

Integrierte Cloud-Softwarelösung für klinische Forschung und Datenmanagement

Dezentralisierung von klinischen Studien und Optimierung des Datenmanagements zur Steigerung von Agilität und Geschwindigkeit in der klinischen Forschung

Die steigende Nachfrage nach Real-world-Evidenz, Daten und strengen globalen regulatorischen Anforderungen macht die klinische Forschung komplexer und führt zu längeren Entwicklungszyklen für medizinische Produkte. Die Fähigkeit, Studienprozesse und Datenmanagement zu optimieren, ist von entscheidender Bedeutung, um Innovationen voranzutreiben und Medizinprodukte sowie Diagnostika schnell zu den Patienten zu bringen.

Die Vault Clinical Suite ist die erste Plattform in der Medizintechnikbranche, die CDMS, eTMF, CTMS und Zahlungsabwicklung kombiniert, um die umfassendste Suite klinischer Anwendungen in der Cloud anzubieten. Die Veeva MedTech-Cloud-Software trägt dazu bei, klinische Betriebsabläufe und Datenmanagement mit einer einzigen Informationsquelle und Kollaboration zu optimieren.

Mit dedizierten Anwendungen zur Verwaltung und Verfolgung aller klinischen Aktivitäten, einschließlich Studiendokumente, Sponsoren, Zahlungsmanagement und mehr, standardisiert die Suite von Anwendungen den gesamten klinischen Forschungsprozess.

Die Vorteile im Überblick

- **Beschleunigung der Studiendurchführung:** Ermöglicht technologiegestützte Prozessverbesserungen während der gesamten Studie, angefangen bei der Datenbankerstellung bis zur Überwachung.
- **Inspektionsbereitschaft in Echtzeit:** Verwalten von Daten in Echtzeit für bessere Entscheidungsfindung und Transparenz bezüglich des Studienstatus und der Berichterstattung.
- **Optimierung von Betriebsabläufen:** Eine Informationsquelle für gemeinsame TMF, CTMS und Standortzahlungen mit verbundenen Lösungen.
- **Vereinheitlichung von klinischen Daten und Betriebsabläufen:** Optimierung von Prozessen und Ermöglichung der Zusammenarbeit von Sponsoren, CROs und Standorten in der Cloud während des gesamten klinischen Studienprozesses.

Einsparungspotenzial

40%

Zeitersparnis beim TMF-Abgleich mit Vault eTMF

90%

Zeitersparnis bei der Vorbereitung von Überwachungsbesuchen

50%

schnellere Studienerstellung

Anwendungen der Vault Clinical Suite

- **Vault CDMS** – Beschleunigen der Studiendurchführung durch die Kombination von EDC, Codierung, Datenbereinigung und Berichterstattung
- **Vault eTMF** – Echtzeit-Inspektionsbereitschaft, volle TMF-Status-Sichtbarkeit, Zugriff für alle Studienpartner
- **Vault CTMS** – Eine einzige Informationsquelle für klinische Betriebsabläufe mit globaler Sichtbarkeit und End-to-End-Verwaltung des Studienprozesses
- **Vault Payments** – Schnelle Zahlungen an Forschungsstandorte und vollständige Transparenz für alle Studienpartner
- **Site Connect** – Verbindung von Sponsoren und Forschungsstandorten durch die Automatisierung des Informationsflusses

Funktionen und Vorteile

Vollständig konfigurierte Studien

Das Expertenteam von Veeva MedTech stellt vollständig konfigurierte Studien für Sponsoren und CROs bereit. Innovative Funktionen wie ein Regel-Engine für Prüfungen, Drag-and-Drop-Formulargestaltung und die selbst dokumentierende Spezifikationserstellung ermöglichen es Veeva, Studien schnell und effizient ohne Ausfallzeiten oder Migrationen zu erstellen.

Studienplanung und -sichtbarkeit

Planen und verfolgen Sie Meilensteine in Bezug auf studienbezogene Aktivitäten, um Ressourcen in klinischen Studien zu optimieren und proaktiv auf Ereignisse wie die Abstimmung der klinischen Lieferung mit Site-Initiationsbesuchen oder die Bewertung der Standortleistung in Studien vorzubereiten.

Eine zentrale Datenquelle für klinische Stammdaten

Gewährleisten Sie die Qualität von Daten in klinischen Anwendungen durch ein System zur Verwaltung von Stammdaten für Studien, Länder und Standorte.

Anpassungsfähig und flexibel

Optimieren Sie Ihre Betriebsabläufe mithilfe einer anpassungsfähigen und agilen Lösung, die sich mühelos den spezifischen Anforderungen Ihrer Organisation in Bezug auf klinische Studien, Studiendesigns, Therapiebereiche und Geschäftsprozesse anpasst. Führen Sie Protokolländerungen problemlos durch und eliminieren Sie die Notwendigkeit für manuelle Studienverfolgung.

Problemlose Optimierung für Ihre Studie

Vereinfachen Sie die Abläufe mit einer flexiblen, agilen Lösung, die sich mühelos an die einzigartigen klinischen Anforderungen Ihrer Organisation, Studiendesigns, Therapiebereiche und Geschäftsprozesse anpasst. Protokolländerungen können leicht umgesetzt werden, und die Notwendigkeit für manuelle Studienverfolgung entfällt.

