

Ein Rezept für Ihren Erfolg

Editorial Management,
die beste Medizin für
Ihren Content



REDAKTIONELLE HERAUSFORDERUNGEN

- Content, der den gesetzlichen Vorschriften und FDA/EMA-Vorgaben entspricht
- Mithalten mit sich wandelnden Vorschriften
- Pharmazeutische Informationen klar und deutlich an Ärzt*innen und Patient*innen vermitteln
- Maßgeschneiderter Content für alle Zielgruppen: Fachärzt*innen, Patient*innen, Pflegepersonal und Behörden
- Schutz von Patient*innendaten gemäß HIPAA und GDPR
- Content-Überprüfungszyklen verwalten
- Krisenmanagement: Rückrufe und Sicherheitsprobleme mit transparenter, gesetzeskonformer Kommunikation bewältigen.

VERLÄSSLICHER CONTENT

Das bedeutet, dass Ihr Content seinen Zweck erfüllt und dabei perfekt an Ihre Markenrichtlinien und Branchenvorschriften angepasst ist.

Sie haben die volle Transparenz und Kontrolle über den Redaktionsprozess. So stellen Sie sicher, dass Ihr Content dauerhaft wertvoll ist.

DER MEHRWERT VON ACROLINX



Generieren Sie Content, der mit bewährten Aussagen Ihres Unternehmens übereinstimmt und gesetzlichen Vorgaben entspricht.



Sorgen Sie für konsistente und präzise Terminologie – so vermeiden Sie Unklarheiten und Übersetzungsprobleme.



Sparen Sie Zeit für das manuelle Korrekturat und steigern Sie so die Effizienz des gesamten Redaktionsprozesses.



Erfüllen Sie die Vorschriften und Compliance-Standards.

STEIGERN SIE DIE REDAKTIONELLE EFFIZIENZ IHRER CONTENT-PROZESSE

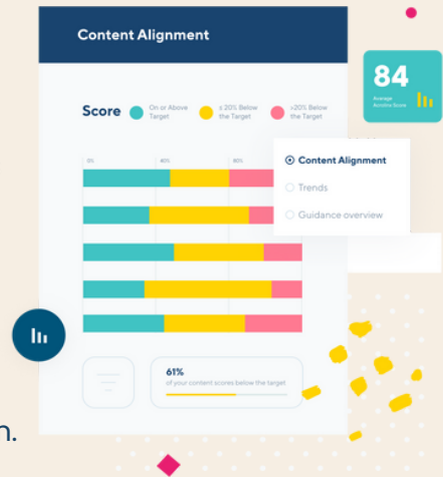


- **90 % weniger Zeitaufwand für die Überprüfung von Content**
- **20 % höhere Einsparungen bei der Übersetzung**

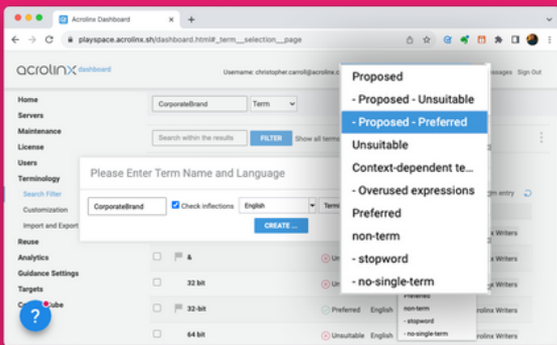
VERSTÄNDLICHER CONTENT FÜR MEHR SICHERHEIT

Die industrielle Fertigung von Arzneimitteln erfordert Präzision und Effizienz. Nutzen Sie Acrolinx, um Verfahrensanweisungen und Schulungsunterlagen zu erstellen, die konsistent und umfassend sind. Das verringert die Wahrscheinlichkeit von Anwendungsfehlern und verbessert die Gesamteffizienz. So trägt Content dazu bei, dass die Produktqualität erhalten bleibt.

Der Umgang mit hochwirksamen und gefährlichen Substanzen in der industriellen Fertigung erfordert klare Sicherheitsprotokolle und Schulungsunterlagen. Verständlicher Content sorgt hier für die Sicherheit der Mitarbeiter*innen. Er ist unerlässlich, um sie vor Unfällen oder dem Kontakt mit gefährlichen Substanzen zu schützen.



KOMPLEXE TERMINOLOGIE VEREINFACHEN



Anstatt sich auf ein Referenzdokument für Benennungen und Akronyme zu verlassen, gleicht Acrolinx Ihren Content automatisch mit Ihrer bevorzugten Terminologie ab. So wird die Kommunikation zwischen interdisziplinären Teams erleichtert. Sie können jederzeit auch vorhandene Terminologiedatenbanken anbinden.

Gestalten Sie klare und prägnante Einwilligungsdokumente für Proband*innen. So können Sie Aspekte wie Ihre ethischen Grundsätze für Forschung, klinische Studien und den Umgang mit Daten verständlich vermitteln.

BEHÖRDLICHE PRÜFUNGEN BESCHLEUNIGEN

Mit den bewährten Aussagen von Acrolinx können Sie die Einreichung von Zulassungsanträgen beschleunigen. Wenn Sie Ihre Dokumentation für die behördliche Zulassung erstellen, z. B. für 510(k)-Anträge in den USA oder die CE-Kennzeichnung in Europa, unterstützt Acrolinx Sie bei der Erstellung detaillierter technischer und klinischer Daten. Unser System hilft Ihnen dabei, Ihren Content in eine verständliche, leicht lesbare Struktur zu bringen. Darüber hinaus bietet Acrolinx vorab genehmigte Textabschnitte zur Übernahme in Ihren Content an. So können Sie korrekte Sicherheits- und Wirksamkeitsinformationen jederzeit schnell in Ihren Content einfügen.

