、代謝酵素の誘導による相互作用の予測(誘導モデル)機能を追加。2013年12月より、独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)様にも導入。DDI Simulatorで使用する薬物動態パラメータの算出から設定、シミュレーションまでの一連の操作を簡単にこなせるフィッティングツールも提供	Windows Vista/Windows7/8 (スタンドアロン)	詳細はお問合せ下さい	2010年2月	-
DataScooper	"	"	Webデータの自動収集ソフト。利用者が注目しているデータを登録すれば、自動で欲しい情報を収集する。過去に収集した履歴と比べることで、データがどのように変わったか違いを確認する事ができ、メールで通知する。Webサイトの形式が変更された場合でも、ユーザ自身が自由にプログラムを修正できる柔軟性を持つ。リスク評価のための化学物質の有害性情報を複数サイトから収集するDataScooper ChemicalRISKをリリース。その他にも要望に応じた個別対応も可能	"	20万円	2012年8月	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
SCIGRESS Basic	富士通	富士通	計算化学統合プラットフォームSCIGRESSの基本パッケージ。SCIGRESS共通のGUI環境と基本的なモデリング機能・計算エンジン(Mechanics, Dynamics, Extended Huckel, ZINDO, DGauss)が搭載されている。外部の計算プログラムでは、Gaussian, GAMESS, CONFLEX7とのインターフェースも有する。※Gaussian, CONFLEX7は、別途購入が必要	Windows Vista/7/8.1	お問合せ下さい	2009年9月	-
SCIGRESS Spreadsheet	"	"	複数計算の一括実行、結果整理、回帰分析がスプレッドシート上で容易に行える。Basicに追加できるオプション製品	"	"	"	-
SCIGRESS MO 1/F、SCIGRESS MOエンジン	"	"	汎用的な半経験的分子軌道法プログラム「MO-G」と紫外・可視吸収スペクトルなどの励起状態の計算に適した「MO-S」ならびにそれらの計算設定・結果解析を行うGUI。分子構造最適化、反応経路探索、各種物性予測など、電子状態に関連した物性に関心のある研究者の方に最適。Basicに追加できるオプション製品	Windows Vista/7/8.1, Linux	"	"	-
SCIGRESS MD 1/F、SCIGRESS MDエンジン	"	"	分子動力学法プログラム「MD-ME」とその計算設定・結果解析を行うGUI。金属、半導体、溶液、ポリマーなどの動的挙動と各種物性値に関心のある研究者に最適。オープンソースの分子動力学法プログラム「LAMMPS」とのインターフェースも有する。Basicに追加できるオプション製品。※「LAMMPS」計算エンジン本体は公開サイトからのダウンロードが必要	"	"	"	-
SCIGRESS ADF 1/F	"	"	SCM社製の密度汎関数法ソフトウェア「ADF」をSCIGRESS上から計算・解析するためのインターフェースオプション。Basicに追加できるオプション製品。※「ADF」計算エンジン本体は、別途購入が必要	"	"	"	-
SCIGRESS PHASE 1/F	"	"	文科省RSS21プロジェクトで開発された密度汎関数法ソフトウェア「PHASE」をSCIGRESS上から計算・解析するためのインターフェースオプション。同様に、オープンソースの第一原理バンド計算プログラム「Quantum ESPRESSO」とのインターフェースも有する。Basicに追加できるオプション製品。※「PHASE」、「Quantum ESPRESSO」の計算エンジン本体は公開サイトからのダウンロードが必要	"	"	"	-
SCIGRESS MO Compact Std/Pro	"	"	分子軌道法ソフトWinMOPACの後継製品。SCIGRESS MOと同じ半経験的分子軌道法プログラム「MO-G」と「MO-S」を搭載。分子構築から計算の実行、結果の可視化までをシームレスに実現する。Std版は、原子数が200まで計算可能。Proは原子数に制限はない	Windows Vista/7/8.1	"	-	-
SCIGRESS ME、SCIGRESS ME Compact	"	"	分子動力学法ソフトMaterials Explorerの後継製品。SCIGRESS MDと同じ分子動力学法プログラム「MD-ME」を搭載。結晶、溶液、ポリマー等の構築から計算の実行、結果の可視化までをシームレスに実現する。Compactは機能限定版	"	"	2011年1月	-
ChemOffice Professional v17.1 / ChemDraw Professional v17.1 / ChemDraw Prime v17.1	"	パーキンエルマー	世界標準の化学構造式 / 反応式作画ソフトウェアで、構造式・反応式等を簡単に作画可能	Windows7 SP1(32 bit,64 bit)、8.1(32 bit,64 bit)、10(32 bit,64 bit)、Mac OS X 10.12、10.13	"	2018年2月	-
ChemACX Personal Internet Edition	"	"	海外大手試薬販売会社700社以上、690万件を超える化合物のWeb版カタログ情報データベース	Microsoft Internet Explorer 9.0,10.x,11.x	"	-	-
ChemOffice Enterprise	"	"	電子ノートシステムを中心とした化学情報管理システム。化合物登録システム、アクセス管理、在庫管理など各種業務アプリのオプションがある	Windows2012Server	"	-	-
ACD/Spectrus Processor	"	加アドバンスドケミストリーデベロップメント (ACD/Labs)	様々なメーカーの各種分析機器(NMR, MS, UV-IRなど)からの実測データを化学構造式と関連させて波形処理・解析、レポート作成、を行うスペクトル処理スタンダードツール	Windows7(x64) SP1, 8(x64), 8.1(x64), 10(x64)	"	-	-
ACD/Chrom Workbook	"	"	ACD/Spectrus Processorのクロマトグラフデータ専門家向け機能強化版	"	"	-	-
ACD/Clustering Add-on	"	"	Spectrus Workbook用アドオン。クラスター解析機能を提供	"	"	-	-
ACD/MS Workbook Suite	"	"	ACD/Spectrus ProcessorのMSスペクトル専門家向け機能強化版パック製品	"	"	-	-
ACD/MetaSense	"	"	代謝物データ自動管理システム。・代謝物の同定・解析処理ワークフローに沿って操作し、一連のデータ管理を自動実行・質量数での判別に加え、代謝物予測機能により、網羅的な検出が可能・代謝マップに連動した解析結果の管理・共有が可能・装置に依存しない解析データ管理環境を提供	"	"	-	-
ACD/Luminata	"	"	不純物データ解析管理のための統合システム。・不純物データを効率的かつ包括的に管理するための検索可能なリソースを作成・不純物の生成、分解および除去を容易に追跡・プロセス化学チームとより効果的なコラボレーションを許すことが可能・QbDアプローチによる効果的なプロセスおよび不純物管理戦略を確立することが可能	"	"	-	-
ACD/Structure ID Add-on	"	"	MS Workbook Suite用アドオン。スペクトルから得られた質量数を基に2,200万件の構造式DBを探索し、候補構造式を判別。更に検索された構造式から指定条件のクロマトグラフ保持時間を予測し、絞り込み	"	"	-	-
ACD/NMR Workbook	"	"	ACD/Spectrus ProcessorのNMR専門家向け機能強化版	"	"	-	-
ACD/ChemAnalytical Workbook	"	"	ACD/Spectrus Processorへデータベース構築機能及びNMR, MS, UV-IR, X線、熱分析等に関する解析支援機能を追加	"	"	-	-

ACD/NMR Expert	"	"	化合物のNMRデータと化学構造を比較して一致度を判定する作業を、数千単位でバッチ処理可能	"	"	-	-
ACD/Structure Elucidator Suite	"	"	ACD/Labs が提供する MS, NMR データ解析支援機能を全て搭載し、化合物同定及び未知構造解析を強力に支援する事が可能	"	"	-	-
ACD/NMR Predictor Suite	"	"	化合物の構造式から、 ¹ H, ¹³ C, ¹⁵ N, ¹⁹ F, ³¹ P, 2DNMスペクトルを予測	"	"	-	-
ACD/MS Fragmenter	"	"	構造式から、イオン化手法に従いフラグメント構造式とその派生経路を予測	"	"	-	-
ACD/IXCR	"	"	GC/MSデータから自動で成分を判別し、DBから成分を照合しレポート化	"	"	-	-
ACD/LC & GC Simulator	"	"	実験データを基に、LC, GCの最適な分離条件をシミュレーション	"	"	-	-
ACD/ChromGenius	"	"	実験データを基に、特定のクロマトグラフィー実験条件における任意の化合物のリテンションタイムを予測	"	"	-	-
ACD/AutoChrom	"	"	分析機器と連動し、メソッド開発の計画と目的を設定する事で、シミュレーションに必要な実験のシーケンスの作成、データ処理、シミュレーションによるメソッド最適化といった一連の作業を支援	"	"	-	-
ACD/Name	"	"	化学構造式から化学名を生成する	"	"	-	-
ACD/Name Batch	"	"	化学構造式から化学名をバッチ生成	"	"	-	-
ACD/Percepta Suite	"	"	化合物の化学構造から、物理化学プロパティ、ADMEプロパティ、毒性エンドポイント(Absolv, Aqueous Solubility, Boiling Point, LogD, LogP, pKa, Sigma, Other PhysChem Descriptors, Blood Brain Barrier Permeation, Cytochrome P450 Inhibitors, Cytochrome P450 Substrates, Distribution, Maximum Recommended Daily Dose, Oral Bioavailability, Passive Absorption, P-gp Specificity, PK Explorer, Regioselectivity of Metabolism, Acute Toxicity, Aquatic Toxicity, Endocrine System Disruption, Health Effects, hERG Inhibition, Irritation)を予測	"	"	-	-
ACD/PhysChem Suite	"	"	化合物の化学構造から、物理化学プロパティ(LogP, pKa, LogD, Aqueous Solubility, Boiling Point, Sigma, Other PhysChem Descriptors)を予測	"	"	-	-
ACD/Impurity Profiling	"	"	Genotoxicity, Carcinogenicityをプロファイル	"	"	-	-
ACD/Profiler Suite	"	"	対象となる化合物の P-gp Specificity, Oral Bioavailability, Passive Absorption, Blood Brain Barrier Penetration, Distribution(Caco2), Cytochrome P450 Inhibition, hERG Inhibition, Genotoxicity(Ames), Metabolic Stabilityを確認	"	"	-	-
ACD/PhysChem Profiler	"	"	対象となる化合物のLogP, LogD, pKa, Aqueous Solubilityを確認	"	"	-	-
ACD/Structure Design Engine	"	"	対象とするプロパティを向上/減少させるようにするリードを創出	"	"	-	-
ACD/Percepta Batch	"	"	物理化学プロパティ、ADMEプロパティ、毒性エンドポイントを構造式からバッチ予測、判別	"	"	-	-
ACD/Spectrus Portal	"	"	Web上でスペクトル検索、閲覧環境を提供する	"	"	-	-
ACD/Percepta Portal	"	"	Web上で各種物理プロパティ、ADME、毒性パラメータを提供する	"	"	-	-
ACD/ChemSketch Freeware	"	"	化学構造式作図ツール	"	"	-	-
Patcore/CRAIS Checker(JChemBase別) 2016	"	パトコア	化学構造式から迅速に各種法規制への該非判定が行えるチェックシステム。※別途 ORACLE 11g 及び JChemBaseが必要。JChemCartridgeのみでは利用不可⇒2016年以降にJChemCartridgeを契約した場合JChem CartridgeにJChemBaseは付属しない。※MarvinJSライセンスは含まれていない	Windows7(32 bit, 64 bit) Windows8(32 bit, 64 bit)	お問合せ下さい	-	-
Patcore/JChem Base 2016	"	"	高速な検索アルゴリズムを搭載し、完全一致検索、部分構造検索、類似構造検索、スーパーストラクチャー検索、反応検索、マークッシュ(Markush)構造を取り扱うことができる	"	"	-	-
Patcore/JChem Cartridge Option for Instant JChem Enterprise 2016	"	"	Instant JChem Enterprise用のJChem Cartridgeオプション。 ※ JChem APIは含まない。JChemAPI利用の場合JChem API Option for Instant JChem Enterpriseを追加下さい。 ※この製品は特例措置のみの価格で、永久ライセンスを有するユーザーが、追加で関連する製品を購入する場合に適用される特別ディスカウント価格になっている。原則として、既存の永久ライセンス購入から1年以内に限って発注可能。また、利用期間中既存製品の保守契約の継続が必要。提案の際はあらかじめご相談下さい	"	"	-	-
Patcore/JChem API Option for Instant JChem Enterprise 2016	"	"	Instant JChemのユーザーがJChemBaseのAPIを利用できるようにするためのオプション	"	"	-	-
Patcore/JChemWebService Option for JChemBase 2016	"	"	JChemBaseの機能をWeb Serviceから利用するためのオプション	"	"	-	-
Patcore/JChem Cartridge for ORACLE 2016	"	"	ユーザーはOracleで様々な検索ができ、SQL文において構造条件に加え、Calculator Pluginsを組み合わせて利用するとLogPなどの予測物性値などの条件を指定して検索ができるようになる。JChem Cartridgeは他のJChem Baseアプリケーションと並行して動き、JChem CartridgeによってORACLE内に作成された化学データベースのテーブルへ複数のアプリケーションとデータをシェアすることを可能にする。 ※JChemBase/Marvinは含まない⇒2016年からJChemBaseは含まれない。別途JChemBase Option for Oracle Cartridgeをご購入下さい	"	"	-	-
Patcore/JChemBase Option for Oracle Cartridge 2016	"	"	Oracle Cartridge用のJChemBaseオプション。 ※このオプションがないとJChem Base API、及びMarvin アプレット、Marvin APIが利用できない。 ※この製品は特例措置のみの価格で、永久ライセンスを有するユーザーが、追加で関連する製品を購入する場合に適用される特別ディスカウント価格になっている。原則として、既存の永久ライセンス購入から1年以内に限って発注可能。また、利用期間中既存製品の保守契約の継続が必要。提案の際はあらかじめご相談下さい	"	"	-	-
Patcore/JChem PostgreSQL Cartridge 2016	"	"	化学データベース管理および構造検索の機能をPostgreSQLに付加するケミストリーエンジン。 PostgreSQLに組み込むことでSQL言語を用いて化学データの取り扱いが可能になる。個人用データベースからエンタープライズレベルでのデータ管理に適するスケラビリティと高コストパフォーマンスを併せ持つ新時代の化学データベースエンジンである	"	"	-	-
Patcore/Instant JChem Enterprise 2016	"	"	Instant Jchemiに対してリモートデータベースアクセスと化学ビジネスルールの共用を実現する	"	"	-	-
Patcore/Instant JChem Viz add-on 2016	"	"	Viz add-onは、ヒストグラム、散布図、レーダーチャート、ボックスプロット、コンディショナルフォーマット(値に応じたセルの着色)の表示、Spotfireとの連携機能を提供する	"	"	-	-

Patcore/Plexus Connect 2016	"	"	Plexus Suiteの中心をなすアプリケーションで、社内のさまざまなデータベースに接続し、シンプルで直感的なユーザーインターフェースによる閲覧を可能にする	"	"	-	-
Patcore/Instant JChem Enterprise + Plexus connect 2016	"	"	Instant JChem EnterpriseとPlexus Connectのセット商品	"	"	-	-
Patcore/Standardizer Server license 2016	"	"	Standardizerは構造式標準化のモジュールで、様々な表記方法の構造式をルールに基づき標準的な表記方法に変換する。データベースに登録された構造式を標準化することで確実に効率的な検索が可能になる	Windows Server 2008(64 bit) Windows Server 2012(64 bit)	"	-	-
Patcore/JChemWebService Option for Standardizer 2016	"	"	Standardizerの機能をWebサービス(SOAP API)経由で提供できる	"	"	-	-
Patcore/StructureChecker Server license 2016	"	"	Structure Checker化学構造のバリデーションツールで、潜在的な問題の原因となり得る構造式のエラーを検出し、修復を行う	"	"	-	-
Patcore/JChemWebService Option for StructureChecker 2016	"	"	Structure Checkerの機能をWebサービス(SOAP API)経由で提供できる	"	"	-	-
Patcore/Calculator Plugins Bundle 2016	"	"	各種物性計算ツール製品	Windows7(32 bit, 64 bit) Windows8(32 bit, 64 bit)	"	-	-
Patcore/JChemWebService Option for Calculator Plugins Bundle 2016	"	"	Calculator Plugins Bundleの機能をWeb Serviceから利用するためのオプション	"	"	-	-
Patcore/JChem for Office 2016	"	"	Microsoft EXCELに化学に関する機能を付加するアドインソフトウェアで、Microsoft Office 2003、2007、2010に対応している。これまでの、EXCELケミストリーアドオンは、重く、安定性も不十分だったが、JChem for EXCELを用いると、より軽快に大容量の化学データを便利に扱える。SDファイルやSMILESファイルなどの化学構造ファイル読み込みや書き出し、構造式のセルを参照したプロバティ計算、R-グループテーブルの作成などが行える	"	"	-	-
Patcore/Marvin Beans 2016	"	"	化学者のデスクトップツールやソフトウェア開発者向けMarvin関連製品の包括パッケージ。 ※この製品は特例措置のみの価格で、永久ライセンスを有するユーザーが、追加で関連する製品を購入する場合に適用される特別ディスカウント価格になっている。原則として、既存の永久ライセンス購入から1年間以内に限って発注可能。また、利用期間中既存製品の保守契約の継続が必要。提案の際はあらかじめご相談下さい	"	"	-	-
Patcore/Marvin Applet 2016	"	"	Marvin Appletは化学構造を取り扱うwebページでのツールとして、ほとんどのブラウザ(インターネットエクスプローラー、firefox、Safari、Operaなど)で使用できる。JavaScriptやアプレット/パラメーターで制御可能。 ※この製品は特例措置のみの価格で、永久ライセンスを有するユーザーが、追加で関連する製品を購入する場合に適用される特別ディスカウント価格になっている。原則として、既存の永久ライセンス購入から1年間以内に限って発注可能。また、利用期間中既存製品の保守契約の継続が必要。提案の際はあらかじめご相談下さい	"	"	-	-
Patcore/Marvin JS 2016	"	"	一切のプラグインが不要なWeb対応構造エディタMarvin JS(JavaScript)。様々なWebアプリケーションにMarvin JSを組み込むだけで、あらゆるデバイス上に構造エディタ機能を提供できる。 ※この製品は特例措置のみの価格で、永久ライセンスを有するユーザーが、追加で関連する製品を購入する場合に適用される特別ディスカウント価格になっている。原則として、既存の永久ライセンス購入から1年間以内に限って発注可能。また、利用期間中既存製品の保守契約の継続が必要。提案の際はあらかじめご相談下さい	"	"	-	-
Patcore/JChemWebService Option for Marvin JS 2016	"	"	MarvinJSの機能をWeb Serviceから利用するためのオプション	"	"	-	-
Patcore/Name to Structure 2016	"	"	IUPAC名、CAS番号、一般名などから化学構造式を生成する。本ツールは、名称から構造式に一括変換する方法を複数提供している。 ※Structure to Nameを包含します	"	"	-	-
Patcore/Document to Structure 2016	"	"	html、テキスト、PDFファイル内の化学名を認識し、構造式に変換する。API及びコマンドラインから利用可能。本ツールは化学名を認識し、構造に変換するだけでなく、ファイル内の化学名の位置情報も取得することができる。 ※Name to Structure、Structure to Nameを包含する	"	"	-	-
Patcore/Japanese Name to Structure Option 2016	"	"	Name to StructureまたはDocument to Structureの日本語オプション。Name to StructureまたはDocument to Structureが必須	"	"	-	-
Patcore/ChemCurator Full 2016	"	"	特許など化学文書の効率的な解析と戦略的活用を支援する製品。特許などの化学文書からマーカッシュ構造や実施例構造や関連情報を効率よく抽出する。 ※本製品にはMarkushEditor、D2S、CN2S、JN2Sの機能が含まれるが、これらはChemCurator内部でのみ利用可能。これらの個別のライセンス無しで、ChemCurator外部で利用することはできない。(API等)	"	"	-	-
Patcore/JChem for SharePoint without D2S 2016	"	"	マイクロソフト社のSharePoint™(シェアポイント)で化学情報のハンドリングを実現する。化学構造式の描画、編集、構造検索およびプロバティ予測を行うWeb/バートおよびカスタムリストを提供する。 ※OSRD2S、Calculatorは含まない。D2S Document to Structure文書の構造検索に必須のオプション。OSR_Optical Structure Recognition tools (CLIDE、OSRAなど) Calculator、Calculator Plugins は別売オプション。物性計算機能を利用する際に必要となる。 ※本ツール内で利用するMarvinJS、構造検索エンジンは本製品に含まれている。(本ツール外では利用不可)	"	"	-	-
Patcore/Marvin Live 2016	"	"	研究チームのメンバーとその協力が、アイデアをシェアし、ディスカッションを交わすことができる遠隔会議のプラットフォーム。 Marvin Liveは、ケミスト、バイオリジスト、プロジェクトリーダーなどが協働して取り組めるバーチャル会議室を提供する	"	"	-	-
Patcore/CRAIS Reagent 2016	"	"	試薬情報や在庫情報に対し、メーカーカタログや商用試薬データベース、法規制物質チェックシステムCRAIS Checkerと連携し、最新の法規制情報を容易に管理することができる	"	"	-	-
PKI/TIBCO Spotfire Analyst 2017	"	パーキンエルマー(TIBCO)	TIBCO Spotfire Analystを使用すると、純粋なアドホック分析を実行したり、他のユーザーが提供する分析アプリケーションやダッシュボードを作成したりすることが容易になる	Windows7, 8.1, 10	"	2018年2月	-
PKI/TIBCO Spotfire Consumer 2017	"	"	TIBCO Spotfire Consumerは、TIBCO Spotfire Analystで作成された定義済みのアナリティックアプリケーションとダッシュボードをユーザーベースで提供する	"	"	"	-
PKI/Lead Discovery powered by TIBCO Spotfire 2017	"	"	TIBCO Spotfireが提供するLead Discoveryは、テキストと数値データとともに化学構造を探索するための視覚的でインタラクティブな環境を提供する	"	"	"	-

