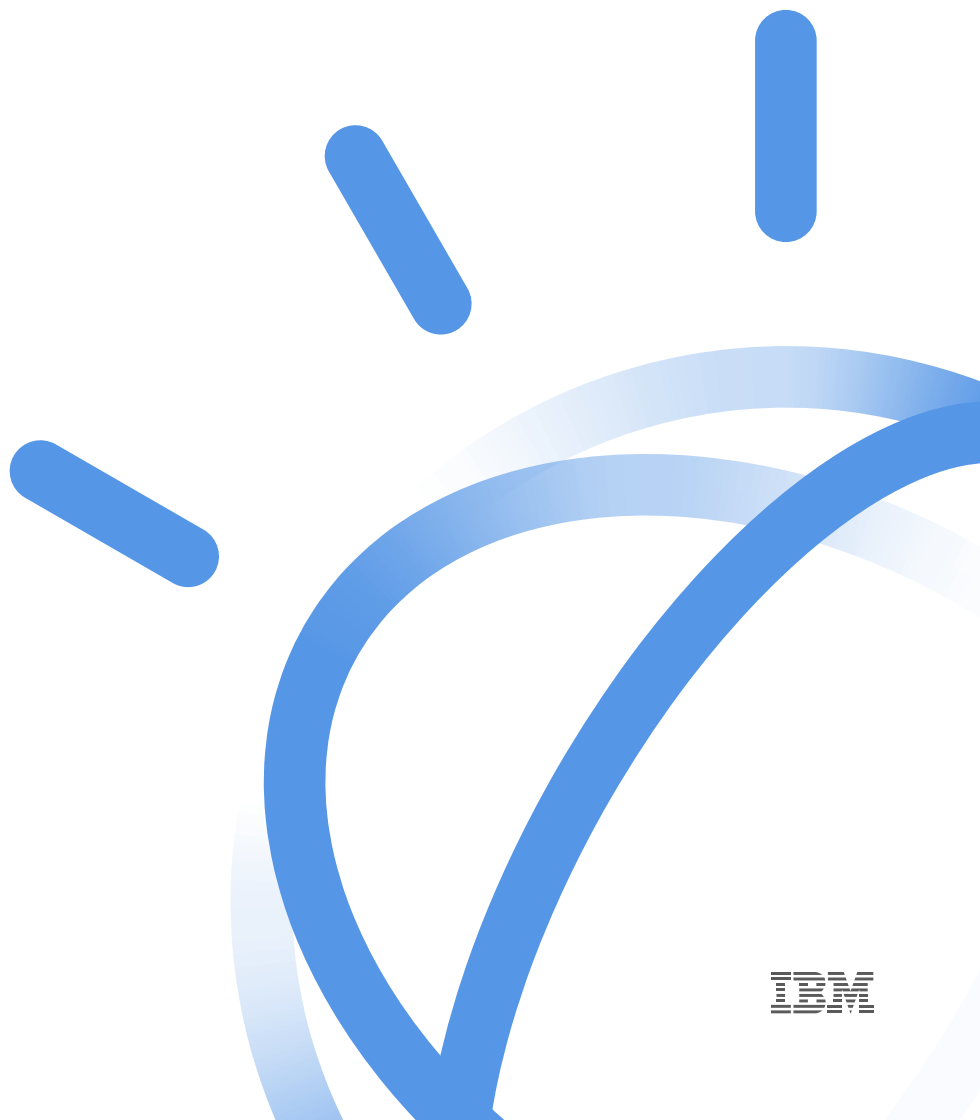


IBM Clinical Development Endpoint Adjudication

Insamling och arbetsflöde online
för bedömningsprocessen



Viktiga fördelar

- Elektronisk insamling av källdokument och effektmått detaljer
- Papperslös samordning av arbetsflödet
- Bekvämt och effektiv online-tillgång för kliniker, bedömare och samordnare

”Vi har alltid haft mycket bra effektmåttbedömningsprocesser, men vi utför fortfarande många uppgifter manuellt. Efter implementation av IBM Clinical Development Endpoint Adjudication, har vi minskat vår tidsplan med i genomsnitt 30 procent”.²

– [Baim Institute for Clinical Research](#)

Slutpunktsprövning för IBM kliniska utveckling (IBM Clinical Development Endpoint Adjudication)-modulen ger alla i

bedömningsprocessen – kliniker, samordnare och bedömare – online-tillgång till vad de behöver, när de behöver det.

