

Medidata Consent – 간편하고 직관적인 환자 동의 솔루션



Medidata Consent는 Medidata Patient Experience의 일부로, 혁신적이고 환자 친화적인 전자 동의 및 환자 등록 시스템입니다. 멀티미디어 기술을 활용해 환자에게 임상시험의 핵심 요소를 교육하고 안내합니다.

Consent를 통해 기관은 Medidata 앱을 활용하여 환자에게 정보를 제공하고 동의를 받을 수 있으며, 업계 유일의 종합 기관용 포털로 임상 사이트 운영을 간소화하고 연구 효율을 높이며 환자 참여를 촉진합니다. Consent는 환자, 기관, CRO, 스폰서 모두에게 통합된 등록 경험을 제공함과 동시에, 연구팀이 동의 및 재동의 과정에서 트렌드와 인사이트를 파악할 수 있는 추가적인 분석 데이터를 제공합니다.

제품 강점

효율성 향상

- eConsent 연구 및 사이트 설정 기간을 수개월에서 수주로 단축
- 소아, 다중 군 연구, 사전 선별 시나리오 등 복잡한 연구 설계 지원
- 사용자 친화적 설정 기반의 확장 가능한 플랫폼

환자 경험 개선

- 연구 목적, 위험, 이점, 책임 등에 대한 환자 이해도 향상
- 임상 환경을 넘어 실제 임상 데이터(RWD)를 안전하게 공유 가능
- 동의 과정 중 다수의 라이브 화상 방문 지원

투명성 강화

- 검증된 전자 서명을 통해 규제 준수를 보장
- 재동의가 필요한 환자에 대해 임상자에게 자동 알림 전송
- 모니터링 운영 최적화를 통해 리스크 완화

시험기관 생산성 개선

- Rave EDC, RTSM, eCOA와 통합 운영
- 시험기관이 각각의 애플리케이션 로그인 횟수 감소
- Medidata SiteTech 위원회와의 협업을 통해 개발

주요 기능

뛰어난 유연성을 기반으로 환자와 시험기관이 시험 일정을 단축하고, 시험기관 부담을 완화하며, 전반적인 환자 경험을 개선할 수 있도록 지원합니다.

통합 접근법

- 서명된 종이 문서를 스캔·업로드하여 환자 추적 및 재동의 가능
- 상세 환자 프로필을 공유하여 알림 전송 및 평가 모니터링

소아 동의

- 연령에 맞춘 워크플로우와 통합 전자서명을 통해 동의 자동화
- 시험기관 동의 상태와 시험 진행 상황을 추적할 수 있는 도구를 통해 시험 감독을 강화

임상의 주도 동의

- 임상의가 필요한 동의 문서 또는 선택적 문서를 선택하여 개인화된 동의 과정 제공
- 복잡한 다중 코호트 연구 요구사항을 손쉽게 관리하여 유연성 제공

전담 환자 경험 헬프데스크

- 시험기관, 의뢰자, 환자에게 포괄적인 지원 제공
- 임상시험 전반에서 효율적인 배포와 빠른 기술 도입을 보장

메디데이터를 선택해야 하는 이유

Medidata Consent는 Medidata Patient Experience의 일부로, 혁신적이고 규제 준수를 갖춘 환자 친화적 전자 동의 시스템입니다.

Medidata Patient Experience는 임상시험 여정의 모든 단계에서 환자 참여를 높이고, 임상시험 참여를 간소화하며, 연구 성과를 개선하는 엔드 투 엔드(end-to-end) 기술 솔루션입니다. Medidata 플랫폼과 완전히 통합되어, 사전 연구 설계, 환자 동의 및 참여, 연구 종료 후 활동까지 하나의 원활한 경험으로 통합합니다.

Patient Experience는 환자 부담을 줄이고 지능형 워크플로우를 통해 기관을 지원함으로써, 컴플라이언스 준수, 환자 유지율, 연구 효율성을 높입니다.

