

# Veeva Clinical Data Suite

## Ficha de Produto Simples – Junho de 2023

The Veeva Clinical Data Suite reúne os principais recursos de coleta e processamento de dados necessários para um estudo.

Os aplicativos de dados clínicos são integrados para permitir um fluxo de dados, culminando em um banco de dados clínico para agregação e limpeza.

- **Vault EDC** é um aplicativo de captura eletrônica de dados para patrocinadores projetarem e criarem formulários de coleta e ter dados de paciente coletados de sites.
- **Veeva CDB** é um ambiente central para agregar, limpar e transformar dados clínicos de várias fontes de dados.
- **Veeva ePRO** captura respostas de questionário de pacientes por meio de seu próprio dispositivo ou da web e fornece aos patrocinadores uma maneira fácil de criar e distribuir pesquisas aos locais de estudo.
- **Veeva RTSM** é usado por patrocinadores, CROs e locais de estudos clínicos para randomizar pacientes e gerenciar suprimentos de estudo.

### STATUS DO PRODUTO:

	Anunciado	Status	# Clientes
Vault EDC	2016	Avançado	100+
Veeva CDB	2018	Inicial	11-50
Veeva ePRO	2022	Inicial	1-10
Veeva RTSM	2021	Avançado	11-50

## Veeva EDC

---

Electronic Data Capture (EDC) fornece um ambiente de ponta a ponta para coletar, revisar e processar dados de estudos sobre pacientes

Durante o início do estudo, a EDC é usada para criar formulários de pacientes (incluindo verificações de edição) sem a necessidade de programação personalizada.

Durante a execução do estudo, a EDC coleta todos os dados do formulário do paciente, laboratórios locais e códigos médicos. A ferramenta também possui controles de qualidade, incluindo consultas, verificação de origem de dados segmentados (SDV) e desvios de protocolo. Quando ocorrem alterações de protocolo, o banco de dados EDC não tem tempo de inatividade.

No final do estudo, a EDC fornece bloqueio de dados e recursos de pós-processamento, incluindo criação e arquivamento de mídia de fim de estudo.

<b>Anunciado</b>	2016
<b>Status</b>	Avançado
<b>Tipo de Cliente</b>	Enterprise Pharma, Biotech, Consumer Health, MedTech, CRO
<b># Clientes</b>	100+
<b>Plataforma</b>	Vault
<b>Integração</b>	Conectado com CDB, RTSM, ePRO, CTMS, Payments, and Safety.

## Veeva CDB

---

Os Dados Clínicos têm muitas fontes além do EDC (laboratórios, ePRO, etc.). O Banco de Dados Clínico (CDB) agrega, limpa e transforma dados clínicos de todas essas fontes, incluindo EDCs de terceiros.

Os gerentes de dados acessam os dados mais recentes, avaliam seu status e acompanham o progresso da revisão. Eles registram problemas de dados em qualquer fonte com verificações manuais ou automatizadas e se comunicam com provedores de dados sem alternar entre EDC, rastreadores e e-mails.

Os programadores usam Linguagem de Consulta Clínica (CQL), projetada para dados clínicos, para transformar dados para revisores em CDB ou para exportar dados downstream.

<b>Anunciado</b>	2018
<b>Status</b>	Inicial
<b>Tipo de Cliente</b>	Enterprise Pharma, Biotech, Consumer Health, MedTech, CRO
<b># Clientes</b>	11-50
<b>Plataforma</b>	Vault
<b>Integrações</b>	Requer EDC. Conectado com EDC, ePRO e RTSM.

## Veeva ePRO

O ePRO (electronic Patient Reported Outcome - Resultado Reportado por Paciente eletronicamente) captura as respostas do questionário diretamente de pacientes de estudos clínicos usando um aplicativo ou página da web.

Os patrocinadores gerenciam os ePROs por meio de sua própria interface, e uma biblioteca central permite que reutilizem os ePROs em todos os seus estudos.

Os sites têm um ponto de acesso simples para gerenciar seus participantes e podem revisar os dados e adesão do ePRO.

Os pacientes completam o ePRO usando o MyVeeva for Patients (aplicativo nativo ou web), onde também podem acessar outras atividades como consentimento ou visitas virtuais. Depois de concluído, os dados voltam para o ambiente do patrocinador.

<b>Anunciado</b>	2022
<b>Status</b>	Inicial
<b>Tipo de Cliente</b>	Enterprise Pharma, Biotech, MedTech, CRO
<b># Clientes</b>	1-10
<b>Plataformas</b>	Vault
<b>Integrações</b>	Conectado com SiteVault, MyVeeva for Patients, and Veeva CDB..

## Veeva RTSM

---

O RTSM é usado por patrocinadores, CROs e locais em estudos clínicos para randomizar participantes e gerenciar suprimentos do estudo.

Os locais fazem login no Veeva RTSM para gravar a triagem, randomizar pacientes, obter kits de tarefas e realizar desbloqueios de emergência (conforme necessário). O RTSM garante que os locais tenham todos os suprimentos necessários no momento certo por meio de algoritmos de suprimento básicos ou preditivos. As conexões produzidas transferem os dados do paciente para o Veeva EDC e os dados de triagem, randomização e visita para o Veeva CDB.

O Veeva RTSM é implementado, gerenciado e totalmente apoiado pela Veeva.

<b>Anunciado</b>	2021
<b>Status</b>	Avançado
<b>Tipo de Cliente</b>	Enterprise Pharma, Biotech, Consumer Health, MedTech, CRO
<b># Clientes</b>	11-50
<b>Plataforma</b>	Application Specific - Aplicação Específica
<b>Integrações</b>	Conectado com EDC e CDB