



プレスリリース

報道関係者各位

2020年3月25日
Veeva Japan株式会社

Veeva Clinical Network により
後期第2相試験での被験者の同意を初めてデジタルで取得

～ Veeva eConsent を利用することで被験者はより簡単に内容を把握して
電子インフォームドコンセントを受けることができますようになります。
この画期的成果を受けて、ペーパーレスで患者中心の臨床試験へと業界の移行が加速。～

Veeva Systems【NYSE:VEEV】(本社：カリフォルニア州プレザントン、日本法人 本社：東京都渋谷区、日本法人代表取締役：岡村 崇、以下 Veeva) は、Veeva Clinical Network 内に含まれる **MyVeeva for Patients** アプリケーションの1つである Veeva eConsent を利用して、被験者から初めて Crofoot Research Center で実施される早期臨床試験への電子同意の取得処理を完了したと発表しました。Veeva eConsent は、同意取得プロセスを手作業と紙ベースからエンドツーエンドのデジタル体験へと変革する、試験実施医療機関と被験者向けの初の実証済みアプリケーションです。被験者はモバイルデバイスで文書やプロトコルの確認と同意ができるため、被験者も試験実施医療機関も利便性が向上します。(本リリースは、Veeva 米国本社が発表した報道資料の抄訳です。原文は[こちら](#)からお読みいただけます。)

原文：<https://www.veeva.com/resources/first-patient-completes-digital-consent-with-veeva-clinical-network-in-phase-2b-study/>

Crofoot Research Center の CCRA、ACRP-CP、プロジェクトマネージャーである Charles Sydnor 氏は次のようにコメントしています。「業界が被験者と臨床研究のために紙の同意書か

らデジタルの同意書へと移行できるよう、Veeva eConsent を最初に使用する試験実施医療機関の1つとして Veeva と連携してサポートできることをうれしく思います。Veeva eConsent によって被験者の参加プロセスが容易になるうえ、私たちが抱える紙の使用や保管場所といった問題を解消し、研究範囲を広げることができます。」

COVID-19 により、業界では臨床試験の分散化、試験の安定した継続、スタートアップの迅速化、試験実施の改善などを実現するデジタルソリューションへの移行が加速しています。

Veeva eConsent でデジタル同意文書の作成、承認、交換を行うことにより変革を実現します。試験実施医療機関は、治験依頼者を問わず臨床試験用アプリケーションを使用できるため、よりスムーズに連携して迅速化するために同意文書から試験実施医療機関ファイル(ISF) への流れを自動化できます。

Veeva eConsent を使用すると、治験依頼者は被験者の同意状況、日付、バージョンをリアルタイムに確認できます。また、試験情報はモニターにリモートで表示されるほか、試験実施医療機関のスタッフも試験情報にリモートでアクセスできます。管理業務に費やす時間を削減することで、試験全般にわたり試験実施医療機関と被験者とのエンゲージメントを高めます。

Veeva の MyVeeva for Patients 担当ヴァイスプレジデントである Tim Davis は次のようにコメントしています。「構想からわずか 6 カ月で被験者に初めて Veeva eConsent を使っていただきました。将来のペーパーレスな患者中心の臨床試験に向けた大きな一歩であり、この意義あるビジョンの実現に役立つ技術革新を今後も業界にもたらしていくことに、弊社は引き続き注力していきます。」

4 月 29 日に**開催予定のウェビナー**では、Crofoot Research Center から Veeva eConsent による効率的な臨床試験の実施方法についてお話いただき、治験依頼者と試験実施医療機関、被験者をつないで臨床試験を加速させる業界唯一のソリューション、Veeva Clinical Network の詳細をご紹介します。

MyVeeva for Patients: <https://sites.veeva.com/products/myveeva/>

開催予定のウェビナー: <https://go.veeva.com/l/28972/2021-03-08/9461yw>

【Veeva Systems 社について】

Veeva Systems 社はグローバルなライフサイエンス企業向けにクラウドベースのソフトウェアを提供するリーディングカンパニーです。世界最大規模の製薬会社からバイオテクノロジー分野の新興企業まで、975 社を超える顧客に技術革新への取り組みや卓越した製品力によって、お客様の成功にコミットする様々なサービスを提供しています。パブリック・ベネフィット・コーポレーション企業として Veeva は、顧客や従業員、提携企業、株主、サービス提供業界を含むすべてのステークホルダーの利益バランスを保つことにコミットします。詳しくは、<https://veeva.com/jp/>をご覧ください。

【Forward-looking Statements】

This release contains forward-looking statements, including the market demand for and acceptance of Veeva's products and services, the results from use of Veeva's products and services, and general business conditions (including the on-going impact of COVID-19), particularly within the life sciences industry. Any forward-looking statements contained in this press release are based upon Veeva's historical performance and its current plans, estimates, and expectations, and are not a representation that such plans, estimates, or expectations will be achieved. These forward-looking statements represent Veeva's expectations as of the date of this press announcement. Subsequent events may cause these expectations to change, and Veeva disclaims any obligation to update the forward-looking statements in the future. These forward-looking statements are subject to known and unknown risks and uncertainties that may cause actual results to differ materially. Additional risks and uncertainties that could affect Veeva's financial results are included under the captions, "Risk Factors" and "Management's Discussion and Analysis of Financial Condition and Results of Operations," in the company's filing on Form 10-Q for the period ended October 31, 2020. This is available on the company's website at veeva.com under the Investors section and on the SEC's website at sec.gov. Further information on potential risks that could affect actual results will be included in other filings Veeva makes with the SEC from time to time.

【本件に関するお問い合わせ先】

Veeva Japan 株式会社

〒150-0013 東京都渋谷区恵比寿1-19-19 恵比寿ビジネスタワー5階

TEL : 03-6721-9800 FAX : 03-3449-7800 E-mail : japan.info@veeva.com