

Veeva Development Cloud

製品ライフサイクル全体を支える オペレーティングシステム

Veeva Development Cloud は、臨床開発、品質、薬事、安全性、コマーシャルの各業務で使用するアプリケーションを統合したオペレーティングシステムで、企業がエンドツーエンドのビジネスプロセスを推進できるよう支援します。今日では、製品開発と製造のシステムが十分に統合されていないため、非効率が生じ、重要なオペレーションの速度が低下しています。Veeva は、単一のクラウドプラットフォーム上で連携された統合アプリケーションスイートを提供する初の、そして唯一の企業です。このアプリケーションスイートを利用することで、企業はコンテンツとデータをグローバルで一元管理でき、効率とコンプライアンスを向上させることができます。

Vault Connections

Vault Connections は、Veeva が提供する統合化機能で、データや文書を Clinical、Quality、Regulatory、Safety および Commercial の各 Vault 間でシームレスに転送することができます。サイロの解消、可視性の向上、手作業の自動化により、部門横断的なビジネスプロセスをスリム化できるように設計されています。利用可能な Vault Connections の全リストは、[Development Cloud のページ](#)をご確認ください。

クリニカルデータ



クリニカルオペレーション



品質



レギュラトリー



医薬品安全性



VaultConnections

Vault Platform

Vault Clinical Data Management

クリニカルデータ用の最新の革新的なアプリケーションにより、臨床試験のタイムライン管理を迅速化します。Vault Clinical Data Management Suite (Vault CDMS) は、これまでのデータマネジメントの概念を覆し、クリニカルチームが今日の臨床試験を俊敏かつ迅速に管理できるよう支援します。

Vault EDC

臨床試験データを収集、クレンジング、レビューします。

Veeva CDB

あらゆる臨床試験データを一括して管理します。

Vault Coder

臨床用語のコーディングを迅速化します。

Vault Clinical Operations

クリニカルオペレーション向けアプリケーションを単一のクラウドプラットフォームに統合した唯一のスイートです。臨床試験のスタートアップ、eTMF、CTMS、Payments、Site Connectなどに関するクリニカルオペレーション向けアプリケーションを単一のクラウドプラットフォームに統合した、業界初で唯一のスイートです。試験の実施を迅速化し、リアルタイムの可視性を実現します。

Vault Study Startup

試験実施医療機関のスタートアップに要する時間を短縮します。

Vault CTMS

プロアクティブな臨床試験管理を実現します。

Vault eTMF

積極型 'active' eTMFにより、リアルタイムの査察準備体制を実現します。

Vault Payments

臨床研究機関への支払いを迅速化します。

Vault eConsent

患者体験を向上します。

Vault Site Connect

臨床試験情報の共有を自動化します。

Vault Quality

最先端の品質マネジメントを実現しながら、コンプライアンス遵守とオペレーションのイノベーションを推進します。Vault Quality スイートアプリケーションにより、品質プロセスとコンテンツをシームレスに管理できます。すべての関係者が信頼できる唯一の情報源にアクセスできるため、可視性と管理性を向上できます。

Vault QMS

すべての品質プロセスを容易に管理できます。

Vault Product Surveillance

医療機器の市販後調査を簡素化します。

Vault QualityDocs

あらゆる GxP 文書を管理できます。

Vault Station Manager

製造現場に適切なコンテンツを提供します。

Vault Training

コンプライアンスの確保とロールベースの資格管理を実現します。

Vault Learn GxP

資格認定 GxP の e ラーニングコースを提供しています。

Vault Validation Management

バリデーションの実施をペーパーレス化します。

Vault RIM

統合化された RIM により、レギュラトリ部門が業務を迅速かつ俊敏に行えるようになります。単一の統合 RIM プラットフォーム内で、計画立案、実施および監督など、薬事関連のあらゆる業務を管理します。

Vault Registrations

製品ポートフォリオ全体の申請状況を管理します。

Vault Submissions

申請書類を迅速に作成できるようにします。

Vault Submissions Publishing

申請書類を作成する際のパブリッシングを自動化します。

Vault Submissions Archive

パブリッシュした書類をクラウドで安全にアーカイブします。

Vault Safety

Veeva Vault Safety は、有害事象の収集や管理、リアルタイムでのオーバーサイトを行う唯一の最先端アプリケーションです。

Vault Safety

有害事象をリアルタイムに管理、オーバーサイトを行います。

Vault SafetyDocs

ファーマコビジランスのコンテンツを一元管理します。

Vault Signal

検出からリスク評価と軽減まで、シグナルを管理します。