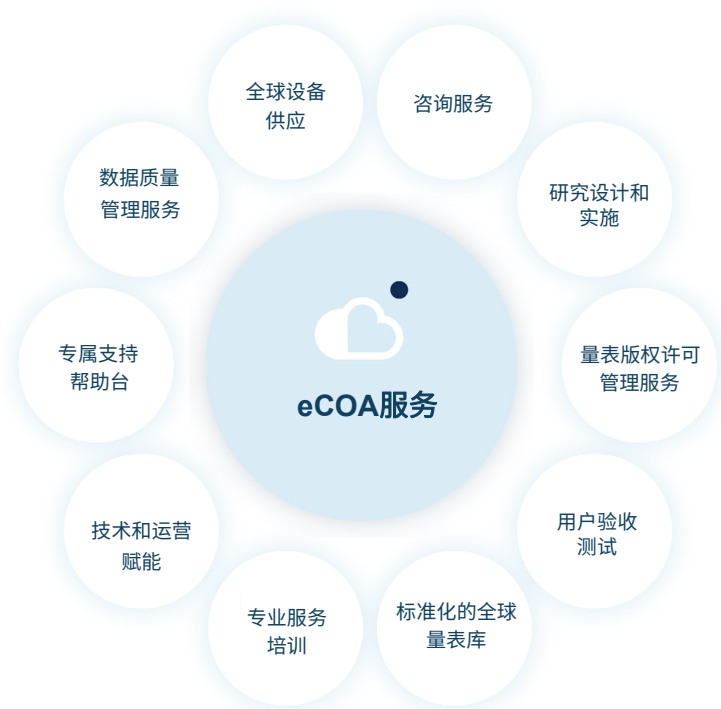


利用Medidata专业服务， 简化eCOA实施

利用Medidata专业服务，精简并优化您的eCOA（电子临床结局评估）实施，我们的本地专家团队将与您密切合作，为您提供全过程、全方位的支持。

我们提供灵活的实施选项，通过简化规范和减少自定义功能来缩短所需时间并降低风险。我们灵活的核心结构和方法能够确保高效的伦理委员会批准，并在需要时提供屏幕截图以便提交，从而满足各国首例患者入组时限。在Medidata平台的支持下，我们的专业服务将助您以更低的成本实现卓越的数据质量和无与伦比的可靠性。



Medidata eCOA专业服务特色

咨询服务（全球量表库）

- 提供eCOA专家和战略咨询
- 利用全球eCOA量表库提供基于经验的咨询支持
- 在整个项目生命周期内提供贴合真实世界的专业化部署和实施，确保客户顺利采用

研究设计和实施

- 主导eCOA设计讨论并确认规范
- 根据研究需求配置eCRF、逻辑核查和定制内容
- 支持交互式审查和部署

量表版权许可管理服务

- 检索量表版权许可要求
- 在研究团队和版权方之间进行采购联络
- 协调版权方进行审查和批准

用户验收测试（UAT）

- 设计并提供经客户批准的测试计划和脚本，以执行UAT
- 支持跟踪和解决UAT发现的问题

Medidata eCOA专业服务特色

专业服务培训

- 为研究中心和患者用户提供丰富的培训材料
- 参与研究者会议
- 为终端用户提供个性化专业培训

全球设备供应

- 管理研究设备配置、预装、贴标和质控
- 管理全球各地研究中心的设备配送、更换和归还

专属支持帮助台

- 为患者、研究中心、CRO和申办方提供全天候多语言支持

技术和运营赋能

- 赋能客户执行全生命周期eCOA研究管理

数据质量管理服务

- 制定数据管理质量计划（DMQP），包括数据提取预期、标准报告、数据传输、质询管理和KPI报告

以可衡量的效益实现成功 来自领先制药企业的eCOA实施成果*

12

项目启动至上线
仅12周**

98%

使用电子日志，
依从性达98%

<3

UAT至上线仅
不到3周

60%

数据修正率降
低60%

98%

eCRF重新利用率达98%

100%

数据采集时间
缩短100%

58%

数据清理时间
缩短58%

项目时间进度受到研究构建复杂性、量表版权许可、所需翻译语言数量和客户参与因素的影响。

* 来自2023年内部分析的指标

** 12周完成美英版eCOA上线

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 | 010-85418327