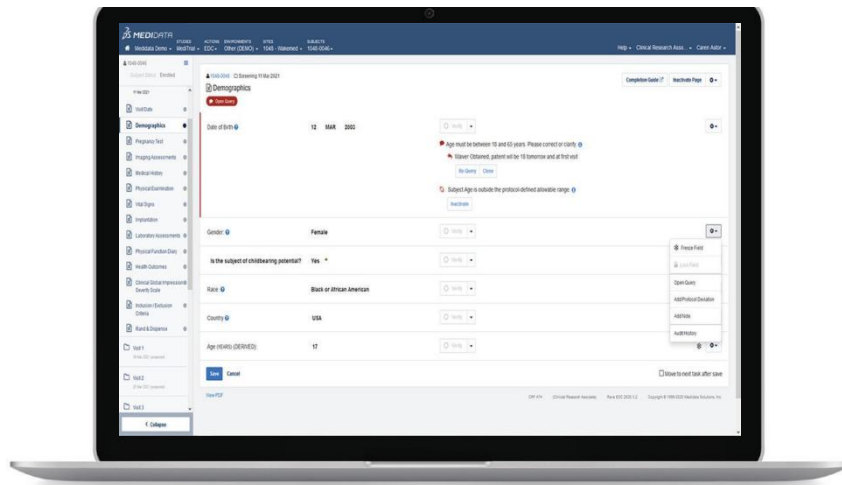


# 集临床研究数据采集、管理、清理与报告于一体的领先产品

Medidata Rave EDC（电子数据采集）是领先的临床数据管理系统 (CDMS)，用于采集、管理、清理和报告研究中心、患者和实验室报告的数据。Rave EDC 是 Medidata Clinical Cloud™ 的基石，后者作为统一的临床研究平台，可简化工作流程，消除数据核对的需要，提供跨职能（患者、研究中心、数据管理、监控、临床供应等）和跨研究项目的数据洞察分析。



## 产品优势

Rave EDC 为申办方、CRO 和研究中心提供以下多种优势：

### 加速研究项目启动和锁库

- 利用全局库 (Global Library) 实现标准化，可跨研究项目重复使用；利用内置的字段和表格编辑检查，减少定制功能的需求
- 可配置，并在研究项目构建时与 UAT（用户接受性测试）执行交互式实施
- 批量更新任务大大降低数据锁库时间

### 灵活处理研究项目的中期变化

- 无需系统停机，便可实施方案修订与递增变更
- 对于适应性试验，管理工具可以利用完整的稽查记录跟踪，在部署前对变更进行配置和测试，从而针对研究项目设计的所需调整实现精细化管理
- 根据 IRB 的批准情况，跨受试者和研究中心管理多个版本的方案，并能在不同版本之间转移受试者

### 改善研究中心体验和绩效

- 对于全球研究项目，可在研究中心项目层面显示本地语言的翻译表格，并且可从单一数据库中集中查看输入的数据。
- 利用电子教学提供的体系化、本地化、按需学习的在线课程，可以提高研究中心的培训效率、经济性和合规性
- 研究中心用户拥有单一的用户名和密码，可用于所有研究项目

### 利用 Medidata Clinical Cloud, 实时生成深入洞察

- 实时查看工作流程、研究项目和研究中心绩效的数据，试验期间可随时报告或提取全部的试验数据集
- 从 Medidata 任何产品 (Rave RTSM、Rave eCOA、Rave eConsent、Rave Imaging) 或连接到 Medidata 平台的外部系统中采集的数据，均可自动用于报告和提取，无需进行数据核对

## 特性

### 中心化管理

通过 Cloud Administration，管理所有 Rave EDC（以及 Medidata Clinical Cloud 的其他产品）研究项目的用户、角色、研究项目和研究中心

### 实时的数据验证

确保数据在输入时即准确无误，以免在表单表格保存后才进行修正

### 批量操作

消除重复点击才能设置数据状态的情况，利用数据和研究项目管理员加快数据输入和验证

### 智能编码

通过 Rave Coder，根据编码建议自动或手动对术语进行逐字编码

### 报告和分析

利用仪表盘、标准/临时报告、从报告到相关表格的一键式访问，提供实时的研究项目洞察分析，从而推动明智的决策

### 互操作性

通过复杂且安全的集成，输入或提取任何外部系统的数据

## Rave EDC 卓越的用户体验：

**64%**

缩短的研究项目创建时间

**20%**

减少的总体质疑数量

**44%**

加快的数据库锁定

## Medidata 优势

Medidata 备受全球领先的生物制药和临床研究组织青睐，这背后的原因深深植根于他们对 Medidata 无可比拟的经验与专业度的信赖，更得益于我们超过 23000 项研究和 700 万患者验证的临床试验技术。

Medidata Rave EDC 覆盖 I-IV 期研究项目和全部治疗领域，可为客户提供以下功能：

- 灵活执行：快速部署和升级，减少研究项目的建立时间，加快数据库锁定
- 使用最干净的数据：实时的数据验证和精确编码
- 管理复杂度和规模：无论复杂度，从最简单的方案到最复杂的方案或适应性试验，都能轻松管理；既能管理罕见病研究项目中的小型患者群体，又能管理超大型试验

作为达索系统公司旗下公司，Medidata 正在引领生命科学领域的数字化转型。

如需了解更多内容，请前往官方网站 [www.medidata.com/cn](http://www.medidata.com/cn)，关注我们 @medidata。

请联系 [bd.china@medidata.com](mailto:bd.china@medidata.com) | 010-65368327