Beschleunigung von Zulassungseinreichungen durch Structured Content



Technische Dokumentation: Der neue Engpass bei Zulassungseinreichungen

Mit immer mehr Medizinprodukten und laufend neuen Vorschriften nimmt die Komplexität technischer Unterlagen ständig zu. Somit stehen Hersteller und Aufsichtsbehörden vor der Herausforderung,





mehr technische Inhalte zu generieren,



innerhalb desselben Zeitrahmens



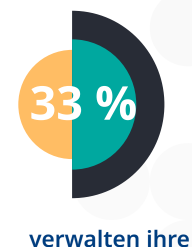
und mit demselben **Budget.**

Dadurch werden Inhaltserstellung und -verwaltung schnell zu einem bedeutenden Engpass für Zulassungseinreichungen und führen letztendlich zu Verzögerungen bei der Produkteinführung.

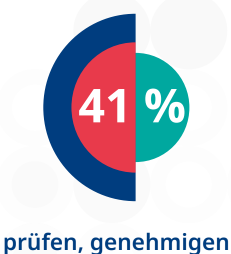
Was verhindert schnellere Abläufe?

Im Benchmark-Bericht zum Aufsichtsrecht von Veeva für das Jahr 2022 1 wurde festgestellt, dass medizinischtechnische Organisationen mit zahlreichen Herausforderungen in Bezug auf technische Dokumentation und Zulassungseinreichungen konfrontiert sind:

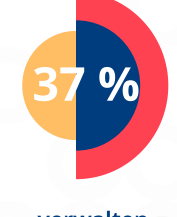




Einreichungen manuell mithilfe individueller **Tabellen**



und veröffentlichen Einreichungen, indem sie einzelne Dokumente per E-Mail versenden



verwalten **Dokumente** weiterhin lokal auf Laptops und über Dateifreigaben

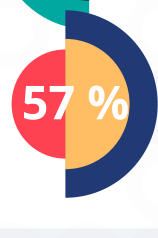
Das muss anders werden. Und zum Glück wissen viele medizinisch-technische Organisationen, was sie sich für das Management technischer Dokumentation wünschen:



Informationsquelle für die Dokumentation von Medizinprodukten entwickeln

erwarten eine Modernisierung der Branche in den

möchten in den nächsten 2 Jahren eine zentrale

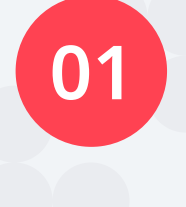


nächsten 2 Jahren, um die globale Wiederverwendung von Inhalten über Einreichungen und Regionen hinweg zu ermöglichen

für die Erstellung und Verwaltung von Inhalten, um schnell konforme Dokumente zu erhalten

5 Vorteile von Structured Content





Änderungen Structured Content Management-Systeme dienen als zentrale Informationsquelle für alle Ihre Dokumente – von klinischen

Bewertungsberichten (CER) bis zu 510(k)-Vorab-Benachrichtigungen für die Marktzulassung in den USA. Sie brauchen die Quelle nur einmal zu bearbeiten, und alle gleichen Inhalte werden automatisch aktualisiert. Schnelle Reaktion auf behördliches Feedback

sie schnell Feedback geben und Ihnen genau zeigen, welcher Absatz, welche Daten oder welches Bild geändert werden müssen, um Compliance zu erreichen.

Integration von Daten und Inhalten Von technischen Daten für die Fertigung bis hin zu Laborergebnissen

Über das System können Aufsichtsbehörden ebenso einfach online

auf Ihre Dokumente zugreifen wie Ihre eigenen Teams. So können



können Sie Daten und Text dynamisch kombinieren, um Berichte zu erstellen, die immer exakt und auf dem neuesten Stand sind -

unabhängig davon, wo sie veröffentlicht werden. Konzeptuelle Rückverfolgbarkeit Alle Änderungen an Ihren technischen Unterlagen werden



nachvollziehbar sind. Das macht die Dateien jederzeit Audit-fähig.

Automatisierung technischer Dateien Mit komponentenbasierten Inhalten können alle Teams – von F&E bis hin zum Marketing – ihre Inhalte für technische Dokumentation direkt in vorgefertigte Vorlagen übertragen. So lassen sie sich schneller veröffentlichen, ohne dass Zeit mit der Formatierung

und kürzere Markteinführungszeiten mit Tridion Docs Mit der Structured-Content-Plattform Tridion Docs können

verschwendet wird.

automatisch aufgezeichnet, sodass sie für jede:n leicht

Ihre Teams für klinische Studien, behördliche Angelegenheiten, Marketing und Produktentwicklung nahtlos an konsistenter

Dokumentation zusammenarbeiten. Das verkürzt die Zeit bis zur

Compliance und die Markteinführungszeit für neue Medizinprodukte. 1 www.veeva.com/medtech/resources/2022-regulatory-benchmark-report/

Weitere Informationen finden Sie unter

rws.com/tridion/de/medical-devices