Sedan 2004 har tusentals forskare förlitat sig på detta kraftladdade verktyg för att effektivisera sin bedömningsprocess, undvika onödiga fel och minska cykeltiderna med så mycket som 30 procent.¹ Clinical Development Endpoint Adjudication, som är mycket skalbar, klarar alla studiestorlekar och vilket som helst antal kliniker och händelser, över hela världen.

Glöm mängder av papper och lådor med pärmar. Låt istället IBM Clinical Development Endpoint Adjudication automatiskt sammanställa en digital dossier av alla effektmått detaljer och källdokument som krävs, vilken kan delas på en gång. Om du använder IBM kliniska utveckling (IBM Clinical Development) för elektronisk datainsamling (EDC), fungerar IBM Clinical Development Endpoint Adjudication-modulen inuti systemet, så att nästan ingen fördröjning förekommer när en biverkning inträffar. Och om du använder en extern EDC, oroa dig inte: Vår modul kan även enkelt integreras med andra system.

En instrumentpanel, flera fördelar

IBM Clinical Development Endpoint Adjudication börjar med en gemensam arbetsyta som kombinerar olika arbetsflöden och effektmåttshantering i ett enda sammankopplat system. En instrumentpanel gör att du kan hantera praktiskt taget varje aspekt av bedömningsprocessen, från början till slut.

Och eftersom du konfigurerar systemet för att passa dina behov, kan medlemmar i den kliniska händelsekommittén och andra auktoriserade användare öppna ursprungliga studiedokument och alla väsentliga arbetsflöden – inklusive länkat samtycke, parallell granskning, expertgranskning och direkt-till-kommitté-behov – på ett och samma ställe.

IBM Clinical Development Endpoint Adjudication gör att du får tillgång till mätvärden på begäran, för att kontinuerligt förbättra effektiviteten i bedömningsprocessen. De inbyggda kvalitetskontrollmått och förmågan att ge alla intressenter insyn i processen kan dessutom bidra till att stärka relationer för din organisation – både internt och externt.

Alla dina viktiga uppgifter – är plötsligt mindre påfrestande



Automatisk dokumentredigering

Ladda upp dokument och utför all markering och redigering samtidigt i ett enda steg.



Automatisk checklista

Övervaka arbetsflödet för händelsesamordning och håll koll på ditt teams framsteg, inklusive vilka samordnings-/bedömningsuppgifter som återstår. Du kan även ställa in automatiska varningar för att få meddelande när dokument är redo för granskning.



Dokumentöversättningsportal

Ladda upp innehåll i IBM Clinical Development från vilken som helst plats i världen och få det översatt med bara några klick. IBM Clinical Development håller automatiskt reda på vilka dokument som motsvarar vilken händelse så att ditt bedömnings--arbetsflöde förblir intakt.

Uppgifter	Samla in	Samordna	Bedöma
Vad är det som måste ske	Samla in och rapportera alla effektmått detaljer, källdokument	Integrerade kvalitetssäkringsprocesser och automatiserad sammanställning av fullständig dokumentation	Säkerställ noggrannhet och regulatorisk efterlevnad
Vad kommer vanligtvis i vägen	Pappersöverbelastning, inkompatibilitet med EDC, tidsfördröjningar	Samordningsprocess för hand slösar tid, resurser	Pappersgranskningsprocessen besvärlig, ineffektiv
Hur IBM Clinical Development Endpoint Adjudication kan hjälpa till	Extraherar och samlar in effektmått och källdokument elektroniskt från i stort sätt vilken som helst EDC	Kvalitetssäkring och sammanställning av obligatoriska element	Ger online-dokumentation såväl som länkar för att granska ursprungliga effektmått detaljer och källdokument

IBM Clinical Development kan användas för alla terapeutiska områden och alla prövningstyper, från tidig fas och stora register till akademisk forskning och prävarinitierade studier. Det är en vanlig operativ plattform som knyter samman varje aspekt av datahantering – med lätthet. Schemalägg en demo idag och se själv.