PKI/Lead Discovery for Web powered by TIBCO Spotfire 2017	"	"	Lead Discovery powered by TIBCO Spotfireで作成された定義済みのアナリティクスアプリケーションとダッシュボードをユーザーベースで提供する	"	"	"	-
PKI/TIBCO Spotfire Analyst with Lead Discovery 2017	"	"	Lead Discovery Personal Subscriptionを使用するTIBCO Spotfire Analystは、TIBCO SpotfireプラットフォームとLead Discoveryを組み合わせ、クライアントインストールのみを必要とし、PerkinElmerサーバーを認証に使用する。このオプションは分析機能を制限しないため、強力な視覚化、データマッシュアップ、および従来のインストールで利用可能な分析すべてにアクセスできる	"	"	"	-
PKI/TIBCO Spotfire Server 2017	"	"	TIBCO Spotfire Serverは、Spotfire分析ソフトウェアプラットフォームの構成、統合、展開、管理、セキュリティ、および拡張を組織が完全に制御できるように、スケーラブルで集中管理された一連のサービスを提供する	Windows Server 2012, 2012R2, 2016	"	"	-
PKI/TIBCO Spotfire Automation Services 2017	"	"	TIBCO Spotfireオートメーションサービス。TIBCO Spotfireプラットフォームを自動化するジョブの実行のためのWebサービス	"	"	"	-
PKI/TIBCO Spotfire Statistics Services 2017	"	"	TIBCO Spotfire S +およびRプログラミング言語のような統計エンジンで実行されるTIBCO Spotfireクライアントを使用して、予測分析機能を使用することで、技術およびビジネスの専門家はTIBCO Spotfire Statistics Servicesを使用して、確信のある意思決定が行える	"	"	"	-
PKI/SciStream 2017	"	"	TIBCO Spotfireソフトウェアを搭載したSciStreamは、科学機器データとメタデータのインポートとアレンジを容易にするように設計されている	"	"	"	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Screener Core	ジーンデータ	スイス ジーンデータ	プレートアッセイを主とした様々なスクリーニングのデータの取得、解析、管理が可能な包括的なソフトウェアソリューション。世界中の製薬会社からの要件を基にQC/HitList作成/CurveFitting/IC計算機能を実装。プレート数枚分のデータ解析からHTS/uHTSまで対応。別途 Extension/Packageを導入することで先進的で複雑な系の解析を実現 (Kinetics/Ion Channel/SPR/Thermal Shift/HCS/Cell Population/Combination Screening等)。version 15よりWeb版が導入されている	Linux Server (SuSE Enterprise, Red Hat Enterprise, CentOS)	お問い合わせください	2001年4月	国内外 40社強 (Screener)
Screener Time Series Extension	"	"	Kinetics Assay向け High Throughput Solution。Screener Coreに FLIPR, FDDS, EPIC, Cell Key等の波形 (時系列データ)の取込・数値計算・Visualize機能を追加。Plate Screeningデータ解析時に波形を利用することで解析効率・精度の向上を実現する	"	"	2008年11月	"
Screener High Content Extension	"	"	High Content Assay向け High Throughput Solution。Screener Coreに画像データへのアクセス・表示機能を追加。QCやCurve Fitting, Hit Selectionを行う中で、任意のデータに紐づく画像の表示を可能にし、High Content Assayデータ解析特有のボトルネックを解消	"	"	2009年5月	"
Screener Hit Profiler	"	"	簡単・High Throughputな Hit Selection/Campaign Report 作成ツール。対象の化合物に紐づくデータをExcel Likeな表に取込みデータ評価を行う。複数実験結果のデータ (IC50, DRC図)を取込ことでCampaignを通したHit Selection/ Campaign Report作成が可能。別途、設定作業またはExtension導入により 化学構造式/各種物性データ/イメージ/波形の取込が可能	"	"	2007年9月	"
Screener Cell Population Extension	"	"	HCSや、Flow Cytometry などから生成される細胞レベルのデータ解析を可能にする	"	"	2012年3月	"
Screener Compound Synergy Extension	"	"	コンビネーションスクリーニング向けSolution。単一ウェルに対して複数の化合物を使用したAssayデータの解析に対応。複数の化合物によるシナジー効果の強度を評価するSynergy Scoreの算出が可能	"	"	2013年4月	"
Screener Reference Assay Extension	"	"	実施済みの複数アッセイを比較することでアッセイの評価検証を行う。単一のアッセイで捉えることの難しい化合物の選択性や毒性等について、クロスアッセイした結果を用いたHitリストを作成することができる	"	"	2015年11月	"
Screener Real-Time Extension	"	"	Screener version 15から導入されたWeb版で利用できる。QCセッションへ自動データロード、ビジネスルールによる異常プレートなどの発見とメール通知機能を持つ。アッセイの自動化によりコスト削減やリスク管理を促進する	"	"	2018年2月	"
Screener APC Package	"	"	Automated Patch Clamping アッセイ (Ion Works, Nanion 他)向け解析機能を追加するPackage	"	"	2014年7月	"
Screener TSA Package	"	"	Thermal Shift Assay向け機能を追加するPackage	"	"	2014年7月	"
Screener SPR Package	"	"	Surface Plasmon Resonance (Biacore他)向け解析機能を追加するPackage	"	"	2014年7月	"
Screener DMPK Package	"	"	DMPK向け解析機能を追加するPackage	"	"	2015年10月	"
Screener Mechanistic Package	"	"	化合物・ターゲット間の反応速度アッセイ向け解析機能を追加するPackage	"	"	2018年2月	"
Profiler	"	"	患者由来のデータ取扱いを含めたトランスレーショナルリサーチソリューション。次世代シーケンシング (NGS)、マイクロアレイ、リアルタイムPCR、等、ゲノムデータの解析・可視化ツール。Cross-Omics解析、Gene Regulation、Copy Number、SNPs、ChIP-Seq、Splice Junction解析等を提供。他に類のない最速、高パフォーマンスのソリューション。また、トランスレーショナルリサーチのデータ管理システム、社内システム等とのシステム連携も可能。Clinical GenomicsとしてCDISCサポート、データマネージメント対応	"	アカデミア/コマーシャル向けエンタープライズモデルあり	2000年	国内外 約70強 (Expressionist)
Expressionist	"	"	バイオ医薬品における特性解析、QC、及びプロテオミクス・メタボロミクスをサポート。MSベンダー各社の生データファイルからのアライメント、ピーク抽出、同定、分析、解析・可視化、レポート作成ツール。各機器メーカーのデータに対応。High ThroughPut 且つ、正確なアライメント、ノイズ除去〜Peak抽出、同定、データベース化を通しプロテオミクス、メタボロミクス、バイオ医薬品のQC、化合物同定等に対応。バイオ医薬品研究開発向けアプリケーション: Intact Protein Mass, Peptide Mapping, Host Cell Protein Analysis, Released Glycans, 他。MAM (Multi Attribute Methods)サポートにも対応。また、トランスレーショナルリサーチのデータ管理システム、社内システム等とのシステム連携も可能	Linux サーバー OR Windowsサーバー	アカデミア/コマーシャル向けエンタープライズモデルあり	2000年	国内外 約70強 (Expressionist)
Analyst	"	"	High ThroughPutな統計解析、Visualization及びデータベースシステム。各種Omicsデータ、臨床検査値、HTS等でのPlate Assayデータ等、多種データに対応	"	お問い合わせください	2000年	国内外 約70強 (Expressionist)

Selecter	"	"	次世代シーケンスデータを始めとし、多種多様な オミクス実験データ、アノテーション、パテント情報等を統合化し、新しい知見を得る。バイオテクノロジー、医薬品、食品、バイオマス、マイクロバイオーム研究等、バイオ医薬生産に関しては、CHO細胞株構築・ゲノム情報管理から、製品のウイルス混入評価試験まで、データの解析と管理をトータルでサポート可能	同上またはASPサービス	"	2010年	国内外十数社
Biologics	"	"	主に抗体薬などのバイオロジクス研究開発におけるScreening, Engineering, Protein Production特許申請等をサポートするデータ統合管理ソリューション。欧米でのバイオロジクス研究データ管理システムのスタンダード。すべてのバイオロジクス、研究プロセス関連データを統合管理する事を可能とし、バイオロジクス関連情報(分子、バッチ、シーケンス、アッセイ、分析情報等)を追跡可能にする。また、直接に研究機器と接続しデータやサンプルの管理を容易にする。クローニングや機器操作等の困難な手作業のプロセスを簡素化・合理化することにより研究の効率化・高品質化が図れる	Linux Server with Windows PC	"	2011年	欧米20社 Ucb, Morphosys, Bayer-Schering, Pfizer, Takeda, 他
Biologics Screening	"	"	スクリーニングの多様なデータ・プロセスを管理し、ハイスループットな抗体スクリーニングプロセスを実現する。プレート管理、クローンラッキング、シーケンス管理、アノテーション自動付与、ヒット選抜等の機能がある。多様な実験機器とインテグレーションし、様々なアッセイデータを取り扱える	"	"	2011年	—
Engieneering	"	"	抗体のプロテインエンジニアリング (affinity maturation, germlining, humanization, murinization, antibody reformatting , isotype switching, directed engineering等)をサポートする。コンストラクト/抗体タンパク質配列データの作成・変換、アノテーション付与を自動的に行う	"	"	2011年	—
Protein Production	"	"	抗体タンパク質生産のプロセス (molecular biology, cell line development, expression, purification, and analytics)のデータ (proteins, vectors, plasmids, cell lines, batches, analytics, QC data等)を管理する。多様な抗体フォーマット (IgG, Fab, scFv, next-gen formats, multi-chain proteins)や修飾 (PEGylations, glycosilations, ADCs)を取り扱うことが可能	"	"	2011年	—
Cell Line Development	"	"	抗体産生細胞株のスクリーニング、各種培養条件、培地最適化等をサポートする。培養機器とインテグレーションし、培養データ解析を行う	"	"	2016年	—
Patent Application	"	"	抗体薬の特許申請をサポートする。特許申請に必要な多様な抗体データ(配列情報、ID、名称等)を管理し、特許申請の効率化、人的エラーの減少を可能とする	"	"	2015年	—
Imagence	"	"	HCS、病理研究ほか、研究開発で得られる イメージデータおよびそのアノテーションを統合管理	"	"	2016年	—
Bioprocess Bioreactor Module	"	"	マイクロバイオリアクター (ambr®, DasGip®等)の大規模データの統合化、計算処理の自動化、グラフによる視覚化、細胞株・バイオプロセスの複数パラメータ解析による評価を行う	"	"	2016年	—
Bioprocess Clone Selection Module	"	"	抗体薬などのバイオ医薬品製造の細胞株選抜におけるバイオプロセス関連データの統合管理・共有、クローン追跡、レポート・ヒットリスト作成、在庫管理等を行う。また、困難な手作業プロセスを自動化したり、研究機器と直接接続することにより、データ管理の効率化・高品質化が図れる	"	"	2016年	—
Bioprocess Product & Quality Module	"	"	バイオ医薬品製造の開発評価におけるバイオプロセス関連データの統合、バッチ・プロセスデータ管理、開発可能性評価サポート等を行う	"	"	—	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
GENETYX Ver.14	ゼネティックス	ゼネティックス	Windows版遺伝子解析ソフトウェア。核酸・アミノ酸配列解析、配列データベース、次世代シーケンサー対応機能、シーケンスアセンブラー等	Windows 10/8/7/	お問い合わせ下さい	1996年4月	—
GENETYX-MAC (Ver.19)	"	"	Macintosh版遺伝子解析ソフトウェア。核酸・アミノ酸配列解析、配列データベース、次世代シーケンサー対応機能、シーケンスアセンブラー等	Macintosh (10.11 以上)	"	1991年12月	—
ATGC (Ver.8) Windows版	"	"	シーケンスアセンブリソフトウェア。大量のフラグメント配列の結合処理。次世代シーケンサー対応	Windows 10/8/7	"	1998年10月	—
ATGC (Ver.6) Macintosh版	"	"	シーケンスアセンブリソフトウェア。大量のフラグメント配列の結合処理。次世代シーケンサー対応	Macintosh (10.11 以上)	"	1998年10月	—
GENETYX NGS Ver.1	"	"	次世代シーケンス解析ソフトウェア	Windows 10/8/7	"	2018年4月	—
GENETYX NGS-MAC Ver.1	"	"	次世代シーケンス解析ソフトウェア	Macintosh (10.11 以上)	"	2018年4月	—
GENETYXネットワーク版	"	"	遺伝子解析ソフトウェアのネットワーク版、1, 3, 5, 10ライセンスセット	WINのみ、MACのみ、WIN、MAC混在	"	2003年4月	—
ATGCネットワーク版	"	"	シーケンスアセンブリソフトウェアのネットワーク版、1, 3, 5, 10ライセンスセット	"	"	2003年4月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
AssayZap	ヒューリンクス	英バイオソフト	RIA, ELISA, IRMA、比色分析やその他の評価分析に利用できる汎用分析ツール	Windows	要問合せ	—	—
ATOMS	"	米シェイブソフトウェア	結晶、高分子、分子等さまざまなタイプの原子構造を3Dで描画	Windows, OSX, Linux	"	—	—
CalcuSyn	"	英バイオソフト	投薬効果解析のためのソフト。薬の組み合わせによる効果を定量化し、解析の自動化が可能	Windows	"	—	—
CLIDE	"	英キーモジュール	化学構造式OCRツール。画像や文書内の化学構造式を認識し、ChemDrawなどの化学系ソフトで編集できる形式に変換する	Windows, OSX, Linux	"	—	—
CrystalMaker	"	英クリスタルメーカーソフトウェア	写真並みのカラー画像で結晶構造を生成、表示、操作可能な結晶構造解析ソフト。マルチウィンドウ・マルチアンドゥ対応。オプションにより粉末回折、電子線回折パターンシミュレーションが可能	Windows, OSX	"	—	—
CrystalKitX	"	米トータルソリューション	粒子間の結合関係や接触面、軸等を設定することで、非常に短時間であらゆる結晶体の構造を作成できるソフト	OSX	"	—	—
Crystal Studio	"	豪・中クリスタルソフト	強力なデータベース機能を搭載した高性能、多機能な結晶構造解析ソフト。Professional版は3500種、Enterprise版・Quantum版は6000種の結晶構造データを持つ	Windows	"	—	—
ChemDraw Professional, ChemDraw Prime	"	米パーキンエルマー	Struct<=>Name, ChemDrawExcel, ChemNMRなどの機能が含まれている。化学名に基づいて立体化学を含めた正しい構造式を描き出し、構造式の正確なIUPAC名を取得可能。原子とスベクトルの直接的相関によって、ChemDraw構造式をもとにNMRスペクトルを予測。ChemDraw ActiveX/Pluginは、化学インテリジェンスをプラグインに追加して、データベースクエリと情報表示を可能にする	Windows, OSX	"	—	—

CodonCode Aligner	"	米コードコード	シーケンスのアセンブリやコンティグの編集、突然変異の検出に役立つプログラム。難しいコマンドライン・オプションや Perl プログラミングを学ばなくても、ベース・コーリング (塩基判定) やシーケンス・アセンブリのための最新アルゴリズムを利用可能	Windows、OSX	"	-	-
ChemOffice Professional	"	米パーキンエリマー	化学構造式描画ツール (ChemDraw Professional)、立体構造の描画と各種計算プログラムのクライアントツール (Chem3D Ultra)、化学構造式を含むデータベース構築ツール (ChemFinder Ultra) で構成されたパワフルなソフトウェアパッケージ	Windows	"	-	-
Design-Expert	"	米Statistix	実験計画法 (DOE) ソフトウェア。重要な因子の選別、応答曲面法 (RSM) を使用した理想的なプロセス設計、混合計画による最適な製造工程の発見などに利用可能	Windows	"	-	-
EnzFitter	"	英バイオソフト	酵素反応動力学の実験解析のために開発された回帰分析ソフト	Windows	"	-	-
Gaussian	"	米ガウシアン	汎用量子化学計算プログラム。量子力学の基本法則から、エネルギー、分子構造、分子系の振動数を予測可能。また、これらの基本的な計算の種類から導かれる様々な分子特性も予測可能	Windows、UNIX、Linux、OSX	"	-	-
GaussView	"	"	Gaussian用グラフィカルユーザーインターフェイス。数年ぶりの最新バージョンリリースに伴い大幅に機能強化。専用の外部モジュールGMMXを追加することで、チャレンジングな配座探索が可能	Windows、UNIX、Linux、OSX	"	-	-
(GaussView)GMMXモジュール	"	"	GaussView専用の、配座探索用モジュール。使用にはGaussViewが必要	Windows、UNIX、Linux、OSX	"	-	-
Gene Construction Kit	"	米テキストコバイオソフトウェア	グラフィカルな操作体系と高度なドロー機能で DNA 配列の取り扱いを飛躍的に容易にした、代表的なデスクトップ・クローニング・ツール	Windows、OSX	"	-	-
Gene Inspector	"	"	研究用電子ノートブックに、DNA 配列の総合的解析機能と、パワフルなイラストレーション機能を組み合わせたユニークなツール	Windows、OSX	"	-	-
Igor Pro 日本語版	"	米ウェーブメトリックス	グラフ作成、データ解析、プログラミングツールを統合した科学者・技術者向けのパワフルなツール。表現力に富む高品質な2D・3Dグラフ機能に加え、カーブフィッティング、ピークフィッティング、画像解析をはじめ豊富な解析機能を搭載。プレゼン&解析を強力にサポート	Windows、OSX	"	-	-
KaleidaGraph 日本語版	"	米シナジーソフトウェア	非常に簡単な操作で「シンプルなグラフの作成から、回帰曲線やエラーバーを適用するような複雑なグラフの作成」までを実現可能なグラフ作成ソフト	Windows、OSX	"	-	-
MacTempasX	"	米トータルソリューション	マルチスライスシミュレーションと動的な電子線回折パターン、ユニットセルの自動計算等の機能を搭載したTEMイメージシミュレーションソフト	OSX	"	-	-
Mathematica 日本語版	"	米ウルフラムリサーチ	広範にわたる分野において世界で数百万ものユーザーの厚い信頼に支えられている、パワフルな数式処理ソフト。開発元のデータベースにアクセスすることで、化学データ表示、構造式表記の取り扱い可能	Windows、OSX、Linux	"	-	-
NeuroneSimulator	"	英バイオソフト	神経生理学の分野の研究に非常に有益な洞察を提供することのできるシミュレーションソフト	Windows	"	-	-
Q-Chem	"	米キューケム	最新の非経験的電子構造計算プログラム。分子の基底状態や励起状態の第一原理計算を可能にし、1つの統合された ab initio ソフトウェアパッケージとして、数多くの計算手法とツールを提供	Windows、OSX、Linux	"	-	-
QuantiScan	"	英バイオソフト	ポリアクリルアミドゲルやアガロースゲル電気泳動のゲル等をスキヤナー (TWIN 対応) で読み込み、バンドの濃さをグラフ化、数値化するソフト	Windows	"	-	-
SHAPE	"	米シェイプソフトウェア	単結晶、双晶およびエビタキシャルやその他の連晶の形態と対称性を計算し表示するプログラム	Windows、OSX、Linux	"	-	-
SigmaPlot	"	米シグマ	パワフルなカーブフィッティング、高品質なグラフ作成の機能を搭載した生化学者向けソフト。酵素反応速度分析モジュール (Enzyme Kinetics Module) が標準装備され、さらに充実した統計解析機能を提供	Windows	"	-	-
StarDrop	"	英オプティリアム	創薬の現場において、薬となり得る化合物探索を支援するソフトウェア。各種物性予測、ケミカルスペース解析、スコアリング、構造式-物性値の相関解析機能、毒性予測、生物学的等価体変換などを搭載	Windows、OSX、Linux	"	-	-
UnGraph	"	英バイオソフト	紙に描かれたグラフをスキヤナーで読み込み、X、Y 座標データを任意の精度で認識し、数値化を行うソフト	Windows、OSX、Linux	"	-	-
VIBRATZ	"	米シェイプソフトウェア	原子価力定数や Urey-Bradley 力定数を利用して、分子や結晶の基準座標計算をするプログラム	Windows、OSX、Linux	"	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
JChem Extensions	インフォコム	インフォコム	ワークフロー構築プログラムKNIME上で利用できるChemAxonノード群。ChemAxonが提供するケムインフォマティクス機能の90%以上を実装	Windows 7 or later、Windows Server 2012、Ubuntu 14.04 LTS and 16.04 LTS and derivatives、RHEL/CentOS 6.7 and 7.x、OS X 10.10 and 10.11	お問い合わせ下さい	2008年	-
SKIN-CAD	"	バイオコム・システムズ	経皮吸収モデル (皮膚透過・体内動態モデル) に基づいて開発した、薬物の皮内・体内動態解析ソフトウェア	Windows Vista、7、8、10	"	2000年	-
Debra ADME LIMS	"	英ラボロジックシステムズ (LabLogic Systems)	ADME試験用のラボ情報管理システム。プロトコル作成から最終報告書までサポート。GLP、Part 11に準拠	Windows 7、8、10 Oracle	"	2003年	-
Sara Soil Metab LIMS	"	"	土壌代謝試験用のラボ情報管理システム。プロトコル作成から最終報告書までサポート。GLP、Part 11に準拠	"	"	"	-
SeeScan	"	"	定量的全身オートラジオグラフィ (QWBA) の画像解析、レポート作成。GLP、Part 11に準拠	"	"	2009年	-
Drug Interaction Database:DIDB Platform	"	米ワシントン大学 (University of Washington)	ヒトでの薬物相互作用及び薬理遺伝学に関する論文情報 (1966年以降) をFDAガイダンスに添って精査されたデータベース	Webブラウザ利用	"	2004年	-
AntiBase	"	米ワイリー (Wiley)	微生物・酵母・かび等から抽出された天然化合物データベース	Windows 10、8、7	"	-	-
NIST 2017	"	"	NISTの大規模なGC/MSライブラリ	"	"	2017年	-
Wiley Registry 11	"	"	Wileyの大規模なGC/MSライブラリ	"	"	2017年	-
Designer Drugs 2018	"	"	麻薬・毒薬・合成薬物などのGC/MSライブラリ	"	"	2018年	-
FFNSC 3	"	"	フレーバーや香気成分のGC/MSライブラリ	"	"	2017年	-

PESTOCODES 2	"	"	農薬化合物関連のGC/MSライブラリ	"	"	2017年	—
LIPIDS 2017	"	"	脂質関連化合物のGC/MSライブラリ	"	"	2017年	—
METLIN	"	"	スクリプス研究所が構築した、メタボローム関連の大規模LC/MSライブラリ	"	"	2017年	—
MODDE	"	スウェーデン Sartorius Stedim Biotech	実験計画と最適化のソフトウェア。MLRおよびPLSでモデリング。デザインスペース、QbD/PATもサポート	Windows 10, 8, 7	"	1998年	—
SIMCA	"	"	多変量解析ソフトウェア。PCA, PLS, OPLS/O2PLS, OPLS-DA等を搭載。PAT/QbD, 多変量プロセス管理も可能	"	"	1998年	—
SIMCA-Online	"	"	QbD/PATを実現するオンライン工程管理システム。SIMCAで作成した工程の多変量モデルを使ってリアルタイムに工程を管理します。パッチ工程だけでなく、連続工程にも対応	Windows. 詳細はお問合せください	"	2015年	—
Chenomx NMR Suite	"	加Chenomx	1H-NMRスペクトルから、代謝化合物を同定、定量解析を行うソフトウェア。パッケージ積分にも対応	Windows 7,8,10, Mac OS X 10.x, Linux x86	"	2006年	—
Chenomx受託サービス	"	"	1H-NMRの代謝物同定/比較定量受託サービス	"	"	2008年	—
PEAKS	"	加バイオインフォマティクスソリューションズ (Bioinformatics Solutions)	de novo, 蛋白同定, 翻訳後修飾解析, Mutation解析までをカバーする、トータルプロテオームソフトウェア	Windows 7, 8, 10	"	2003年5月	—
PEAKS Q	"	"	PEAKSのオプションツール。各種ラベルに対する定量解析ツール	"	"	2009年4月	—
PEAKS IM	"	"	PEAKSのオプションツール。Bruker社のtimsTOFデータ専用オプション	"	"	2018年5月	—
PEAKS Online	"	"	PEAKSをWebサーバー&クライアントで利用が可能	お問い合わせください	"	2006年	—
PEAKS AB	"	"	モノクローナル抗体の配列解析ソフトウェア	Windows 7, 8, 10	"	2016年	—
PEAKS ABサービス	"	"	モノクローナル抗体の実験から配列解析までを行う受託サービス	"	"	2016年	—
BioNumerics	"	ベルギー アプライドマths (Applied Maths)	微生物・細菌などを対象とした系統分類・解析ソフトウェア。PFGE/RFLP/TFLP/VNTR/MLST/MLVAなど各種実験データに対応し、系統樹解析やNGSデータの解析まで対応可能。	Windows 7, 8, 10	"	2000年	—
AnalyzerPro	"	英スペクトラルワークス (SpectralWorks)	GCMSやLCMSのスペクトルデータを処理するソフトウェア。デコンボリューション, NISTライブラリ検索, 定性・定量が可能。	Windows 7, 8, 10	"	2009年12月	—
KNIME	"	KNIME(スイス)	ワークフロー型データ分析プラットフォーム	Windows 7 or later, Windows Server 2012, Ubuntu 14.04 LTS and 16.04 LTS and derivatives, RHEL/CentOS 6.7 and 7.x, OS X 10.10 and 10.11	"	2010年	—
Scorpion	"	豪デザートサイエンティフィックソフトウェア (Desert Scientific Software)	ネットワークモデルを使ったProtein-Ligandの相互作用解析ツール	Windows 7, Linux	"	2012年4月	—
ViewContacts	"	"	Protein-Ligand 複合体の非共有結合性相互作用解析ツール	"	"	2012年4月	—
Proasis	"	"	Protein-Ligand 複合体の立体構造及び周辺情報を格納するリレーションデータベース	"	"	2012年4月	—
CASE Ultra	"	米マルチケース (MultiCASE)	2次元構造から 遺伝毒性、発癌性、肝毒性など様々な毒性の予測を行う	Windows Vista, 7, 8.x, 10	"	2009年12月	—
META Ultra	"	"	2次元構造から化合物の代謝反応および代謝物の予測を行う	"	"	2016年10月	—
Elements for Metabolomics	"	米プロテオーム・ソフトウェア	大規模なMSメタボロミクスデータを効率的に処理・可視化・ライブラリ検索する解析プラットフォーム	Windows 7, 8, 10の64bit版	"	2016年5月	—
DeCypher® FPGA Biocomputing Systems	"	Active Motif (TimeLogic)	アクセラレータカード (FPGA) と最適化したバイオインフォマティクスソフトウェアにより、ゲノムアノテーションを加速するソリューション。1サーバーで Smith-Waterman や BLAST などの高速実行が可能	お問い合わせください	"	1997年	—
ToxPlanet	"	米Timberlake Ventures	化学物質の毒性・有害性情報を包括した統合検索プラットフォーム	Webブラウザ利用	"	2017年	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
CSD-System	化学情報協会	英The Cambridge Crystallographic Data Centre (CCDC)	ケンブリッジ結晶構造データベース: X線・中性子線で解析した有機化合物・有機金属化合物の結晶構造データベース(90万件以上)。結晶構造から抽出した分子ジオメトリー、分子間相互作用のライブラリ、統計解析機能も充実。創薬、製剤、材料開発、機械学習のためのデータセット等幅広く活用可能	Windows PC, Linux, 一部 Mac	定額制(詳細はお問い合わせください)	—	—
CSD-Discovery	"	"	定番のCSD-Systemに加え、遺伝的アルゴリズムに基づいたタンパク質とリガンドとのドッキングGOLD、実験データに基づくConformer Generator, Ligand Overlay, Ligand ScreenerなどLBDD向けの新機能も充実。CSDおよびPDBのデータをもとにファーマコファーマ検索に役立つCSD-CrossMinerは、2018年4月にリリース。実験データに基づいた創薬に	Windows PC, Linux, 一部 Mac	"	2016年4月	—
CSD-Materials	"	"	定番のCSD-Systemに加え、粉末X線回折パターンからの結晶構造解析ソフトDASHやCSD由来のSolid Formツールをセットで提供。90万件の実験データに基づく経験値を反映したHydrogen Bond Propensity, Hydrate Analyser, Multi-Component Screeningは、CCDCならではのツールである。DASHは、初期構造決定から構造精密化までの一連の機能を持つ未知構造解析用の統合パッケージとして広く普及。製剤開発には必須のパッケージ	Windows PC, Linux, 一部 Mac	"	2016年4月	—
CSD-Enterprise	"	"	CSD-System, CSD-DiscoveryとCSD-Materialsを合わせたスーパーセット。Drug Discovery, Drug Development, 材料設計のための総合ツール	Windows PC, Linux, 一部 Mac	"	2016年4月	—
ICSD	"	独FIZ Karlsruhe, 米NIST	無機化合物(セラミックス、金属間化合物など)の結晶構造データベース(19.3万件以上)。全てのレコードに3次元原子座標データを収録。検索した結晶構造から粉末X線回折パターンの計算可能。リートベルト解析の初期構造としての利用に有効。検索、結晶構造表示ソフト、原子間距離分布のヒストグラム機能付き。マテリアルズ・インフォマティクスへの活用にも有効	Windows PC, Linux, web	"	—	—

