



보도자료용

IVI, 운영 효율성 개선을 위해 Veeva Vault QualityDocs로 표준화

대한민국 서울 — 2020년 5월 26일 — Veeva Systems(NYSE:VEEV)는 오늘 유엔개발계획(United Nations Development Programme, UNDP)의 주도로 1997년 설립된 비영리 국제 기구인 국제백신연구소(International Vaccine Institute, IVI)가 감사 및 검사를 위한 표준작업지침서(SOP)를 효과적으로 관리하고 실시간 가시성을 개선하기 위해 Veeva Vault QualityDocs를 구축완료 후 실제 업무에 적용하여 종이 기반의 규제 문서를 Vault QualityDocs로 전환했다고 발표 하였습니다.

IVI는 GxP 문서 통제 및 관리를 위한 최신의 클라우드 애플리케이션인 Vault QualityDocs를 사용하여 규제 위반 위험을 줄이고 품질 관리 프로세스를 개선하여 운영의 효율성을 높일 수 있게 되었습니다. 또한 SOP의 검토 및 승인 업무를 신속하게 처리할 수 있을 뿐만 아니라 직원과 파트너 간에 GxP 문서를 손쉽게 공유할 수 있게 됩니다. Vault QualityDocs는 글로벌 운영 혁신을 추진하기 위해 품질 관리 프로세스, 문서 관리 및 교육을 통합하는 제품인 Veeva Vault Quality Suite의 일부입니다.

IVI의 GxP 품질 관리 책임자인 Tobin Guarnacci는 "우리는 Veeva 덕분에 규제 준수를 개선하고 모든 SOP와 회사 문서를 FDA의 21 CFR Part 11 규정을 준수하는 하나의 검증된 시스템에 저장할 수 있게 되었다"라며 "이제 우리는 연구소뿐 아니라 파트너들이 감사를 준비하는 데 도움이 되는 단일 소스 저장소(single source of truth)를 보유하게 되었다"고 밝혔습니다.

아태지역 및 중국 Vault R&D 사업을 총괄하는 심현종 한국 지사장은 "Veeva는 IVI가 사용이 편리한 클라우드 솔루션을 통해 운영 효율성을 높이고 품질 프로세스를 개선할 수 있도록 지원해 나갈 것"이라며 "우리는 IVI가 글로벌 공중 보건을 위해 안전하고 효과적이며 경제적인 백신을 개발할 수 있도록 도움을 제공하고 있다는 사실을 매우 영광으로 생각한다"고 설명했습니다.

Veeva Vault QualityDocs가 탁월한 사용 편의성과 원활한 협업을 바탕으로 생명과학 조직을 지원하는 방법은 veeva.com/qualitydocs에서 자세히 확인할 수 있습니다.

추가 정보

Veeva Vault QualityDocs에 대한 자세한 내용: veeva.com/qualitydocs

LinkedIn에서 Veeva 팔로우: linkedin.com/company/veeva-systems

Twitter에서 @veevasystems 팔로우: twitter.com/veevasystems

Facebook에서 Veeva 좋아요: facebook.com/veevasystems

국제백신연구소 정보

IVI 국제백신연구소는 개발도상국 국민, 특히 어린이들을 전염병으로부터 보호하기 위한 새로운 백신의 개발과 보급에 전념하는 세계 유일의 국제기구이자, 대한민국에 본부를 둔 최초의 국제기구입니다. 1997년 유엔개발계획(UNDP)의 주도로 설립된 IVI는 현재 UN과는 분리된 독립적 국제기구로서 세계 35개국과 세계보건기구(WHO)를 설립협정 서명국으로 참여하고

있으며, 대한민국, 스웨덴, 인도 정부와 빌앤멜린다게이츠재단, 웰컴트러스트재단 등의 지원으로 운영되고 있습니다. 현재 IVI는 콜레라와 장티푸스, 이질 등 설사병, 코로나 19 바이러스, 메르스, 일본뇌염, 살모넬라, A군 연쇄구균, 주혈흡충증, 에이즈, 결핵 등에 대한 백신 연구와 항생제 내성 연구 등을 아시아, 아프리카, 남미 등 세계 40여 개 국가에서 수행하고 있으며, 서울대학교 연구공원에 위치한 본부에서 새로운 백신과 면역보강제, 분석기법 등을 개발하고 있습니다. 자세한 정보는 www.ivi.int를 참조하십시오.

Veeva Systems 정보

Veeva Systems Inc.는 글로벌 생명과학 업계를 위한 클라우드 기반 소프트웨어 부문의 선도 기업입니다. 혁신, 제품 우수성, 고객 성공을 목표로 하는 Veeva는 세계 최대 규모의 제약회사와 신생 바이오테크 기업을 포함한 850여 고객을 지원하고 있습니다. Veeva는 샌프란시스코 베이 지역에 본사를 두고 있으며 북미, 유럽, 아시아, 남미에 지사를 두고 있습니다. 자세한 내용은 veeva.com/kr을 참조하십시오.

미래 실적 계획 서술서

이 보도자료에는 Veeva 제품 및 서비스에 대한 시장 수요 및 수용, Veeva 제품 및 서비스 사용 결과, 생명과학 업계의 일반적인 비즈니스 조건 등을 포함한 미래 실적 계획 서술서가 포함되어 있습니다. 이 보도자료에 포함된 모든 미래 실적 계획 서술서는 Veeva의 과거 실적과 현재 계획, 추정치, 기대치 등에 기초하며, 그러한 계획, 추정치, 기대치가 실현될 것이라고 서술하는 것은 아닙니다. 이러한 미래 실적 계획 서술서는 보도자료 발표일을 기준으로 Veeva의 기대치를 나타냅니다. 이 기대치는 이후 발생하는 사건으로 변경될 수 있으며, Veeva는 향후 미래 실적 계획 서술서를 업데이트할 의무가 없습니다. 이러한 미래 실적 계획 서술서는 실제 결과를 실질적으로 다르게 만들 수 있는 알려지거나 알려지지 않은 위험과 불확실성의 영향을 받습니다. Veeva의 재무 성과에 영향을 미칠 수 있는 추가적인 위험과 불확실성은 2020년 1월 31일에 종료된 기간에 대해 Veeva에서 제출한 Form 10-K의 "위험 요인"과 "재무 상태 및 운영 결과에 대한 경영진의 토의 및 분석"이라는 표제에 포함되어 있습니다. 이는 Veeva 웹사이트(veeva.com/kr)의 투자자 섹션과 SEC 웹사이트(sec.gov)에서 확인할 수 있습니다. 실제 결과에 영향을 미칠 수 있는 잠재적 위험에 대한 추가 정보는 Veeva가 SEC에 수시로 제출하는 서류에 포함되어 있습니다.

###

연락처:

Jacqueline Davis
Veeva Systems
61-411-284-900
jacqueline.davis@veeva.com