

# Veeva Vault

专为合同研究组织而设



## 为申办方 创造更多价值

Veeva Vault平台及应用套件可为合同研究组织提供全方位的服务支持。Veeva针对电子试验主档案(eTMF)、注册申报和优质文档专门设计了多款应用,帮助合同研究组织和申办方遵守严格的内容合规要求,并确保其遵守标准作业程序和采取良好的临床实践做法。通过使用Vault,合同研究组织和申办方可以同步获得来源唯一的真实内容,为实现同一目标携手并进。

### Vault eTMF

通过使用Vault eTMF,即可随时做好准备让试验主档案接受审查。它为医院、申办方、合同研究组织和其他服务供应商提供了唯一且安全的平台,方便其分享TMF文档并展开合作。

可定制的工作流能确保各方遵守所有标准作业程序,并以正确的方式及时地编写所需文件。其审计稽查功能方便易用,可追踪并记录所有文件和系统活动。通过使用Vault的综合报告系统,用户即可访问系统内的所有数据,实时分析界面也能帮助其追踪进度,发现瓶颈。

Vault能提高合同研究组织的灵活度,从而有利于改进操作流程,提高效率,同时确保申办方仍然能够对数据进行掌控。

### Vault Submissions

Vault Submissions为大量外包的合规任务提供支持,其中包括协议、营销应用程序、标签和应用程序试用版。Vault使申办方和服务供应商之间的沟通更透明、更高效并更具扩展性。内部内容创建者和外部内容创建者均可随时随地使用各种设备

安全地访问和编写文件。管理人员通过可执行的报告和实时分析界面,跟踪申报文件进展,从而降低错过申报期限的风险。

Vault使服务供应商与申办方之间的合作变得前所未有的轻松简单,无论是申报结构自动生成,还是文件的规划、创建和审查,一切都轻而易举。

### Vault QualityDocs

Vault QualityDocs提供全球性的唯一来源,便于对文件质量、文件创建、文件验证和其他受控文件进行管理。申办方和合同研究组织始终按照相同的标准作业程序进行操作,并能够就GxP文件开展无缝合作。

唯一且连贯一致的审查纪录有助于申办方和合同研究组织轻松实现合规。Vault QualityDocs提供远程审查功能,能减轻申办方的监督管理压力。

按照时间顺序生成的报告使合同研究组织能够了解其与申办方合作过程中的工作质量和合规情况,有利于提前开展风险管理并加强合作关系。

如需了解更多详情,  
请访问[veeva.com](http://veeva.com)



## 具备多种优越性能， 专为合同研究组织而设

### 操作便捷

用户能快速搜索和找到所需文件，通过直观的客户端web界面，能便捷地在任务、内容和报告之间来回切换。

### 实时分析界面和报告

合作各方能随时获悉需要何种内容、已经创建了哪些内容以及还缺少哪些内容，从而能够快速地将想法转化为行动。

### 文件交换和获取

只需点击一下鼠标，即可与所有医院和申办方开展合作并交换文件，从而有利于确保时效性，并展开更深入的合作。

### 合规性

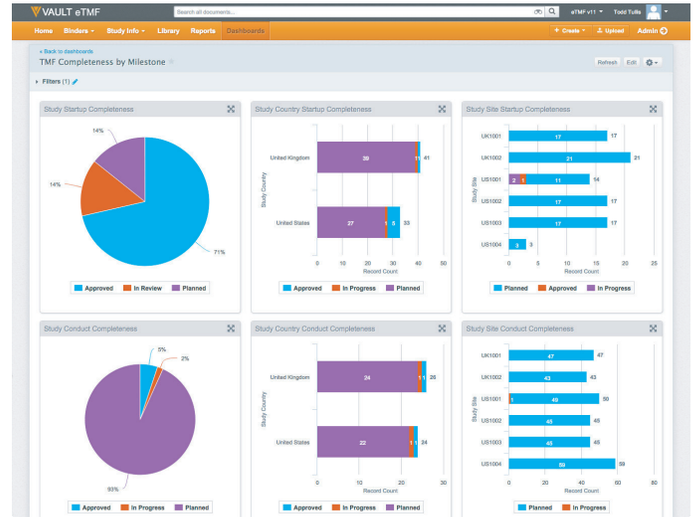
用户能轻松地申办方审计和监管机构审查做好准备，并加快审计和审查速度，甚至还能通过远程操作完成上述流程。

## CRO合作伙伴项目

Veeva的Vault CRO合作伙伴项目为合同研究组织提供各种专业经验、培训和资源，使其能够充分利用Veeva Vault，提供最佳服务。

### 提高销售和营销成效

Veeva CRO合作伙伴关系团队直接与合同研究组织进行沟通，携手拓展业务，就如何调整供应商投标网络提供咨询意见，并编制市场营销资料以提高合作伙伴的成效。Veeva还为CRO合作伙伴提供营销外联服务，包括提供Veeva网站上的资料和合作伙伴概况，携手合作助客户取得成功。



### 可视化

申办方可以实时查看内容和状态，时刻保持对数据的全面掌控。

### 可扩展性

Vault CRO始终紧跟用户发展的步伐。用户可以采用全套Vault应用，或根据具体需求使用其中一种或几种应用。

### 让您也成为专家

Vault的认证体系确保合同研究组织能够开展培训，制定成文的流程，并落实最佳的实践做法，从而能独立地提供优质服务。Veeva的多用户云应用让合同研究组织能够轻松地实现应用管理。

当合同研究组织完成了指定培训，且两次或以上成功应用了培训内容，Vault才会给予其认证。Veeva将定期召开后续会议，确保合作伙伴能够使用到最新版本的Vault应用，并能充分发挥Vault的各种优势。