



MasterControl™

MasterControl Clinical Excellence™

下一代临床管理解决方案



MasterControl Clinical Excellence 是您将临床研究文档管理与电子试验主文件 (eTMF) 管理无缝整合的第一步 — 一切尽在 MasterControl Platform™。

基于云的 MasterControl Clinical Excellence 解决方案简化了临床文档和任务的管理, 并最大限度地提高了临床研究信息的互联互通和重复利用。它是一种无与伦比的临床管理软件解决方案, 专门用于以电子方式控制在整个临床试验过程中必须进行管理和维护的所有文档、协作、任务、站点和研究信息。

解决方案的优势

Clinical Excellence Suites

- ✓ eTMF 文档和数据管理
- ✓ 研究管理
- ✓ 质量管理
- ✓ 验证
- ✓ MasterControl 平台

单一平台

- 在整个临床生命周期内, 从集中式系统中收集、控制和组织多个站点以及 CRO 的 TMF 文档、工件、任务和站点数据。
- 显著提高临床研究各个方面的实时可视性。

MasterControl Clinical Excellence 优势

- 基于云
- 自动化
- 集成
- TMF 参考模型配置

谁将从 Clinical Excellence 受益:

- 临床主管
- 研究主管
- 临床研究员
- 质量经理

稳健的 End-to-End eTMF 管理

- 利用基于行业标准 TMF 参考模型配置的模板化框架。
- 为所有必需的 TMF 文档和工件维护一个集中的安全存储库。

集成式研究管理

- 计划、分配、创建、审查和批准数百个 TMF 工件, 这些工件在整个临床研究期间以更高的效率持续流动。

可选的质量管理集成

- 与 MasterControl Quality Excellence 解决方案无缝集成, 可对临床审计、CAPA、偏差、不合格和其他质量流程实现全面有效的管理。

简化的临床数据、流程和任务管理

MasterControl Clinical Excellence 解决方案使临床主管、研究主管、临床研究员和质量经理能够更加轻松高效地专注于其核心功能领域。它可与 MasterControl Quality Excellence™ 解决方案套件无缝集成, 在 MasterControl Platform™ 上实现临床和质量管理流程的统一。

End-to-End Product Lifecycle Excellence

MasterControl 让您能够将数字化处理流程的卓越优势推向临床研究和产品开发生命周期的各个阶段, 同时质量与合规性也得到保障。二十多年来, MasterControl 帮助世界各地数百家从过时的纸质办公流程转变为集成式解决方案, 帮助他们缩短产品生命周期, 并以更快速度将改变生活的产品推向市场。



Development



Clinical



Regulatory



Quality



Supplier



Manufacturing



Postmarket

要了解有关 MasterControl Quality Suites 的更多信息, [请联系 MasterControl 代表](#)。

关于 MasterControl, Inc.

MasterControl Inc. 致力于创建软件解决方案, 使生命科学和其他受管制公司能够抢先向更多人提供可以改善生活的产品。MasterControl 的集成解决方案通过在整个产品生命周期中自动化完成并安全地管理关键业务流程, 加快投资回报, 提高效率。全球有超过 1,000 家规模从五人到数万人不等的公司依靠 MasterControl 云解决方案实现新产品开发、临床、监管、质量管理、供应商管理、制造和上市后监督等流程的自动化。MasterControl 解决方案以可扩展、易于实施、易于验证和易于使用而著称。如需了解更多信息, 请访问 www.mastercontrol.com。