

# Patient-centric Clinical Trials 臨床試験向け症例データ収集システム



tsClinical DDworks EDCplus

「tsClinical DDworks EDC plus」は、日本の治験にフィットしたEDCとして進化しています。モニタ／DMの方々が効率よく治験を推進できる統合ソリューションを構成する製品として、「tsClinical DDworks」で培った臨床開発業務のノウハウを結集し、お客様を強力にサポートします。

## EDCplusの特長

### ①最短2ヶ月でのスタートアップ

eCRF項目、ロジカルチェック、クエリ等の設定情報を所定の定義体にて設定し、画面よりアップロードすることで、eCRFの自動生成が可能。定義体は、使い慣れた「Microsoft Excel」で作成し、設計書類としてCSV文書に流用が可能になる為、eCRFの構築及びCSV文書作成が効率化され、**最短2ヶ月でリリース可能**です。

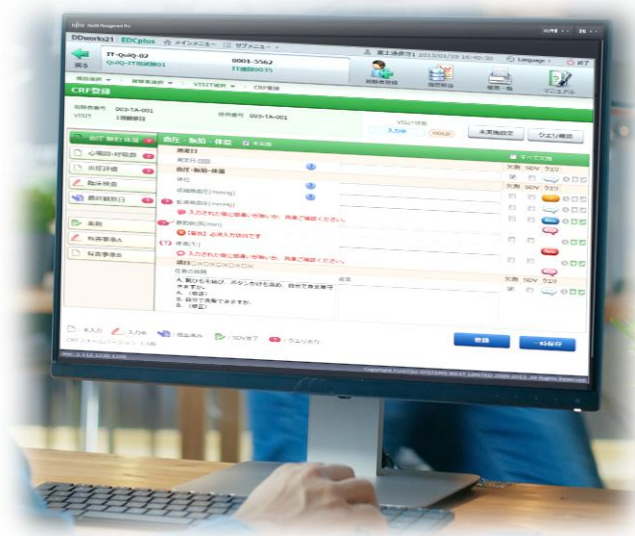
### ②生成AIを活用して臨床試験を加速

ICHやCDISCに準拠した臨床試験情報管理と生成AIを用いたドキュメント作成を支援する「Digital Data Flow with AI\*」、申請電子データ作成自動化を実現する「tsClinical for SDTM Automation\*」と連携させることにより、臨床試験の計画段階からeCRF仕様書作成の支援、収集したデータのSDTM化をEnd-to-Endで支援。業務効率化と期間短縮による、**臨床試験の期間を短縮し、業務を加速させます。**

\*別途、各システムの導入が必要です。

### ③様々な実績と安価な費用

1000施設+での利用実績が拡大。臨床試験のみならず、臨床研究、アカデミア、PMSでの利用も実績あり。  
ユーザー数や施設数に影響せず、**試験フェーズや試験種別によるワンストップでの価格設定**により、試験の規模に応じた、予算立てが可能。開発から構築、保守、サポートまで、**日本国内でワンストップで対応**しています。経験豊富な担当者が運用後もサポートいたします。



富士通コンタクトライン

お問合せフォーム

<https://contactline.jp.fujitsu.com/contactform/csque32505/895383/>

開発元

富士通株式会社

クロスインダストリーソリューション事業本部

Healthy Living事業部

〒212-0014 神奈川県川崎市幸区大宮町1-5 JR川崎タワー