CRYSTMET	"	加Toth Information Systems	金属(合金、金属間化合物など)の結晶構造データベース(18.1万件以上)。含有元素、組成式、検索、結晶構造表示ソフト付。粉末X線回折パターンピーク位置より検索が可能。合金の収録に定評あり	Windows PC	"	-	-
NIST17	"	米NIST, 米EPA, 米NIH	電子イオン化質量スペクトルデータベース。タンデム質量スペクトル(MS/MSスペクトル)のライブラリも付属。NIST14の後継版。化合物名、分子式のほかスペクトルデータからも検索が可能	Windows PC	OD買取(詳細はお問い合わせください)	2017年6月	-
化合物辞典シリーズ	"	英・米Taylor & Francis Group / CRC Press	論文等に報告された化合物の名称や分子式、化学構造、各種物性、CAS登録番号、生物学的起源、安全性情報などを収録したデータベース。1つのレコードに誘導体や立体異性体の情報も併せて収録。天然物辞典(化合物29.3万件以上)を含む5種類の化合物辞典がある	Windows PC, web	定額制(詳細はお問い合わせください)	-	-
ReaxysFile	"	Elsevier Information Systems GmbH (STN経由)	有機化合物、有機金属化合物、無機化合物、特許中に記載されていた化合物の物性と合成・反応情報、および参考文献情報(特許情報を含む)を収録	Windows PC, Mac	"	-	-
GENBANK	"	National Center for Biotechnology Information (NCBI) (STN経由)	米国立衛生研究所作成の核酸配列を収録。核酸配列に関する説明、起源生物、文献等を収録	"	"	-	-
ICSD	"	FIZ Karlsruhe, The National Institute of Standards and Technology (NIST) (STN経由)	無機化合物(セラミックス、金属間化合物など)の結晶構造データベース	"	"	-	-
REGISTRY	"	Chemical Abstracts Service (CAS) (STN経由)	化学物質のCAS登録番号、名称、構造、分子式、物性値(実測および予想物性値)、各種スペクトルデータ、タンパク質・核酸の配列情報を収録(CAplus, CAファイル収録の雑誌論文および特許に索引された化学物質や既存化学物質リスト掲載化学物質などさまざまな出典から化学物質を収録)	"	"	-	-
DGENE	"	Clarivate Analytics (STN経由)	世界中の特許に収録されている核酸・タンパク質の配列、特許情報、抄録、特徴表、対応特許情報を収録。法的状況も表示可能	"	"	-	-
POTGEN	"	World Intellectual Property Organization (STN経由)	世界的知的所有権機関(WIPO)に電子的に出願された特許の核酸・タンパク質配列および特許情報を収録(一部明細書本文からOCR処理で抽出された配列も含む)。特許ファミリーと法的状況も表示可能	"	"	-	-
USGENE	"	SequenceBase Corporation (STN経由)	米国特許商標庁(USPTO)が発行した公開特許・登録特許中のタンパク質・核酸の配列、特許情報、抄録を収録。特許ファミリーと法的情報も表示可能	"	"	-	-
SciFinder	"	Chemical Abstracts Service (CAS)	化学を中心とする医薬、生化学、物理、工学等の科学情報を必要とする研究者向け検索サービス。過去200年間に発表された科学関連文献(論文、特許)や化学物質(化学構造検索を含む)の検索のほか、反応検索、特許明細書中のMarkush構造、物性値の検索が可能	web	定額制(詳細はお問い合わせください)	-	-
SciFinder-n	"	"	研究者が必要とする科学情報がかつてない早さで提供できるようにしたSciFinderファミリーの新製品。シンプルで使いやすいインターフェースから、高品質な文献・物質・反応情報を、簡単に効率よく入手することができる	web	"	-	-
MethodsNow	"	"	膨大な文献コレクションから分析手法を収録した世界最大の実験プロトコルデータベース。分析手法に関する物質の詳細、使用機器、手順などを簡単に検索できる	web	"	-	-
ChemZent	"	"	世界最古のドイツ語の化学抄録誌であるChemisches Zentralblatt(1830-1969)をSciFinderから検索可能。化学史上重要な1800年代の論文・特許の情報をコンテンツに加えることで、より包括的な化学データベースとしてSciFinderを利用できる。 ※SciFinderのオプション契約として提供	web	"	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
ezADVANCE	日本ケミカルデータベース	日本ケミカルデータベース	国内法規制のみならず、GHS分類情報、海外インベントリー情報の検索が可能。また、検索結果が以下の3つの目的に合わせて閲覧できる。1. SDS及びラベルやイエローカードの作成ツールとなる情報 2. 化学品の輸出入業務に関わる実務者を支援する情報 3. 含有化学物質の調査を支援する情報	インターネットブラウザ	年間利用料金:90,000円(税別)	-	300社以上
ezCRIC	"	"	化学物質名やCAS番号を入力するだけで、日本の化学品に関する主要30法規制を検索することができ、該当・非該当をチェックするコンプライアンスツール。化学業界のデファクトスタンダード	インターネットブラウザ	年間利用料金:42,000円(税別)	-	1,000社以上
SDSライブラリ	"	"	労働安全衛生法、毒物及び劇物取締法、PRTR法のそれぞれの法令において指定される化学物質に関して、定められた形式のSDSの作成・配布が義務付けられている。SDSの配付に活用できるだけでなく、SDSの管理も役立つ機能を搭載した化学情報サービスの提供	インターネットブラウザ	無料	2017年	-
LOLIデータベース	"	米ChemADVISOR	世界129カ国以上を対象にした5,900以上の法規制リストとEHS(Environmental, Health and Safety)リストやナショナルインベントリーを搭載し、検索・参照・出力できるデータベース。日本ケミカルデータベースは、2009年より販売代理契約をケムアドバイザー社と締結すると共に、保有する法規制データを相互に供給し合う技術提携を開始。ユーザーが一元化されたデータベースを利用するための共同事業を推進	インターネットブラウザ、またはデスクトップ導入利用型	御問合せ下さい	-	-
Universal GATE	"	日本ケミカルデータベース	国内・海外の化学品管理に必要な各種データベース、システム製品、サービス、専門研究員によるノウハウを結集した海外向けSDS作成支援システムの決定版です。 ●UniversalGATEの特長 ・必要データを搭載したデータベース提供型システム ・陳腐化しない保守更新型システム ・専門家集団によるバックアップ ●対応国:東アジア、東南アジアを含む8カ国 EU、US、カナダ(追加オプション)	Windows Server Oracle	"	2016年	-

GHSロジスト	"	"	GHS対応SDS作成作業の軽減・効率化を目的としたシステム。オプション機能により、SDSの配布管理やラベル要素出力も可能。 ・日本で唯一の各種データを標準搭載したデータベース提供型システム ・法規制データやGHS分類情報等のデータベースの更新、またSDSに関連するGHSルール(JISや国連のパーブルック)や法規制の変更に合わせて機能変更を行い、陳腐化せず常に最新のシステムとして利用してもらう保守更新型システム ・SDS作成のための化学や法規制の専門家集団による保守サポート	Windows Server Oracle	"	2006年	—
MSDSnavi	"	HTKエンジニアリング	「かんたんで手軽なSDS作成」をモットーにしたレンタル方式のSDS作成支援システム。SDS作成担当者にとって大きな負担となっている作成作業を大幅軽減。<以下の費用を全て含むオールインワンのレンタルシステム>・アプリケーション/ソフトウェア利用費用・データベース利用費用・ソフトウェアバージョンアップ費用・データ更新費用・サポート費用・PCレンタル費用・PC障害対応費用	スタンダードのノートPC	月額利用料:120,000円(税別) ※要詳細問合せ	2008年	30社以上
ezSDS	"	富士通九州システムサービス	GHS分類の自動類推機能、日本国内法規制の該当判定機能、JIS規格に準拠したフォーマットでの出力、英語SDS出力機能などを備えたクラウド型SDS作成システム。クラウドなので、運用管理、バックアップを行う必要がなく、サーバー購入等の初期投資を抑えられるなどの特長を持つ	クラウド(インターネット環境)、ブラウザ(IE7~10)、MS/Excel	御問合せ下さい	2014年	15社以上
法規制物質リスト	"	日本ケミカルデータベース	国内30法規に規制された化学物質をCAS番号で整理(総称名・化合物も物質展開)して、規制事項、適用条件、規制の概要などを整理したデータベース。物質管理システムなど、社内システムへのデータソースとしてご利用いただくことを前提に提供	—	"	—	—
e-CMS Online	"	韓国TO21	・韓国における化学物質の登録、評価(K-REACH)に関する法律など主要13法規を掲載。 ・CAS番号、化学物質名から検索ができます。化学物質名は日本語でも検索可能。各法規の詳細は、日本語で表示。 ・WEBベースのため、随時更新。常に最新情報を提供	インターネットブラウザ	年間利用料金:50,000円(税別)	2016年	—
ExESS	日本ケミカルデータベース/江守情報	(ベルギー) Lisam Systems	企業内の各部門や各システムに分散していた重要なデータ・情報をデータベースで一元管理、REACH規制への対応、SDS作成支援、法令チェックなど、全社レベルで総合的な化学物質マネジメントを実現する	—	"	—	世界中で500社以上の導入実績
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	推奨環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
J-OCTAプラットフォーム	JSQL(旧社名:日本総研ソリューションズ)	JSQL	シミュレーションシステムのプラットフォーム。解析プロセス、繰り返し作業、およびモデル作成など、解析作業に必要なツールを随時集めた「解析事例データベース」や、分子軌道計算プログラム、外部の分子動力学シミュレーター(LAMMPS等)との連携を可能にするインターフェイスを搭載する。高分子材料の弾性挙動、低分子の拡散性、配向複屈折性、ガラス転移温度、ナノコンポジット材料、架橋ポリマーなどの計算に必要なツール群を備える。また、COGNAC、SUSHI、MUFFINの計算結果を解析するためのポスト機能も含まれる	・Windows7(64bit)、Windows8.1(64bit)、Windows10(64bit) ・マルチコアCPU推奨・メモリ4GB以上推奨・HD80GB以上推奨 ・OpenGLに対応したドライバ/ソフト、グラフィックカード推奨	お問い合わせ	2005年4月(V1.0)、2005年11月(V1.1)、2006年12月(V1.2)、2007年11月(V1.3)、2008年11月(V1.4)、2011年3月(V1.5)、2012年3月(V1.6)、2013年3月(V1.7)、2014年3月(V1.8)、2015年3月(V1.9)、2016年3月(V2.0)、2017年3月(V3.0)、2018年3月(V4.0)	—
COGNACモデラー(DPDモデラー内蔵)	"	"	(粗視化)分子動力学法に対応するモデラー。化学構造式をGUI操作により作成し、分子動力学計算を行う作業をサポートする。CIFやPDB形式などの外部のモデルデータを読み込むことも可能。散逸粒子動力学法(DPD)にも対応する。高分子材料の力学特性、熱特性、ガス透過性など、幅広い物性を予測できる。平均場法によって得られた成分分布を用いて分子構造を作成することも可能。化学反応計算のためのモデル作成にも対応している。COGNACモデラーを利用することにより、原子・分子の構造編集、複数の系の結合などが可能。分子動力学で得られた結果を、STL等の形式で出力し、FEMソフトウェアで読み込むこともできる。COGNAC並列計算に対応している	"	"	"	—
PASTAモデラー	"	"	高分子材料のレオロジー特性(粘性、粘弾性)を予測するための、レプテーションダイナミクス法に対応するモデラー。分子量分布を有する高分子の粘性、粘弾性について予測できる	"	"	"	—
NAPLESモデラー	"	"	高分子材料のレオロジー特性(粘性、粘弾性)を予測するための、プリミティブチェーンネットワークモデルに対応するモデラー。高分子鎖の複雑な形状(直鎖状、分岐、楕円形、星形など)に対応するほか、架橋構造をもつ高分子も扱える。NAPLES並列計算に対応している	"	"	"	—
SUSHIモデラー	"	"	動的・静的平均場法に対応するモデラー。高分子材料を混合する場合の相分離の予測、ミセルの形態など、高分子の相互作用による相構造などを予測できる。また、化学構造式をもとに、相互作用パラメータ(χ パラメータ)を推算する機能もある。SUSHI並列計算に対応している	"	"	"	—
MUFFINモデラー	"	"	多相構造法に対応するモデラー。海一島構造など、相分離構造を有する高分子材料の弾性挙動および流動場を予測できる。また、相分離構造をポクセルメッシュで出力し、材料や計算条件を付加した上で、LS-DYNAをダイレクトに実行することも可能	"	"	"	—
構造物性相関機能(QSPR)	"	"	分子構造を基本情報とし、そこから高分子のさまざまな物理性を推算するソフトウェア。密度、線膨張係数、ポアソン比、誘電率など、多岐にわたる物性値が予測できる	"	"	2009年6月(V1.4SP1)	—
KRI-NIWA法(新しい原子団寄与法)	"	"	株式会社KRIにより開発された手法で、従来のFedors法と比較し、高精度な物性予測が可能	"	"	2012年5月(V1.6SP1)	—
リバースマッピング機能	"	"	粗視化分子動力学によって得られた分子構造を用いて、全原子分子動力学の構造を作成することが出来る。全原子モデルのみでは困難な、緩和された分子構造を作成することが可能	"	"	2011年3月(V1.5)	—
相図からの χ パラメータ推算機能	"	"	相図(実験結果)を用いて、Flory Huggins理論に基づいて χ パラメータ(温度、濃度依存)を推算することができる	"	"	2011年3月(V1.5)	—
溶解度係数推算機能	"	"	分子動力学計算によって得られた高分子のバルク構造に対して低分子を挿入することによって、自由体積と溶解度係数を評価することができる	"	"	2011年3月(V1.5)	—

SIESTA界面エネルギーインタフェース	"	"	第一原理ソフトウェアSIESTAとのインタフェース。J-OCTAでモデリングした無機材料の表面構造と有機分子の間の界面エネルギー曲線を、簡単に計算することが可能となる	"	"	2018年3月(V4.0)	—
VSOP(高速分子動力学エンジン) Linux版	"	"	(粗視化)分子動力学エンジンであるCOGNACエンジンに対応した、並列計算可能な分子動力学エンジン。マルチCPUで並列計算を行うことで、高速に分子動力学計算を行うことができる。 ※Linuxクラスターなどのマシン環境を想定	OS: Red Hat Linux 5.6 (64bit) MPI: openMPI/intelMPI/MPICH1.2.7p1	"	2006年12月(V1.0)、2007年4月(V1.1)、2007年11月(V1.2)、2011年3月(V1.3)、2012年3月(V1.4)、2013年3月(V1.7)、2014年3月(V1.8)、2015年3月(V1.9)、2016年3月(V2.0)、2017年3月(V3.0)、2018年3月(V4.0)	—
VSOP(高速分子動力学エンジン) Windows版	"	"	マルチコアCPUを搭載するWindows機上での並列計算を可能にした、VSOPのWindowsバージョン。J-OCTAがインストールされたマシンで、複数並列計算に対応	OS: Windows7 (32bit/64bit)、Windows8 (64bit) MPI: MPICH2、MS-MPI	"	2007年4月(試供版)、2007年11月(V1.2)、2011年3月(V1.3)、2012年3月(V1.4)、2013年3月(V1.7)、2014年3月(V1.8)、2015年3月(V1.9)、2016年3月(V2.0)、2017年3月(V3.0)、2018年3月(V4.0)	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
J-GLOBAL(日化辞)	科学技術振興機構	科学技術振興機構	科学技術振興機構(JST)が作成する日本化学物質辞書(日化辞)を無料で公開するデータベース。約370万の有機化合物およびその混合物の、物質の名称、分子量、構造情報、各種法規制番号等を収録。化学物質名称や分子式などからの文字列検索、および化学構造検索が無料で可能。2016年3月に日化辞WebとJ-GLOBALが統合。(http://jglobal.jst.go.jp/advancedsearch/#t=4)	●Windowsをお使いの場合 ＜推奨OS＞・Windows 7/8/10 ＜推奨ブラウザ＞・Microsoft Internet Explorer 11.x、Edge ・Mozilla Firefox 最新版 ・Google Chrome 最新版 ●Macintoshをお使いの場合 ＜推奨OS＞・MacOS X ＜推奨ブラウザ＞・Safari 最新版	—	2016年3月	—
J-GLOBAL knowledge	"	"	J-GLOBAL knowledgeは2018年3月に試験公開を終了	—	—	2015年5月	—
NBDC NikkajiRDF	科学技術振興機構バイオサイエンスデータベースセンター	科学技術振興機構バイオサイエンスデータベースセンター	オリジナルの日本化学物質辞書(日化辞)にはない外部データベースの化合物のマッピング情報などを付加したRDFデータ。利用者はこのRDFデータをダウンロードし、各自の環境のトリプルストアに格納することで、RDFの問い合わせ言語であるSPARQLを使って検索も可能。・生命科学系データベースアーカイブ: http://doi.org/10.18908/lsdba.nbdco1530-02-000 ・NBDC RDF Portal: http://integbio.jp/rdf/?view=detail&id=nikkaji	各種ブラウザ	—	2015年5月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
COMSOL Multiphysics	計測エンジニアリングシステム	瑞COMSOL AB	有限要素法(FEM)ベースの汎用物理シミュレーションソフトウェア。最大の特徴は「マルチフィジックス(連成解析に対する柔軟性とソフトウェアのオープン性)」、構造、振動、伝熱、流体、電磁気、化学(電気化学を含む)といった、さまざまな分野から3種類以上の物理現象や専門分野モジュールをGUI上で無制限に組み合わせ、モデリング、初期値/境界値等条件設定、ソルバー、ポスト処理までの流れを1つのソフトウェアのみでシームレスに、無制限かつ強連成の解析を可能にした、この種のシミュレーションソフトウェアでは最先端とも言えるマルチフィジックス機能を持つ。たとえば燃料電池のように、伝熱・構造力学・流体・化学反応工学・電気といった多様な物理現象を連成する必要があり、今まで一括して解析するのが困難と考えられていたシミュレーションも、COMSOL Multiphysicsにバッテリーと燃料電池モジュールを追加すれば、解析が驚くほど容易になる。非常に高いオープン性として、通常はブラックボックス化されているソフトウェア内部の設定(方程式、物性値を含む)をユーザーが編集可能で、カスタマイズを外部に依存せずに自身で行える。2014年11月リリースのバージョン5.0では新製品のApplication Builderが添付された。これによりCAE解析のGUIや入力項目などのインタフェースと、解析実行のためのスクリプトを自由にカスタマイズでき、組織内での様々な開発段階においてCAEアプリケーションの共有が容易になった	OS: Windows/Linux/macOS (いずれも64bitOSが必要)、メモリ:最低限1GB/実用上はCPUコア数×4GBまたはそれ以上の搭載を推奨。詳細はお問い合わせください	目的とする解析に必要なオプションの構成により変わりますので、お問い合わせください(アカデミック価格設定あり)	2001年8月	—
COMSOL Server	"	"	COMSOL Multiphysicsに添付のApplication Builderで作成した解析アプリをWebアプリとしてネットワーク経由で配信するためのWebアプリケーションサーバソフトウェア。(オプション品・クラウド環境にも設置可能) 本製品を利用して配信されるデータの閲覧、操作は、WebGL対応のブラウザを搭載した端末であれば、シンクライアントPCだけでなく、iPadやAndroid、Windowsタブレットも利用可能。端末でパラメータ変更して、再計算し、結果を3D画面表示やレポートとして取り出すことができ、CAEモデルの社内共有や外出先でのプレゼンなどが、CAE用機材とモデルを持ち出さなくても活用できる。計算はホスト側のCOMSOL Serverおよび連携するHPCで行うので、通信データ量が少なく、モバイルルータ等で接続して運用できる	"	"	2014年11月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
KeyMolnet for Enterprise	KMデータ	KMデータ	生体分子・遺伝子・疾患・医薬品に関する情報を分子ネットワークを軸に統合した生命情報プラットフォーム。文献調査に基づく高信頼のコンテンツを搭載し、任意の項目間の関係を示すネットワーク検索が可能。次世代シーケンサー、DNA chip、プロテオーム、メタボローム等のデータ解析や、ユーザー独自データを統合・利用した検索、開発中の医薬品に関する情報の閲覧も可能。(企業向け製品)	Linux(サーバ)、Windows(クライアント)	詳細お問い合わせ	2003年4月	—

