

viedoc tmf™



Secure role-based
access to all trial
documentation

viedoc tmf™

Powerful documentation management

Viedoc TMFは、すべての臨床試験必須・関連文書に、いつでも迅速かつ安全に、ロールベースでのアクセス管理が可能な、完全統合型のドキュメント管理システムです。業界基準に基づき、各種権限付与、文書レビュー機能とカスタマイズ可能なTMFストラクチャーなど便利な機能を備えたViedoc TMFは、スムーズな文書管理を可能にします。

The screenshot displays the Viedoc TMF interface, divided into two main sections: 'Zones & Sections' and 'Artifacts & Documents'.

Zones & Sections: This section features a navigation menu with various categories, each accompanied by a status indicator (a red 'X' for errors, a green checkmark for success, and a green circle with a number for counts). The categories include:

- Trial Management (0 errors, 0 counts, 2 success)
- Central Trial Documents (0 errors, 1 count, 5 success)
- Product and Trial Documentation (0 errors, 1 count, 4 success)
- Subject Documentation (0 errors, 0 counts, 1 success)
- Reports (0 errors, 0 counts, 0 success)
- General (0 errors, 0 counts, 0 success)
- Regulatory (0 errors, 2 counts, 0 success)
- IRB or IEC and other Approvals (0 errors, 2 counts, 0 success)
- Site Management (0 errors, 3 counts, 2 success)
- IP and Trial Supplies (0 errors, 2 counts, 0 success)
- Safety Reporting (0 errors, 0 counts, 0 success)

Artifacts & Documents: This section shows a breadcrumb trail: 'in Central Trial Documents → Product and Trial Documentation'. It lists various document types, including:

- Investigator's Brochure
- Protocol
- Protocol Synopsis
- Protocol Amendment
- Justification For a Non-Substantial Amendment (PDF icon, dated 2022-06-09 22:37 by Greg Tullo (5528), with a 'Trial' tag)
- Financial Disclosure Summary
- Insurance
- Sample Case Report Form
- Report of Prior Investigations
- Marketed Product Material

Fast access

独自のTMFストラクチャーを構築、設定し、単一のインターフェイスで素早くアクセスすることができます。強力な検索エンジンは、必要な文書を瞬時に見つけだし、またバッチ機能やその他のスマートツールで貴重な時間を節約できます。

User permissions

ロールベースでのユーザーアクセス制御は、文書への誤ったアクセスを防ぎます。エンドユーザーの権限設定は、Viedoc上での既存ユーザーのロールに基づき、素早く簡単に実行できます。

One interface

ユーザーは、一つのインターフェイスから文書のアップロード、アクセス、レビュー、承認、署名を行うことができ、監査証跡を通じて完全な透明性が保証されます。

機能

TMF DIA参照モデルに準拠したシンプルなTMFストラクチャーの構築と設定

メンテナンスモード

タイムライン、品質、進捗度のリアルタイムメトリクスなどを表示するダッシュボード

パワフルな検索機能

マイルストーン

サイト用ISF (Investigator Site File)

効率的な文書管理のためのサイト用ドロップゾーン

簡単なアーカイブ機能 (eTMF-EMS)

ロール、サイト、国、フォルダーに応じたアクセス制御

完全な監査証跡

文書のプレビュー、コメント、承認、ロック、電子署名

文書の一括アップロード・ドラッグ&ドロップ機能

多言語対応



Viedocはライフサイエンス業界向けの魅力あるソフトウェアを開発しています。Viedocのソリューションは、あらゆるレベルの臨床試験を促進することで、世界の大手製薬会社、バイオテクノロジー企業、医療機器企業、著名な研究機関をサポートしています。Viedocはスウェーデンのウプサラに本社を置き、アメリカ、フランス、日本、ベトナム、中国にオフィスを展開しています。2003年の設立以来、75カ国以上で100万人以上の患者がViedocを使用した試験に参加しています。詳細は viedoc.co.jp をご覧ください。