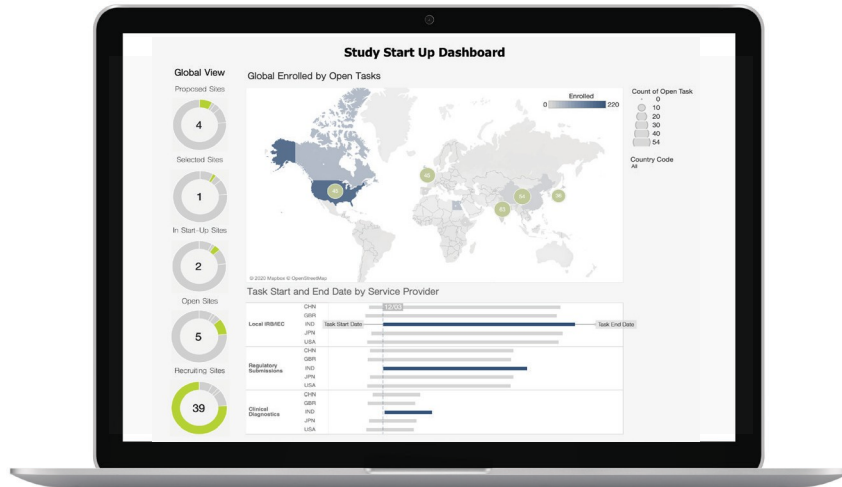


Rave CTMS

为您的试验提供数字化监管的一站式平台



临床试验的运营效率是能否实现按时、按预算交付患者高质量治疗的关键。一家公司如果具有稳健的流程和技术来支撑研究项目启动、活动监控监管、风险管理和健全文档管理，则可以迅速适应日益变化的临床试验发展形势和与之相伴的复杂度。所有这些技术的中心都指向了动态的现代临床试验管理系统 (CTMS)。

作为事务处理中心，Rave CTMS 构建于 Medidata Clinical Cloud™ 统一平台，能够原生地、智能地连接各 workflow，提供数据驱动的洞察分析，并促进协作——这些价值同时得益于统一平台化的数据采集。

产品优势

中心化数据洞察和基于风险的分析

- 从基于简单计算的静态数字转型到智能的风险检测和可操作性数据
- 通过强大的看板和报表功能展现细化的以及全局化的研究绩效图
- 利用一流的数据科学，加速提供可操作的洞察分析结果

为优化临床运营提供端到端的流程

- 全面、可调整的工作流程，涵盖研究启动到结束整个过程
- 独特的功能，以简化患者、研究中心和申办方/CRO 的参与过程
- 强大的平台，实现“一个团队”的临床运营方式

智能的自动化工作流程

- 以用户为中心的工作流程，只需录入一次数据便可在各处使用
- 集中识别数据引发的问题，并在其演变为棘手问题前分配到人员进行及时补救
- 文档管理工作流程，包括启动、监管和监查相关文档，可自动填充关键内容、将文件自动归档到 eTMF。

规模化经验

- Medidata 拥有超过 20 年的丰富经验和 3000 多名专注于生命科学研发的员工，为您提供创新而新颖的工作方式。

特性

数字化监管需要一套广泛而聚焦的工作流程，从而为试验运营提供全面、可调整的支持。Medidata 量身定制的 CTMS 模块与精简的数据架构相统一，只需输入一次主数据，便可用于所有应用程序。

仪表盘可在研究项目层面实现监查、
监督和风险检测分析

具备开箱即用、个性化报表功能

为研究项启动阶段提供里程碑管理和
文档追踪

监控工作流程，并将文档自动归档
到eTMF

Medidata 优势

Medidata 提供的数字技术解决方案可支持试验设计到执行的关键流程，同时实现这些功能的无缝本地连接。Medidata Clinical Cloud 平台支持从任何源中收集密集的实时数据，让您充分利用强大的分析来执行有效的试验策略。

Rave CTMS 通过完善试验设计和早期风险及问题检测，彻底颠覆了申办方/研究中心在现场和远程意义上的关系，令您的研究团队得以将更多的时间投入到患者护理中。

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](mailto:bd.china@medidata.com)。请联系 bd.china@medidata.com | 010-65368327