



Acceso a Reportes de Calidad de Datos para Estudios SWOG

Guía para Sitios Clínicos

Fecha: 26 de enero de 2026



Propósito de esta guía

- Esta guía explica cómo los sitios clínicos pueden acceder a los **reportes de calidad de datos** de sus estudios SWOG a través del **ORP (CRA) Workbench**.

Paso 1: Cómo acceder al ORP (CRA) Workbench



- **Opción 1:** Ingresar a **swog.org** e iniciar sesión con sus credenciales de **ID.me**.
- **Opción 2 (Acceso directo):** Ingresar directamente al ORP Workbench mediante el siguiente enlace:
<https://txwb.crab.org/TXWB/Default.aspx>

(Si utiliza esta segunda opción, puede pasar directamente al Paso 4.)



Paso 2: Autenticarse con ID.me

- Si el sistema lo solicita, hacer clic en el **botón verde** para ingresar sus credenciales de **ID.me**.
- Es posible que el sistema solicite la autenticación más de una vez; **esto es normal**.

Paso 3: Acceder a los reportes de calidad de datos



- En el menú del lado izquierdo, seleccionar **“Patient Reports / Data Quality”**.
- Elegir el reporte que desea visualizar.

Descripción de los principales reportes de calidad de datos

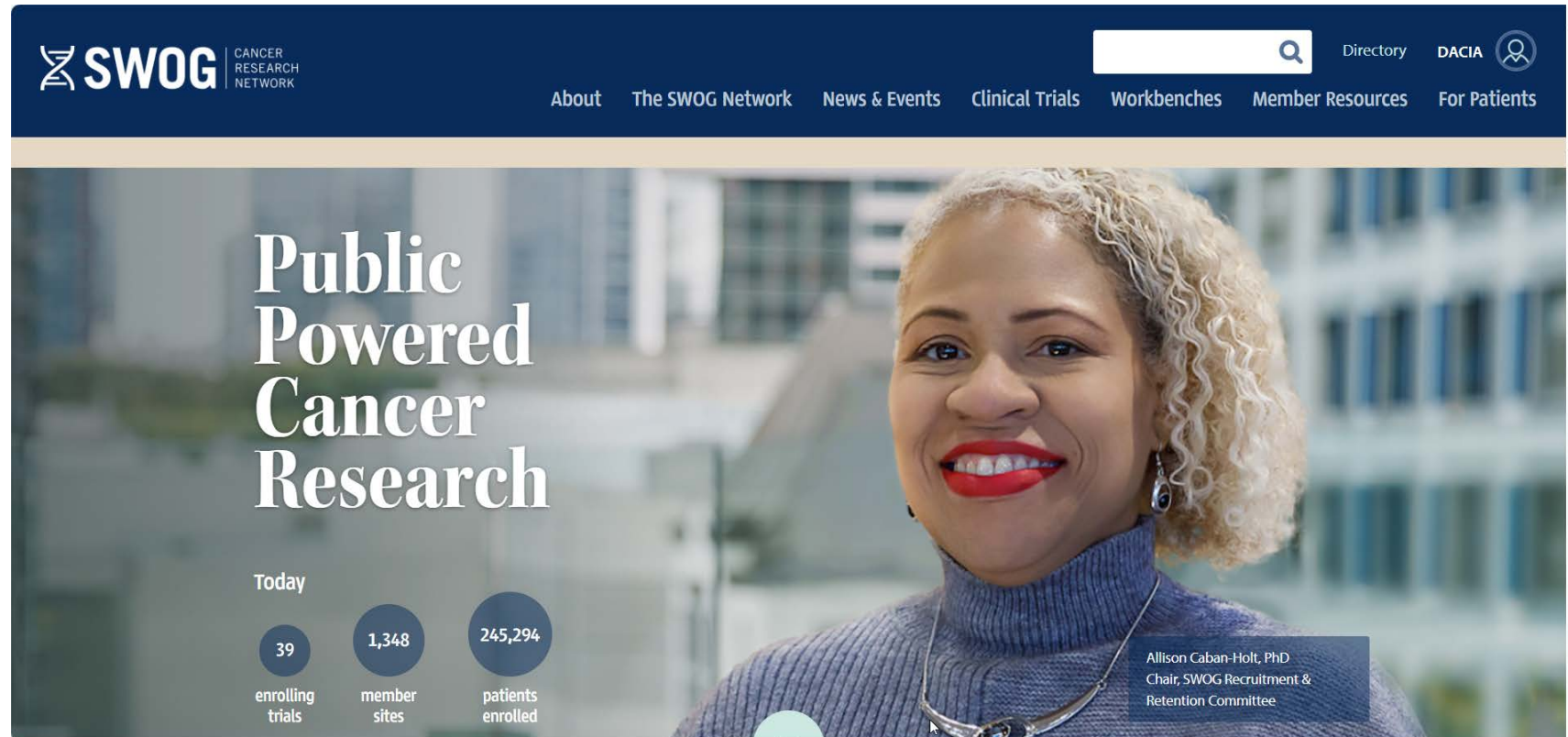


- **EXPECTATIONS:** Reporte que ayuda con el manejo de datos. Incluye datos atrasados o que se debería enviar en las próximas semanas.
- **INSTITUTIONAL PERFORMANCE REPORT:** Resumen del envío de formularios y otros datos (p. ej., biomuestras) a tiempo.
- **QUERIES:** Reporte de las solicitudes pendientes relacionadas con el envío previo de datos.
- **DATA QUALITY PORTAL:** Otra herramienta en el CTSU que incluye pendientes de otros grupos (importante para estudios como BR009, A012303, EA4232, etc.).



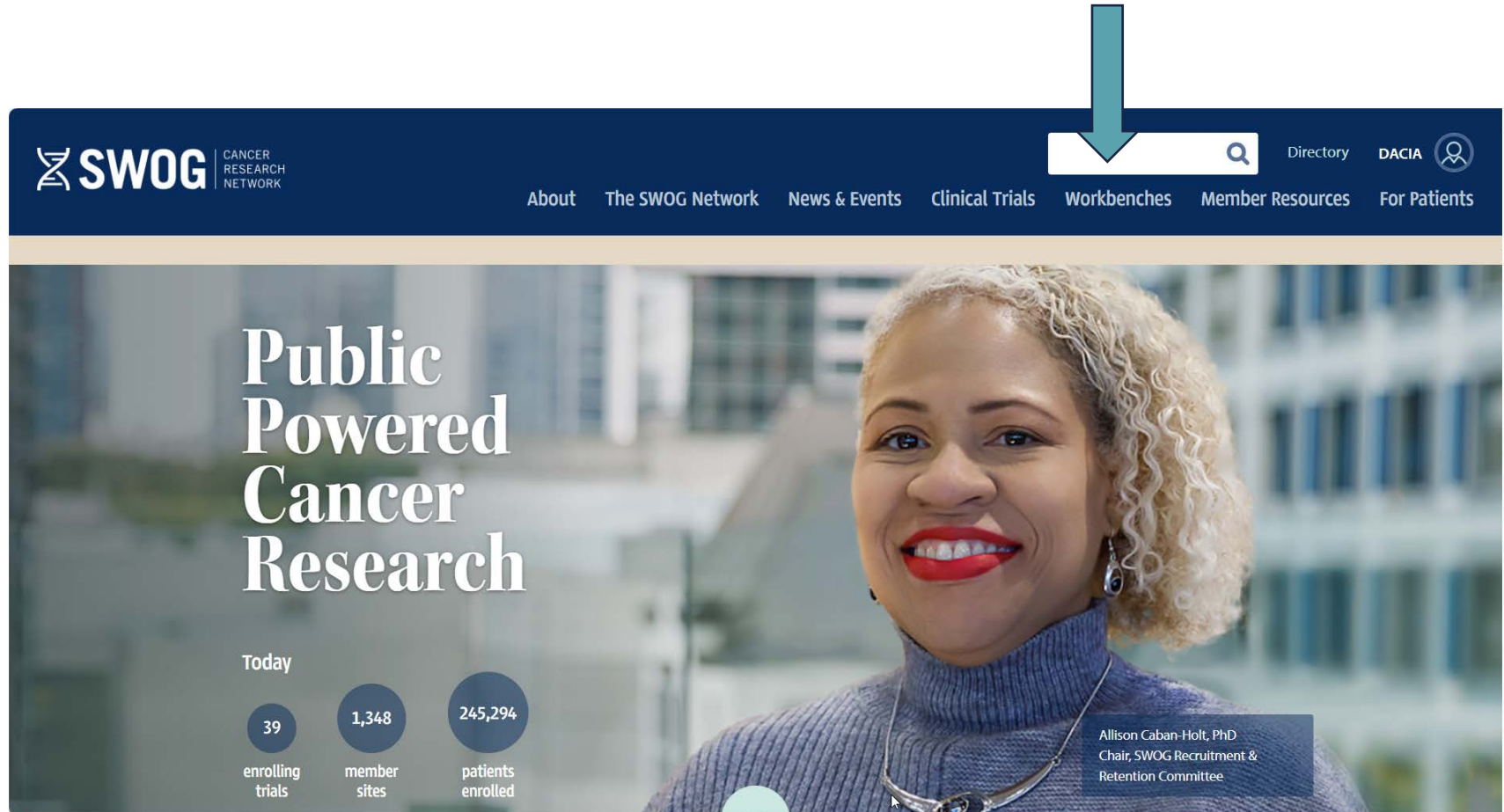
Guía con imágenes: a continuación....

