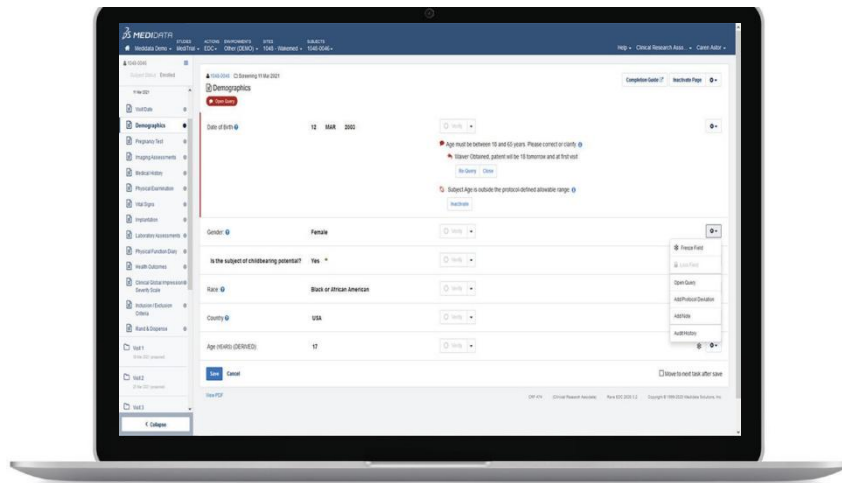


集临床研究数据采集、管理、清理与报告于一体的领先产品

Medidata Rave EDC（电子数据采集）是领先的临床数据管理系统 (CDMS)，用于采集、管理、清理和报告研究中心、患者和实验室报告的数据。Rave EDC 是 Medidata Clinical Cloud™ 的基石，后者作为统一的临床研究平台，可简化工作流程，消除数据核对的需要，提供跨职能（患者、研究中心、数据管理、监控、临床供应等）和跨研究项目的数据洞察分析。



产品优势

Rave EDC 为申办方、CRO 和研究中心提供以下多种优势：

加速研究项目启动和锁库

- 利用全局库 (Global Library) 实现标准化，可跨研究项目重复使用；利用内置的字段和表格编辑检查，减少定制功能的需求
- 可配置，并在研究项目构建时与 UAT（用户接受性测试）执行交互式实施
- 批量更新任务大大降低数据锁库时间

灵活处理研究项目的中期变化

- 无需系统停机，便可实施方案修订与递增变更
- 对于适应性试验，管理工具可以利用完整的稽查记录跟踪，在部署前对变更进行配置和测试，从而针对研究项目设计的所需调整实现精细化管理
- 根据 IRB 的批准情况，跨受试者和研究中心管理多个版本的方案，并能不同版本之间转移受试者

改善研究中心体验和绩效

- 对于全球研究项目，可在研究中心项目层面显示本地语言的翻译表格，并且可从单一数据库中集中查看输入的数据。
- 利用电子教学提供的体系化、本地化、按需学习的在线课程，可以提高研究中心的培训效率、经济性和合规性
- 研究中心用户拥有单一的用户名和密码，可用于所有研究项目

利用 Medidata Clinical Cloud, 实时生成深入洞察

- 实时查看工作流程、研究项目和研究中心绩效的数据，试验期间可随时报告或提取全部的试验数据集
- 从 Medidata 任何产品 (Rave RTSM、Rave eCOA、Rave eConsent、Rave Imaging) 或连接到 Medidata 平台的外部系统中采集的数据，均可自动用于报告和提取，无需进行数据核对

特性

中心化管理

通过 Cloud Administration，管理所有 Rave EDC（以及 Medidata Clinical Cloud 的其他产品）研究项目的用户、角色、研究项目和研究中心

实时的数据验证

确保数据在输入时即准确无误，以免在表单表格保存后才进行修正

批量操作

消除重复点击才能设置数据状态的情况，利用数据和研究项目管理员加快数据输入和验证

智能编码

通过 Rave Coder，根据编码建议自动或手动对术语进行逐字编码

报告和分析

利用仪表盘、标准/临时报告、从报告到相关表格的一键式访问，提供实时的研究项目洞察分析，从而推动明智的决策

互操作性

通过复杂且安全的集成，输入或提取任何外部系统的数据

Rave EDC 卓越的用户体验：

64%

缩短的研究项目创建时间

20%

减少的总体质疑数量

44%

加快的数据库锁定

Medidata 优势

Medidata 备受全球领先的生物制药和临床研究组织青睐，这背后的原因深深植根于他们对 Medidata 无可比拟的经验与专业度的信赖，更得益于我们超过 23000 项研究和 700 万患者验证的临床试验技术。

Medidata Rave EDC 覆盖 I-IV 期研究项目和全部治疗领域，可为客户提供以下功能：

- 灵活执行：快速部署和升级，减少研究项目的建立时间，加快数据库锁定
- 使用最干净的数据：实时的数据验证和精确编码
- 管理复杂度和规模：无论复杂度，从最简单的方案到最复杂的方案或适应性试验，都能轻松管理；既能管理罕见病研究项目中的小型患者群体，又能管理超大型试验

作为达索系统公司旗下公司，Medidata 正在引领生命科学领域的数字化转型。

如需了解更多内容，请前往官方网站 www.medidata.com/cn，关注我们 @medidata。请联系 bd.china@medidata.com | 010-65368327