KeyMolnet for Academic	"	"	アカデミック向け製品の最高峰。サーバー機能まで含めたKeyMolnetの全機能を利用可能。(アカデミック向け製品)	Linux(サーバ)、Windows(クライアント)	"	2003年4月	—
KeyMolnet Lite for Group	"	"	共通機器室向け製品。Linuxサーバーを用意することなく、複数の研究室からKeyMolnet Liteを利用可能。(アカデミック向け製品)	Windows	"	2013年5月	—
KeyMolnet Lite for Personal	"	"	固定PC1台でKeyMolnet Liteを利用できるスタンドアロン版。(アカデミック向け製品)	Windows	"	2007年2月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
CzeekS	京都コンステラ・テクノロジーズ	京都コンステラ・テクノロジーズ	ビッグデータを利用した相互作用マシニング法(OGBVS)によるスクリーニングプログラム。自社内に蓄積された独自アッセイデータを用いた、医薬品候補化合物の高速かつ高精度なインシリコスクリーニングが可能であり、標的予測などにも利用可能である	Linux	詳細問い合わせ	2012年10月	—
CzeekD ASP	"	"	人工知能技術を用いた化合物denovoデザインシステム。技術としては、フラグメントベースの化合物発生、OGBVSによる化合物スコアリング、GAやPSOなどの最適化アルゴリズムの実装によりdenovoデザインを実現している。GUI画面により操作が容易で、メディシナルケミストの化合物最適化を支援する。登録によりオープンサイトも利用可能である	ASPサービス等	"	2014年5月	—
CzeekD Pro	"	"	化合物の最適化支援ツールCzeekDをCADD担当者向けに機能拡張したコマンド版。化合物評価回数としてOGBVS以外の手法(docking、QSARなど)も利用可能となり、より自由度の高い化合物デザインが可能となっている	Linux	"	2015年6月	—
ReCGEN	"	"	ECFPフラグメントを用いた構造生成ツール「ReCGen」は、フラグメントDB作成、DB検索、構造生成の3つの機能を提供している。ECFPフラグメントを用いた構造生成の特徴は次の通り(ReCAP法と比較)。(1) 新規性の高い化学構造を発生できる (2) 緻密な構造変化が可能であり、参照化合物周辺の構造を隈なく発生できる	Linux	"	2018年5月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
NMRPipe	エルエイシステムズ	米NIH	高速多次元NMRデータ処理および解析プログラム。代表的なNMR装置のFIDファイルに対応する	Linux,MacOSX	御問合わせ下さい	—	—
PCA/HSQC	"	"	NMRPipeシリーズのモジュールの一つで、測定実験などの2D-NMRスペクトルによる評価をサポートし、ドラッグデザインなどで効力を発揮するツール	"	"	—	—
DYNAMO	"	"	NMRPipeシリーズ。シミュレートドアニメーション法を使いNMRデータからマクロ分子や複合体の立体構造の計算が可能	"	"	—	—
1D STD SYSTEM	"	"	NMRPipeシリーズ。自動 1D バッチプロセスおよびSTD(飽和移動差スペクトル)分析用のツール	"	"	—	—
CYANA	"	Peter Guntert 他(スイス)	NOE帰属を考慮した、タンパク質構造解析・計算ソフトウェア	Linux,MacOSX	200万円(コマーシャル)、8万円(アカデミック)	—	—
Mnova NMR	"	スペイン Mestrelab Research	NMRの1D/2Dプロセッシング、解析などを行うソフト。印刷イメージのままNMRプロセッサができ、PowerPoint的なレポート作成機能を持ち、自動プロセス機能が優れているので、初心者にも使いやすい。5ライセンス以上の割引引き。サイトライセンスもある	Windows, MacOSX, Linux	御問合わせ下さい	—	—
Mnova NMRPredict Desktop	"	"	MnovaNMRのプラグイン。化学構造式から1D および2D NMRスペクトルを予測する	"	"	—	—
Mnova MS	"	"	Massスペクトル解析ソフトウェア	"	"	—	—
Mnova qNMR	"	"	MnovaNMRの定量NMR(qNMR)用プラグイン製品	"	"	—	—
Mnova Verify	"	"	Mnovaデータ上での構造検証用プラグイン製品	"	"	—	—
Mnova qNMR	"	"	MnovaNMRの定量NMR(qNMR)用プラグイン製品	"	"	—	—
Mnova RM	"	"	MnovaNMRでの反応の経時変化監視用(RealtimeMonitoring)用プラグイン製品	"	"	—	—
Nuts	"	米AcornNMR	NMRデータ処理。1Dおよび2Dのデータ処理が可能。2D データ処理を高速に行えるアレイドモード・モジュール付属。ほぼ全てのスペクトロメータに対応する	Windows,MacOSX	"	—	—
ChemSketch	"	加ACD	化学構造式、図形を描写するドローソフトウェアの単体製品。化合物の名称から構造を検索できる Dictionary 機能付属。ほとんどのデータ処理製品に付属する	Windows	"	—	—
Name	"	"	構造式からIUPAC/CAS Index ルールに基づき化合物名を命名、化合物名から構造式を検索・出力が可能	"	"	—	—
Aldrich NMR Library	"	"	NMR Manager プラグイン。約35,000件のAldrich試薬の 1D C/H NMR スペクトルデータを収録が可能	"	"	—	—
Polymer Database	"	"	NMR Manager プラグイン。約430件の高分子化合物の 1D C/H NMR スペクトルデータを収録が可能	"	"	—	—
HNMR Predictor	"	"	構造式から1H NMRスペクトルを予測。内部DBにある約21万件の化合物から部分構造を検索し、170万件の化学シフト値からスペクトルを予測。1D NMR process機能付属	"	"	—	—
CNMR Predictor	"	"	構造式から13C NMRスペクトルを予測。内部DBにある約20万件の化合物から部分構造を検索し、250万件の化学シフト値からスペクトルを予測。1D NMR process機能付属	"	"	—	—
HNMR DB add-on	"	"	HNMR Predictor の内部DB参照用 Add-on データベース。約21万件のアサインされた化合物の構造、1H 化学シフト、カップリング定数情報を参照可能	"	"	—	—
CNMR DB add-on	"	"	CNMR Predictor の内部DB参照用 Add-on データベース。約20万件のアサインされた化合物の構造、13C 化学シフト、カップリング定数情報を参照可能	"	"	—	—
FNMR Predictor	"	"	入力された化合物の構造式から、化学シフトと結合定数を予測。内部DBにある16,780件の化合物から部分構造を検索し、35,014件の化学シフト値情報を組み合わせて、19F NMR スペクトル(化学シフト、カップリング定数)を予測。(FNMR DB add-on、パッケージ製品も有)。1D NMR process機能付属	"	"	—	—
PNMR Predictor	"	"	入力された化合物の構造式から、内部DBにある27,000件の化合物から部分構造を検索し、34,000件の化学シフト値情報を組み合わせて、31P NMR スペクトル(化学シフト、カップリング定数)を予測。(PNMR DB add-on、パッケージ製品も有)。1D NMR process機能付属	"	"	—	—
NNMR Predictor	"	"	入力された化合物の構造式から、内部DBにある21,700件の化合物から部分構造を検索し、9,200件の化学シフト値情報を組み合わせて、15N NMR スペクトル(化学シフト、カップリング定数)を予測。(NNMR DB add-on、パッケージ製品も有)。1D NMR process機能付属	"	"	—	—
XNMR Predictor	"	"	15N,19F,31P NMRスペクトル予測用のソフトウェア	"	"	—	—

MS Processor	"	"	Massスペクトルデータ処理が可能	"	"	-	-
UV-IR Processor	"	"	UV/IR/Vis/Raman などのスペクトルデータ処理が可能	"	"	-	-
Chrom Processor	"	"	HPLC、LC/UV (DAD または PDA)、GC、CE(キャピラリー電気泳動)などのクロマトグラムデータ処理が可能	"	"	-	-
Curve Processor	"	"	DSC、DTA、TGAなどの熱分析、X線、ESRなどのスペクトル、カーブデータ処理が可能	"	"	-	-
MS Manager	"	"	Massスペクトルデータ処理・データベース構築可能	"	"	-	-
IntelliXtract	"	"	MS Manager add-on。LC/MSのデータからコンポーネントを抽出し、各コンポーネント中のフラグメントの[M+H] ⁺ または[M-H] ⁻ アサインを自動またはマニュアルで行える	"	"	-	-
ChemFolder	"	"	MS ManagerにおいてフラグメンテーションDBを構築可能	"	"	-	-
MS Manager Suite	"	"	クロマトピークとMS、IR-UVなどの連携解析が可能、MS Manager、ChromManager、UV-IR Manager のセット製品	"	"	-	-
LC Simulator	"	"	液体クロマトグラフィーの保持時間の予測およびグラディエント、溶媒濃度、温度、pH、カラムなど実験条件の最適化。データ処理用のChromProcessorとガスクロマトグラフィー用のGC Simulatorが付属	"	"	-	-
LogD	"	"	イオン性官能基をもつ有機化合物の構造から、各pHでのオクタノール/水系への分配係数(LogD値)を予測する	"	"	-	-
LogP DB	"	"	中性有機化合物の構造から、オクタノール/水系への分配係数(LogP値)を予測。約18,400件の化合物の構造と実験LogP値を登録した内部データベース付属	"	"	-	-
pKa DB	"	"	酸・塩基有機化合物の構造から、酸解離定数(pKa)を予測。16,000件の構造と31,000件に及ぶ実験値の内部データベース付属	"	"	-	-
Name Batch	"	"	構造式からIUPAC/CAS Index ルールに基づき化合物名を命名。ChemFolder DB、sdfファイル形式などの連続した構造式データから最大10万件のバッチ処理が可能	"	"	-	-
Percepta Suite	"	"	logD、pKa、溶解度、沸点などの物性予測のセット製品	"	"	-	-
Structure Elucidator	"	"	1D、2D NMR、MS、UV-IR、GCなどのデータベース機能と1H、13C、2D NMR Predictor機能を組み合わせて、化学構造解析をおこなう統合ツール。1D/2D NMR スペクトル(HM/SQC、HMBC、13C必須)、分子量、分子組成(元素分析)等の情報から構造式を推定する	"	"	-	-
LCModel	"	加LCMODEL Inc.	MRIの1H MRスペクトルからカーブフィットにより脳内の代謝物(クレアチン、コリン、Nアセチルアスパラギンなど)の自動定量解析を行うソフトウェア。オプション設定で、肝脂肪、筋細胞脂肪、乳腺脂肪などの解析も可能	Linux	"	-	-
Analyze/Analyze Pro	"	米Mayo Clinic	バイオメディカルイメージングソフトウェア。MRI、CTなどのさまざまな医療画像の読み込みに対応しており、ボリュームレンダリング、サーフェスレンダリング、セグメンテーション、ムービー作成など3D画像の高速表示、加工、データ作成に優れている	Windows,MacOSX,Linux	"	-	-
Myrian®Advance	"	仏イントラセンス (Intrasense)	マルチモダリティワークステーション。最高の読影効率を目指したカスタマイズできるプロトコルでワークスペースを自動的に整理。MPR、MIP、MinIP、オブリック、複数シリーズの運動表示機能などを搭載。PACSと連携できる新世代のワークステーション	Windows	"	-	-
Myrian®ExpertVL	"	"	腫瘍のフォローアップ機能とボリューム測定ツールを搭載した幅広い用途のマルチモダリティワークステーション。最先端画像プロセッシング、検査比較、仮想内視鏡検査、再構成やセグメンテーション技術などを搭載する	"	"	-	-
Myrian®XL-Onco	"	"	癌フォローアップ用の理想的なソフトウェア。放射線科だけでなく、全ての診療科でご利用可能。フォローアップの必要ステップ(ベースライン作成、検査比較、レポート作成)の自動化で読影医の負担軽減。前のエピソードを自動的にPACSから読み込み、新しいエピソードと高速比較するために非剛体レジストレーションを実行。また、指定された国際評価基準に沿って(RECISTなど)、治療のレスポンスも自動的に計算。フォローしている患者の情報を確認では、全てのエピソードの測定結果、グラフや主要画像などを数秒で表示する	"	"	-	-
Myrian®XP-Liver	"	"	世界的な実績と評価を得ている肝臓解析と手術計画用ソフトウェア。独自アルゴリズムで肝血管、肝実質、腫瘍などを数秒で抽出。抽出された領域の測定結果は3D画面に表示され色と透明さを調整することで一目で患者の解剖を把握。複数の手術シナリオを容易に作成可能	"	"	-	-
Myrian®XP-Prostate	"	"	MRI前立腺検査に必要なすべてのツールを搭載。ESUR国際ガイドラインに沿った多重パラメータによる画像解析。シリーズの自動選択や同期機能。新規サブトラクションやADCシリーズ作成可能。すべてのシリーズにおいて同じピクセルの表示機能や時間強度曲線などを搭載。腫瘍を一目で発見し組織の性状を評価。Myrianマルチモダリティ環境により別モダリティのシリーズと比較することも容易。連携したレポートを自動生成可能	"	"	-	-
Myrian®XP-Breast	"	"	MRI乳腺検査読影に最適なソフトウェア。術前化学療準備、診断又はインプラント評価などに。ACRガイドラインに沿った読影レイアウトが順次表示され効率的なシリーズの比較可能。また、Myrianのマルチモダリティ環境により異なるモダリティのシリーズ(マンモグラフィ、超音波など)をワークスペースヘドドラッグ アンド ドロップでロード可能	"	"	-	-

商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Mascot Server	マトリックスサイエンス	英マトリックスサイエンス	質量分析データによる蛋白質同定を行う代表的ソフトウェア。各種検索機能を装備したWebサーバー、蛋白質定量解析機能装備	Windows、Linux	お問合せ下さい	1999年	-
Mascot Cluster	"	"	Mascot Server のクラスターバージョン 高速、大量データ処理が可能	"	"	1999年	-
Mascot Distiller V2.5	"	"	質量分析装置のRAWデータより、独自アルゴリズムで、モノアイソトピックピークを生成。DeNovo解析、定量解析も可能	Windows	"	2005年	-
Mascot Daemon	"	"	検索作業のデータハンドリングを自動化するためのソフトウェア	"	"	1999年	-
Scaffold 4	"	米プロテオームソフトウェア	蛋白同定検索エンジンの結果を取込、各検索結果の比較表示、データマイニングを行うソフトウェア	Windows	お問合せ下さい	2010年	-
Scaffold Q+	"	"	蛋白同定検索エンジンの結果を取込、定量解析を行うソフトウェア	"	"	2010年	-
Scaffold Q+S	"	"	蛋白同定検索エンジンの結果を取込、SILAC定量解析を行うソフトウェア	"	"	2012年	-
Scaffold PTM	"	"	蛋白同定検索エンジンの結果を取込、翻訳後修飾解析を行うソフトウェア	"	"	2011年	-

Scaffold perSPECTives	"	"	大規模解析における、Scaffold解析結果の一覧表示、フィルタリングを行うソフトウェア	"	"	2013年	-
Elements	"	"	アンターゲッテッド・メタボロミクス解析ソフトウェア。グラフィカルな解析環境を提供する	"	"	2015年	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Homology Modeling Professional for HyperChem (with Gaussian Interface for HyperChem and ONIOM Interface for Receptor)	分子機能研究所	分子機能研究所	統合分子設計支援システムHyperChemとGaussianで生体高分子モデリング、解析、シミュレーション。様々な状態の生体高分子システム(タンパク質および核酸分子システム)に対応。HyperChem、Gaussian計算エンジンによるエネルギーベースの最先端手法。ホモロジーモデリング過程での、挿入配列モデリング、主鎖モデリング、側鎖モデリング、共有結合低分子モデリング、ヘテロ分子・金属原子影響下モデリング、ホモ・ヘテロ会合状態モデリング、溶媒と条件下モデリングなど従来製品では利用できない最先端手法がエネルギーベースで実施できる。最新版ではGaussian用ONIOMインターフェイスが大幅機能強化され、複雑な生体高分子システムのジョブファイルが全自動で準備でき、QM/MM計算で構造最適化の後に全系量子化学計算用初期構造が準備できる。さらに、フラグメント分子軌道計算プログラムABINIT-MP (BioStationViewer) /GAMESS (Fu/Facio) および分子動力学計算プログラムNAMD (VMD) と互換性を確保し、シームレスにこれら外部プログラムと連携して最先端インシリコ創薬を支援できる	OS: Windows; HyperChem for Windows (必須); Gaussian (任意:全機能を利用する場合のみ必要)	お問い合わせください	2005年12月 最新版H1は 2018年2月 出荷開始	-
Docking Study with HyperChem (with AutoDock Vina In Silico Screenings Interface) Essential (単一化合物)、Premium Essential (10化合物)、Professional (100化合物)、Advanced (1,000化合物)、Ultimate (10,000化合物)、Cluster (クラスター版)	"	"	統合分子設計支援システムHyperChemで全自動生体高分子リガンドフレキシブルドッキングシミュレーション、バーチャルスクリーニング。様々な状態の生体高分子システム(タンパク質および核酸分子システム)に対応。従来製品にはない非グリッドアルゴリズムを採用し、HyperChem高信頼性高速計算エンジンによる全系を対象とした高精度手法。高精度リガンド結合部位予測技術に基づく予測構造ベースファーマコフォア点情報を利用する独自のドッキングアルゴリズムPIEFIIによる高信頼性を誇る安定複合体構造探索手法。ドッキング・スクリーニングに要求される各種従来機能に加え、生体高分子システムの誘導適合効果を考慮したフレキシブルドッキング機能、標的分子以外の高分子、低分子、水分子、金属原子、共有結合置換基などからの立体電子影響下でのフレキシブルドッキング機能、シミュレーション中で試行化合物のコンフォメーション毎に任意半経験分子軌道法による電荷アサイン機能、United AtomおよびAll Atom条件の様々な組み合わせ機能、リストアード機能、溶媒と条件下ドッキング機能、分散処理機能など従来製品では未踏の最先端手法を駆使でき、精密なドッキングシミュレーションからin silicoスクリーニングをサポートする。最新版ではAutoDock Vinaを用いた化合物無制限インシリコスクリーニングのための全機能(化合物データベース整備-ファイル準備-スクリーニング-ヒット絞り込み-閲覧解析)を搭載したインターフェイスが利用でき、Docking Studyモジュールが搭載する各種ドッキング・スクリーニングアルゴリズムと組み合わせ、高精度ドッキング・スクリーニングが実施できる	OS: Windows; HyperChem for Windows (必須)	お問い合わせください	2006年6月 最新版H1は 2018年2月 出荷開始	-
HyperChem	"	米ハイパーキューブ	費用対効果の高いデファクトスタンダード統合分子設計支援システム。あらゆる分子種を表現可能な平面分子作図機能、自動三次元化機能、自動水素付加機能、自動力場設定機能、アミノ酸・核酸・糖・ポリマービルディング機能など卓越した分子モデリング機能。各種の分子力学計算、半経験分子軌道法、量子力学計算、密度汎関数法、分子動力学計算、極小化アルゴリズムが利用できる網羅的計算化学環境。豊富なレンダリング機能、ユーザーによる機能拡張性、各種ファイルフォーマットに対応した互換性などが特徴	OS: Windows, Mac, Linux	お問い合わせください	2007年6月 最新版は 2011年出荷開始	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	システム構成	ソフト価格	出荷年月	販売実績
MOE	モルシス	加ケミカルコンピューティンググループ(CCG)	創薬、生命科学研究所のための統合計算化学プラットフォーム。多彩なアプリケーション、豊富な分子構造データベース、アプリケーション開発環境を統合。分子シミュレーション、QSAR解析、ファーマコフォア解析、タンパク質モデリング/デザイン、Structure Based Drug Desing、Fragment-Based Drug Designなどの解析機能を持ち、計算化学者から実験研究者まで様々なユーザーが利用可能	Windows, Mac, Linux	-	1997年9月	-
PSILO	"	"	タンパク質立体構造データベースシステム、タンパク質の類似ポケット検索や、類似2次構造検索、分子間相互作用検索など独自の検索機能を搭載。タンパク質の重ね合わせや、リガンド結合部位の2次元表示、アミノ酸配列の自動アノテーションなどの解析機能を持つ。公共データ、社内データを統合管理	Linux (Server) / Windows, Mac, Linux (Client)	-	2008年4月	-
Chemotargets Clarity	"	西ケモターゲツ	化合物の構造からターゲット、有効性や安全性のプロファイル、代謝物を予測	Windows, Linux	-	2017年5月	-
OFF-X	"	西バイオインフォゲート	医薬品のターゲット(分子作用機序)と有害事象で分類された包括的な医薬品安全性アラートサービス。潜在的な安全性の問題を未然に防ぐことを支援	Webサービス	-	2016年10月	-
CIMPL	"	米シンブルソフト	メディスナルケミストを対象とした化学データ可視化・解析ツール。ChEMBLデータベース検索やMMPs解析、活性クリフ解析、SAR解析、クラスターリング等の様々な化学データの解析がグラフィカルに行える	Windows	-	2010年7月	-
FlexX	"	独バイオソルヴアイティー	ドッキングスタディソフトウェア。結合部位中でリガンド結合構造を高速に構築	Windows, Linux, Mac	-	2018年3月	-
FlexX-Pharm	"	"	ファーマコフォア拘束を用いてFlexXのドッキングを行う。FlexXのオプションモジュール	"	-	2018年3月	-
ReCore	"	"	母核構造置換、フラグメント結合やフラグメント伸張を容易な操作で行えるFragment Based Designソフトウェア	Windows, Linux, Mac	-	2007年11月	-
Hyde	"	"	水素結合エネルギーと脱溶媒とエネルギーからリガンド-受容体の結合自由エネルギーを推算。原子毎の寄与をカラー表示で確認しながらリガンドを対話的に修正・最適化可能	Windows, Linux, Mac	-	2012年2月	-
FTrees	"	"	官能基の物理化学的特性とそれを結合した木構造(Feature Tree)を用いて類似構造を検索	Windows, Linux, Mac	-	2007年6月	-
FTrees-FS	"	"	化合物フラグメントデータベースを用いて類似構造をデノボ構築。FTreesのオプションモジュール	Windows, Linux, Mac	-	2007年6月	-
CoLibri	"	"	FTrees-FSやコンピケムで使用するためのフラグメントライブラリを作成するソフトウェア	Windows, Linux	-	2007年11月	-
FlexS	"	"	リガンドの重ね合わせ とバーチャルスクリーニングを行う分子ライブラリソフトウェア	Windows, Linux	-	2007年6月	-
FlexS-C	"	"	FlexS にコンピケムのルールを加えてテンプレートにアライメントされた仮想化合物ライブラリを構築する。FlexSのオプションモジュール	"	-	2007年7月	-
PoseView	"	"	化合物-タンパク質複合体の2次元ダイアグラムを自動生成	Windows, Linux	-	2012年2月	-

SeeSAR	"	"	リガンド結合部位中で化合物の結合自由エネルギーや物性値、二面角の妥当性をモニタリングしながら、対話的にリガンド候補構造を設計。メディスナルケミストが直感的な利用でき、結果を分かりやすく表示	Windows、Linux、Mac	-	2014年10月	-
ModelRunner	"	"	SeeSARに読み込まれた化合物に対してOptibrium/StarDropのADMEプロパティを計算。SeeSARのオプションモジュール	Windows、Linux、Mac	-	2015年12月	-
REAL Space Navigator	"	"	Enamine社のREAL Spaceライブラリーの中からクエリーの類似構造を高速探索	Windows、Linux、Mac	-	2018年6月	-
SciMAPS Platform	"	仏サイエノミクス	量子化学からメソスケールシミュレーションにまで対応する材料設計支援統合計算化学システム。低分子から複雑な高分子のバルクモデルまで簡単に構築でき、ABINIT、LAMMPSなど、著名なシミュレーションプログラムを各インターフェースを利用して統合利用可能	"	-	2008年7月	-
Amorphous Builder Plug-in	"	"	CBMC (Configurational Bias Monte Carlo)法を採用したアモルファス構造構築Plug-in。複雑な系でも現実に近い密度で自然なモデルを構築可能。界面構築構築も可能	"	-	2008年7月	-
LAMMPS-Atomistic Plug-in	"	"	分子動力学計算プログラムLAMMPSを利用するPlug-in。LAMMPSの計算実行から結果の解析まで行うことが可能	"	-	2008年7月	-
Cross-Link builder	"	"	系を構成するモノマーからなるアモルファス構造から、LAMMPSの分子動力学計算を行いながら反応点が近づくと結合を生成させ、架橋構造を作成	"	-	2012年7月	-
ReaxFF analysis	"	"	LAMMPSのReaxFF計算結果の解析ツール	"	-	2012年7月	-
ABINIT Plug-in	"	"	第一原理バンド計算プログラムABINITを利用するPlug-in。ABINITの計算実行からバンド構造の表示等の解析まで行うことが可能	"	-	2008年7月	-
NAMD Plug-in	"	"	分子動力学計算プログラムNAMDを利用するPlug-in。NAMDの計算実行から結果の解析まで行うことが可能	"	-	2008年7月	-
Towhee Plug-in	"	"	汎用モンテカルロ計算プログラムTowheeを利用するPlug-in。分子動力学計算では取り扱うことの難しい液体、気液平衡などの相平衡状態の研究やゼオライトへの吸着現象の研究に利用	"	-	2008年7月	-
QmPot Plug-in	"	"	QM/MM計算の計算プログラムを利用するPlug-in。LAMMPS、ABINIT、TURBOMOLE、MNDOを連携させることが可能	"	-	2008年7月	-
TURBOMOLE IF	"	"	TURBOMOLEの計算の実行から計算結果の解析を行うインターフェース。(TURBOMOLEの計算プログラムは含まれない)	"	-	2006年6月	-
LAMMPS-DPD Plug-in	"	"	LAMMPSによる散逸粒子動力学計算のためのPulg-in。液体や高分子の相変化など、分子動力学計算では対応の難しいメソスケールのシミュレーションが可能	"	-	2012年6月	-
FHMixing Plug-in	"	"	Molecular Silverware法による二元混合物のためのモンテカルロシミュレーションソフトウェア。高分子や液体の熱力学物性やLAMMPS-DPDの相互作用パラメータの推算に利用	"	-	2008年7月	-
Database	"	"	ユーザが作成したプロジェクトをネットワーク上のデータベースに保存検索書き込みを行うツール	"	-	2010年7月	-
QSAR Plug-in	"	"	SciMAPS上で得られる様々な情報や実験値(活性値)から関連モデルを構築	"	-	2010年7月	-
MNDO Plug-in	"	"	半経験的分子軌道法プログラムMNDOを利用するPlugin。分子軌道や基準振動解析の結果を表示可能	"	-	2008年7月	-
SciTherm	"	"	SAFT/PC-SAFT/ePC-SAFT状態方程式による物性推算、相平衡推算に利用	"	-	2009年1月	-
NWChem Plug-in	"	"	量子化学計算NWChemを利用するPlug-in。TD-DFT計算など様々な計算が可能	"	-	2014年5月	-
Quantum Espresso Plug-in	"	"	第一原理計算プログラムQuantum Espressoを利用するPlug-in。Quantum Espressoの計算実行からバンド構造の表示等の解析まで行うことが可能	"	-	2016年7月	-
MOPAC Plug-in	"	"	MOPACの計算の実行から計算結果の解析を行うインターフェース。(MOPACの計算プログラムは含まれない)	"	-	2016年7月	-
ADF	"	蘭サイエンティフィックコンビューティング & モデリング (SCM)	分子系を対象とした密度汎関数法ソフトウェア。Slater型軌道を採用することで効率的かつ精度の高い計算を実現。各種スベクトルをはじめ様々なプロパティの計算が可能	Windows、Linux、Mac	-	1998年11月	-
BAND	"	"	周期系を対象とした密度汎関数法ソフトウェア。基底関数として原子軌道 (Slater型+数値型) を使用。周期系におけるNMR/ESR計算など、原子軌道の特徴を活かしたプロパティの計算が可能	"	-	1998年11月	-
ReaxFF	"	"	化学反応を取り扱うことのできる分子動力学計算プログラム。結合の生成と解離を記述することのできる反応力場を搭載しており、金属元素を含む周期表の多くの元素に対応	"	-	2010年12月	-
DFTB	"	"	密度汎関数法に基づくタイトバインディング計算プログラム。電子間相互作用の積分計算をパラメータ化することで高速かつ精度の高い計算が実現されており、通常の密度汎関数法計算では取り扱えない大規模な系にも適用することが可能	"	-	2014年9月	-
COSMOtherm	"	独コスモロジック	COSMO-RS法に基づく熱力学物性推算ソフトウェア	Linux、Windows、Mac	-	2001年9月	-
COSMObase	"	"	約12,000化合物を収録した分子表面電荷情報データベース	"	-	2001年9月	-
COSMOquick	"	"	医薬品の研究開発で重要な熱力学物性をCOSMO-RS法で推算するソフトウェア。フラグメントベースの分子表面電荷情報作成機能を搭載しているため、量子化学計算を行わずに物性推算が可能	"	-	2012年9月	-
COSMOplex	"	"	ミセル・分子膜等の自己組織化構造のシミュレーション、およびそれらの中での低分子の分布予測	"	-	2018年4月	-
COSMOperm	"	"	分子膜透過性予測ソフトウェア	"	-	2018年4月	-
COSMOconf	"	"	配座解析ソフトウェア	"	-	2009年1月	-
TURBOMOLE	"	"	Ab initio法分子軌道計算プログラム、高速な密度汎関数法およびCOSMO法計算機能、励起状態の構造最適化や振動計算が可能	HP、IBM、Linux、Windows、Mac	-	2001年9月	-
MedeA	"	米マテリアルズデザイン	材料設計支援統合システム	Windows、Linux	-	1999年1月	-
MedeA-VASP	"	"	第一原理電子状態計算プログラム	"	-	2001年5月	-
MedeA-MT	"	"	弾性特性・熱力学物性評価ツール	"	-	2003年4月	-
MedeA-Phonon	"	"	格子振動特性・熱力学物性評価ツール	"	-	2003年4月	-
MedeA-GIBBS	"	"	モンテカルロ計算プログラム	"	-	2006年8月	-

