

SUVODA®

Trial wisely

柔軟かつシンプルな 同意管理

Suvoda eConsent は、IRTと同じプラットフォーム上に構築され、高い可視性と管理性を提供します



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

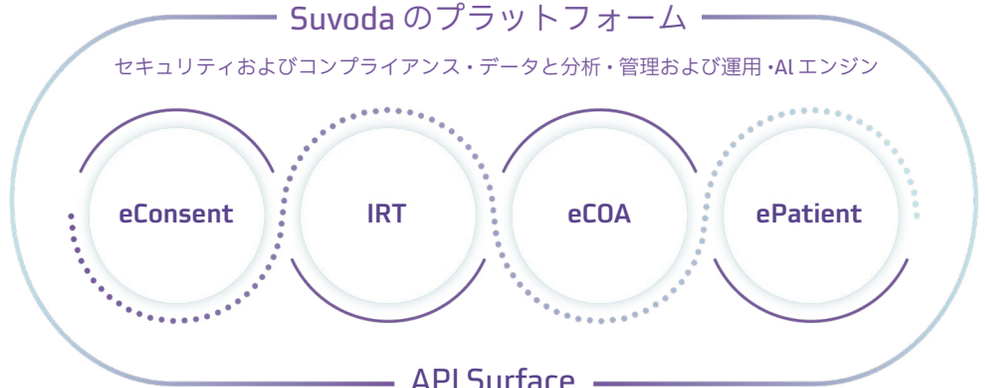


将来を見据えた eClinical プログラム

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以て支援します。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



シームレスに繋がる設計 : eConsent + IRT

Suvoda の eConsent は、臨床試験のための電子的同意取得ツールで、さまざまなニーズに対応する高い柔軟性に加えて、直感的な操作性を備えています。eConsent は、患者さん、介護者、法的代理人が同意文書を現場でも遠隔地でも確認でき、一貫性と規制遵守をサポートします。IRT と統合することにより、eConsent は患者さんの同意プロセスをリアルタイムで可視化し、同意プロセスの自動管理を実現します。これにより、規制に関するリスクや管理業務、試験中に求められる同意取得に起因する費用や試験に要する時間の軽減をサポートします。



詳細はこちら

suvoda.com にアクセスして、Suvoda による臨床試験固有の課題の解決事例をご覧ください

メリット

可視性

統合されたレポートにより、IRT 内の施設全体における同意状況をリアルタイムで可視化

管理

高度に効率化されたワークフローと適切に管理されたプロセスにより、品質とコンプライアンスを保護

柔軟性

異なる臨床試験や国ごとの多様な要件に対応するため、さまざまな同意取得方法や種類を柔軟にサポート

試験に対する理解の向上

対話型およびマルチメディア機能により、ICF 内で要約、用語集、質問機能を提供し、患者さんの試験に対する理解を向上

直感的なインターフェイス

IRT 作業から eConsent 業務への円滑な移行と、ユーザーへの追加トレーニングの最小化

規制リスクの低減

遠隔地から同意を確認し、必要に応じて早期に是正措置を講じることで、患者さんの除外やデータ破棄のリスクを低減

主な機能

- + 埋め込み動画と FAQ
- + 相互リンクされた用語集
- + 文書内のディスカッションスレッド
- + 電子署名、手書き文字のアップロード、印刷と署名
- + ウェブベース、施設内、患者用デバイスなど、複数のデバイスで利用可能
- + 多言語機能

