



Abkürzungsverzeichnis Klinische Forschung

A

AE	Adverse Event
ADME	Absorption, Distribution, Metabolismus und Elimination
ADR	Adverse Drug Reaction
ALCOAC	Attributable, Legible, Contemporaneous, Original, Accurate, Complete Dokumentations-Checkliste für klinischen Prüfungen gemäß ICH CP E6 (R2))
AMG	Arzneimittelgesetz
AMS	Arzneimittelsicherheit
ASR	Annual Safety Report
ATMP	Arzneimittel für neuartige Therapien
AWB	Anwendungsbeobachtung

B

BE	Bioequivalence
BfArM	Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (Deutschland)
BfS	Bundesamt für Strahlenschutz
BMBF	Bundesministerium für Bildung und Forschung
BMG	Bundesministerium für Gesundheit
BOB	Bundesoberbehörde
BPI	Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e.V.

C

CA	Competent Authority
CAPA	Corrective and Preventive Actions
CCI	Commercial Confidential Information
CDA	Confidential Disclosure Agreement
CDASH	Clinical Data Acquisition Standard Harmonization
CDISC	Clinical Data Interchange Standards Consortium
CDM	Clinical Data Management
CFR	Code of Federal Regulations

CHMP	Committee for Medicinal Products for Human Use
cMS	Concerned Member State
COL	Clinical Operations Leader
CONSORT	Consolidated Standards of Reporting Trials
CRA	Clinical Research Associate
(e)CRF	(electronic) Case Report Form
CRO	Clinical Research Organisation
CT	Clinical Trial
CTMS	Clinical Trial Management System
CTA	Clinical Trial Application
CTIS	Clinical Trials Information System
CTR	Clinical Trials Regulation
CSR	Clinical Study Report

D

DCF	Data Clarification Form
DIMDI	Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information
DMP	Data Management Plan
DSMB	Data Safety Monitoring Board
DSUR	Development Safety Update Report
DVP	Data Validation Plan

E

EBM	Evidence Based Medicine
EC	Ethics Committee
EDC	Electronic Data Capture
EEA	Europäische Umweltagentur
EFPIA	European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations
EK	Ethikkommission
EMA	European Medicines Agency
EU-CTR	European Clinical Trials Register
EUDRA	European Union Drug Regulatory Authorities
EWR	Europäischer Wirtschaftsraum

F

FDA	Food and Drug Administration (USA)
F&E	Forschung und Entwicklung
FI	Fachinformation
FIH	First in Human
FIM	First in Man
FMEA	Failure Mode and Effects Analysis
FPI	First patient in
PPFV	First patient first visit
FPO	First patient out
FSFV	First subject first visit
FU	Follow-up

G

GAMP 5	Leitfaden zur „Good Automated Manufacturing Practice“
GCLP	Good Clinical Laboratory Practice
GCP	Good Clinical Practice
GCP-V	Verordnung über die Anwendung der Guten Klinischen Praxis bei der Durchführung von klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln zur Anwendung am Menschen
GEP	Gute Epidemiologische Praxis
GLP	Good Laboratory Practice
GMP	Good Manufacturing Practice
GOÄ	Gebührenordnung für Ärzte
GVP	Good Pharmacovigilance Practice

H

HTA	Health Technology Assessment
-----	------------------------------

I

IB	Investigator's Brochure/Prüferinformation
ICF	Informed Consent Form
ICH	International Council for Harmonisation
ICSR	Individual Case Safety Report
IDMP	Independent Data Monitoring Committee
IEC	Independent Ethics Committee
IIT	Investigator Initiated Trial
IMP	Investigational Medicinal Product
IMPD	Investigational Medicinal Product Dossier
IND	Investigational New Drug
INDA	Investigational New Drug Application
IP	Investigational Product
IQWiG	Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen
IRB	Institutional Review Board
ISF	Investigator Site File
ITT	Intention to treat
IVD	In-vitro-Diagnostika
IVR	Interactive Voice Response
IWRS	Interactive Web Response System

K

KOL	Key Opinion Leader
KPI	Key Performance Indicator
KPBV	Klinische Prüfung-Bewertungsverfahren-Verordnung
KPVVO	Klinische-Prüfung-Verfahrensverordnung

L

LEC	Local Ethics Committee
LKP	Leiter der klinischen Prüfung
LPI	Last patient in
LPO	Last patient out
LSLV	Last subject last visit

