

Accélérez votre R&D avec Keyrus Life Science

Keyrus Life Science est la **CRO Connectée (C²RO)** qui lie les **Sciences de la Vie** à la **Data** et au **Digital**, afin d'améliorer l'**efficacité**, l'**ambition** et la **résilience** des projets de santé.

En tant que **mid-size CRO**, Keyrus Life Science propose des services de recherche clinique **intégrée** et de **A à Z**, avec **agilité**, fiabilité et **excellence**.

Grâce à sa **présence de longue date** en recherche clinique, Keyrus Life Science a développé une forte expertise **sectorielle** et **scientifique**, et une **couverture internationale** pour notre offre **full-service**.

Un portfolio de services complet en recherche clinique & innovation

Keyrus Life Science regroupe toutes les expertises **sectorielles**, **scientifiques** et **techniques** requises pour gérer efficacement vos **projets en sciences de la vie**.



Stratégies Cliniques

Plan de développement clinique
Stratégie réglementaire
Design & Méthodologie



Développement Clinique

Affaires Réglementaires
Opérations Cliniques
Data & Biostatistiques
Rédaction Médicale



RWE & Late Phase

Etudes Non-Interventionnelles
Données secondaires & externes
Usage Compassionnel



Life Data Science

Clinical Data Fabric
Intelligence Artificielle
Capteurs & Wearables
Data Science & Visualisation



Innovation Digitale

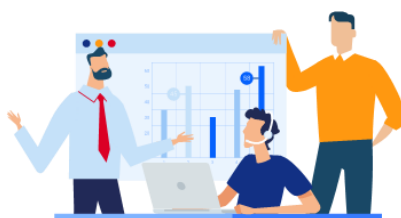
Essais hybrides & décentralisés
Engagement Patient
Monitoring des données à distance

Proposés sous 3 business models complémentaires

Business partner de toutes les sociétés en sciences de la vie, Keyrus Life Science propose 3 **modèles de collaboration**, afin de répondre parfaitement aux **besoins** de toutes les **organisations** !



Consulting



Plateformes de Services (FSP)



Projets

Définir la stratégie clinique adaptée à votre dispositif

Le nouveau **Règlement Européen** relatif aux **Dispositifs Médicaux** est entré en vigueur en **mai-2021**. Ce règlement impose de **nouvelles exigences** pour l'**obtention** ou le **maintient** d'un **marquage CE**.

Avec un accent particulier porté sur la **Sécurité**, la **Performance**, la **Transparence** et la **Qualité**, la **réglementation DM** converge vers celle du **médicament**, tout en gardant des **spécificités propres**.

Keyrus Life Science vous accompagne dans la **définition** et la **réalisation** de toutes les **investigations cliniques**, et **suivis post-commercialisation** nécessaires au **marquage CE** de vos dispositifs.

Une équipe experte capable d'opérer efficacement vos études



Stratégie Réglementaire & Méthodologique

Nous vous accompagnons depuis la revue du **Plan d'Evaluation Clinique** et du **Plan d'Investigation Clinique**, afin d'optimiser la **méthodologie** des essais et de les **adapter** aux **attentes** des **organismes notifiés**.



Chefferie de Projet & Monitoring

Formés sur les **normes ISO 14155** et **14971**, nos **chefs de projets** et **ARCs** disposent de toute l'expertise nécessaire à une **gestion opérationnelle** efficace de vos **investigations cliniques**, en accord avec les **spécificités techniques** de votre produit.



Biométrie & Rédaction Médicale

Expérimentés en **investigations cliniques** sur dispositifs médicaux, nos équipes préparent et réalisent toutes les **analyses statistiques** et la **documentation** nécessaires, du lancement du projet à l'**approbation réglementaire** du dispositif.

Une solide expérience en validation clinique de dispositifs médicaux



Etudes DM
5 dernières années



Centres



Patients



echosens