

Medidata Consent

简化入组流程

对许多研究中心而言，知情同意过程所耗费的时间远超预期。

Medidata Consent是Medidata Patient Experience的重要组成部分，是一款患者友好的创新型电子知情同意与患者入组系统。该系统借助多媒体技术，帮助患者了解并掌握临床试验的关键要素。

通过Medidata App——业内唯一面向研究中心的综合门户，Medidata Consent赋能研究中心向患者介绍并获取知情同意，从而简化临床研究中心运营，提高试验效率，并改善患者参与度。Medidata Consent为患者、研究中心、CRO和申办方打造了统一的入组体验，同时向研究团队提供额外的试验分析数据，助力其理解知情同意及重新同意过程中的趋势与见解。



产品优势

更高的效率

- 将电子同意的研究和中心启动时间从数月缩短至数周
- 支持复杂的研究设计，如儿科试验、多臂试验和预筛选场景
- 可扩展的平台，配置简单易用，无需自行搭建

更好的患者体验

- 加深患者对研究目的、风险、获益和责任的理解
- 通过数据集成，使患者能够安全地共享临床环境之外的真实数据
- 在知情同意过程中支持多次实时视频访视

更高的透明度

- 通过合格的电子签名确保合规性
- 当需要再次获取患者同意时，向临床医生自动发送通知
- 优化监查操作以降低风险

更高的研究中心生产力

- 作为Rave、RTSM和eCOA的统一组成部分
- 减少研究中心登录不同应用程序的次数
- 与Medidata的SiteTech Board合作开发

功能亮点

秉承最大灵活性的设计理念，助力患者和研究中心全面获益，缩短试验周期、减轻研究中心负担并改善整体患者体验。

统一的工作方法

- 扫描并上传手写签名文件，实现患者跟踪和重新同意
- 共享详细的患者档案，用于发送提醒和监查评估

患儿本人同意

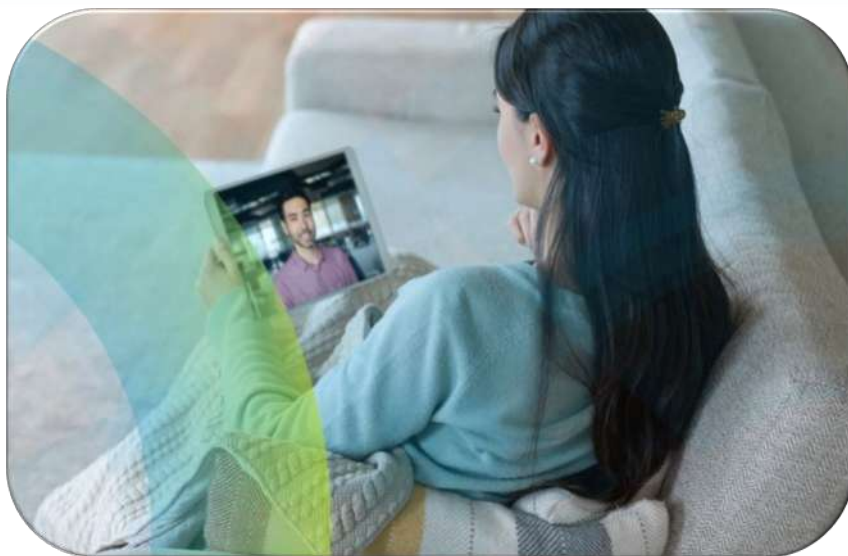
- 通过年龄适配的工作流程和集成的电子签名实现自动知情同意
- 通过工具增强试验监督能力，跟踪各研究中心的同意状态和研究进展

临床医生主导的知情同意

- 允许临床医生选择必需或可选的知情同意文件，实现个性化知情同意流程
- 轻松管理复杂的多队列研究要求，实现最大灵活性

专属的患者体验支持帮助台

- 为研究中心、申办方和患者提供全面支持
- 确保在临床试验中高效部署并加快技术采用



Medidata独家优势

Medidata Consent是Medidata Patient Experience的重要组成部分，是一款创新、合规、患者友好的临床试验电子知情同意系统。Medidata Patient Experience是一套覆盖临床试验全程的端到端技术解决方案，可改善患者参与、简化临床试验参与流程并改善试验结果。该方案完全集成于Medidata Platform，将试验前研究建库、患者知情同意与参与和试验后随访无缝连接。通过减少患者负担和赋能研究中心的智能工作流，Medidata Patient Experience提升了患者依从性、保留率和试验效率。

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，关注Medidata官方微信公众号。联系我们: medidata.bd.china@3ds.com | 010-85418327

© 2026 Medidata 版权所有

