



SUVODA®

Trial wisely

効率的な導入と 患者データ収集の最適化

Suvoda eCOA は利用者のニーズや
体験を最優先に考え各試験に
最適化された設計を実現



ユーザーエクスペリエンスの向上とワークフローの簡素化



複雑な臨床試験の迅速な設計と導入



データワークフローの改善とインテグレーションの簡素化

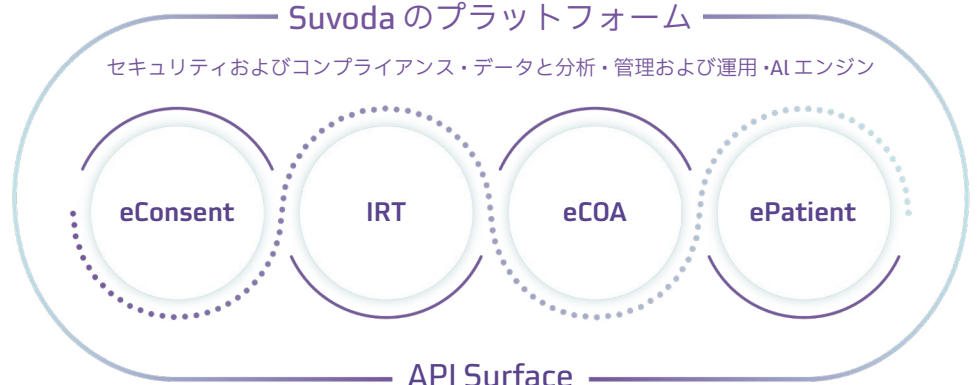


将来を見据えた
eClinical プログラム

Suvoda プラットフォームは、患者さんが臨床試験に参加する際の重要で迅速な対応が求められる局面において、患者中心の理念に基づいて設計されたプロセスをもって支援します。Suvoda の eConsent、IRT、eCOA、ePatient は全てこのプラットフォーム上に構築されており、試験ごとの要件に最適化されたエコシステムを提供します。これらのソリューションは相互に連携し、他のアプリケーションとも調和して動作します。さらに、各治験実施計画書のニーズに応じたカスタマイズが可能で、アップグレードにも対応しているため、プラットフォームの継続的な進化によるメリットを最大限に活用できます。これにより、複雑で生命に関わる試験における無数の変数や絶え間なく変化する状況を効果的に管理することが可能になります。

Suvoda のプラットフォーム

セキュリティおよびコンプライアンス・データと分析・管理および運用・AI エンジン



今日の eCOA の課題を解決

ユーザーを中心として構築された Suvoda eCOA は、弊社のエキスパートによる科学のおよび運用ガイダンス、ライセンシングとローカライゼーションのサポートも加わって、従来の eCOA ソリューションが抱えていた多くのストレスを最小限に抑え、導入を効率化します。また、eCOA と IRT を単一のプラットフォーム上で実行することにより、高品質な患者データがシームレスに共有され、治験依頼者と CRO はプリセットおよびアドホックのレポートを通じてリアルタイムの可視性を獲得できます。



詳細はこちら

suvoda.com/products にアクセスして、Suvoda による臨床試験固有の課題を解決した事例をご覧ください

ユーザー体験

100%

のユーザビリティ試験者が、Suvoda eCOA を簡単に操作できました

デザイン

100%

のユーザビリティ試験者が、ビジュアル体験に満足していました

デバイス

93%

のユーザビリティ試験者が、タッチスクリーンの応答性と使いやすさを高く評価しました

SUVODA eCOA の利点

直感的なインターフェイス

患者さん、施設、そして試験チームに対し、RWS Life Sciences が実施するユーザビリティテストによってバリデートされている、直感的で操作しやすく、適切に設計されたユーザー体験を提供します。¹

シームレスなアーキテクチャ

eCOA と IRT を同じプラットフォーム上で実施することで、治験依頼者はデータ管理の合理化やエラーの低減、データの完全性の向上を実現することができます。さらに、システム間のゲートとトリガーにより、薬剤供給と投与に関する情報を正確に把握することができます。

専門家による科学のおよび運用ガイダンス

Suvoda では、治験実施計画書、試験デザイン、規制上の課題を包括的にサポートするチーム体制を提供しています。このチームは部門を横断して構成されており、各分野のエキスパートが治験依頼者向けに、サポートします。

効率化された質問票、ライセンシング、ローカライゼーション、デザイン

ライセンシング、翻訳、ローカライゼーションの全工程は、Suvoda の専門チームが管理します。また、Suvoda 独自のツールである質問票 XD は、質問票の作成と翻訳を試験の構築から分離します。これにより、治験依頼者は複数の試験で一貫性のある質問票を簡単に使用することが可能になります。

シンプルなデバイスロジスティクス管理

1,500 件以上の試験で重要な局面に対応してきた 10 年以上の実績を持つ Suvoda のロジスティクス管理チームは、グローバルな eCOA デバイスのロジスティクスを簡素化します。

主な機能

- + eCOA + IRT 導入により効率化されたワークフローとスケジュール
- + BYOD、プロビジョニングされたデバイス、ハイブリッドモデルのグローバルな導入とサポート
- + 右から左に読む言語を含むライセンシングとローカライゼーション
- + デバイス上での通知とアラーム
- + 多言語によるテクニカルサポート
- + アプリ内翻訳におけるベンダーとの連携