MedeA-UNCLE	"	"	クラスター展開プログラム	"	-	2014年10月	-
Electronics	"	"	電子状態解析・熱電特性推算ツール	"	-	2008年8月	-
Combi	"	"	コンビナトリアルケミストリーツール	"	-	2001年5月	-
Transition State Search	"	"	遷移状態探索ツール	"	-	2009年12月	-
Interface Builder	"	"	界面モデル構築ツール	"	-	2010年1月	-
Amorphous Materials Builder	"	"	アモルファスモデル構築ツール	"	-	2012年4月	-
LAMMPS-EAM	"	"	分子動力学用EAMポテンシャル	"	-	2012年4月	-
LAMMPS-Diffusion	"	"	拡散係数算出ツール	"	-	2012年4月	-
LAMMPS-CED	"	"	凝集エネルギー密度算出ツール	"	-	2012年4月	-
LAMMPS-Thermal Conductivity	"	"	熱伝導性評価ツール	"	-	2010年11月	-
LAMMPS-Viscosity	"	"	粘性評価ツール	"	-	2010年11月	-
LAMMPS-Surface Tension	"	"	表面張力算出ツール	"	-	2014年10月	-
Force Field Optimizer	"	"	力場パラメータフィッティングツール	"	-	2014年10月	-
Inorganic Crystal Structure Data	"	"	無機結晶構造データベース	"	-	1999年1月	-
NIST Crystal Data	"	"	無機、有機、金属等の固体のデータベース	"	-	1999年1月	-
Pauling File Binaries Edition	"	"	二元系無機結晶構造データベース	"	-	2008年4月	-
Pearson's Crystal Data	"	"	金属、無機結晶構造データベース	"	-	2007年8月	-
Gaussian 16	"	米ガウシアン	Ab initio法分子軌道計算プログラム	NEC、IBM、Fujitsu、Intel-Linux、Windows、Mac	-	1998年10月	-
GaussView 6	"	"	Gaussian 16のグラフィカルユーザインターフェース	Intel-Linux、Windows、Mac	-	1998年10月	-
Molpro	"	独ティーティーアイ	CI法などの配置間相互作用の取り扱いを得意とした量子化学計算ソフトウェア	Intel-Linux、Mac	-	2004年11月	-
Direct Force Field	"	米イオンテクノロジー	高精度分子シミュレーション支援ソフトウェア。さまざまな分子シミュレーションソフトに高精度の力場パラメータを提供。力場データベースや力場パラメータ開発機能を搭載。テンプレートを利用したユーザ独自の力場関数系の作成も可能	Windows、Linux	-	2001年12月	-
CULGI	"	蘭シュルギ	マルチスケールシミュレーションのための計算科学統合ライブラリ	Windows、Linux	-	2009年4月	-
CBIS	"	米ケムイノベーションソフトウェア	化合物・細胞株・プレートなどの実験材料、アッセイ結果や機器分析結果などの実験データ、報告書や参考文献などの関連文書、試薬在庫や製品レシビなど、研究開発に関わるあらゆるデータを統合して管理できるWebシステム	Windows Server	-	2002年4月	-
CDD VAULT	"	米コロラードタイプドレッジディスクカバー	化合物のカatalogや在庫およびアッセイデータをインターネット上で共有できるクラウドシステム。他の研究機関と共同研究を進めるときの情報共有に最適	Windows、Linux、Mac	-	2014年7月	-
CHEMKIN-PRO	"	米アンシス	素反応データを用いた化学反応シミュレーションを実行するソフトウェア。高速で堅牢なソルバーと、反応経路解析機能・不確実性解析機能・粒子生成解析モジュールなどの解析機能が搭載されている	Windows、Linux	-	2008年7月	-
DAYLIGHT Thor/Merlin	"	米デイトライト	SMILES言語をベースとする効率的な化合物データ管理および高速検索システム	Linux	-	2005年4月	-
DAYLIGHT DayCart	"	"	Oracle/PostgreSQLデータベースに化合物情報を取り扱う機能を追加するためのデータカートリッジ	Windows、Linux	-	2005年4月	-
DAYLIGHT Database	"	"	Daylight社のデータベースシステムで使用することのできる化合物データベースコンテンツ	Linux	-	2005年4月	-
DAYLIGHT Applications	"	"	clogpなどの記述子やフィンガープリントを算出するプログラム群	"	-	2005年4月	-
DAYLIGHT Toolkit	"	"	SMILES、SMARTSなどの機能をユーザ独自のプログラムに組み込むためのライブラリ	Windows、Linux	-	2005年4月	-
Partek Genomic Suite	"	米パーテック	マイクロアレイとNGSのデータ解析機能を搭載したゲノムデータ解析用パッケージ	Windows、Intel-Linux、Mac OS X	-	2005年8月	-
Partek Pathway	"	"	Partek Genomics SuiteでKEGGのパスウェイデータを利用したパスウェイ解析を行うアドオンパッケージ	"	-	2013年4月	-
Partek Flow	"	"	NGSのデータ解析用パッケージ	Intel-Linux	-	2013年4月	-
MOPAC2016	"	米スチュワートコンピューショナルケミストリ	高精度のハミルトニアンPM7を搭載したMOPAC最新版	Windows、Linux、Mac	-	2007年10月	-
GENEVESTIGATOR	"	ネビオン(スイス)	GEOやArrayExpressの遺伝子発現データをキュレーションして比較できるようにしたオンライン解析サービス	Windows、Linux、Mac	-	2014年4月	-
BROWSER	"	英ドットマティクス	化合物やバイオ、その他さまざまなデータを検索・視覚化するツール。サードパーティ製品や自社開発データベースに接続が可能	Webブラウザ(Windows、Linux、Mac)	-	2015年7月	-
GATEWAY	"	"	プロジェクトチームや外部パートナーとレポート、実験結果、アイデアなどの情報をセキュアに共有するためのツール。メールでの更新通知やバージョン管理、アーカイブ、フルテキスト検索が可能	"	-	2015年7月	-
NUCLEUS	"	"	データベースにテキストファイル、Excel、SDFまたはTSVファイルのデータをアップロードするためのツール	"	-	2015年7月	-
CASCADE	"	"	作業依頼から試験、処理結果取得までの研究作業タスクを管理し、それらのライフサイクルを通してサンプルの追跡するためのツール	"	-	2015年7月	-
REGISTER	"	"	化合物登録ツール。サンプルや在庫情報などの資産管理や追跡するための機能を提供	"	-	2015年7月	-
INVENTORY	"	"	研究資産(試薬、合成品、バイオサンプル、機器)を管理するためのツール。登録された情報の検索、レポートが可能	"	-	2015年7月	-
PINPOINT	"	"	クエリ検索やケミカルデータベースを統合するためのオラクルケミカルカートリッジ。インデキシングと検索を高いパフォーマンスで提供	"	-	2015年7月	-
STUDIES NOTEBOOK	"	"	さまざまな研究分野に対応している電子実験ノート。組織内の異なるグループや外部パートナーと共有し、管理することが可能	"	-	2015年7月	-
ELEMENTAL	"	"	Windows、Mac OS X、iPad、iPhoneで化学構造を描画するためのツール	"	-	2015年7月	-
BIOREGISTER	"	"	生体試料を登録し、関連する情報を管理するためのツール。シケンシ、抗体、抗体薬物複合体、プラスミド、細胞株の他、ユーザ定義試料を登録可能	"	-	2015年7月	-
STUDIES	"	"	バイオ研究データの作成、分析、保管が可能なスクリーニングデータ管理ツール	"	-	2015年7月	-

VORTEX	"	"	スプレッドシートに代わるデータ分析と可視化のツール。多数のデータプロット、グラフ、表、フィルターと統計解析ツールの利用でデータマイニングが可能	Windows	-	2015年7月	-
DOTMATICS FOR OFFICE(D4O)	"	"	Microsoft Office製品(Microsoft Excel、Word、Outlook、PowerPoint)で、化学構造データを取り扱うためのプラグイン。データベース接続以外にローカル環境でも利用可能	Microsoft Office製品	-	2015年7月	-
Scelligence ELN	"	米サイリジェンス	キーワード、構造式、配列情報による検索だけでなく、遺伝子やたんぱく質などの生物製剤やADC(抗体薬物複合体)に対するデータマイニングを行える化学および生物用電子実験ノート	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
Inventory	"	"	化学物質、ペプチド、オリゴヌクレオチド、タンパク質、遺伝子、siRNA、ADC、細胞株、組織などの各種サンプルを、保管場所や試験成績書(CoA)の情報と共に管理	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
RegMol	"	"	化合物やポリマー、生物製剤、ADC、製剤、処方、細胞株、組織等のライブラリーの登録、アッセイプロトコルおよびアッセイデータの管理、データマイニング、データ解析の3つのモジュールから構成される生物製剤、化合物、および複合体のための単一データベース	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
PMF	"	"	組織内外のプロジェクトやワークフローの管理および顧客関係管理(CRM)を支援。厳格なセキュリティ制御機能により、プロジェクトごとに安全にドキュメントを共有	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
TouchMol4Office	"	"	Microsoft Word、PowerPoint、Excel、OneNoteで構造式や配列情報を入力、編集できるだけでなく、社内データベースやPubChem、Medlineなど外部データベースのインターフェースとしても利用可	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
SAR	"	"	母核による化合物のふるい分け、多変量データの色表示、多変量プロファイルを満たす化合物の検出を容易にする表示、R-グループ解析などのデータ解析およびフィルタリング機能を提供	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
JSDraw	"	"	Marvinなど化合物データの主要なファイル形式をサポートする、化学および生物学のためのJavaScript描画ツール	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
MolSql	"	"	各種ファイル形式に対応し、構造の完全一致、部分一致、類似検索を実現するMicrosoft SQL Server用ケミカルカートリッジ	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
MolEngine	"	"	データベース外のファイルデータに対して、構造情報および反応情報に対する迅速な構造検索を実現する.NETツールキット	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
CDS	"	"	ユーザーのWebサイトで迅速な構造検索を実現したり独自インターフェースを設計するためのツールキット	Windows、Linux、Mac	-	2016年4月	-
CORINA Classic	"	独モレキュラーネットワークス	有機化合物の三次元分子構造を、パッチ計算により、高速かつ高精度に生成	Windows、Linux	-	2017年7月	-
CORINA Symphony	"	"	有機化合物の分子構造標準化、三次元化、記述子計算、ToxPrint計算が行え、それら分子データセットの管理を行うGUIを備える	Windows	-	2017年7月	-
SONNIA	"	"	自己組織化ニューラルネットワーク手法に基づいて低分子化合物のクラスター解析とQSA(P)R解析を行う	Windows、Linux	-	2017年7月	-
SYLVIA	"	"	分子構造の複雑さや参照構造との類似度から合成の容易さを評価するスコアを算出し、優先順位付けを行う	Windows、Linux	-	2017年7月	-
ChemTunes	"	"	化合物の安全性評価とリスク評価のための毒性・安全性に関連するデータベース	Webブラウザ(Windows、Linux、Mac)	-	2017年7月	-
ToxGPS	"	"	化合物の安全性評価とリスク評価のための知識ベースの予測・ワークフローシステム	Webブラウザ(Windows、Linux、Mac)	-	2017年7月	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
NanoBox(ナノボックス)	ナノシミュレーション	ナノシミュレーション	合成高分子、液晶、低分子混合系のシミュレーションで実績のある分子材料設計用分子動力学ソフトウェア。多成分系の化学ポテンシャルが計算可能。液晶では世界最高峰のソフト、最近ではポリマー分野に注力し、ポリマー発泡初期過程、GHz粘弾性解析、ゴム弾性の再現、SSカーブの計算に成果。他には、潤滑油の高圧固化シミュレーションなど	Xeon、Core2、Opteron等 Intel CPU および互換機。 OSはLinuxおよびUnix	標準機能版350万円(基本機能のみ120万円)。カ場、オプション機能別売	1998年4月	20サイト
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
GastroPlus	ノーザンサイエンスコンサルティング	米シミュレーションズプラス	ACATモデルをベースとしたシミュレーションを通して、ヒト・動物における薬物の吸収挙動の解析、薬物動態、薬物動力の予測を行う。吸収モデルとしてACATに加え、最新のDynamic Fluidモデルも選択できます。様々な投与方法、モデルに対応しており、モジュールを組合せることで薬物間相互作用(DDI)予測、IVIVC解析、製剤評価、薬物動態解析、バーチャルポピュレーション解析を行える	Windows	お問い合わせください	1998年8月	-
GastroPlus-Optimization Module	"	"	血中濃度曲線や溶出試験プロファイルなどのシミュレーションで得られたパラメータを実測値にフィッティングさせモデル化を行うモジュール。複数パラメータの同時フィッティングも可能	"	"	1999年5月	-
GastroPlus-Metabolism & Transporter Module	"	"	各コンパートメント(小腸、肝臓およびPBPK組織)に非線形薬物動態を考慮させるモジュール。in vitroデータからin vivoデータに変換するツールが搭載されている。代謝トラッキングも可能	"	"	2001年7月	-
GastroPlus-PDPlus	"	"	標準的な薬力学(PD)モデルを実測データにフィッティングさせ、投与量、剤形、および投薬計画の変化によるPD効果の変化を予測するモジュール	"	"	2002年8月	-
GastroPlus-PKPlus	"	"	静脈注射データから1-、2-、3-コンパートメントおよびノンコンパートメント(NCA)による薬物動態パラメータを算出し、適切なコンパートメントPKモデルの選択を行い、算出されたパラメータをGastroPlusにエクスポートするモジュール。静脈注射データに加え経口投与データを入力することでバイオアベイラビリティも算出する	"	"	2000年8月	-
GastroPlus-PBPK	"	"	生理学的薬物動態モデル(Physiologically-based Pharmacokinetic Model)の解析が可能となるモジュール。高齢者や乳児のモデルを設定して解析することも可能。化合物の全身への分布と排泄を簡単にシミュレートし、各組織中の薬物濃度を追跡することができる	"	"	2005年12月	-
GastroPlus-IVIVCPlus	"	"	in vitroの溶出とin vivoのPKプロファイルから計算し、溶出が異なる類似製剤の血中濃度プロファイルを用いたin vitro溶出データのみで予測するモジュール。従来の手法に加え、吸収過程を考慮させるメカニスティックIVIVCも可能	"	"	2000年8月	-
GastroPlus-DDI Module	"	"	定常状態または動的状態での薬物間相互作用の予測を行うモジュール。関連するすべてのパラメータ(Ki値等)が定義されている標準化合物のデータベースが用意されているため、自社化合物の必要な情報を入力するだけでDDIを予測することができる	"	"	2010年9月	-
GastroPlus-ADR Module	"	"	皮膚(局所、皮下)、口腔内、肺(鼻腔内、呼吸器)、眼、筋肉内投与ルートでのシミュレーションを行うモジュール。これらのモデルはすべて、メガファーマや米国FDAと協力して開発された	"	"	2010年9月	-

GastroPlus-ADMET Predictor Module	"	"	シミュレーションに必要な物理化学、薬物動態、GYP代謝動態パラメータを化学構造から予測するモジュール。ADMET Predictor (TM)と同じ予測モデルを使用している	"	"	2010年9月	—
GastroPlus-Biologics Module	"	"	モノクローナル抗体(mAb)および抗体-薬物複合体(ADC)の全身吸収と薬物動態をシミュレーションするモジュール。急速静注、点滴静注、皮下注(SQ)、筋肉(IM)注射(急速、コントロールリリース)投与での抗体をモデル化することができる	"	"	2015年5月	—
ADMET Predictor-Physicochemical & Biopharmaceutics Module	"	"	化学構造からADMETプロパティ(物理化学、代謝、毒性に関する140を超える物性値)を高速・高精度に予測する。また、ユーザーのデータからカスタム予測モデルの構築、データマイニング、ケムインフォマティクス機能、腸管吸収率やバイオアベイラビリティの予測を行う。各領域がモジュール化されており研究の目的に応じてモジュールを選択できる	Windows	Linux	2005年5月	—
ADMET Predictor-Toxicity Module	"	"	化学構造から発がん性、心毒性、腎毒性、肝毒性、感受性、生物濃縮、魚毒性など、食品、医薬品、環境物質に関連する毒性を予測する	"	"	2005年5月	—
ADMET Predictor-Modeler Module	"	"	ユーザーのデータを用いた構造-物性予測モデルを構築することができる。得られたモデルはADMET Predictorで用いることが可能。モデリング手法として、ANNE、SVM、KPLS、MLRが選択できる	"	"	2005年5月	—
ADMET Predictor-Metabolism Module	"	"	代表的なCYPアイソフォームの基質、基質阻害、代謝される構造部位の予測を行う。各アイソフォームのKm値、Vmax値も予測。UGTによる代謝予測モデルも搭載している	"	"	2008年1月	—
ADMET Predictor-MedChemStudio Module	"	"	データの可視化、化合物分類、ハイスループットスクリーニング分析、リードの同定や優先順位付け、新規構造デザイン、スキヤホールドホッピング、リード最適化などを行うことができる	"	"	2016年9月	—
ADMET Predictor-HTPK Simulation Module	"	"	GastroPlusのACATモデルとADMETプロパティ予測を組合せ、ラットとヒトの「吸収率(Fa%)」、「経口バイオアベイラビリティ(F%)」、「分布容積(Vd)」、「ユーザーが定義した血しょう中濃度(Ceff)に達するのに必要な投与量(D)」を予測する	"	"	2017年11月	—
PKPlus	"	"	ノンコンパートメント解析(NCA)、コンパートメント解析によるPharmacokinetic(PK)パラメータの計算を容易に行える直感的なワークフローをコンセプトに設計されたソフトウェア。初期値に投与計画(投与量、投与経路、投与間隔など)を複数回数投与時のシミュレーションを行うことも可能。申請用途に使用出来るよう、21 CFR Part 11に対応するValidation検証、Audit Trailも提供されている	Windows	"	2016年9月	—
DDDPlus	"	"	錠剤、錠剤、カプセル剤、コーティング剤、コートビーズ剤、膨潤性/非膨潤性ポリマーマトリックス製剤、二重錠の医薬品成分および添加剤のin vitro溶出試験を様々な実験条件や試験法(パドル法、バスケット法、フロースルー法、回転ディスク法、μ Diss Profiler)でシミュレーションするソフトウェア	"	"	2005年5月	—
MedChem Designer	"	"	構造スケッチング機能とlogP、logD(7.4)、TPSA、MwT、HBDH、HBAなどを予測するフリーソフトウェア。ADMET Predictorと組み合わせることでADMET Predictorのプロパティ予測や代謝物構造の予測も可能となる	"	"	2011年3月	—
MembranePlus	"	"	in vitroでの膜透過試験シミュレーションソフトウェア。膜透過過程・細胞内濃度の予測、実験ばらつきの影響評価を行うことができる。GastroPlusとのコンビネーションにより、IVIVEの予測精度が向上する。肝代謝試験(サンドイッチ培養肝細胞、浮遊肝細胞)にも対応している	"	"	2014年12月	—
ChartSpect	"	ユーザーサイエンスコンサルティング	研究開発過程で得られる各種機器分析データを機器の種類やメーカーを問わず生データのままでデータベース化することが可能なシステム。登録された生データはChartSpect内で各機器の専用ソフトで表示されるようなチャートに変換、描画する。画像データや構造、物性値などの数値データ、テキストデータも関連付けて統合管理する。また、メーカーや機種に関係なく比較したり、複数種類の機器を同時に比較するなど、比較解析に役立つ豊富な機能が搭載されており、必要なデータを選択するだけで定型レポートの作成もサポートしている	Windows、Linux	"	2007年5月	—
ChartSpect-Personal	"	"	小規模でのデータ管理・解析を行いたいと言うお客様からの声に対応し、スタンダード版をリリースした。ChartSpectの全機能を手軽に利用することができる	"	"	2017年3月	—
BioSpect	"	"	共焦点レーザー顕微鏡や二光子顕微鏡、蛍光顕微鏡等で撮影した、イメージング画像に関連データと共に管理できるデータベースシステム。メーカーや機種に関係なくイメージングデータと関連データを一覧表示で確認をすることができ、効率的なデータ管理が可能になる	"	"	2016年4月	—
G+Spect	"	"	薬物動態シミュレーションソフトウェアGastroPlusのデータを共有、比較解析を行うためのデータベースシステム。G+Spectでは、GastroPlusのmdbファイル、サポートファイル、シミュレーション結果ファイルをG+Spectサーバーに登録し、ネットワーク経由でデータにアクセスすることにより、速やかなデータ共有が可能になる。また、GastroPlus上で行うことが困難である、登録データの比較解析、レポート作成も容易に行うことが可能	"	"	2018年3月	—
HPLCluster	"	"	医薬品などの保存安定性試験において得られる、各条件下でのHPLCのピーク面積比をスプレッドシート上に表示して比較解析を行うソフトウェアツール。得られたデータを手作業でエクセルなどに張り付けて解析をする手間や入力ミスを削減し、業務の効率化を図ることができる	"	"	2008年10月	—
OrangeReaders	"	"	新薬およびジェネリック薬を含む全てのFDA認可薬を掲載している、OrangeBook (Approved Drug Products with Therapeutic Equivalence Evaluations)の情報を効率よく効果的に利用するためのインターフェイス。毎月の更新にも対応しており、常に正確な情報を得ることができるため、知財管理部門での利用はもちろん、大学や専門学校などの授業や自習にも利用いただける	"	"	2009年11月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
<アプリケーション>							
SZMAP	米オープンアイ(窓口:オープンアイ・ジャパン)	米オープンアイサイエンティフィックソフトウェア	タンパク質-リガンド間の相互作用における水分子の役割を予測するソフトウェア。分子表面に近接する溶媒エネルギーの大きさと分布を高速にマッピング	Linux、Windows、MacOS X	ホームページ (www.eyesopen.com)をご参照下さい	2015年7月	—
FastROCS	"	"	GPGPU技術により超高速化したROCS。最大で1000倍の高速化を実現	"	"	2013年4月	—

