Rave Enroll®

Rave Enroll®是用于临床试验的创新型电子知情同意和患者入组系统。

:::medidata

解决方案介绍

Medidata Patient Cloud®: 为数字策略提供支持

快速统计

在全球范围内有 **450** 家临床研究中心 采用 Rave Enroll®系统

该系统提供 20 种语言

Rave Enroll®系统已有 **80** 个研究获得 IRB / REC 批准

80% 的大型制药公司使用

Rave Enroll® 系统

本地化: 文化和语言支持

英语葡萄牙语旁遮普语西班牙语匈牙利语德语汉语印地语希伯来语法语泰米尔语意大利语



可用性

视力受损者 可音频审核

不会书写者 可拇指指纹签名





易懂和易用性

记忆回溯



58%

*独立验证研究由加利福尼亚太平洋医疗中心研究所利用Rave Enroll®系统执行。

反馈

- Rave Enroll®系统的评分
 在 "容易使用" 到 "非常容易使用" 之间。
- 视频: "简单易懂。"
- 知识回顾: "测试我理解 情况的有用工具。"



患者使用

- 更好地解释风险和受益
- 通过互动工具和动画改善学习效果
- 支持语言本地化
- 使用常见且直观的触摸屏导航
- 可在任何移动设备和网络上使用



申办方使用

- 确保所有研究中心知情同意审核的 一致性
- 包括所有研究机构知情同意分析的 网页仪表板
- 降低监查和研究中心成本
- 将申办方审核的知情同意信息脱敏
- 确保获得必需的签名
- 管理知情同意修改



临床医生使用

- 简化患者筛选访视
- 降低监管稽查发现问题的风险
- "零损失"的文书工作
- 实时入组统计
- 可追踪电子签名

Rave Enroll®

Rave Enroll®是用于临床试验的创新型电子知情同意和患者入组系统。



设置

Rave Enroll®系统以"即用服务"的形式为临床试验提供服务,除无线网络连接外,申办方或研究机构无需提供任何基础设施。 Medidata 将协助每个研究中心进行设置,确保首次患者访视前实现连接和应用功能。

培训

为每个项目提供在线或现场培训,包括完整的用户指南、按需提供的培训视频以及个性化支持。研究中心、申办方、合同研究组织(CRO)和监查员都接受 Rave Enroll® 平台的培训,以确保受试者正确注册。

筛选

在 Rave Enroll® Patient Portal 上提供教育学习资料,研究中心能够在候选受试者到达研究机构之前对其进行预先筛选,以确保该研究适合该受试者参加,反之亦然。

知情同意

Rave Enoll®提供安全、合规的电子知情同意书,引导候选受试者通过知情同意流程,使用经科学验证的方法来确保提高理解程度,从而保证更高的理解水平。

受试者

Rave Enroll®不仅仅支持初始知情同意,还可以为受试者提供修正的知情同意书、二次知情同意以及所需的患者权利和隐私文档,并在整个研究期间进行管理。受试者可后续管理对未来的生物或遗传学研究的知情同意。

报告

每项由Rave Enroll®提供支持的研究均提供了实时研究指标和报告访问。Rave Enroll®提供更新结果和关键指标,以帮助申办方、研究机构、CRO和监查员进行沟通和协作,管理入组流程。



关于Medidata

通过为临床研究提供业界领先的基于云计算的解决方案,Medidata 正在重塑全球药品研发的概念。通过先进的应用程序和智能数据分析,Medidata 推动全球生命科学客户(包括近 1000+家全球性制药公司、创新生物技术企业、诊断和设备工厂、领先的学术医学中心以及合同研究组织)实现科学目标。

Medidata Clinical Cloud® 为临床试验带来前所未有的高质量和高效率,让客户尽早、尽快做出更明智的决策。我们拥有无可比拟的临床试验数据资源,可以提供意义深远的见解,为未来的增长铺平道路。Medidata Clinical Cloud 是 18 家位列全球前 25 名的制药公司所采用的主要技术解决方案,使临床试验的研究设计、规划以及执行,管理和报告均得到提升。

bd.china@mdsol.com 010-57306115