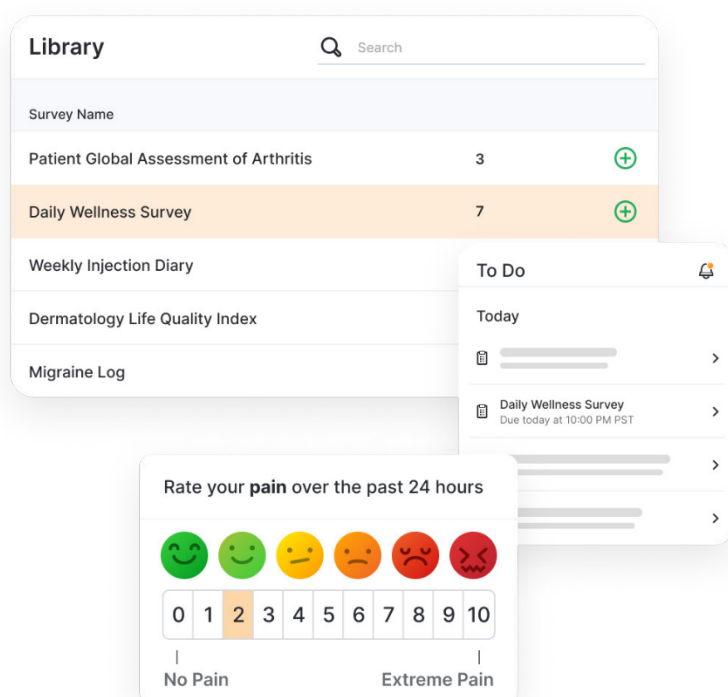


Veeva ePRO

Veeva ePRO は、臨床試験期間を通してアクセスと透明性を確保するシームレスなデータフローにより、電子的患者報告アウトカム（ePRO）のデザイン、管理、完了を簡素化します。

スポンサー、実施医療機関、被験者、それぞれのニーズに合わせて構築した最新のプラットフォームにより、必要な時に、必要な場所で、質の高い被験者データを提供します。



メリット

- **試験デザインと実施の迅速化。** 最新のデザインツールと試験間であらゆる再利用が可能となったことで、試験の構築、管理、変更がより迅速に行えます。
- **高品質なデータに素早くアクセス。** 試験のデザインから終了まで、正確かつ完全なデータがいつでも利用できます。
- **被験者体験の向上。** ユーザーフレンドリーなアプリケーション 1 つで、すべての試験アクティビティにアクセスでき、より容易に ePRO を完了できます。

特長

ePRO ライブラリ

Veeva とスポンサー、両方のライブラリから提供された、再利用可能かつ検証済みの ePRO ライブラリにより、試験デザインを迅速化します。

さまざまな質問形式に対応

多肢選択、数値評価スケール (NRS)、ビジュアルアナログスケール (VAS) など、必要な質問形式を組み込みます。

分岐ロジック

関連のある質問のみを表示することで ePRO の完了を簡素化し、被験者体験を向上させます。

被験者と実施医療機関への通知

完了すべき ePRO を被験者に通知し、未完了や入力漏れがあれば実施医療機関に通知します。

ログインオプションの強化

ユーザーはユーザー名とパスワード、PIN、または生体認証（指紋認証や顔認証）によりログインが可能です。

BYOD に最適化

被験者は android、iOS、ウェブなどの、ご自身のデバイスを使用できます。

リアルタイムデータアクセス

実施医療機関やスタディチームは、被験者が入力したデータ（アドヒアランスを含む）にそれぞれのシステムからリアルタイムにアクセスできます。データサイロはもう存在しません。

修正とバージョン管理

試験デザインに対する修正をシームレスに実施し、バージョン管理して自動的に実施医療機関に提供します。

エンドツーエンドなプラットフォーム

ePRO プロセス全体でスポンサー、実施医療機関、被験者をシームレスにつなぐ、統合システムです。

検証済みの安全なクラウドプラットフォーム

Veeva ePRO は、Veeva によって十分に検証されており、HIPAA および地域のデータプライバシー要件に対するコンプライアンスをサポートします。



MyVeeva for Patients は、被験者の臨床試験への参加を容易にするシンプルなアプリケーションであり、実施医療機関およびスポンサーの試験実施を合理化します。

eConsent、ePRO、eClinRO、教育・サポート、メッセージング、来院管理などの機能を備えた MyVeeva for Patients は、スタディチームの効率を高め、実施医療機関の管理負担を軽減するクリニカルエコシステムにより、被験者のソリューション管理を簡素化します。