

Veeva Vault

클라우드에서 규제 대상 콘텐츠 및 데이터 관리

끊임없이 혁신하여 항상 최신 상태를 유지

Veeva Vault 는 클라우드 기반의 콘텐츠 관리 플랫폼으로서 생명과학 기업에 일원화된 데이터 소스를 제공하여 업무의 복잡함을 줄이고 비즈니스 민첩성을 높일 수 있도록 지원하는 애플리케이션 제품군입니다. Veeva Vault 는 규제 대상 문서를 관리할 뿐만 아니라, 제품 개발에서 제품 상용화에 이르기까지 중요한 정보를 추적합니다. 문서와 데이터의 고유한 조합을 관리함으로써, 조직은 효율성을 높이고 보다 심층적인 인사이트를 확보할 수 있습니다.

접근성



전 세계의 모든 이해관계자들을 연결함으로써 협업을 촉진하고 업무를 간소화합니다. 내부 및 외부 사용자에 대해 신속하게 안전한 시스템 접근을 제공함으로써 모든 이해관계자를 주요 프로세스에 통합하고 가시성과 통제력을 높입니다.

가시성



어떤 규제 환경에서든 어떤 콘텐츠가 존재하고 어떤 상태에 있는지, 그리고 어디에 사용되는지를 아는 것은 중요합니다. Vault 의 실시간 보고 및 대시보드를 통해 관리자는 더 빠른 의사 결정을 위한 정보를 얻을 수 있으므로 프로세스 병목 현상을 식별하여 이를 해결하고 진행 상황을 추적하며 준비 상태에 대한 가시성을 확보할 수 있습니다.

관리 제어



Veeva Vault 는 사용자에게 필요한 기능을 매우 간편하게 제공하여 규정 준수 업무를 간소화합니다. 버전 관리, 전자 서명, 워크플로우 제어 등의 기능을 통해 문서 및 데이터 프로세스를 손쉽게 관리할 수 있습니다. 또한 Vault 는 수동 작업단계를 자동화하고 협업을 지원하여 효율성을 개선합니다.

V Vault Platform

Veeva Vault 는 처음부터 생명과학 산업의 엄격한 콘텐츠 관리 요구사항을 충족하기 위해 설계된 최초의 클라우드 플랫폼입니다. 콘텐츠와 데이터를 모두 고려하여 설계된 최신 사용자 환경과 단일 플랫폼을 통해 기업의 포괄적 프로세스를 원활하게 관리할 수 있습니다.

Vault Platform 은 최신 클라우드 기술을 활용하며 웹을 통한 접근이 가능하여 더욱 편리하게 사용할 수 있습니다. SOC I Type II 및 ISO 27001 인증을 취득한 글로벌 데이터 센터에서 호스팅되는 모든 신규 릴리즈는 IQ 및 OQ 인증을 획득하여 검증 작업이 경감됩니다.

Vault Clinical Data Management

혁신적인 최신 임상 데이터용 애플리케이션으로 임상시험 일정을 단축합니다.

Vault Clinical Data Management Suite(Vault CDMS)는 데이터 관리를 재정의함으로써 임상 팀이 오늘날의 임상시험을 민첩하고 빠르게 관리할 수 있도록 지원합니다.

Vault EDC

임상시험 데이터를 수집, 정리 및 검토합니다.

Veeva CDB

완전한 임상시험 데이터를 동시에 관리합니다.

Vault Coder

임상 용어를 빠르게 코딩합니다.

Vault Clinical Operations

단일 클라우드 플랫폼에서 운영되는 통합 임상 운영 애플리케이션 제품군입니다.

단일 클라우드 플랫폼에서 임상시험 스타트업, eTMF, CTMS, 시험기관 비용 지급 관리 및 시험기관 연결 등의 임상시험 시행을 가속화하고 실시간 가시성을 제공하는 업계 최초이자 유일한 통합 임상 운영 애플리케이션 제품군입니다.

Vault Study Startup

시험기관의 임상 착수 시간을 단축합니다.

Vault CTMS

사전 예방적 임상시험 관리를 지원합니다.

Vault eTMF

실시간 검사 준비를 위해 활성 eTMF 를 지원합니다.

Vault Payments

시험기관에 비용을 더 신속하게 지급합니다.

Veeva eConsent

임상시험 참가자 환경을 개선합니다.

Veeva Site Connect

정보 공유를 자동화합니다.

Vault Quality

컴플라이언스 및 운영 혁신을 추진하는 동시에 품질 관리를 현대화합니다.

Vault Quality 애플리케이션 제품군으로 품질 프로세스와 콘텐츠를 원활하게 관리합니다. 모든 당사자가 신뢰할 수 있는 단일 소스에 액세스할 수 있으므로 가시성과 관리 기능이 향상됩니다.

Vault QMS

모든 품질 프로세스를 쉽게 관리합니다.

Vault Product Surveillance

의료 기기에 대한 출시 후 안전관리를 간소화합니다.

Vault QualityDocs

모든 GxP 문서를 관리합니다.

Vault Station Manager

현장에 적합한 콘텐츠를 제공합니다.

Vault Training

컴플라이언스 및 역할 기반 적격성 평가를 보장합니다.

Veeva Learn GxP

공인 GxP eLearning 과정입니다.

Vault Validation Management

종이 없는 검증을 진행합니다.

Vault RIM

통합 RIM 으로 규제 팀에 속도와 민첩성을 제공합니다.

통합 단일 RIM 플랫폼 내에서 모든 규제 활동의 계획, 진행 및 감독을 관리합니다.

Vault Registrations

전 세계적으로 제품 등록을 관리합니다.

Vault Submissions

규제기관 제출 문서 작업의 속도를 높입니다.

Vault Submissions Publishing

규제기관 제출 문서 작업 중 게시를 자동화합니다.

Vault Submissions Archive

제출된 서류 일체를 클라우드에 안전하게 아카이빙합니다.

Vault Safety

Veeva Vault Safety 는 이상사례 수집, 관리, 실시간 감독 기능을 제공하는 유일한 최신 애플리케이션입니다.

Vault Safety

이상사례에 대해 실시간으로 관리 및 감독합니다.

Vault SafetyDocs

약물감시 콘텐츠를 중앙 집중식으로 관리합니다.

Vault Signal

감지부터 리스크 평가 및 경감을 통해 징후정보(시그널)를 관리합니다.