

Veeva SiteVault

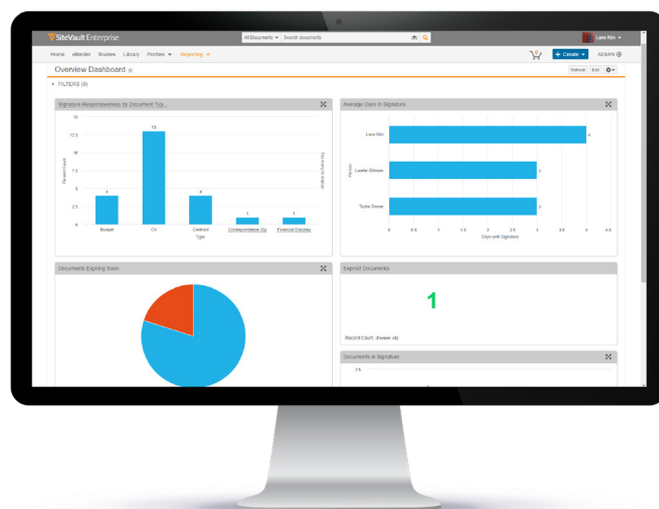
臨床研究を変革

最新の eRegulatory アプリケーションにより、
試験実施医療機関が未来の臨床試験に対応できるよう支援

概要

Veeva SiteVault Free は、手作業の紙ベースのプロセスを無くすことで臨床試験管理における負荷を低減し、患者対応に注力できるようにします。

21 CFR Part 11（米国連邦規則 21 条第 11 章）と HIPAA（医療保険の相互運用性と説明責任に関する法令）の要件に対応したシステムで、レギュラトリー文書やソース文書を管理します。組み込みのツールにより電子署名を取得し、リモートモニタリングを実施して、Certified Copy（認証済みの複写）を作成し、レポートを閲覧できるようにすることで、作業時間を節約します。SiteVault Free は、スポンサーが使用しているテクノロジーにかかわらず、医師主導治験において治験責任医師が保存する文書と同様に、あらゆる臨床試験の管理に使用できます。



メリット

ペーパーレス化：紙のバインダーを無くし、規制文書やソース文書にすぐにアクセス可能。インテリジェントなレポートとダッシュボードで、迫っている有効期限の把握も容易に可能に。

リモートモニタリングの実施：規制文書やソース文書への安全な直接アクセスをモニターに提供することで、文書のアップロードや編集を不要に。

迅速な導入：24 時間以内に稼働を開始して、モニターやチーム向けにリモートアクセスを提供。ダウンロードやインストール作業は不要。

世界 30 カ国以上の 500 以上の著名な試験実施医療機関が Veeva を採用

お客様に適したプランをお選びください

SiteVault Free

完全無料の eRegulatory および
リモートモニタリングソリューション

フル機能の eRegulatory システム

リモートモニタリング

電子署名

自動ファイリングと自動命名

バージョン比較

リアルタイムでの共同編集作業

ソース文書の一括アップロード

検索可能なテキストへの文書変換

組み込みのワークフロー

レポートとダッシュボード

安全なクラウドプラットフォーム

無制限の試験とユーザー

25年の文書保持期間

SiteVault Enterprise

SiteVault Free のすべての機能に加え、
下記も提供：

設定可能なワークフロー

設定可能なレポートとダッシュボード

設定可能なユーザーグループ

Veeva Snap により、出先でも文書をスキャン可能

オープンな API

エンタープライズシングルサインオン

無制限の文書保持期間