

eCOA（电子临床结局评估）

eCOA正在变革申办方、CRO和研究中心从患者、医生和护理人员处收集电子数据的方式。Medidata的eCOA解决方案通过Designer构建，让申办方和CRO合作伙伴能够通过直观的可视化拖放模板和流程搭建工具实现丰富的患者体验。通过myMedidata，患者能够使用手机App或者任何联网设备轻松完成其研究任务。

作为统一的Medidata Platform的一部分，eCOA通过灵活的部署选项、开创性的全球量表库以及本土专业服务和技术支持改善您的研究项目启动体验。



解决方案核心竞争力

研究构建时间缩短达50%

升级患者体验

定制配图量表、参考图像和用药说明为患者提供更完备的情境信息，打造更丰富的患者体验

多种参与方式

一体化的研究体验，允许患者自由选择参与试验的方式（App端、网页端或现场面对面）

与Medidata Platform平台相统一

在Medidata Platform上运行，并直接同步于Rave和Patient Cloud解决方案

全程倾力支持

为申办方配备经验丰富的本土服务团队，为患者和研究团队开通24小时服务热线

解决方案特点

患者

灵活易用

- 可通过网页和任何iOS或安卓设备上的App访问
- 单点登录，支持生物特征身份验证（FaceID或TouchID）
- 可在网页和应用程序间交互跟踪患者进程
- 试验活动通知清晰明了，新任务无缝衔接

申办方

研究构建时间缩短达50%

- 使用IRB/EC批准的量表（包括译本）加快构建eCOA
- 更强大的配置工具，减少定制开发
- 加速新增语言上线
- 复用全球量表库建表，省力省时间

研究中心

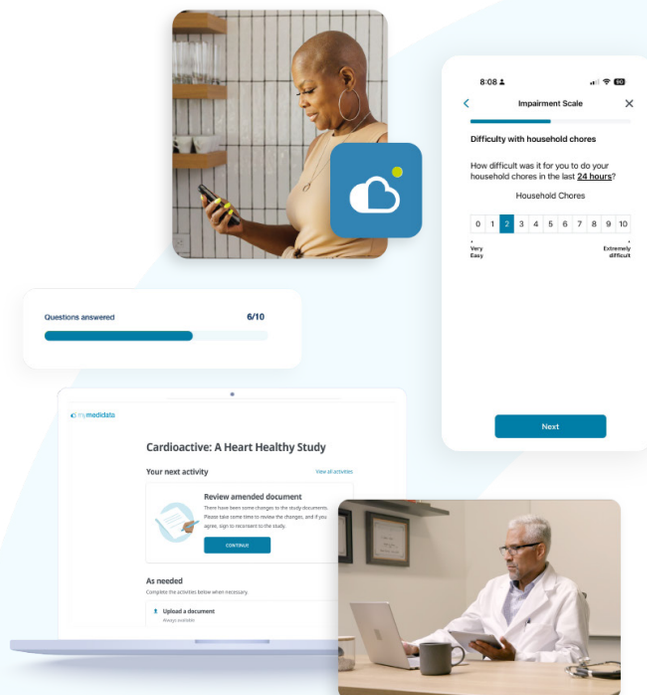
患者数据的全方位视图

- 单一数据源，消除重复录入与反复核对
- 统一平台连结研究中心与患者
- 汇集主观和客观数据，构建完整的患者档案
- 电子源数据，消除SDV，减少质询，提升数据质量

Medidata独家优势

20多年来，作为您值得信赖的合作伙伴，Medidata通过可扩展的基于云的临床试验平台持续推动变革和创新。现在，患者能够随时随地参与您的临床试验，而您的研究团队也得以持续协调和分析传统研究中心之外的数据。

eCOA通过单个统一的平台打破了传统临床试验的障碍，无论患者身处何地，该平台均能轻松采集患者数据。整体研究体验的提升有利于提高患者依从性，同时加速试验进程，降低研究中心和申办方的总成本。



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

版权所有2024 Medidata Solutions, Inc.，法国达索系统全资子公司