



OXMO CDM, société spécialisée dans la gestion et la validation des données issues d'essais cliniques, utilise SAS pour produire les rapports nécessaires à toute demande d'Autorisation de Mise sur le Marché (AMM).

Enjeux

Publication des rapports nécessaires à toute demande d'Autorisation de Mise sur le Marché (AMM).

Solution

SAS® Analytics

Bénéfices

- Capacité de traitement illimité des données
- Chaîne complète de production de rapport

SAS® est notre outil de référence ! Il nous permet d'importer les données cliniques provenant de toute source, de les compiler, les valider, les nettoyer afin de les rendre directement exploitables statistiquement, et conformes aux exigences réglementaires pour toute soumission préalable à une demande d'Autorisation de Mise sur le Marché (AMM).

Sur ce segment de marché, SAS présente pour nous de nombreux avantages en particulier sa capacité illimitée pour :

- programmer toute requête (de la validation des données au codage des données, jusqu'à l'édition de rapports...)
- transformer/ tabuler les données au format CDISC SDTM (Clinical Data Interchange Standards Consortium - Study Data Tabulation Model)

Avec mon partenaire, Nicolas de Saint Jorre, de la société QUANTICSOFT, nous prévoyons de développer des solutions sous SAS pour optimiser, à la fois, la gestion et la compilation automatique de données cliniques directement à partir d'un logiciel de collecte de données cliniques. Nous proposons aussi à nos clients des formations aux standards CDISC illustrées à partir d'exemples concrets sous SAS.

Je travaille depuis plus de 20 ans en tant que prestataire de services pour l'industrie pharmaceutique dans le domaine du Data Management, dont 18 ans en tant que créatrice et chef d'entreprise.

Nathalie Sabin
CEO, OXMO CDM