1) Ingreso a SWOG con ID.me.





2) Accesso al “ORP (CRA) Workbench”.

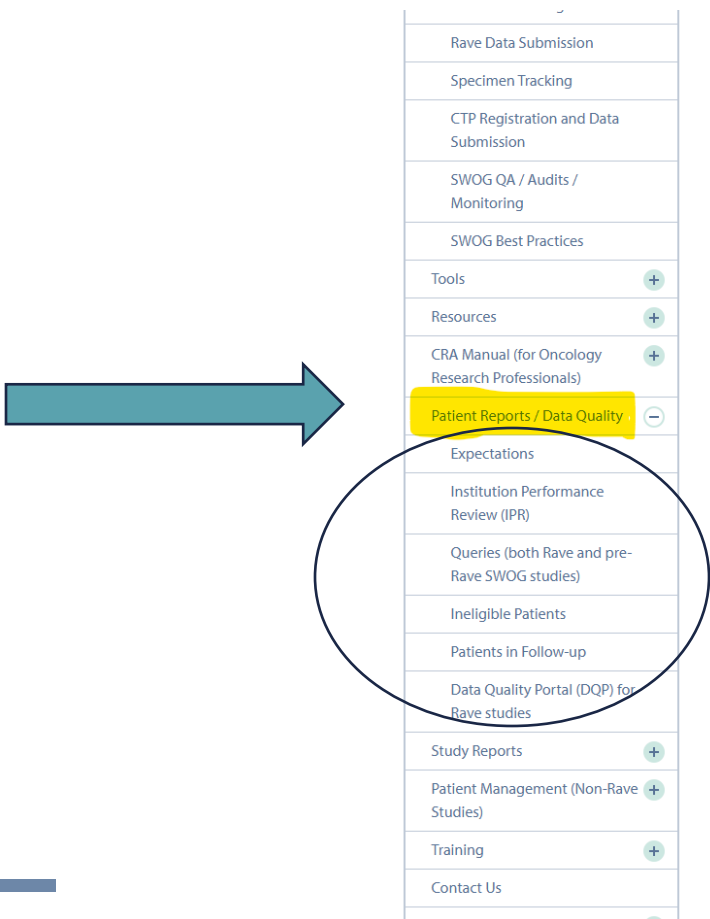


3) Es posible que el Sistema solicite que ingrese sus datos de ID.me de nuevo para ir a la página de ORP (CRA) Workbench.



