

Intelligent Trials: 基于业内最丰富的跨行业、跨研究项目生命周期的实时数据展开分析

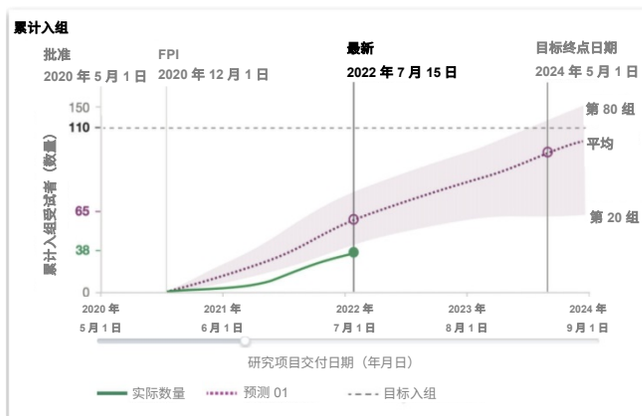
Medidata AI 的 Intelligent Trials 解决方案基于 25,000 项临床试验（其中 7,000 项正在开展）的行业领先数据、约 700 万名患者数据以及 145 多个国家超过 33,000 家机构，提供分析平台，以提高试验的速度、成功率和质量。

Intelligent Trials 解决方案可帮助您完善试验计划、优化中心选择和入组决策，在试验启动后进行实时深入的分析。此外，我们的专家团队将利用我们的数据和能力提供定制化的参与方式，包括定制数据整合、分析和决策支持，以满足围绕试验计划、加速和补救的特定客户需求。

Intelligent Trials 独特的性能数据与高级分析增强了整个临床试验生命周期的决策能力。



输出示例：
全球范围内覆盖的临床研究中心和绩效数据



输出示例：
实际入组与预测入组的累计入组数量

为何选择 Intelligent Trials

灵活可靠：

在试验计划、中心选择和入组决策方面，成功加速试验进度。

看得见的试验：

与行业早先相比，能够深入了解试验中发生的情况，以节省成本，避免不必要的试验延期。

竞争优势：

在竞争激烈的新适应症领域中，动态引导试验概貌，更快地找到患者治疗方案

产品特性

试验、研究中心与研究者分析：

- 25,000 余项临床试验历史绩效指标，涵盖研究项目、国家/地区、研究中心水平和相关研究者等方面
- 基于对 130 余项适应症的预测入组模型确定研究中心排名
- 专有中心饱和度指标

预测与再预测：

- 提供带有置信区间与情景分析的入组预测
- 里程碑事件预测（如 FPI、LPI）
- 研究项目和国家/地区层面的预测粒度
- 基于研究实际入组情况和行业条件变化开展再预测

实时的研究分析

- 以预测进展为基准，实时追踪开展中的研究项目，并与竞争研究项目进行比较
- 研究项目、国家/地区和研究中心层面的粒度
- 所选研究中心与类似试验的相关阻塞程度

为何选择 Intelligent Trials?

客户使用 Intelligent Trials 可获取独一无二的跨行业数据，完善试验计划，加快研究执行过程。

- 全球前 10 的制药公司：在同一方案的行业数据之外获得了 76% 的递增数据
- 全球前 10 的制药公司：在竞争白热化的适应症领域，关键研究进程加快了 6 个多月
- 全球前 10 的 CRO：研究机构列表全面增加 46%，其中包括 CRO 此前不曾了解的新研究中心
- 全球前 10 的 CRO：为改善预测建模提供了 3 倍量的研究中心历史资料

作为法国达索系统全资子公司，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，或联系我们 medidata.bd.china@3ds.com | 010-65368327