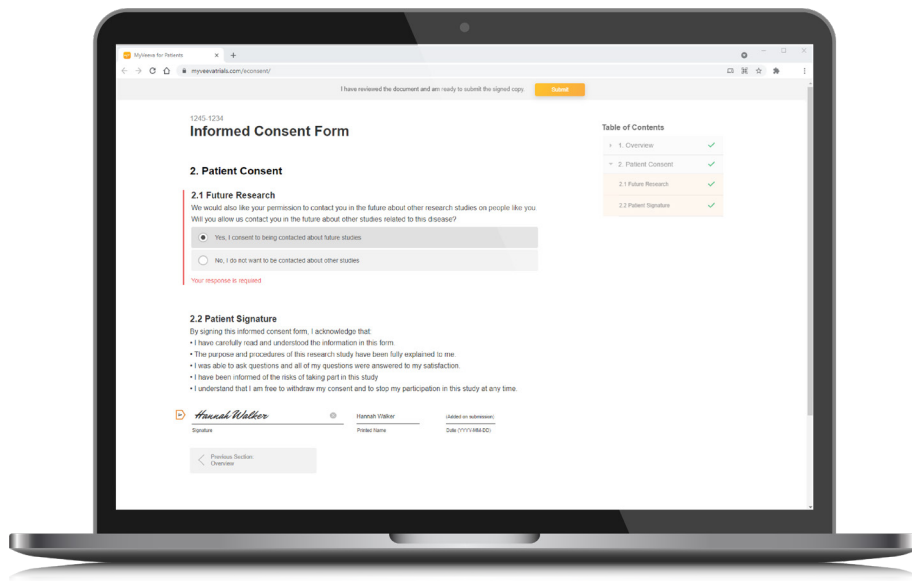


# Veeva eConsent

## 개요

Veeva eConsent 는 시험대상자 동의서 설정, 완료, 검토 작업을 간소화함으로써 관리 부담을 줄이고 시험기관 및 연구 팀의 규정 준수를 보장합니다.

Veeva eConsent 를 사용하는 연구 팀은 시험대상자가 주요 정보에 액세스하고 동의서를 전자적으로 완료할 수 있는 사용자 친화적인 애플리케이션을 통해 임상시험에 보다 쉽게 참여할 수 있도록 지원할 수 있습니다.



## 장점

### 시험대상자 환경 개선

시험대상자는 MyVeeva for Patients 앱을 통해 자신의 기기에서 직접 편리하게 연구 문서에 액세스할 수 있습니다.

### 시험기관의 업무 부담 경감

시스템 또는 애플리케이션을 추가할 필요 없이 모든 연구에 하나의 eConsent 시스템을 사용함으로써 관리 부담이 줄어듭니다.

### 더욱 신속하게 연구 진행

부담스러운 수동 프로세스를 없애 시험대상자 동의서 양식(ICF) 작성 및 검토 업무를 가속화합니다.

### 규정 준수 강화

동의서 상태에 대한 완전한 가시성을 확보하여, 동의서 모니터링을 간소화하고 연구 규정 준수를 보장합니다.

## 특징

### 포괄적인 eConsent 플랫폼

전자동의 전 과정에서 임상시험 의뢰기관, 시험기관, 시험대상자를 원활하게 연결하는 통합 시스템

### 유연한 동의 옵션

어떤 기기에서든 직접 또는 원격으로 eConsent 를 활성화할 수 있습니다. 서명된 ICF 사본은 시험대상자의 애플리케이션에 저장되어 언제든지 다운로드할 수 있습니다.

### 작성 및 검토 주기 단축

사용하기 쉬운 편집 도구를 통해 동의서 템플릿을 만들고 재사용함으로써 동의서의 작성, 검토 및 승인을 간소화할 수 있습니다.

### 공유 및 협업

임상시험 의뢰기관, 시험기관, IRB 간에 시험대상자 동의서 양식을 쉽게 공유하고 협업할 수 있습니다.

### 버전 및 감사 관리

버전 관리를 자동화하고 날짜/시간 스탬프를 확인하여 규정 준수 및 추적 기능을 개선할 수 있습니다. 문서를 이전 버전과 쉽게 비교하여 변경된 내용을 확인할 수 있습니다.

### 시험기관을 위한 인터페이스

시험기관 친화적인 솔루션으로 eConsent 를 관리하여 관리 부담과 교육 요구 사항을 줄일 수 있습니다.

### 직관적인 시험대상자 인터페이스

탐색하기 쉬운 레이아웃을 사용하여 시험대상자를 안내하고, 서명 전에 모든 부분이 검토되었는지 확인할 수 있습니다.

### 인터랙티브 콘텐츠

쉽게 이미지와 동영상을 추가하여 이해를 도울 수 있습니다. 사용자 지정 질문을 추가하여 추가 정보를 수집하고 동의 프로세스를 개선할 수 있습니다.

### 보고

시험대상자 동의 상태, 날짜 및 버전을 완전히 파악할 수 있어 임상시험 의뢰기관, 모니터 요원, 및 시험기관 직원이 규정 준수를 지원하는 데 필요한 중요한 정보를 획득할 수 있습니다.

### 검증되고 안전한 클라우드 플랫폼

Veeva eConsent 는 Veeva 의 철저한 검증을 거쳤으며 HIPAA 및 해당 국가의 데이터 개인 정보 보호 요건을 준수할 수 있도록 지원합니다.



**MyVeeva for Patients** 는 시험대상자가 임상시험에 더욱 쉽게 참여할 수 있도록 지원하고 시험기관 및 임상시험 의뢰기관의 연구 실행을 간소화하는 솔루션 제품군입니다.

eConsent, 버추얼 방문, 시험대상자 순응도 및 ePRO 기능을 갖춘 MyVeeva for Patients 는 임상 생태계를 통합하여 시험대상자 솔루션의 관리를 간소화함으로써 연구 팀의 효율성을 증가하고 시험기관의 관리 부담을 줄일 수 있습니다.