

Glossar (einschließlich der in den Präsentationen verwendeten Abkürzungen)

AATB	Arbeitsgruppe Arzneimittel-, Apotheken-, Transfusions- und Betäubungsmittelwesen
ABDA AMK	Arzneimittelkommission der Apotheker
AEFI	Adverse Event following Immunisation
ADR	Adverse Drug Reaction
AIDS	Aquired Immune Deficiency Syndrome
AkdÄ	Arneimittelkommission der Ärzte
AkZ	Arzneimittelkommission der Zahnärzte
AM	Arzneimittel
AMG	Arzneimittelgesetz
AMTS	Arzneimitteltherapie-Sicherheit
AMVV	Arzneimittelverschreibung-Verordnung
ATC	anatomisch-therapeutisch-chemisch
BAnZ	Bundesanzeiger
BfArM	Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
BIPS	Bremer Institut für Sozialmedizin
BMELV	Bundesministerium für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz
BMG	Bundesministerium für Gesundheit
BNP	Bovine Neonatale Panzytopenie
BTK	Bundestierärztekammer
BVD	Bovine virus diarrhoe
BVL	Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit
CMD(h)	Co-ordination Group for Mutual Recognition and Decentralised Procedures – Human
CHMP	Committee for Medicinal Products for Human Use
CMS	Concerned Member State
DC(P)	Decentrale (Procedure)
DDL	Dear Doctor Letter
DHCP	Dear Healthcare Professor
DE	Deutschland
DIMDI	Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information
EK	Ethik-Kommission
EMA/ EMEA	European Medicines Agency
EPAR	European Public Assessment Report
EU	Europäische Union
FI	Fachinformation
GMP	Good Manufacturing Practice
GBS	Guilain-Barre-Syndrom
GI	Gebrauchsinformation
H1N1	wissenschaftliche Bezeichnung des sog. „Schweinegrippe“-Virus

Hb	Hämoglobin
HCV	Hepatis C-Virus
HIV	Humanes Immundefizienz-Virus
ICSR	Individual case safety report
IfSG	Infektionsschutzgesetz
i.v.	intravenös
IVD	In-vitro-Diagnostika
KI	Kontraindikation
KI	Konfidenzintervall
MR(P)	Mutual Recognition (Procedure)
MVZ	Medizinisches Versorgungszentrum
MS	Member State
MS	Multiple Sklerose
PASS/PAS	Post Authorisation (Safety) Study
PEI	Paul-Ehrlich-Institut
PhVWP	Pharmakovigilance Working Party
PML	Progressive Multifokale Leukoenzephalopathie
PRAC	Pharmacovigilance Risk Assessment Committee
PSUR	Periodic Safety Update Report
PU	pharmazeutischer Unternehmer
QWP	Quality Working Party
RMP	Risk Management Plan
RMS	Reference Member State
RKI	Robert-Koch-Institut
RL	Richtlinie
ROUSI	Routinesitzung
RR	relatives Risiko
STIKO	Ständige Impfkommision am RKI
SS	Schwangerschaft
STN	Stellungnahme
SUSAR	Suspected unexpexted serious adverse reaction
TA	Tierarzt
TFG	Transfusionsgesetz
TOP	Tagesordnungspunkt
TRALI	Transfusions-assoziierte akute Lungen-Insuffizienz
T-Rezept	Sonder-Rezept für teratogene Arzneimittel
UAW	Unerwünschte Arzneimittelwirkung
VeDDRA	Veterinary Dictionary for Drug Regulatory Activities
VTE	Venöse Thromboembolie

VO	Verordnung
v/v	Volume to volume
Wdk.	Wiederkäufer
WHO	World Health Organisation
WW	Wechselwirkung

Kürzel der EU-Mitgliedsländer

AT	Österreich
BE	Belgien
BG	Bulgarien
CY	Zypern
CZ	Tschechien
DE	Deutschland
DK	Dänemark
EE	Estland
ES	Spanien
FI	Finnland
FR	Frankreich
GR	Griechenland
HU	Ungarn
IE	Irland
IT	Italien
LT	Litauen
LU	Luxemburg
LV	Lettland
MT	Malta
NL	Niederlande
PL	Polen
PT	Portugal
RO	Rumänien
SE	Schweden
SI	Slowenien
SK	Slowakei
UK	Vereinigtes Königreich (Großbritannien)