



MultiHealth



eCRF et ePRO

Optimisez vos études cliniques en optant pour la digitalisation

L'eCRF (electronic Case Report Form) et l'ePRO (electronic Patient Reported Outcome) sont devenus des piliers essentiels de la recherche clinique moderne. Nos solutions allient ergonomie, sécurité et conformité réglementaire pour garantir une collecte de données fluide, traçable et entièrement validée selon les standards ICH-GCP et 21 CFR Part 11.

Grâce à une interface intuitive et à une architecture sécurisée (cryptage, anonymisation, audit trail), nos outils digitaux assurent la fiabilité et l'intégrité des informations tout le long de la durée de l'étude. De la saisie patient à la validation finale, chaque donnée est protégée, contrôlée et exploitable, facilitant ainsi la collaboration entre promoteurs, investigateurs et équipes de data management.



Une conception et une configuration simplifiées

- . **Configurateur d'eCRF sur mesure** : création rapide de formulaires adaptés à chaque protocole, sans développement complexe, pour garantir la cohérence des données dès la saisie, réduire les risques d'erreur et les délais de déploiement.
- . **Exigence et conformité** : validation des systèmes aux exigences ICH-GCP 21 CFR Part 11 pour assurer la conformité totale aux audits et inspections réglementaires.
- . **Flexibilité et interopérabilité** : intégration facile dans votre environnement digitale et adaptation à tout type d'étude (monocentrique, interventionnelle...).



Une collecte et un traitement sécurisé des données

- . **Expérience patient** : enregistrement direct des données patient sur l'eCRF via une interface intuitive, des notifications automatiques et une ergonomie étudiée pour favoriser la complétude et la fiabilité des informations.
- . **Cryptage et anonymisation** : protection des données de bout en bout avec une double sécurité pour garantir la confidentialité et la conformité selon les standards.
- . **Audit trail et traçabilité complète** : sauvegarde automatique et horodatée de toutes les actions effectuées pour renforcer la transparence et simplifier les audits.



Une simplicité d'utilisation

- . **Interface utilisateur performante** : prise en main facilitée par l'ergonomie des outils, une navigation fluide et des fonctionnalités intuitives pour allier simplicité et performance au quotidien.
- . **Monitoring en temps réel** : visibilité instantanée sur l'état des données grâce à des tableaux de bord dynamiques et une vérification automatique des incohérences.
- . **Conformité aux standards ICC** : génération de rapports et de statistiques conformes aux Bonnes Pratiques Cliniques.



**La digitalisation au service de la collecte,
la traçabilité et l'exploitation des données cliniques.**