ROCS	"	"	化合物の分子形状を高速に比較するソフトウェア。バーチャルスクリーニングやリードホッピングを強力に支援するツール。クエリー作成、クエリー評価を効率的に実施するGUI「vROCS」を同時に提供	"	"	2015年9月	—
AFITT	"	"	X線結晶構造解析用ソフトウェア。リガンド構造を電子密度に完全自動フィッティング可能。作業手順を組み込んだGUIが付属	"	"	2014年10月	—
BROOD	"	"	バイオアインスター検索ソフトウェア。形状、化学特性、静電ポテンシャル、結合点の幾何学的類似性を用いて化合物フラグメントを比較。柔軟なクエリー作成GUI、「vBROOD」を同時に提供。ベンチケミストの方にも好評	"	"	2015年8月	—
EON	"	"	静電ポテンシャル比較のためのソフトウェア。リードホッピングとライブラリーのデザインに有効	"	"	2013年6月	—
OEDocking	"	"	「蛋白質の活性部位内で全てのリガンド配置を計算し、スコアで順位付けするドッキングソフトウェアFRED」、「蛋白質の活性部位内でのドッキングの際に、既知の結合分子との形状・化学性の類似性比較を行うHYBRID」、「蛋白質・リガンド両方の構造情報を有効に活用し、リガンドのポーズ予測を行うPOSIT」の三つのソフトウェアを含んだパッケージ。バーチャルスクリーニングを、高精度・高速に実施	"	"	2017年1月	—
OMEGA	"	"	化合物のコンフォメーション群を迅速に作成するソフトウェア。活性構造の再現に有効で、信頼性の高いマルチコンフォマーデータベースを作成し、ドッキングプログラム (FRED)、形状比較ソフト (ROCS) などのアプリケーションに利用できる。二次元情報より化合物の特性計算を行い、適切な化合物を選抜するソフトウェア「FILTER」を同時提供	"	"	2013年6月	—
QUACPAC	"	"	互変異性体の作成と電荷の設定を行うソフトウェア。分子間相互作用の最大要因である分子形状と静電ポテンシャルを精度よく計算するため、正確なプロトン状態の情報を算出	"	"	2013年7月	—
SZYBKI	"	"	MMFF94力場を用いた分子構造最適化ソフトウェア。溶媒効果の有/無の両方の場合について構造最適化を行い、高精度の三次元構造を生成。様々な環境下におけるリガンドのエントロピー計算も可能	"	"	2013年11月	—
VIDA-VIVANT	"	"	VIDAは分子モデリングの結果を可視化し、解析するためのソフトウェア。さらにVIVANTを用いると、VIDAで可視化されたコンテンツをPowerPointやインターネット等の様々な媒体で公開する事が可能	"	お問い合わせください	2014年9月	—
ORION	"	"	ドラッグデザインのためのクラウドプラットフォーム。Amazon Web Servicesの堅牢なスケラブルなクラウド環境を通し、OpenEyeのすべてのソフトウェア、データの視覚化とコミュニケーションのための広範なツール、有用なデータソース、タスク指向のワークフローが利用できる	"	"	2018年予定	—
<ツールキット>	"	"	アプリケーションをカスタマイズするためのオブジェクト指向のプログラミング・ライブラリー	全てのToolkit使用にはOEChem Toolkitのライセンスが必要	—	—	—
OEChem Toolkit	"	"	化学および化学情報のための高速で柔軟なプログラミング・ライブラリー。多くのexample programを同時に提供。オープンソースのコアとなるツールキットで、他の全てのツールキットは使用時にOEChemが必要	"	お問い合わせください	2015年10月	—
Grapheme Toolkit	"	"	三次元構造から得られる様々な情報を化学構造式の二次元描画に投影するためのツールキット	"	"	2015年10月	—
OEDepict Toolkit	"	"	化学構造の二次元描画を行うツールキット。SMILES表記のコネクション・テーブルや三次元構造から、描画に適した二次元座標の構造式を作成	"	"	2015年10月	—
GraphSim Toolkit	"	"	化合物類似性を算出するためのプログラミングライブラリー。3種のフィンガープリント機能と多種の類似度算出アルゴリズムが提供される	"	"	2015年10月	—
OEMedChem Toolkit	"	"	ケモインフォマティクスに有用な4種類の分子のフラグメンテーション、マッチドモлекуラペア (MMP) 解析、分子の複雑度判定等の機能を提供	"	"	2015年10月	—
Lexichem Toolkit	"	"	化学構造 (SMILES表記のコネクション・テーブルなど) から化合物名、及び化合物名から化学構造への変換を行うツールキット。様々な国の言語に対応	"	"	2015年10月	—
MolProp Toolkit	"	"	化合物の二次元特性 (分子量、XlogP、XlogS、PSA、ドナー・アクセプター数など) を計算し、それに基づいた分別を行うツールキット。既存のフィルターとして、ADMEフィルターを提供	"	"	2015年10月	—
Omega Toolkit	"	"	化合物のコンフォメーション群を高速に生成するソフトウェア「OMEGA」と同様の機能を含むツールキット	"	"	2015年10月	—
Quacpac Toolkit	"	"	Quacpacアプリケーションと同様に、互変異性体の作成、電荷の設定を行うツールキット	"	"	2015年10月	—
Shape Toolkit	"	"	分子形状を高速に比較するソフトウェア「ROCS」の基本となっているツールキット。最適化の方法、分子の取扱い、クエリーのタイプなどの微調整が可能	"	"	2015年10月	—
Zap Toolkit	"	"	Poisson-Boltzmann静電ポテンシャルの計算ツールキット、溶媒移動エネルギー、結合エネルギー、pKaシフト、溶媒力、静電的記述子、表面ポテンシャル、有効比誘電率などの生物学的に有用な特性を計算	"	"	2015年10月	—
Szybki Toolkit	"	"	MMFF94力場を用いた様々なレベルの最適化計算に使用可能なツールキット	"	"	2015年10月	—
Spicoli Toolkit	"	"	分子表面、及びこの表面で囲まれた体積を算出するツールキット。分子表面に物性値 (水素結合性、極性/疎水性、電荷など) を付与することも可能	"	"	2015年10月	—
Docking Toolkit	"	"	新規Dockingツールの開発を行うツールキット。Hybrid Dockingにも対応	"	"	2015年10月	—
Cheminformatics Toolkit Bundle	"	"	OEChemTK, OEDepictTK, GraphemeTK, GraphSimTK, LexichemTK, MolPropTK, QUACPAC TKを含むパッケージ	"	"	2015年10月	—
<データベース>	"	"					
pKa Database	"	"	IUPAC冊子を基に、水溶液中での有機酸及び有機塩基のpKa実験値をまとめた4種類のデータベース。SMILESに変換された構造、引用文献、実験方法、及び、logD計算によるイオン状態を収録。pKaData社と提携し提供を開始	お問い合わせください	お問い合わせください	2012年7月	—
pKa Prospector	"	"	上記データベースを内蔵したpKa値の予測ツール。入力した化合物構造のイオン化状態を自動認識	"	"	2013年12月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績

Pat Regi	パトコア	パトコア	化合物登録システム。「クリーン」な自社化合物データベースの構築のために様々なエラーチェックメカニズム、構造正規化機構を有している。電子実験ノートからの登録を可能にするWebサービスを実装	Windows	お問い合わせください	-	-
CRAIS Chceker	"	"	法規制物質判定システム。輸出入貿易管理令、麻薬、向精神薬、指定薬物、毒劇法、薬事法、消防法、労安法等に定められた物質を構造式から迅速に判定	"	"	-	-
CRAIS Chceker Cloud	"	"	CRAIS Checkerのクラウドサービス。契約直後からご利用頂ける、廉価で便利な法規制チェックシステム	IE 11	"	-	-
Compliance Chceker	"	"	海外向け法規制物質判定システム。欧米、アジア諸国の規制物質を化学構造式から迅速に判定	Windows/Linux	"	-	-
Transformer	"	"	構造変換アイデア提示ツール。変換ルールに基づき入力構造の構造改変案を提示。自社データのMMP解析で得られた知見をルールとして取り込み、構造最適化に活用できる。また、EMIL (Example-Mediated-Innovation-for-Lead-Evolution、標準添付)、Bioster (オプション)等の生物学的同等性知識ベースをルールとして提供	Windows	"	-	-
QuickPat	"	"	電子実験ノートのデータを利用し、特許明細書実験項の作成に必要な多岐に渡る作業時間を約3分の1以下に削減	"	"	-	-
SMARTS	"	"	国内主要試薬ベンダー11社のカタログデータベース。化学構造式、国内法規制情報、SDSリンク等今日の化学物質管理に必須となるキーデータを提供。年4回のアップデート	Windows/Linux	"	-	-
CRAIS Reagent	"	インフォグラム	法規制対応機能の充実した試薬管理システムで、CRAIS Checkerと連動する。最新の法規制情報を容易に管理することができ、コンプライアンス対応を改善	"	"	-	-
Marvin Sketch	"	ハンガリー・ケムアクション	Javaベースの構造描画ツール。直感的な操作で、構造・反応・クエリーの描画が可能。スタンドアロンの描画ツールとしての利用はもちろん、Webアプリケーションからも利用できる	Windows/Linux/Mac	"	-	-
Marvin for Javascript	"	"	Javascriptで開発された、ブラウザ向け構造及び反応の描画・表示ツール。JAVAプラグインが不要で迅速に起動	HTML5対応ブラウザ	"	-	-
Marvin Live	"	"	オンライン化学会議ツール。複数ユーザーがリアルタイムで1つの構造式を編集できる。また社内化合物DBIに対する新規性チェックや、法規制チェック、物性計算をリアルタイムで行い表示する	"	"	-	-
JChem for Office	"	"	MSOfficeの化学機能アドインで、構造式や反応式のハンドリング、物性計算などを可能にする。JChem for EXCEL、JChem for PowerPoint、JChem for Work、JChem for Outlookで構成される	Windows (Office2007,2010,2013,2016)	"	-	-
Marvin View	"	"	SDファイルやSmiles、InChiなど様々な構造フォーマットのファイルを読み込み、テーブル形式やグリッド形式で表示が行える	Windows/Linux/Mac	"	-	-
Instant JChem Personal edition	"	"	化学情報をローカルデータベースで管理する為のデスクトップアプリケーション。フォームの作成なども容易に可能。ローカルデータベースでありながら、大容量の構造・反応データの処理が可能	"	"	-	-
Instant JChem Enterprise edition	"	"	ローカルデータベースに加え、サーバーデータベース(JChem Cartridge)のフロントエンドとして大規模な展開が可能。社内データウェアハウスの検索参照系の構築が可能	"	"	-	-
Plexus connect	"	"	直感的にアクセスできる新世代のWebベースの化学情報プラットフォーム	"	"	-	-
Plexus Analysis	"	"	Webベースのデータビジュアライゼーションツール	"	"	-	-
Plexus Assay	"	"	Webベースのシンプルなおアッセイデータ登録システム	"	"	-	-
Plexus Design	"	"	Webベースのライブラリデザインツール。骨格ベース及び反応ベースの分子エニュレーションと物性計算機能を提供	"	"	-	-
Plexus Mining	"	"	Documentumやファイルサーバーなどに蓄積された特許や報告書などをWebユーザーインターフェースであるPlexusから構造式で検索して参照可能とする	"	"	-	-
JChemBase	"	"	高速な検索アルゴリズムを搭載した構造検索エンジン。完全一致検索、部分構造検索、類似構造検索、スーパーストラクチャー検索、Rグループ検索、反応検索をサポート	"	"	-	-
JChemCartridge for ORACLE	"	"	OracleネイティブのSQL環境で、構造および反応の検索ができる。SQLのSELECT文において構造条件に加えCalculator Pluginsを組み合わせて予測物性値を検索条件に指定することも可能。(本製品はJChem Baseの機能を包含する)	"	"	-	-
JChemCartridge for Postgre SQL	"	"	Postgre SQLネイティブのSQL環境で、構造/反応の検索を可能に。(本製品はJChem Baseの機能を包含する)	"	"	-	-
Biomolecule Toolkit	"	"	抗体や核酸、ADCといったマクロ分子を扱うためのAPI群を提供。マクロ分子の標準規格であるHELMに対応し、マクロ分子の登録、検索、変換、表示などの機能をWeb Serviceとして提供	"	"	-	-
Compound Registration	"	"	混合物や製剤の取扱いも可能な、次世代の自社化合物登録システム	"	"	-	-
JChem for SharePoint	"	"	Share Point2013上に保管したドキュメントの構造情報(構造式、化学名、CAS番号など)から構造インデックスを生成し、ドキュメントの構造式検索を可能に。SharePoint上に化学用のWebパーツを提供し、構造式を扱えるカスタムリストやブログの構築が容易に可能	"	"	-	-
Screen	"	"	ファーマコフォア解析とバーチャルスクリーニングのためのツール群。ファーマコフォア認識、ケミカルフィンガープリントおよびファーマコフォアフィンガープリントの生成、化合物ライブラリに対するバーチャルスクリーニングが可能	"	"	-	-
Jklustor	"	"	クラスタリング、ダイバシティ計算、分子フィンガープリント、MCS解析、ディスクリプター等に基づくライブラリの評価を行うことができる。コンビケム、ドラッグデザイン、その他化合物ライブラリの解析が必要な場面で活用可能	"	"	-	-
Reactor	"	"	クラスタリング、ダイバシティ計算、分子フィンガープリント、MCS解析、ディスクリプター等に基づくライブラリの評価を行うことができる。コンビケム、ドラッグデザイン、その他化合物ライブラリの解析が必要な場面で活用可能	"	"	-	-
Standardizer	"	"	構造標準化のモジュールで、様々な表記の構造式を設定されたルールに基づいて正規化する。データベースに登録する構造式を予め標準化することなどに利用でき、確実に効率的な検索を可能にする	"	"	-	-
Structure Checker	"	"	構造式のエラー検出及び修正を行うツール	"	"	-	-

Structural Calculation	"	"	水素結合ドナー・アクセプター、チャージ、コンフォメーション生成、3D分子重ね合わせ、分子動力学、ジオメトリカルパラメータ、局在エネルギー、分子屈折率等、MCS、Bermis-Murco Frameworkの計算	"	"	-	-
Protonation Plugin	"	"	pKa、Major Microspecies、Isoelectric Pointの計算	"	"	-	-
Partitioning Plugin	"	"	logP、logD、HLBの計算	"	"	-	-
Isomers Plugin	"	"	Tautomer、Resonance、Stereoisomersの生成	"	"	-	-
Solubility Plugin	"	"	水への溶解度を予測	"	"	-	-
NMR Predictor	"	"	構造式から1H及び13C NMRのスペクトルを予測	"	"	-	-
Structure to Name Plugin	"	"	構造式 → IUPAC名、トラディショナルネーム変換	"	"	-	-
Name to Structure	"	"	IUPAC名 → 構造式変換	"	"	-	-
Chinese Name to Structure	"	"	中国語体系名、一般名から化学構造式に変換	"	"	-	-
Japanese Name to Structure	"	"	日本語体系名、一般名から化学構造式に変換	"	"	-	-
Document to Structure	"	"	あらゆる文書から構造情報を自動抽出。画像化された文書(未OCR)にも対応。強力なOCRエラー修正機構を搭載し、高精度な構造抽出が可能。構造抽出の対象となる情報は、CAS番号、一般名、体系名、自社附番コード、SMILES、InChi、及びOLE埋め込み構造式、画像の構造式(OSRA, Klide、Imagoと連携)抽出箇所の前後の文字列なども抽出可能で、テキストマイニングに利用可能。特許の迅速な分析が可能に	"	"	-	-
Document to Database	"	"	社内の文書リポジトリ(Documentum、ファイルサーバー等)のコンテンツに含まれる構造式、化合物ID番号、化学名、CAS番号などから化学構造を抽出し、構造式による文書検索を可能にします。また、コンテンツには化学構造アノテーションを付加し、ID番号などへマウスを合わせると構造式をポップアップして参照可能	"	"	-	-
ChemCurator	"	"	特許文書からマーカー構造及び実施例構造やその関連情報等を効率的に抽出する為のユニークなツール	"	"	-	-
ChemLocator	"	"	構造検索できるエンタープライズサーチエンジン。Document to Structureの技術を応用し、社内LAN配下のドキュメントをフルテキスト検索と構造検索式を組み合わせた検索が簡単にできる	"	"	-	-
MarkushSearch	"	"	マーカー形式で記述された構造式のDBへの蓄積とそれに対する構造検索を実現します。Derwent World Patents Indexで用いられるDARCフォーマットに対応	"	"	-	-
MarkushEnumeration	"	"	一般化されたマーカー形式で表現される構造ライブラリの全体あるいは部分集合をの個別構造を生成することができます。また、マーカー形式で表現される化合物の総数をカウントすることが可能	"	"	-	-
SAR>vision SM	"	米アルトリス (Altoris Inc.)	大容量のデータに対応した骨格抽出・分類に基づくSAR解析ツール。充実した視覚化機能によりインターラクティブに解析が可能	"	"	-	-
SAR>vision Biologics	"	"	ペプチド、抗体、核酸配列と活性の相関解析ツール。ユニークな解析機能により、どんな変異が活性を左右するか、素早く解析可能	"	"	-	-
Automated HTS	"	米マイアイランドビーチ (My Island beach LLC.)	構造式やCAS番号、名称から迅速かつ高精度で有機化学品の輸出入統計品目番号(米国(HTS)及びEUのHSコード)を特定し、HSコードの確認作業を効率化します。Pipeline Pilotのプロトコルとして提供	"	"	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
ChemOffice Professional	大学生協、ヒューリンクス、富士通、コンプレックス、パーキンエルマー 二注文・受付センター	米パーキンエルマー インフォマティクス事業部	ChemDraw、Chem3D、ChemFinder/BioVizを統合した、化学・生物学へのトータルソリューションパッケージ。ChemDrawにはSciFinderとの連携機能が含まれる。ChemDraw Professionalの全ての機能が含まれる。クラウド電子実験ノートSignals Notebook Individual Editionの1年間ライセンスとMnova ChemDraw Editionのライセンスも含まれる	Windows/Mac	要問合せ	2018年4月	-
ChemDraw Professional	"	"	化学および生物学分野における標準描画ソフトウェアパッケージ。構造式からNMRスペクトラの予測、アミノ酸およびDNA配列ツール、TLCプレート描画ツール、Name=Struct機能など、化学・生物学関連研究者必携の機能を装備。ChemDrawにはSciFinderとの連携機能と一年間のChemDraw Cloudのライセンスが含まれる。ChemDraw Primeの全ての機能が含まれる	"	"	2018年4月	-
ChemDraw Prime	"	"	エントリーレベルの化学構造式・反応式描画の標準プログラム。構造式描画に必要な環構造、官能基などのツールを含む。構造式から特性の計算が可能。ラボ機器テンプレートとTLCおよびゲル電気泳動プレート描画ツールが含まれている	"	"	2018年4月	-
ChemACX Subscription	"	"	約700社の試薬販売会社、およそ869万件の化合物と1,767万件の試薬を網羅し、日々アップデートするPerkinElmerインフォマティクス独自の試薬カタログ情報データベース	Windows	"	2018年6月	-
E-Notebook	富士通、ヒューリンクス、パーキンエルマー インフォマティクス事業部	"	業界第一位の実績を持つ電子実験ノート。世界中の数多くの企業および大学・研究機関において、研究の効率化・知的財産保護およびコンプライアンス遵守を目的として運用されている。業務に則った柔軟な設定が可能で、有機合成(プロセス化学を含む)、生物学的評価、製剤研究、各種分析研究など多種多様な業務に適用可能。研究者にとって日々の業務においての必須ツール	"	"	2018年5月	-
Registration Enterprise	"	"	Web上で化合物データベースの構築および検索可能な化学情報管理システム。製薬・化学研究機関に最適	"	"	2018年5月	-
Inventory Enterprise	"	"	Web上で試薬データベースの構築および検索可能な化学情報管理システム。製薬・化学研究機関に最適	"	"	2018年5月	-
Signals Notebook Standard/Private Cloud	パーキンエルマー インフォマティクス事業部	"	クラウドベースの電子実験ノートブック。記入したい項目欄を自由に追加・レイアウトが出来るので生物、化学研究者など、研究分野を問わずに利用可能。化学者向けにはChemDrawJSが付属しており量論計算も行える	Windows/Mac、スマホ、タブレットに対応	要問合せ	2018年8月	-
TIBCO Spotfire Analyst	富士通、CACQア、パーキンエルマー インフォマティクス事業部	米TIBCO Software Inc.	IT部門に依存せずに様々なデータを可視化できるセルフサービスの解析環境を提供。優れたGUIを最大限に活用し、大量、多変量なデータをリアルタイムに表示・解析可能	Windows	"	2018年8月	-
TIBCO Spotfire Business Author	"	"	Webブラウザの環境にて、Spotfireの基本ビジュアライズの作成、編集、共有などが可能 各種ビジュアライズ結果のPDFやMS-パワーポイントへの書き出しもサポート	"	"	2018年8月	-

TIBCO Spotfire Consumer	"	"	Webブラウザの環境にて、Spotfireの基本ビジュアライズの閲覧、絞り込みなどが可能 各種ビジュアライズ結果のPDFやMS-パワーポイントへの書き出しもサポート。	"	"	2018年8月	—
Lead Discovery powered by TIBCO Spotfire	"	米パーキンエルマー インフォマティクス事業部	化学構造式と評価データを組み合わせ、Spotfireの強力なビジュアライズ機能により評価・解析を行うSpotfire用アドオン。化学構造式の分解、部分構造検索も可能	"	"	2018年8月	—
SciStream	"	"	プレートリーダーやフローサイトメトリー、イメージングといった実験機器からのデータをSpotfireへインポートするためのアドオン	"	"	2018年8月	—
High Content Profiler	"	"	ハイコンテントスクリーニング実験のデータ解析を支援するSpotfire用アドオン。多変量の表現型データに最適な解析手法を搭載。画像データをSpotfire上に表示することが可能	"	"	2018年8月	—
OmicsOffice	"	"	オミックス実験データの統合解析と生物学的解釈のためのSpotfire用アドオン。マイクロアレイ、qPCR、NGSのデータファイルに対応したワークフローを搭載し、QCおよび発現解析、機能解析の効率を大幅に向上	"	"	2018年8月	—
TIBCO Spotfire Analyst with Lead Discovery Personal Subscription	"	米TIBCO Software Inc.および米パーキンエルマー インフォマティクス事業部	TIBCO Spotfire AnalystとLead Discovery powered by TIBCO Spotfireをパッケージにしたサーバー不要のパーソナル利用を目的とした1年間使用ライセンス	"	"	2018年8月	—
OmicsOffice Individual Personal Subscription	"	"	TIBCO Spotfire AnalystとOmicsOfficeをパッケージにしたサーバー不要のパーソナル利用を目的とした1年間使用ライセンス	"	"	2018年8月	—
TIBCO Spotfire Analyst for MMD Personal Subscription	"	"	Multi Mode Detection (MMD)データ解析のための、TIBCO Spotfire AnalystとSciStream、解析用プレートをパッケージにしたサーバー不要のパーソナル利用を目的とした1年間使用ライセンス	"	"	2018年8月	—
Attivio	パーキンエルマーインフォマティクス事業部	米Attivio	構造化データ(RDB, CSV等)および非構造化データ(XML, 文献等)を統合したデータモデルの生成とデータマートの構築を支援。組織における各種データへの横断的なアクセスを実現するミドルウェア	"	"	2018年8月	—
PerkinElmer Signals for Translational	"	米パーキンエルマー インフォマティクス事業部	トランスレーショナル研究における社内外の探索研究及び臨床研究データの統合と横断的解析を可能にするクラウド/オンプレミス型プラットフォーム	"	"	2018年8月	—
PerkinElmer Signals for Screening	"	"	HTS/HCS実験の大量の画像データを高速に処理し、貯蔵可能なクラウド/オンプレミス型プラットフォーム。解析機能の拡張やデータ処理プロトコルの管理を実現する仕組みを搭載	"	"	2018年8月	—
PerkinElmer Signals Lead Discovery	"	"	化合物や生体分子および評価データなどの様々なデータを統合して、TIBCO Spotfireの動的なデータビジュアライゼーション機能を活用し直感的に検索、可視化および解析が行えるプラットフォーム	"	"	2018年8月	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
<Small-Molecule Drug Discovery Suite> 低分子創薬分子設計支援ソフトウェアパッケージ				—	—	2013年	—
AutoQSAR	米Schrodinger LLC(窓ロシュレーディングー株式会社)	米Schrodinger LLC	自動QSAR解析支援プログラム	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	お問い合わせ下さい	2016年	—
Canvas	"	"	ケムインフォマティクス解析ツール	"	"	2008年	—
ConfGen	"	"	高速活性配座探索プログラム	"	"	—	—
Core Hopping	"	"	SBDDおよびLBDDによる母骨格の置換が可能	"	"	2010年	—
CovDock	"	"	共有結合ドッキングシミュレーション	"	"	2012年	—
Desmond	"	"	生体高分子向け分子力学プログラム	Linux	"	2008年	—
Desmond GPU	"	"	GPGPU対応のDesmond	Linux	"	—	—
Epik	"	"	pKa予測/イオン化モデル・互変異性体自動発生プログラム	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	"	2005年	—
FEP+	"	"	分子力学的的手法を用いてタンパク質・リガンド間結合自由エネルギーを精密に予測	"	"	2015年	—
FF Builder	"	"	力場パラメータ自動作成ツール:入力構造中の二面角パラメータの不足を自動的に検出し、量子化学計算(Jaguar)により正確なパラメータを自動発生	"	"	2015年	—
Glide	"	"	高速高精度ドッキング計算プログラム	"	"	2001年	—
Induced Fit Docking	"	"	誘導適合を考慮したドッキングシミュレーション	"	"	2003年	—
Impact	"	"	生体高分子(タンパク、核酸等)向け分子力学、動力学プログラム	"	"	2001年	—
Jaguar	"	"	Pseudospectralアルゴリズムによる高精度かつ高速な計算を実現した新世代ab-initio量子化学計算プログラム	"	"	1996年	—
Jaguar pKa Predictor	"	"	Jaguar用オプションモジュール: ab-initio法によるpKa予測プログラム	"	"	1999年	—
KNIME Extensions	"	"	ワークフロー構築プログラムKnime上で利用できるSchrodinger製品との連携拡張ノード群	"	"	2008年	—
LigPrep	"	"	2次元分子構造からの3次元構造自動発生プログラム。構造最適化計算の他、イオン化モデル、鏡像異性体、Tautomer自動発生機能も搭載	"	"	2003年	—
MacroModel	"	"	Prof. Stillらにより開発された分子力学系分子設計支援ソフトウェア。低分子から生体高分子までの対応が可能な各種力場パラメータ、配座解析アルゴリズムを搭載	"	"	1999年	—
Maestro	"	"	Schrodinger Suite総合インターフェース	"	"	—	—
OPLS3	"	"	従来の力場よりケミカルスペースの網羅性を格段に向上させた高精度力場パラメータ	"	"	2015年	—
Phase	"	"	Pharmacophore/3D-QSAR解析プログラム	"	"	2005年	—
Phase Filed-Based QSAR	"	"	3次元QSAR解析プログラム	"	"	2011年	—
Phase Shape Screening	"	"	3次元構造と化学特性に基づく重ね合わせと類似性検索	"	"	2008年	—
Prime	"	"	蛋白質立体構造予測プログラム。強力なリファインメント機能によりループ構造や側鎖の配座を高精度予測。Glideと組み合わせた利用でInducedFitドッキング解析が可能	"	"	2003年	—
PrimeX	"	"	蛋白質X線結晶構造精密化プログラム	"	"	2007年	—
Protein Preparation Wizard	"	"	計算化学用タンパク質構造調整	"	"	—	—