The screenshot shows the SWOG Cancer Research Network website. The header is dark blue with the SWOG logo and navigation links: About, The SWOG Network, News & Events, Clinical Trials, Workbenches, and Member Resources. A breadcrumb trail reads: SWOG / Workbenches / ORP (CRA) Workbench. A warning message states: "This Web site is live; any form submissions or registrations must be real." The main content area is titled "Login" and features a light blue box with a green "Sign in with ID.me" button. A teal arrow points to this button. Below the button are links for "Not onboarded to ID.me?", "Can't remember the ID.me account linked to your CTEP profile?", and "ID.me Help Center | Manage ID.me Email | Manage ID.me Password | Contact CTEP Registration Help". A "Warning Notice" is also present, stating: "For public facing web pages to which the public has privileged access, e.g., clinical trial or adverse effects systems where users/patients are logging in to enter PHI/PHI: Read More... NIH Web Policies and Notices".

4) Navegación a “Patient Reports/Data Quality” del menu a la izquierda y selección del reporte que desea visualizar.



CRA WORKBENCH
Your resource headquarters for SWOG clinical trial patient management.

[Latest ORP Newsletter](#)
[Join the CRA Mailing list](#)

Announcements

Fall Group Meeting Presentations

Recordings from the Fall, 2025 Site Operations, Oishi Symposium and NCORP Workshop (among many others) have been uploaded to the SWOG website. If you were unable to attend or would like to revisit, they can be found here.
[10/16/2025]
[Fall 2025 Group Meeting Recordings | SWOG](#)

CTP Chapter Added to ORP Manual

The ORP Manual has been updated to include details in how CTP trials are different, how to access CRAB Nebula (the EDC), instructions in how to navigate the EDC and how SAE reporting is done. Take the time to read through this addition, especially if you are planning to activate one or more of these trials at your site! [10/16/2025]

SWOG's **Second** CTP Trial Activated! – 21CTPHN01

SWOG's first CTP trial activated on May 15, 2025 – 21CTPLEUK01. Since then, we have activated the second trial on September 15, 2025 – 21CTPNH01 (A Phase II Study of Combined Amivantamab, Carboplatin and Paclitaxel in Unresectable Locally Recurrent or Metastatic Head and Neck Cancer). [10/16/2025]

All SWOG sites are invited to consider and apply. Questions? Reach out to protocols@swogctp.org
<https://swogctp.org/trials/21ctphn01/>

Early Closure Requests for SWOG-Coordinated Trials

Please note when a SWOG trial closes to accrual or if you have met the follow-up requirements for patients enrolled to a trial, it does not necessarily mean you can submit a request to close the study early with the CIRB. SWOG requires studies to remain open until the study has been published and added to SWOG's 'Studies with no Required F/U' report on the CRA Workbench. If the study has been added to that report, there is no need to submit an official form to us requesting to close. Just provide that list to the CIRB along with your part of the form filled out and they should go ahead and approve. [6/1/2025]

Rave Data Submission
Specimen Tracking
CTP Registration and Data Submission
SWOG QA / Audits / Monitoring
SWOG Best Practices
Tools
Resources
CRA Manual (for Oncology Research Professionals)
Patient Reports / Data Quality
Expectations
Institution Performance Review (IPR)
Queries (both Rave and pre-Rave SWOG studies)
Ineligible Patients
Patients in Follow-up
Data Quality Portal (DQP) for Rave studies
Study Reports
Patient Management (Non-Rave Studies)
Training
Contact Us

¿Preguntas sobre la información en los reportes?



- Envíe su consulta al correo de distribución que sale en el protocolo para consultas sobre la elegibilidad y envío de datos (estos correos terminan en @crab.org).
- No se recomienda enviar correos directamente al coordinador de datos del estudio, ya que esto puede generar retrasos si el coordinador no está en la oficina.



Ahora tiene acceso y control sobre sus reportes de calidad de datos.

¡Éxito en su trabajo!