

## Contents / Inhalt

Götte, D. A More Efficient Conduct of Clinical Trials with New IT Solutions <i>Effizientere Durchführung von klinischen Studien mit neuen IT-Lösungen</i>	611	Kush, R. D., Siegmann, U. Clinical Data Interchange Standards Consortium – Goals, Mission, Accomplishments <i>Clinical Data Interchange Standards Consortium – Zielsetzungen, Aufgabenstellung, aktuelle Entwick- lung</i>	654
Bretschneider, M. Data Management in Clinical Trials – Processes, Problems, Perspectives <i>Datenmanagement bei klinischen Studien – Prozesse, Probleme, Perspektiven</i>	613	Zimmer, G., Grünert, I. Daily Routine Support for Study Management and Monitoring by a Clear Application with an Intelli- gent Data Model <i>Unterstützung von Management und Monitoring von Studien im Tagesgeschäft durch eine überschau- bare Anwendungslösung mit intelligentem Daten- modell</i>	657
Marschner, M. Standardization in the Data Management of Clinical Trials Based on MedDRA <i>Standardisierung der Behandlung von Daten aus klinischen Studien auf der Grundlage von MedDRA</i>	619	Pröve, J. Data Management and Electronic Data Capture with Clinical Trials <i>Datenmanagement und elektronische Daten- erfassung in klinischen Studien</i>	667
Summa, W. Electronic Data Capture: Automated Management of Clinical Trial Data <i>Electronic Data Capture: Automatisierte Hand- habung von Daten aus klinischen Studien</i>	623	Pratz, S., Dreher, K. Data Warehouse Project for Clinical Data in the Pharmaceutical Industry <i>Data Warehouse-Projekt für klinische Daten in der Pharmaindustrie</i>	672
Dorn, R. Process Automation in Managing Clinical Trials <i>Automatisierung im Management klinischer Studien</i>	631	Drayton, S., Fraser, H. E., Radtke, C. Patient Recruitment: Accelerating Pharmaceuticals' Drive to Market <i>Patienten-Rekrutierung: Beschleunigter Marktzugang für pharmazeutische Unternehmen</i>	679
Schlaps, D., Schmid, T. Data Warehousing in Clinical Research and Devel- opment / From clinical data to knowledge portals <i>Data Warehousing in der pharmazeutischen For- schung und Entwicklung / Von klinischen Daten zu Wissensportalen</i>	637		
Kindler, H., Paskowsky, M., Richter, W. Influence of 21 CFR Part 11, Good Clinical Practice, Validation, and Regulatory Impact on Clinical Data Management <i>Relevanz von 21 CFR Part 11, Good Clinical Prac- tice, Validierung sowie Validierungsrahmenbedin- gungen für das klinische Datenmanagement</i>	647		