QikProp	"	"	3次元構造を利用したの薬物物性予測ソフトウェア	"	"	2000年	—
QM-Polarized Docking	"	"	QM/MM計算パラメータ利用ドッキングシミュレーション	"	"	—	—
QSite	"	"	Jaguarを用いたQM/MM計算プログラム	"	"	2001年	—
SiteMap	"	"	蛋白質活性部位予測プログラム	"	"	2006年	—
WaterMap	"	"	リガンド結合部位における溶媒と水の自由エネルギー計算モジュール	Linux	"	2008年	—
XP Visualizer	"	"	Glide用オプションモジュール:XP Glide Scoreに基づき、リガンド/レセプター間相互作用をMaestro上でハイライトし、視覚的に表示	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	"	2007年	—
<Biologics Suite> バイオロジクスソフトウェアパッケージ				—	—	2013年	—
BioLuminate	"	"	抗体モデリングソフトウェア・バイオロジクス統合プラットフォーム	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	お問い合わせ下さい	2012年	—
Desmond	"	"	生体高分子向け分子力学プログラム	Linux	"	2008年	—
Desmond GPU	"	"	GPGPU対応のDesmond	Linux	"	—	—
Epik	"	"	pKa予測/イオン化モデル・互変異性体自動発生プログラム	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	"	2005年	—
MacroModel	"	"	Prof. Stillらにより開発された分子力学系分子設計支援ソフトウェア。低分子から生体高分子までの対応が可能な各種力場パラメータ、配座解析アルゴリズムを搭載	"	"	1999年	—
Maestro	"	"	Schrodinger Suite総合インターフェース	"	"	—	—
Prime	"	"	蛋白質立体構造予測プログラム。強力なリファインメント機能によりループ構造や側鎖の配座を高精度予測。Glideと組み合わせた利用でInducedFitドッキング解析が可能	"	"	2003年	—
QSite	"	"	Jaguarを用いたQM/MM計算プログラム	"	"	2001年	—
SiteMap	"	"	蛋白質活性部位予測プログラム	"	"	2006年	—
PIPER	"	"	蛋白質-蛋白質ドッキング計算プログラム	"	"	2012年	—
<Materials Science Suite> マテリアルサイエンスソフトウェアパッケージ				—	—	2013年	—
AutoQSAR	"	"	自動QSAR解析支援プログラム	"	"	2016年	—
Canvas	"	"	ケムインフォマティクス解析ツール	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	お問い合わせ下さい	2008年	—
Desmond	"	"	分子力学プログラム	Linux	"	2008年	—
Desmond GPU	"	"	GPGPU対応のDesmond	Linux	"	—	—
Genetic Algorithm	"	"	遺伝的アルゴリズムを用いた新規化合物創成プログラム	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	"	2016年	—
Jaguar	"	"	Pseudospectralアルゴリズムによる高精度かつ高速な計算を実現した新世代ab-initio量子化学計算プログラム	"	"	1996年	—
KNIME Extensions	"	"	ワークフロー構築プログラムKnime上で利用できるSchrodinger製品との連携拡張ノード群	"	"	2008年	—
MacroModel	"	"	Prof. Stillらにより開発された分子力学系分子設計支援ソフトウェア。低分子から生体高分子までの対応が可能な各種力場パラメータ、配座解析アルゴリズムを搭載	"	"	1999年	—
MS-Maestro	"	"	マテリアルシミュレーション用総合インターフェース	"	"	—	—
MS-Combi	"	"	マテリアルシミュレーション用、コンビナトリアルケミストリツール	"	"	—	—
Quantum Espresso Interface	"	"	Quantum Espressoインターフェース(固体結晶・表面・界面のDFT計算)	"	"	2017年	—
<Discovery Informatics Suite> データマイニングソフトウェアパッケージ				—	—	2013年	—
Canvas	"	"	ケムインフォマティクス解析ツール	Linux, Windows, Mac OSX (詳細はお問い合わせください)	お問い合わせ下さい	2008年	—
LiveDesign	"	"	創薬研究コミュニケーションツール	WEBブラウザによるマルチプラットフォーム (詳細はお問い合わせください)	"	2014年	—
PLDB	"	"	PDBの全データを含むタンパク質・リガンド複合体構造データベース: 高度なタンパク質・リガンド相互作用検索機能および自社構造データの管理検索機能も搭載	"	"	2015年	—
<PyMOL> 分子描画ソフトウェア				—	—	—	—
PyMOL	"	"	分子描画ソフトウェア	Linux, Windows, Mac OS X (詳細はお問い合わせください)	お問い合わせ下さい	2010年	—
AxPyMOL	"	"	Microsoft社製PowerPoint上でPyMOL機能を利用可能にするオプションツール	Windows, PowerPoint (詳細はお問い合わせください)	"	2010年	—
Mobile PyMOL	"	"	iPad用分子描画ソフトウェア	iOS (詳細はお問い合わせください)	"	2012年	—
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
MS Adsorption Locator	サイエンス・テクノロジー・システムズ	米ダッソー・システムズ・バイオピア	広範な材料において最安定吸着サイトを見つけるのに役立つ。堆積プロセス、情報記録装置、腐食問題、および微細孔材料における触媒反応などを扱うことができる	Windows (サーバー部分のみLinux可)	お問い合わせください	2008年12月	—
MS Amorphous Cell	"	"	低分子やポリマーの非晶構造を作成。周期境界条件による分子力学計算から各種物性を計算予測	"	"	"	—
MS Blends	"	"	高分子、溶媒系の相互作用エネルギーの計算から相図、相互作用パラメータなどを計算	"	"	"	—
MS Cantera	"	"	化学反応速度論に基づき、複雑な系の反応モデル、熱力学、輸送プロセスを解析する。既知でない反応経路に関しては第一原理計算(DMol3・CASTEP)で得られる反応速度係数を適用可能	"	"	2016年12月	—
MS CASTEP	"	"	密度汎関数法(Density Functional Theory)に基づいた第一原理平面波・擬ポテンシャルコードで、金属・半導体・絶縁体の結晶、界面、ならびに表面に対する計算を行うツール	"	"	2008年12月	—
MS COMPASS	"	"	COMPASSはバルク状態の高精度な分子計算を目的として最適化された第3世代力場。正確な構造、配座、振動と熱物性の予測が可能	"	"	"	—

MS Conformers	"	"	コンフォメーション空間の網羅的な探索データを集め、分析する手法を提供する。単純なものから複雑な系まで、種々の系のコンフォメーション解析へ応用できる	"	"	"	—
MS DFTB	"	"	密度汎関数タイバインディング法(DFTB)によって、より長いシミュレーション時間やより大きなサイズの系に対する量子計算が可能	"	"	"	—
MS DMol3	"	"	密度汎関数法に基づいた第一原理計算プログラムで数値局在基底関数を使用。分子系と周期系双方の電子状態計算が可能	"	"	"	—
MS Forcite	"	"	分子力学計算エンジン。COMPASS力場との組み合わせで高精度のシミュレーションが可能	"	"	"	—
MS Forcite Plus	"	"	MS Forciteを分子動力学に機能拡張した最新の古典力学計算ツール	"	"	"	—
MS Gaussian Interface	"	"	Gaussianの多様なab initioプログラムとMaterials Studioのモデリングシミュレーション環境内のプログラムとの間で、分子構造およびプロパティータに関して互換性を持たせることができる。Windowsのダイアログで、直感的に数回クリックをするだけで理論レベル、基底関数、収束オプションの設定が可能	"	"	"	—
MS GULP	"	"	結晶構造のフォノン計算が可能	"	"	"	—
MS Mesodyn	"	"	混合ポリマーや融解ポリマーなどの複雑な流体の密度とポテンシャルをメソスケールで動力学シミュレーションする。メソスケールに特化したアルゴリズムは、世界的に広く文献や企業レベルで認められている	"	"	"	—
MS MesoProp	"	"	マルチコンポーネントで形成されているナノ構造のバルクの性質を予測する	"	"	"	—
MS Mesotek	"	"	自己無撞着場ベースのメソスケールモデリングツール。ブロックコポリマー、分枝ポリマー、溶液、分散系のナノスケールモデリングや次世代型擬スペクトル法を利用したメソスケール自己無撞着場法による、ポリマー相図と応力分布の計算が可能	"	"	"	—
MS Mesocite	"	"	粗視化分子動力学法 (CGMD) と散逸粒子動力学法 (DPD) を搭載した新しいモジュール。ポリマーのメソ相や脂質二重層など構造化した液体のビーズモデリングが可能。CGMD では立体障害、環状構造、電荷が入ったメソスケールモデルの計算をすることが可能。生体分子系に使用できる粗視化 MARTINI 力場を搭載	"	"	"	—
MS Morphology	"	"	分子構造から結晶の形態を計算予測	"	"	"	—
MS NMR CASTEP	"	"	NMRのケミカルシフトを予測する	"	"	"	—
MS Onetep	"	"	DFT計算をDMOL3より高速に行う	"	"	"	—
MS Polymorph	"	"	ゼロから結晶の多形を計算予測	"	"	"	—
MS QMERA	"	"	QMおよびMM法を統合したハイブリッドQM/MM計算により、純DFT計算に比べて、精度低下なく、10倍におよぶ計算速度での構造計算と遷移状態予測が可能	"	"	"	—
MS QSAR	"	"	定量的構造活性相関を計算	"	"	"	—
MS Reflex	"	"	粉末X線解析データから結晶構造を計算予測する	"	"	"	—
MS Reflex Plus	"	"	MS Reflexの機能に、分子フラグメントの配置やコンフォメーションを検索し実験データに近い粉末解析パターンをランク付けする機能を追加	"	"	"	—
MS Reflex QPA	"	"	混合物の粉末回折パターンから、各相の相対量を決定する	"	"	"	—
MS Sorption	"	"	吸着等温線やヘンリー定数などの基本的特性を予測する手段を提供。工業用ガスの生産など、吸着に左右されるプロセスを最適化する	"	"	"	—
MS Synthia	"	"	グラフ理論に基づき、ポリマー構造から各種物性を一瞬で予測。ポリマーハンドブックに代わる座右のツール	"	"	"	—
MS VAMP	"	"	半経験的分子軌道法プログラム。MINDO、MNDO、AM1、PM3法を含む。溶媒効果、励起状態計算などが可能	"	"	"	—
MS Visualizer	"	"	MS Modeling各モジュールの入出力プラットフォーム。化学構造モデリングに必要な高度な機能を完備	"	"	"	—
MS X-Cell	"	"	X線データの指数付けを行う	"	"	"	—
DS ADMET Descriptors	"	"	腸内吸収・水溶解度・血液-脳関門透過性・血漿タンパク結合性・チトクロームP450 2D6酵素阻害・肝毒性に関するモデルが予め用意されており、これらを用いることで新薬開発を効率よく行うことができる	"	"	"	—
DS Analysis	"	"	タンパク質およびタンパク質-リガンド複合体の分子動力学結果のトラジェクトリーを解析および視覚化する。RMSD・原子近接・ドッキングした結合様式での水素結合数を計算し、DelPhiを用いて分子系の静電的な性質を調べる	"	"	"	—
DS Biopolymer	"	"	ペプチド・タンパク質・核酸 (DNAおよびRNA) の構造の迅速な構築および修飾が可能	"	"	"	—
DS Catalyst	"	"	ファーマコフォアベースの分子アライメント、形状ベースの三次元サーチ、SAR データに基づくファーマコフォア仮説の自動作成、コンフォメーション空間を幅広くカバーした複数コンフォメーションの発生といった相補的機能を提供するツール	"	"	"	—
DS CFF	"	"	タンパク質から核酸・脂質・糖質・低分子まで幅広くカバーし、極めて最適化およびパラメータ化されたDS CHARMM計算用の力場	"	"	"	2008年5月
DS CHARMM	"	"	巨大分子や複合体のエネルギー論の検討を行う妥当性が確立されているアプリケーション。分子力学・分子動力学計算が可能	"	"	"	—
DS CHARMM Lite	"	"	リガンド構造の最適化計算 (in situ Ligand Minimization) を CHARMMを用いて行うことにより、ドッキング実験の結果を精密化する	"	"	"	—
DS De Novo Evolution	"	"	一元的、進化的、またはそれらを組み合わせた手法で、scaffold上のフラグメントを連結させたり構築したりすることにより、完全な新規分子を作成。これにより、リード化合物の発見にかかる時間を短縮可能	"	"	"	—
DS LibDock	"	"	ホットスポットに高速にドッキングさせるプログラム	"	"	"	—
DS Library Design	"	"	化合物ライブラリによるデザインに特化した類似性と多様性のあるクラスタリング手法を提供する	"	"	"	—

DS LigandFit	"	"	巨大分子の構造的受容体の活性部位にリガンドをドッキングする、有効性が認められているプログラム	"	"	"	—
DS LigandScore	"	"	十分に評価・検証されたスコアリング関数とその個々の記述子を用いて、リガンド-タンパク質相互作用を評価する	"	"	"	—
DS Ludi	"	"	受容体の構造特性や化学特性を利用して、リード化合物のde novo設計のためのテンプレートを作成する	"	"	"	—
DS MODELER	"	"	タンパク質ホモロジーモデリング・ループモデリング・配列および構造に基づくアライメント・配列プロファイルスキャン・タンパク質変異の構築・タンパク質の検証を自動的に行う	"	"	"	—
DS Protein Docking	"	"	タンパク質同士の相互作用を高速度かつ正確に予測するツール	"	"	"	—
DS Protein Families	"	"	配列および構造情報を用いてマルチプルシーケンスアライメントを実行し、複数のタンパク質をアラインする。さらに機能的に重要な残基の判別のために、系統学的解析およびEvolutionary Trace解析を実行	"	"	"	—
DS Protein Health	"	"	Profiles-3D verification法を使ってタンパク質構造の質を評価し、タンパク質の構造妥当性のチェックおよび解析を行う	"	"	"	—
DS Protein Refine	"	"	CHARMm法に基づき、タンパク質の側鎖およびループ部分のエネルギー精密化を行う	"	"	"	—
DS QSAR	"	"	定量的構造活性相関を計算する	"	"	"	—
DS Sequence Analysis	"	"	ウェブ上(NCBI)およびローカルコンピュータ上にインストールされたデータベースをBLASTおよびPSI-BLAST法を用いて検索することにより、ユーザーが検討中のタンパク質配列のホモログを判別する。機能的に重要な残基の判別のために、系統学的解析およびEvolutionary Trace解析を実行	"	"	"	—
DS TOPKAT	"	"	QSARに基づきシステムで、試薬の分子構造から迅速かつ正確に化学毒性を算出する	"	"	"	—
DS Visualizer	"	"	分子の視覚化を行うことができるGUIの基本ツール	"	"	"	—
Pipeline Pilot Professional Client	"	"	Pipeline Pilot のコンポーネントを組み合わせてプロトコルを作成可能なGUI	"	"	2008年4月	—
Pipeline Pilot ADMET Collection	"	"	合成候補物、ベンダーライブラリ、スクリーニング化合物のような分子コレクションに対して吸収・分布・代謝・排泄の特性予測するコンポーネントを提供。これら薬物動態の特性を創薬過程において最適化することは後段の臨床開発における問題を低減するために非常に重要。ADMET collectionにはヒト腸管吸収、水溶性、脳門透過性、血漿タンパク結合、チトクロームP450 2D6阻害性、肝毒性の6つの予測モデルコンポーネントが含まれている	"	"	"	—
Pipeline Pilot Chemistry Collection	"	"	125を超える機能が80もの部品にモジュール化されており、分子的な物性計算・フィルタリング・分子構造の自動操作、など様々なケムインフォマティクス特有のジョブが可能	"	"	"	—
Pipeline Pilot Advanced Modeling Component Collection	"	"	Recursive Partitioning (RP法)とMulti-objectivePareto Optimization法を提供。RP法ではsingle treeとforest of treeの学習モデルのコレクションが利用でき、Random Forestメソッドを含む。Pareto Optimization componentは、多目的最適化問題に対する手法を含んでおり、部分的に矛盾する目標間で、トレードオフする基準を解決する方法を提供	"	"	"	—
Pipeline Pilot Plate Data Analytics Component Collection	"	"	Pipeline Pilot内でマイクロプレートデータのデータ解析を可能にし、プレートデータの読み書き、レポート作成、表示、編集、計算が可能。またプレートやウェルの情報をデータバイブライン上で扱うことができ、様々な操作が可能。さらにSciTegic Pipeline PilotのGUIを使うことで、プログラムを書くことなく、スクリーニング結果の分析に必要な複雑なデータ解析手法を活用できる。Integration Collectionを使うことで、プレートデータをデータベースに登録したり、呼び出しが可能	"	"	"	—
Pipeline Pilot Data Modeling Collection	"	"	フィンガープリントを利用したベイジアン、PLSモデリングによる構造活性相関モデルの構築、化合物のクラスタリング、Maximal Common Substructureの抽出といった、実在する大規模なデータを効果的に取り扱う手法を提供するコンポーネントコレクション	"	"	"	—
Pipeline Pilot Gene Expression Collection	"	"	個別の標的遺伝子も含めた遺伝子発現解析実験において、解析から可視化、アノテーション、レポートまでのプロセス、コアとなる機能はオープンソースのR言語で実装された、ゲノム解析向けのBioConductorに基づく	"	"	"	—
Pipeline Pilot Catalyst Collection	"	"	ファーマコフォアおよび三次元データベース管理に対する総合的なソリューション。Catalystのテクノロジーは知名度が高く、同種のツールの中では専門家による学術論文などでもっとも頻りに引用されており、SciTegicのプラットフォーム上に構築されていることにより、自動化された使いやすいワークフローの作成が可能になり、ファーマコフォアの作成や解析を合理化することが可能。Catalystの洗練されたアルゴリズムを使用した、コンフォメーションの概算、3Dデータベースの作成、ファーマコフォア仮説の作成、仮想スクリーニングなどを実行することが可能	"	"	"	—
Pipeline Pilot CHARMm Collection	"	"	信頼性の高いCHARMmエンジンを使用した生体分子シミュレーションのための強力なコンポーネントを提供。このコンポーネントコレクションによって、Pipeline Pilot™の標準機能を拡張し、タンパク質、核酸、低分子、タンパク質-リガンド複合体に対する、安定した正確な分子力学計算および分子動力学シミュレーションを行うことが可能	"	"	"	—
Pipeline Pilot Web Port	"	"	Pipeline Pilotプロトコルを外部のアプリケーションから呼び出すための開発ツール。Net SDK、Java SDK、Java Script SDKの3種類があり、独自に開発したアプリケーションからPipeline Pilotのプロトコルを利用できる仕組みを提供。クライアントSDKにより自社で開発したアプリケーションにPipeline Pilotを組み込むことが可能	"	"	"	—
Pipeline Pilot クライアント SDKs	"	"	Pipeline Pilotのプロトコルは、ウェブサービスとして公開し、共有することが可能。WebPortは公開されたプロトコルをウェブブラウザから利用するためのインターフェースを提供。ブラウザからインタラクティブにプロトコルのパラメータを変更したり、実行結果をPDFなどのレポートとして参照したりすることが可能	"	"	"	—
Pipeline Pilot Collection Decision Trees	"	"	再起的分割モデル (Recursive Partitioning) の構築や検証に特化したコンポーネントコレクション	"	"	"	—
Pipeline Pilot Integration Collection	"	"	外部アプリケーションやデータベースとシームレスにリンクして、どのPipeline Pilotのプロトコルにもつなぐことができる	"	"	"	—

