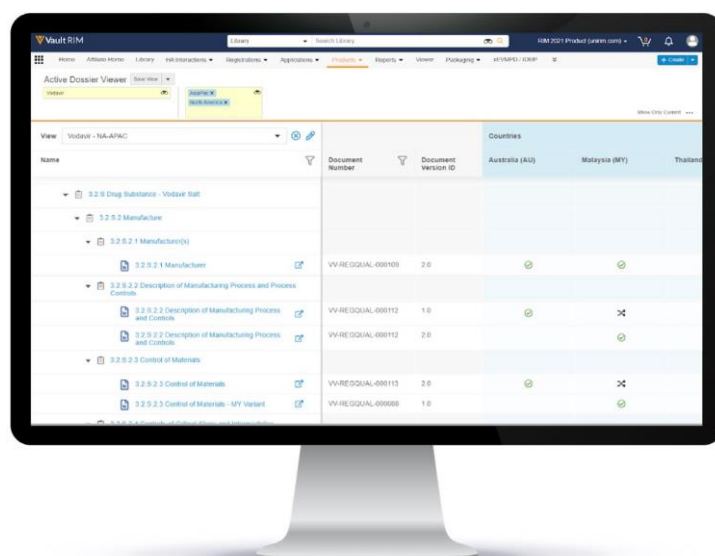


Veeva RIM

Active Dossier

グローバル薬事申請文書のライフサイクル全体を視覚的にとらえる

Active Dossier は、あらゆる製品とグローバルにわたる、申請準備中および申請済み文書のリストです。RIM プラットフォームは、関連する申請データに基づいて、自動で文書記録の生成および算出を行います。Active Dossier は、リンクされた文書を、申請プロセスから得られたデータに基づいて、マルチマーケットのドキュメントビューに整理、表示します。これにより、規制当局、ステークホルダー、管理者が、エンド・ツー・エンドのプラットフォームで申請文書のライフサイクル全体を包括的に管理することができます。



メリット

- **視認性:** RIM ライフサイクルを通して、申請文書の全体像を把握
- **フォーカス:** 更新が必要な申請文書の特定を迅速化
- **単一ビュー:** 様々な申請データやアーカイブデータを連結・集約し、充実したドキュメントコンテキストを提供

特長

マルチマーケットの申請文書を一覧表示

- 申請準備中の文書、申請済みおよび更新済みの申請文書を、国別に並べて一覧できます。
- 製品群、マーケット、地域に基づいて文書ビューのフィルタリングや保存を行うことで、関連資料に含まれる関連文書に速やかにアクセスできます。

関連文書およびデータへのリンク

- 申請準備中、申請済み文書および翻訳済み文書など、申請情報に含まれる各文書の追加情報を参照できます。
- 申請や提出など、規制当局に関連する関係記録および文書をリンクすることで、トレーサビリティを確立できます。

他の提出データとの統合

- RIM Platform 内の既存の規制当局への申請プロセスに基づき、関連資料を自動生成します。
- RIM 内の既存の規制当局への提出プロセスに基づき、算出された関連資料のライフサイクルステータスを維持します。