

Innovative Real World Studiendesigns: Nicht-interventionelle Studien

Welche Einblicke bietet die Versorgungsforschung vor und nach Marktzulassung meines Präparats/Produkts?

Welche Maßnahmen können wir aus Behandlungsdaten, anhand des Therapieplans oder des Verschreibungsverhaltens für unser Präparat/Produkt ableiten?

Welche zusätzlichen Aussagen können über mein Präparat/Produkt durch das Hinzuziehen von Patient-Reported Outcomes oder Clinical Outcome Assessments (COA) getroffen werden (z. B. weitere Differenzierungsmerkmale)?



IQVIAs nicht-interventionelle und epidemiologische Studienansätze bieten Ihnen spannende Möglichkeiten, neue Erkenntnisse über Ihr Präparat/Produkt, eine Patientenkohorte, eine Behandlung oder Erkrankung im Versorgungsalltag zu gewinnen.

Da eine nicht-interventionelle Studie (NIS) im Rahmen der Routinebehandlung ohne zusätzliche therapeutische oder diagnostische Verfahren durchgeführt wird, gestaltet sich eine solche Beobachtungsstudie weniger komplex als eine klinische Prüfung und kann kosteneffizient und vergleichsweise schnell durchgeführt werden.

Als global tätiges und auf lokaler Ebene agierendes Unternehmen kann IQVIA Sie bestmöglich als Clinical Research Organization (CRO) unterstützen. IQVIAs Leistungen umfassen das gesamte Spektrum der Evidenzgenerierung: von klinischer Evidenz (Phasen 1-4) bis zur Generierung von Evidenz im „echten“ Versorgungsalltag.

Full-Service oder modular – unser Leistungsspektrum im Bereich Real World Evidence umfasst unter anderem diese Studienarten:

- **Beobachtungsstudien:**
retrospektiv (Chart Abstraction) und prospektiv
- **Enriched Studien:**
Kombination von Primärdaten mit bereits vorhandenen internen oder externen Sekundärdaten
- **Wissenschaftliche Fragebogenstudien:**
beispielsweise Delphi Panels
- **Registerstudien:**
basierend auf aussagekräftigen retrospektiven Registerdaten wie z. B. aus dem Hautkrebsregister ADOReg

Erkenntnisse aus nicht-interventionellen und epidemiologischen Studienansätzen entlang des Produktlebenszyklus



Das ist Ihr Nutzen

- Wertvolle Erkenntnisse durch **maßgeschneiderte Lösungen**
- **Beschleunigte Studiendauer** durch **datengestützte Entwicklung von Studiendokumenten** und effiziente, **zielgerichtete Zentrenselektion**
- **Kosteneffiziente Anreicherung** von Studien („Enriched Studien“), dadurch auch weniger Aufwand bei Arzt und Patient
- **Lokales interdisziplinäres IQVIA Team:**
 - > **50 Experten** aus den Bereichen Biostatistik, Epidemiologie, Medical Writing, Regulatorik, Site Management und Projektmanagement
- Durchführung von **Single-Country oder Multi-Country** Beobachtungsstudien, optimal unterstützt von unserem etablierten **internationalen Netzwerk**

Sie haben Interesse an unserem Angebot oder spezifische Fragen?

Ihre Ansprechpartner:

Hendrik Stork

T: +49 (0) 152 0319 8779

E: hendrik.stork@iqvia.com