CIMS 團隊介紹

臨床研究資訊系統(CSIS) 於2007年從 美國國家衛生研究院引進後,CIMS團 隊不斷改良、開發功能。

CSIS系統除可收集資料、監督資料品質,亦具多種資料串接機制(API),使用者遍布各大醫學中心,迄今已為國內多個臨床試驗聯盟建立大型疾病登錄資料庫,亦與國內多家CRO公司合作,協助執行多起臨床試驗。

服務項目

- 設計電子個案報告表
- 協助資料品質管理
- · API協助資料傳送

系統應用領域

臨床試驗/臨床研究 疾病登錄 人體生物資料庫

Clinical Study Information System, CSIS 臨床研究資訊系統

聯絡我們



02-2826-7000 ext.6418



cims@ym.edu.tw



https://www.cims.tw/



Clinical Informatics and Management Services (CIMS) 臨床資訊與管理服務





管控臨床資料的最佳工具!



使用者回饋



透過API傳送醫療裝置數據,簡單省時 且可批次傳送

系統兼具**QA/QC**功能,可確保試驗期間的資料品質





介面友善,製作電子表單快速上手

支援英語、繁中、簡中等多種語系





系統主要功能

臨床資料管理

- 具多種資料稽核功能
- 可即時監控資料品質
- 迅速掌握收案進度

系統安全

- 帳號權限管理
- 系統歷程記錄
- 資料定期備份



多樣化資料收集

- 內建電子化隨機分派
- 圖像化訪視追蹤
- 支援各種資料推送

採用CDISC標準

- 支援ODM-XML
- 內建CDASH/SDTM題庫
- 輕鬆建置aCRF

Icon: https://www.flaticon.com

- 可讀入符合ODM-XML的上萬張開放eCRF, 或將表單寫為ODM-XML檔案
- 利用符合CDASH / SDTM標準的題庫,輕鬆 建置臨床試驗用的電子表單
- 系統自動將符合標準的eCRF轉為aCRF



採用 CDISC 標準



系統間數據轉移

- 具API支援外部資料導入
- 支援大量資料批次匯人
- 可推送基因、族譜等資料