M

MAA	Marketing Authorisation Application
MAH	Marketing Authorisation Holder
MABEL	Minimal Anticipated Biological Effect Level
MARB	Minimal Additional Risk or Burden
MD	Medical Device
MedDRA	Medical Dictionary for Regulatory Activities
MREC	Medical Research and Ethics Committee
MHRA	Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (UK)
MoH	Ministry of Health
MOL	Medical Operations Leader
MPG	Medizinproduktegesetz
MPKPV	Verordnung über klinische Prüfungen von Medizinprodukten
MREC	Multicentre Research Ethics Committee
MS	Member State
MSC	Member State Concerned

N

NCA	National Competent Authorities
NIS	Nicht-interventionelle Studie
NNT	Number needed to treat
NOAEL	No Observed Adverse Effect Level
NW	Nebenwirkung

P

PASS	Post Authorisation Safety Study
PAES	Post Authorisation Efficacy Study
PD	Pharmakodynamik
PDCA	Plan Do Check Act
PDCO	Paediatric Committee
PEI	Paul-Ehrlich-Institut (Deutschland)
PI	Principle Investigator
PIP	Paediatric Investigation Plan
PK	Pharmakokinetik
PL	Project Leader
PM	Project Manager
PMDA	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (Japan)
PoC	Proof of Concept
PP	Per protocol
PPD	Protected Personal Data
PQL	Project Quality Leader
PSUR	Periodic Safety Update Report
pU	pharmazeutischer Unternehmer
PV	Pharmakovigilanz

Q

QA	Quality Assurance
Q&A	Questions and Answers
QC	Quality Control
QM	Quality Management
QoL	Quality of Life
QVR	Qualification Visit Report

R

RA	Regulatory Affairs
R&D	Research and Development
REC	Research Ethics Committee
REG	Regulatory Manager
RFI	Request for Information
RFP	Request for Proposal
RiliBÄK	Richtlinie der Bundesärztekammer zur Qualitätssicherung laboratoriumsmedizinischer Untersuchungen
RL	Richtlinie
RMP	Risk Management Plan
rMS	Reporting Member State
RöV	Röntgenverordnung
RP	Regierungspräsidium
RRR	Relative Risk Reduction

S

SAE	Serious Adverse Event
SAP	Statistical Analysis Plan
SDTM	Study Data Tabulation Model
SDV	Source Data Verification
SIV	Site Initiation Visit
SMO	Site Management Organisation
SOP	Standard Operating Procedure
STIKO	Ständige Impfkommission
StrlSchV	Strahlenschutzverordnung
STROBE	Strengthening the Reporting of Observational Studies in Epidemiology
SUE	Schwerwiegendes Unerwünschtes Ereignis
SUSAR	Suspected Unexpected Serious Adverse Reaction
SWISSMEDIC	Schweizerisches Heilmittelinstitut

T

(e)TMF (electronic) Trial Master File

U

UAW Unerwünschte Arzneimittelwirkung

UE Unerwünschtes Ereignis

V

VAS Visual Analogue Scale

VfA Wirtschaftsverband der forschenden Arzneimittelhersteller e.V.

VO Verordnung

W

WBS Work Breakdown Structure

WHO Weltgesundheitsorganisation

WW Wechselwirkung

Z

ZLG Zentralstelle der Länder für Gesundheitsschutz bei
Arzneimitteln und Medizinprodukten

ZKS Zentrum für Klinische Studien

Passende Weiterbildungen finden Sie hier:

Seminare zu Pharma & Healthcare

Wir bieten Ihnen maßgeschneiderte Weiterbildungsoptionen für die gesamte Healthcare-Branche. Wir konzipieren unsere Weiterbildungen gründlich recherchiert und nach aktuellen, didaktischen Gesichtspunkten.

Wir garantieren fachlich hochwertige Weiterbildung für Ihren Erfolg – unsere ISO-Zertifizierungen nach 9001 und 21001 unterstreichen dies.

[Jetzt informieren!](#)

e-Learning – Klicken und Lernen

Das FORUM Institut bietet mit hochwertigen e-Learning-Programmen eine flexible Weiterbildungsform. Entscheiden Sie selbst, wann und wo Sie lernen.

[Jetzt gratis testen.](#)

Inhouse-Seminare – Maßgeschneiderte Lösungen

Alle unsere Seminare eignen sich auch hervorragend als [Inhouse-Training.](#)

Jetzt individuelles [Angebot anfordern.](#)