Pipeline Pilot Reporting Collection	"	"	カスタムレポートを作成する一連のコンポーネント集。複数のテーブル、チャート、イメージを適切に一枚のレポートに表示することにより、様々な視点からデータを見ることができ、例えば別の手法によって得られたデータとの比較をside-by-sideで見ることにより、一段と深い考察が容易となる。多くの標準的なレポートがサンプルとして含まれており、そのまま使用することも可能だが、これらをテンプレートとして独自のカスタムレポートを作成することもできる	"	"	"	-
Pipeline Pilot Collection R-Statistics	"	"	知見に富んだ解析、情報に富むグラフ表示、そしてデータ裏づけされた意思決定が行える。データ操作・クラスタリング・モデル学習・データ解析といった様々な統計手法を実行するコンポーネントを持っている。統計解析エンジンとしては、パブリックメインとして広く使用されているRパッケージを選択。これによりR統計解析およびデータ操作の手法を、Pipeline Pilotのデータフローに対して適用することが可能となり、またRからの出力をPipeline Pilotを使用した更なる解析へと直接投入することも可能	"	"	"	-
Pipeline Pilot Sequence Analysis Collection	"	"	基本的なバイオインフォマティクスのツールおよびアルゴリズムをもち、研究業務を補完する実践的配列解析ワークフローを作ることができる。50以上もの異なるコンポーネントを用い、DNA・タンパクの配列を、広く受け入れられているバイオインフォマティクス手法を使用して、解析ならびにアノテーションの付与が可能	"	"	"	-
Pipeline Pilot Collection Text Analytics	"	"	文献検索とテキストマイニングの機能をPipelinePilotに加えるもの。デフォルトで様々な文献データベースや検索エンジンのコンポーネントを装着しており、単独で使用しても非常に強力なテキストマイニングのツールだが、ChemistryあるいはBioinformaticsの解析フローと統合するときに、最も大きな効果を発揮する。インタラクティブなキーワード検索、大量の文献情報に対するテキストマイニングなど、どちらにも対応可能	"	"	"	-
Pipeline Pilot Imaging Collection	"	"	実験機器や顕微鏡などから出力される画像データと研究データをシームレスに結びつけ、画像データを有効に活用する環境を提供する。画像データに含まれるあいまいな情報や、解析者による結果のばらつきを均一化、明確化して画像データから効率的に情報を抽出する作業を支援する	"	"	"	-
Pipeline Pilot Polymer Properties Collection (Synthia)	"	"	ポリマー研究のためのプロパティ探索コレクション。柔軟にカスタム化できる新しいSynthiaという位置づけ	"	"	2009年5月	-
Pipeline Pilot Cheminformatics Collection	"	"	ケミスト向け高機能探索コレクション。List Management and Query Services機能、web I/F、SOA対応	"	"	"	-
Tibco Spotfire Server	"	米ティボ	Spotfire解析データの集積・連携・配信機能を有するServer	"	"	"	-
TIBCO Spotfire	"	"	ビジネスアナリストや専門家は、説得力のある特殊な分析を実行できるだけでなく、分析のワークフローと優良事例が詰め込まれたGuided Analytic アプリケーションを迅速に取得、作成、および共有できます。これらのデータを Spotfire Analytics Library に保存するだけで、TIBCO Spotfire Enterprise Player または TIBCO Spotfire Web Player を使用する他の TIBCO Spotfire Professional ユーザーや「情報の消費者」が、全社的にこれらのデータを瞬時に利用可能	"	"	2009年4月	-
Touchmol for Office std	"	米サイリジェンス	Microsoft Officeアドインとして動作する化学構造式エディタで、Word、Excel、PowerPoint、OneNoteに化学構造式の描画、閲覧機能を付加する。IUPAC名、SMILES、薬品名等から構造に変換する名前構造変換機能や、外部データベースへの検索機能、化合物プロパティの計算機能等を有する。数十万化合物の取り扱いが可能なMedChem Suiteという化合物テーブルソフトが付属。アカデミック無料版あり。詳細については米国Sciligence社にお問い合わせ下さい	Windows	"	2013年5月	-
Touchmol for Office Pro	"	"	TouchMol for Officeの上位版。追加要素として社内化合物データベースとの連携機能等が追加されている。追加機能例：社内化合物IDを一括で構造に変換する機能、社内化合物データベースからのアッセイデータ取得、Excel VBAインターフェース用TouchMol API等	"	"	"	-
Chrawler	"	"	PC上のローカルディスクやネットワーク接続されているディスク、接続しているDB等に至るありとあらゆるメディアから、化学構造や反応式に関する情報を網羅的に検索するソリューション。テキスト化されていないイメージファイルとして保存されている化学構造式やIUPAC名にも対応している。論文のpdf中に描かれている化合物を認識(OSR: Optical Structure Recognition)し、検索対象とする事が可能	"	"	"	-
Chem4SharePoint	"	"	Chem4SharePointはMicrosoft SharePoint上にChrawlerと同様のパワフルな構造検索機能と構造エディタの機能を提供するアドイン。SharePoint上に記載した社内化合物IDに対し構造をポップアップ表示させる機能や、SharePoint上のディスカッションボード内で化学構造式を取り扱う事が可能となる	"	"	"	-
DevSuite	"	"	構造描画、表示、検索機能を用いたwebアプリケーションや.Netアプリケーション開発のためのツールキット	"	"	"	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
QuantumATK	日本シノプシス	Synopsis Inc.	密度汎関数理論(DFT)と非平衡グリーン関数(NEGF)の手法に基づき、バイアス電圧が印加された2プローブ系の非平衡電子状態を第一原理的、半経験的に計算するナノデバイスシミュレーター。電圧印加時の表面反応のシミュレーションも可能。Electron Phonon相互作用も対応	Windows/Linux	詳細問い合わせ	-	-
QuantumATK ForceField	"	"	古典的なポテンシャルを使用したナノスケールデバイスシミュレーター。フォノン輸送、熱伝導度の計算にも対応	Windows/Linux	"	-	-
QuantumATK NanoLab	"	"	QuantumATKによる計算を効率的に行うためのGUI。モデルのセットアップから計算の実行、結果の表示を簡単に操作可能	Windows/Linux	"	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
キネティクス(反応速度)シミュレーション	TSテクノロジー	TSテクノロジー	理論計算(量子化学計算)による解析より得られた ΔG^\ddagger (活性化自由エネルギー) 及び、 ΔG_{rxn} (反応自由エネルギー) により、反応速度定数を計算し、反応速度定数による基質の濃度比変化を時間積分することで、反応の減衰及び基質の最終濃度比を計算するシミュレーションが可能。従来は、特に、多段階反応や競合反応が絡み合う反応系の場合、系中の平衡関係は複雑となり、反応時間や最終生成比を正しく求めることは困難だった。本シミュレーションでは、理論計算結果を適用することにより、逆反応を含めた各反応の速度差を精密に計算することができ、反応時間や最終生成比を正しく求めることを実現している。このシミュレーションにより、反応物の半減期、反応平衡化までの反応時間、生成物の最終生成比や選択率、反応時間や生成比の温度依存性などを明らかにすることができる	-	研究受託システムの中でご利用頂いております	2015年	10以上、化学・製薬・国内研究機関等(2017年3月)

EasyDiagram2	"	"	TS Searchの高機能版。複数の反応を同時に解析することが可能。遠隔の計算機を透過的に使用できる機能あり	Microsoft Office 2003以上 (Windows版、MacOS版)	アカデミック: 24,800円 コーポレート: 49,800円、アカデミック(サイト): 99,200円 コーポレート(サイト): 199,200円 (税込)	2012年	学術機関、化学会社等	
スマートジョブスケジューラ Orche[mi]stra : オーケストラ	"	"	TSテクノロジー、山口大学・堀研究室	科学技術計算ソフト(Gaussian/GAMESS/MOPAC)に対応したクラウド型ジョブ管理スケジューラ。計算サイズに応じたスケジューリング機能、ユーザフレンドリなGUI、計算サーバ管理機能を搭載。計算サーバへのインストールは不要で、システム管理が容易。計算資源がフル活用できる	サーバ: Linux、クライアント: Windows、Linux、MacOSX	標準構成: 120万円(税込) 1ジョブノード:5万円~	2011年	"
Orche[mi]stra Solo	"	"	"	遠隔の計算機上でGaussianジョブを実行する簡単ソフトウェア	"	無償	2009年	-
PowerMC 3.0	"	"	"	量子化学計算を用いたモンテカルロシミュレーションソフト。QM/MC法、QM/MC/FEP法を実装。化学反応の溶媒中における自由エネルギー挙動が計算できる	Linux	サイトライセンスのみ。コーポレート: 790万円(税込)、290万円(税込)	2011年	"
理論物性計算クイックオーダーサービス	"	"	TSテクノロジー	化学物質の物性や反応性などの様々な理論値を、物質1個単位から素早く分析委託できるサービス。機器分析などのデータと組み合わせ、ハイスループットスクリーニング等にご利用いただける。ご注文は⇒ http://tstcl.jp/quick/	-	14,000円/1物質~	2012年	"
研究受託システム	"	"	"	計算化学に関わる各種受託研究を承ります。160以上の受託実績。反応解析、物性推算、触媒開発、分子設計、反応速度シミュレーション等、テーマ単位で柔軟に対応	-	お問い合わせ下さい	2009年	化学・製薬・国内研究機関等(2018年3月)
Log2Crd	"	"	"	Gaussianの出力アーカイブ(log)を、人カファイル形式に変換するソフトウェア。Webから簡単操作。インストール不要	ブラウザ上で実行可能。WindowsXP/Vista、UNIX(Linux、Solaris)、J2SDK5.0以上必要	無償	2010年	-
TS Search	"	"	山口大学・堀研究室	化学反応の遷移状態探索に特化した、MOPAC、Gaussian、GAMESS用の計算インターフェイス。Minimum energy path法、Saddle法、等高線図法、置換基法等による遷移状態探索が可能	WindowsXP/Vista、UNIX(Linux、Solaris)、J2SDK5.0以上必要	無償	-	-
TS Search Professional	"	"	"	TS Searchの高機能版。複数の反応を同時に解析することが可能。遠隔の計算機を透過的に使用できる機能あり	"	お問い合わせ下さい	-	-
Winmostar	"	"	クロスアビリティ	Winmostarは、分子モデリングから量子化学計算・分子動力学計算・固体物理計算の実行、および計算結果の表示・可視化までをPC上で実現するソフトウェア	対応OS : Windows 7/8/10	シングルライセンス(民間企業・官公庁150,000~、教育機関50,000~)、年間サイトライセンス(民間企業・官公庁600,000~、教育機関100,000~)	2012年	化学・製薬・国内研究機関等(2018年3月)
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴		動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Spartan'16 for Windows Parallel Suite	米ウェイブファンクション 日本支店	米ウェイブファンクション	マルチコア対応の並列処理が可能。そのほかの機能はStandardと同等、他にSMD、SSPDそれぞれの完全版をバンドル、iSpartanのクライアントを同時に2ユーザ接続可能		Windows版 : 7/8.1/10(64bit)	パッケージ定価: 68万4千円、大学: 22万8千円から。詳細をお問い合わせ	2016年7月	-
Spartan'16 for Windows Standard	"	"	Spartan'16 for Windows並列処理非対応版。新規汎関数を多数実装、3Dビルダーで縮合環の導入、2Dスケッチで遷移状態のガスの導入と2D/3Dの機能を統一化		"	パッケージ定価: 52万2千円、大学: 17万4千円から。詳細をお問い合わせ	2016年7月	-
Spartan'16 for Macintosh Parallel Suite	"	"	マルチコア対応の並列処理が可能。そのほかの機能はStandardと同等、他にSMD、SSPDそれぞれの完全版をバンドル、iSpartanのクライアントを同時に2ユーザ接続可能		Macintosh版 : OS X 10.8/10.9/10.10/10.11/10.12、IntelMac限定	パッケージ定価: 68万4千円、大学: 22万8千円から。詳細をお問い合わせ	2016年10月	-
Spartan'16 for Macintosh Standard	"	"	Spartan'16 for Mac並列処理非対応版。新規汎関数を多数実装、3Dビルダーで縮合環の導入、2Dスケッチで遷移状態のガスの導入と2D/3Dの機能を統一化		"	パッケージ定価: 52万2千円、大学: 17万4千円から。詳細をお問い合わせ	2016年10月	-
Spartan'16 for Linux	"	"	Spartan'16 for Windows/Macintosh Parallel Edition と同じ機能。クラスター機などにも対応		64-bit Intel EM64T or AMD64 Red Hat Enterprise Linux 6.7 CentOS 6.7 Ubuntu 16.04 LTS	要お問い合わせ	2017年5月	-
Spartan Spectra and Properties Database (SSPD)	"	"	分子量500までの低分子約280,000件について、IR、NMRスペクトルデータ(計算)を有し、QSARで使用する各種プロパティを内包。Spartanにはサンプルセット(約5,000件)が収められていて、完全版は別にライセンスが必要 Parallel Suiteには添付		-	SMDとセットで定価: 18万円、大学: 6万円 Parallel Suiteには標準装備	2011年1月	-
Spartan Molecular Database (SMD)	"	"	約15万件の分子について、最大10通りの手法で予め構造最適化した低分子データベース。内、3万分子についてIRスペクトルデータを有し、分光器から得られたスペクトルを検索できる。約30万件の分子については、MMFFにより予め配座ライブラリを発生済みで、類似性解析に使用可能。Spartanにはサンプルセット(約5,000件)が収められていて、完全版は別にライセンスが必要 Parallel Suiteには添付		-	SSPDとセットで定価: 18万円、大学: 6万円 Parallel Suiteには標準装備	2011年1月	-
Spartan Student Edition	"	"	学生実習向け分子モデリングソフトウェア。取り扱える分子サイズは制限されるが、MM、PM3、HF/3-21G、6-31G* B3LYP 6-31G*によって平衡/遷移構造最適化、反応座標解析、振動解析が可能。電子密度/分子軌道/IR振動などを可視化して、基本的な分子モデリング環境を提供。有機化学をより直感的に学習できる。V6でSpartan'14と同様のスケッチによる分子描画機能が追加		Windows版: Windows Vista/7/8、Macintosh版: MacOS X 10.7/10.8/10.9/10.10、IntelMac限定	大学/短大: 7万2千円、高専/高校: 3万円、学生個人: 7千8百円。教育機関にのみ販売。ボリュームディスクカウントあり	2003年10月V1、2009年7月V4、2012年1月V5、2014年2月V6	-
Odyssey Instructor's Edition	"	"	MDシミュレーションによる一般化学の発見型学習システム。作業画面と問題文(テキスト)が一体化しているGUIは、インタラクティブに学習を進めることができる。作業/テキスト画面には各種プロパティの値を入力したり、ヒストグラムなどの作成も可能。また、オリジナルケース(分子)の構築も可能。トピックス毎に設問が用意されていて(印刷可)、授業をトータルサポートする。講師用であるInstructor's Edition には設問の解答や解説などが付いている(英語のみ)		Windows版: Windows Vista/7/8、Macintosh版: MacOS X 10.7/10.8/10.9/10.10、IntelMac限定	大学/短大: 7万2千円、高専/高校: 3万円。教育機関にのみ販売。ボリュームディスクカウントあり	2004年7月2014年12月V5リリース	-
Odyssey Student Edition	"	"	Odyssey Instructor's Edition から、設問の解答や解説を省略した学生バージョン		"	大学~高等学校までネットワークライセンスで販売 詳細お問い合わせ、学生個人: 7千800円。教育機関にのみ販売。ボリュームディスクカウントあり	2004年7月2014年12月V5リリース	-
iSpartan	Apple Store	"	iPad、iPhoneで分子構造をスケッチし3次元モデルに変換、配座解析を行うほか、iSpartan Serverを使用してデータベース検索やその結果の表示を行うクライアント。付属のデータベース(SSPDのサブセット)には5700件の分子構造、IR、NMRスペクトルチャートを内蔵、表示ができる		iPad、iPhone、iPod Touch	2,400円 詳しくはApple Storeにて	2012年7月	-
Odyssey Common Substances	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp: 身近な物質編		iPad	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年7月	-
Odyssey VSEPR Theory	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp: VSEPR編		"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年5月	-
Odyssey Atomic Orbitals	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp: 原子軌道編		"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年4月	-

Odyssey Multipul Bonds and Resonance	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:多重結合と共鳴編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年5月	-
Odyssey Chemical Elements	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:周期表と元素編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年7月	-
Odyssey Basic Crystal Lattices	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:結晶格子編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年7月	-
Odyssey Electron Sharing	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:電子共有編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年5月	-
Odyssey Ionic Solids	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:イオン結晶編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年7月	-
Odyssey Polar Bonds and Molecular Property	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:化合物のプロパティ編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年7月	-
Odyssey Functional Groups	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:主要な官能基と代表的な化合物編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2014年7月	-
Odyssey Water at the Molecular Level	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:分子レベルでの水の紹介編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2016年12月	-
Odyssey Crystal Surfaces	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:結晶表面構造編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2016年12月	-
Odyssey Ionic Bonding	"	"	iPadで使用する教材コンテンツApp:イオン性結合編	"	480円 詳しくはApple Storeにて	2017年1月	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特長	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
LSKB (LSKB : Life Science Knowledge Bank)	ワールドフュージョン	ワールドフュージョン	【ナレッジデータベース】遺伝子名やシンボル、キーワードなど、遺伝子に関する情報をデータベース化、関連するタンパク質、疾患、化合物、組織との関連性をまとめたデータベース。9千万件以上の化合物は様々なアノテーションの着いた辞書を搭載し、Mole.Framework検索や Target Predictionをはじめ 多彩な解析が可能	Linux or Windows7, 10 / Oracle または、Webアクセスによる利用 (お問い合わせください)	お問い合わせください	-	-
Metagenome@KIN	"	"	次世代シーケンスデータを利用した16S rRNAゲノム解析ツール。リード配列のBLAST実行後データを、弊社のソフトにドラッグ&ドロップするだけで菌種のグルーピングおよび階層分類を実行できます。さらに、分類された結果を各種統計表示機能で比較することが可能	Windows (64 bit)	"	-	-
メトランスクリプトーム解析ソフトウェア	"	"	次世代シーケンサデータから自動でメトランスクリプトーム解析を行うソフトウェア。解析結果は、タンパク質名やその機能分類ごとに円グラフ、棒グラフなどで表示し、タンパク質が関係するパスウェイ情報も表示する	クラウド	"	-	-
NEXUS copy number	"	米バイオティスカバリー	【CNV解析】CGHおよびSNPアレイのデータから染色体上のコピー数異常領域を独自のアルゴリズムに基づき迅速に検出するソフトウェア。アレイデータのゲノム上へのマッピングと可視化、統計処理によるコピー数変化領域の検出と領域に存在する遺伝子の機能解析までを1つのソフトで実行できる。発現マイクロアレイの結果を取り込むことで遺伝子の発現変動情報とコピー数変化領域を統合した解析が可能	Windows / Mac	"	-	-
CLC Genomics Workbench	"	Qiagen	デスクトップ版ソフトウェア。様々なシーケンサーからのデータのアセンブル、マッピングに対応。de novo、reference mapping、miRNA解析、変異同定、RNA-seq、ChIP-seq解析などに対応し、現バージョンではワークフローツールが付属し、煩雑であった解析処理の工程をスムーズに行えるようになっている。また、多種多様なプラグイン(一部有料)は解析をバックアップしている	Windows/Mac/Linux	"	-	-
CLC Genomics Server	"	"	大量のデータ処理、複数のプロジェクト、データの共有化を行う場合に最適化されているサーバー型ソフトウェア。Genomics Workbenchから操作可能。さらに、Developerキットにより作成した個別インターフェースやコマンドスクリプトなどの組み込みも可能となっている	"	"	-	-
Omixon Target Standard edition	"	米Omixon	次世代シーケンスデータを利用した分子診断用ソフトウェア。HLAタイピングに特化した解析と、ターゲット遺伝子の変異解析のためのソフト	Windows/Mac/Linux (64 bit)	"	-	-
Omixon Target HLA edition	"	"	HLA タイピング業務及び研究用のエディションで、タイピング用の機能のみ付属	Windows/Mac/Linux (64 bit)	"	-	-
Omixon Target Pro	"	"	データ解析用外部プログラムとの連携を設定可能	Linux (64 bit)	"	-	-
Clarity LIMS	"	米GenoLogics	ゲノミクス分野における次世代シーケンサやマイクロアレイ機器のプロトコルやデータを管理するLIMSシステム。サンプルトラッキングからシーケンスデータ管理の効率化を実現	Linux (64 bit)	"	-	-
Chemotargets Clarity	"	西ChemoTargets	化合物のターゲット予測と副作用予測、さらに代謝物の構造プロファイルが可能。使い易いGUIで計算以外の分野の方での利用可能。自社データによる独自モデル作成も可能。	Windows/Mac/Linux (64 bit)	"	-	-
OFF-X	"	西Bioinforgate	医薬品のターゲット(分子作用機序)と有害事象で分類された包括的なディレイアップデータの医薬品安全性アラートサービス。潜在的な安全性の問題を未然に防ぐことを支援	Windows/Mac/Linux	"	-	-
COMA (Clinical Oral Metagenome Analysis Software)	"	ワールドフュージョン	COMAは、メタゲノム解析ソフトMetagenome@Kinを菌科専用に変更したソフトウェアで、口腔内細菌をNGSでシーケンスした16Sメタゲノムデータを元に解析する	Windows (64 bit)	"	-	-
LaboServer	"	"	マルチオミクス対応のデータ管理ソフトウェア。NGS解析データ向け、自社結晶情報管理向けがある。NGS解析データ向けではそれぞれの遺伝子や変異のアノテーション、実験のメタ情報、サンプル情報を管理。自社結晶情報管理向けはプロジェクト、結晶化など実験情報と関連ファイルなどを管理する	Linux/ Oracle	"	-	-
FLUGAS (インフルエンザ型判定)	"	"	インフルエンザウイルスのゲノムシーケンスデータから、A型インフルエンザについてはHAとNAの亜型判定を自動的にを行い、B型インフルエンザの場合はB型インフルエンザを検出を報告する。さらにA型B型いずれの場合も8分節のコンセンサス配列を自動的に作成して出力する。AB両方のウイルスや、異なった亜型のインフルエンザウイルスが単一の検体に混入している場合も、最大3株までの混入ウイルスを検出する	Windows7(64 bit)	"	-	-
S-KIN Pro	"	"	肌研究を支援するキット。皮膚の常在菌を顔から収集し、疾患や症状と関係する菌、またスキンケアに強く関連する菌などを分析してレポートする。常在菌のモニターで、医薬品、サプリメント、化粧品による効果の検証に、さらに特定の機能を持った菌の探索研究に利用できる	-	-	-	-
商品名	国内販売会社	開発会社	機能・特徴	動作環境	ソフト価格	出荷年月	販売実績
Winmostar 無償版	クロスアビリティ	クロスアビリティ	量子化学・分子動力学・固体物理計算に対応した分子モデリング・可視化ソフトウェア。MOPAC、Balloon(簡易配座探索)、CNDO/Sを内蔵している。機能制有限。機能比較表: https://winmostar.com/	対応OS: Windows7/8/10 (iOS, Android, Mac, Linuxには現状ネイティブ版は未対応)	無償	2015年10月	2018年5月7日現在、毎日平均20のダウンロード

Winmostar 学生版	"	"	量子化学・分子動力学・固体物理計算に対応した分子モデリング・可視化ソフトウェア。MOPAC, Balloon(簡易配座探索), CNDO/S を内蔵し、GAMESS/Firefly, NWChem, Gromacs, LAMMPS, Quantum ESPRESSO, FDMNESへの入出力インタフェースを持つ。構造最適化、原子電荷、双極子モーメント、エネルギー順位、分子軌道、分子体積・表面積などの計算や紫外・可視吸収、ラマン/赤外吸収、NMRなどのスペクトルシミュレーションも可能。他、点群解析、結晶ビルダ(表面切り出し)、ポリマービルダ、界面ビルダ、散逸粒子動力学、XAFSスペクトル計算などの高機能モジュールも備える。一部機能制限有。機能比較表: https://winmostar.com/	"	学生は無償	2017年10月	2018年5月7日現在、毎日平均30のダウンロード
Winmostar プロフェッショナル版	"	"	量子化学・分子動力学・固体物理計算に対応した分子モデリング・可視化ソフトウェア。MOPAC6, Balloon(簡易配座探索), CNDO/S を内蔵し、GAUSSIAN, MOPAC, GAMESS/Firefly, NWChem, Gromacs, LAMMPS, Amber, Quantum ESPRESSO, FDMNESへの入出力インタフェースを持つ。構造最適化、原子電荷、双極子モーメント、エネルギー順位、分子軌道、分子体積・表面積などの計算や紫外・可視吸収、ラマン/赤外吸収、NMRなどのスペクトルシミュレーションも可能。他、点群解析、結晶ビルダ(表面切り出し)、ポリマービルダ、界面ビルダ、散逸粒子動力学、XAFSスペクトル計算などの高機能モジュールも備える。機能比較表: https://winmostar.com/	"	・シングルライセンス: 民間企業・官公庁36万円、教育機関12万円、個人6万円(同一メジャーバージョンの永久使用権) ・サイトライセンス(年間使用権) 144万円 ・研究室ライセンス(年間使用権) 24万円 ※詳細は以下参照 https://winmostar.com/jp/purchase_jp.html	2008年3月	2018年1月12日現在、自動車・電機・化学・素材・医薬品メーカー、国研・大学など644ユーザのシングルライセンス、42機関での年間ライセンス契約
XA-CUDA-QM	"	"	NVIDIA GPUを用いて汎用量子化学計算ソフトウェア(GAMESSなどを加速するソルバ	Windows/Linux	以下URLのカテゴリをご参照ください。 http://x-ability.co.jp/xasci.html	2010年10月	国内外の複数の素材・製薬メーカー
DC-DFTB	"	早稲田大学中井教授のグループ	QM-MD計算手法で、QM/MM/MD法などの従来法に比べて大幅に計算量を減らせる	Linux	9万円~	2017年4月	-
Fragment ER	"	東レ・大阪大学松林教授のグループ	大阪大学松林教授が開発した溶媒和自由エネルギーを高速評価する手法(ER法)*1を基に、計算精度が高いといわれる従来法*2に比べて、大阪大学と東レ株式会社により大幅に計算量を減らすように改良されたものとなる	Linux	80万円~	2017年4月	-
透明樹脂3Dプリンティングサービス	"	"	空間に分布する物理量(例えば密度、温度、電場、磁場、流速、強度など)を透明樹脂の中に 形状制御された 微小粒子(ドット)で描写する独自技術(※)を用いた3Dプリンティングサービス	-	-	-	-

