

CONOCÉ MAS SOBRE IQVIA

Con nuestras soluciones de investigación y desarrollo mejoramos el diseño clínico y la ejecución, acelerando el reclutamiento de pacientes, logrando ensayos clínicos más rápidos y un desarrollo clínico más predecible.



EL DESAFÍO

Los avances científicos crean nuevas oportunidades para que la investigación y el desarrollo sean más precisos, más rápidos y más predecibles.



Mejorar el diseño y la ejecución de ensayos clínicos



Enfoque eficiente y sistemático que brinde **datos del mundo real y perspectivas de los pacientes en el proceso de diseño**



Reducir la complejidad y costos de los estudios de desarrollo clínico temprano

NUESTRAS CAPACIDADES

Desde el diseño estratégico y la planificación hasta la factibilidad y puesta en marcha, la contratación y todos los aspectos de la ejecución del estudio, IQVIA posee recursos globales disponibles en todo el ciclo de vida de I+D



Una estrategia de desarrollo correcta es fundamental para el futuro de la molécula. **La experiencia de IQVIA en análisis de datos comerciales y del mundo real junto con la tecnología líder del mercado permiten generar más evidencia informativa para equilibrar los riesgos, velocidad y eficiencia.**

Encontrar los pacientes adecuados, el objetivo, la dosis / exposición, la respuesta y la estrategia comercial son criterios esenciales para el desarrollo clínico exitoso. **IQVIA es reconocido en la industria por sus recursos globales que permiten mejorar la velocidad, calidad y seguridad de los estudios.**

El monitoreo clínico es un aspecto crítico y costoso. **IQVIA ofrece información de alta calidad durante todo el ensayo, al tiempo que reduce los costos, para mejorar el rendimiento del estudio y la seguridad del paciente.**

La transparencia, eficiencia y previsibilidad son fundamentales para la estrategia de asuntos regulatorios. Los científicos del área regulatoria global de IQVIA disponen de todo el conocimiento necesario para gestionar el flujo de requerimientos normativos, y entregar presentaciones más rápidas y eficientes con la calidad requerida.

Proporcionar pruebas reales sobre la seguridad y efectividad de los productos puede garantizar una mayor disponibilidad del producto. **IQVIA desarrolló métodos innovadores para el diseño y ejecución de estudios RWE que combinan datos primarios y secundarios de médicos y pacientes.**

LOS RESULTADOS

En IQVIA utilizamos datos del mundo real sin precedentes y tecnologías avanzadas para mejorar el rendimiento de los estudios clínicos.



Reducción del **25%** en los costos de monitoreo

60% más rápidas, las tasas de reclutamiento de pacientes



30% más rápido la puesta en marcha de ciertas áreas terapéuticas