IBM Clinical Development: Där smart forskning gör jobbet | eClinicalOS.com | +1 866 387 4257

IBM Clinical Development-programvaran bygger på övertygelsen att varje studie – oavsett hur stor eller liten den är – förtjänar de fördelar som erbjuds med informationsteknik för att effektivisera den kliniska forskningsprocessen.

Om IBM Watson Health

I april 2015 lanserade IBM plattformen IBM Watson Health och Watson Health Cloud. Den nya enheten fungerar för läkare, forskare och försäkringsgivare att hjälpa dem att finna nya vägar genom att gå igenom data från den massiva mängden personliga hälsouppgifter som skapas och delas dagligen. Watson Health Cloud kan dölja patientidentiteter och göra det möjligt att information delas och kombineras med en dynamisk och ständigt växande sammanslagen bild av kliniska, forsknings- och sociala hälsouppgifter.

Mer information om IBM Watson Health finns på: ibm.com/watsonhealth.

Fotnot

1 Baim Institute for Clinical Research Cuts Event Adjudication Timeline by 30%, Nasdaq GlobeNewswire, 10/12/2015, <http://globenewswire.com/news-release/2015/10/12/775244/0/en/Harvard-Clinical-Research-Institute-Cuts-Event-Adjudication-Timeline-by-30.html>

2 Ibid, 2015.

© Copyright IBM Corporation 2017

IBM Corporation
Route 100
Somers, NY 10589

Producerad i USA
april 2017

IBM, IBM-logotypen, ibm.com, och Watson Health är varumärken som tillhör International Business Machines Corp. eClincialOS® och Merge Healthcare® är varumärken som tillhör Merge Healthcare Inc., ett IBM-företag, registrerat i många jurisdiktioner över hela världen. Andra produkt- och servicenamn kan vara varumärken som tillhör IBM eller andra företag. En aktuell lista över IBM-varumärken finns på webben på "Copyright and trademark information" (Information om upphovsrätt och varumärken) www.ibm.com/legal/copytrade.shtml

Detta dokument är aktuellt från och med det första publiceringsdatumet och kan ändras av IBM när som helst. Inte alla erbjudanden är tillgängliga i alla länder där IBM finns.

Informationen i detta dokument tillhandahålls i "befintligt skick" utan någon garanti, uttrycklig eller underförstådd, inklusive utan garantier för säljbarhet, lämplighet för ett speciellt syfte och någon garanti eller villkor för icke-intrång.

IBM-produkter garanteras enligt villkoren i avtalen under vilka de tillhandahålls.

Uttalande om god säkerhetspraxis: IT-systemens säkerhet involverar skydd av system och information genom förebyggande, detektion och svar på otillbörlig åtkomst inom och utanför företaget. Otillbörlig åtkomst kan leda till att information ändras, förstörs, förskingras eller missbrukas, eller kan leda till skador eller missbruk av systemen, inklusive till användning för attacker på andra. Inget IT-system eller produkt bör anses helt säkert och ingen enda produkt, tjänst eller säkerhetsmått kan vara fullständigt effektivt för att förhindra felaktig användning eller åtkomst. IBM-system, produkter och tjänster är utformade för att ingå i en laglig, omfattande säkerhetsstrategi, som nödvändigtvis innebär ytterligare operativa procedurer, och kan kräva att andra system, produkter eller tjänster är högst effektiva. IBM garanterar inte att några system, produkter eller tjänster är immuna mot eller kommer att göra ditt företag immunt mot, skadligt eller olagligt beteende från någon part.

