

ARZNEIMITTELPROFIL



**Wissenschaftliche,
komprimierte Information
über ein neues Arzneimittel
bzw. über ein Produkt, das
aufgrund aktueller Daten neu
zu bewerten ist.**

INHALT

- Inhaltsübersicht
- Kurzzusammenfassung
- Einleitung (bisherige Entwicklungen in diesem Indikationsgebiet bzw. in der Substanzgruppe, Entdeckung und Entwicklung des Medikaments)
 1. Pharmakodynamik
 2. Pharmakokinetik (Absorption und Verteilung/Metabolismus und Elimination/Spezielle Populationen/AM-Interaktionen)
 3. Therapeutische Effektivität (bei den einzelnen Indikationen/ speziellen Populationen/in Vergleichsstudien)
 4. Verträglichkeit
 5. Dosierung und Verabreichungsform
 6. Derzeitige Bewertung (ev. plus laufende Studien, Vergleich mit anderen Substanzen in derselben Indikation, Empfehlungen der Guidelines, etc.)
 7. Quellen
- Kurzinformation zu den Autoren
- Text, Grafiken, Tabellen (alle relevanten Studien mit den wichtigsten Daten, z.B. bei bestimmten Indikationen – Dosierung/Schema, Ansprechraten, ...)

NUTZEN

FÜR DEN ARZT

- Orientierung
- Zeitersparnis
- Objektivität durch übersichtliche Zusammenfassung von aktuellen Studien zu einer neuen Substanz Präparat

FÜR DAS UNTERNEHMEN

- Hochwertiges Abgabematerial bei persönlichen Besuchen
- Material zur Auflage bei Kongressen und Veranstaltungen
- Vorstellung auf MedOnline und im Magazin CliniCum onko
- Nutzung im Web (Online-Version des ArzneimittelPROFIL auf unserem Ärztefortbildungsportal; Verlinkung zu den Abstracts auf PubMed bzw. zu den Kongress-Abstracts so weit verfügbar, Verlinkung zu den Studien auf www.clinicaltrials.gov oder dem EUDRACT-Register)
- Imagegewinn durch seriöse, hochwertige Information mit einem unabhängigen, anonymen Review-Prozess

ABLAUF

Zusammenstellung sämtlicher mit der Substanz in dieser Indikation durchgeführter Studien. Wir schlagen Ihnen ein Team von 2 unabhängigen Autor:innen vor, gerne könne Sie Favoriten Ihrer Wahl benennen. Zusammenstellung der Unterlagen durch den/ die verantwortliche(n) Redakteur:in und Klärung offener Fragen, Layouterstellung, Review durch die Autor:innen selbst plus zwei Expert:innen aus dem Editorial Board, in deren Fachgebiet die Substanz fällt plus dem/der Medizinischen Verantwortlichen des Unternehmens. FreigabeprocEDURE, Endfassung, Produktion, Druck, Versand.

UMFANG & DETAILS

- Auflage:** 1.500 Exemplare
- Umfang:** Basis 12 Seiten (8 + 4 Seiten Umschlag), der definitive Seitenumfang wird erst nach einem detaillierten Briefing in Abstimmung mit dem Auftraggeber festgelegt.
- Papier:** Kern (80 g) mattes Papier durch den Rücken geheftet, durchgehend 4c in A4, 4-seitiger Umschlag, Hardcover (300 g, cellophanisiert)
- Preis ab:** € 23.590,-
- Zusätzlich:** auf Wunsch Low-Res PDF-File zur freien Verwendung
- Lieferzeit:** ca. 12 Wochen ab Beauftragung
- optional:** Dokumentationservice (Vollpublikation) = Zusammenstellung der Referenzen inklusive Markierung der Passagen, auf die Bezug genommen wurde. Kosten: € 2.500,- (exkl. Lizenzkosten für allfällig zusätzlich benötigte Studien)
- optional:** Zusätzliche AutorInnen möglich gegen Aufpreis
- optional:** inkludiert sind eine Grafik zur Struktur und eine zum Wirkmechanismus, weitere Grafiken möglich gegen Aufpreis von jeweils € 750,-

UPDATE

eines bereits vorhandenen Arzneimittelprofils bei neuer Studienlage etc. auf Anfrage!

