

DIN EN ISO 11239:2013-03 (D)

Medizinische Informatik - Identifikation von Arzneimitteln - Struktur und kontrollierte Vokabularien zur Identifikation von pharmazeutischen Darreichungsformen, pharmazeutischen Konventionseinheiten, Anwendungsarten und Verpackungen (ISO 11239:2012); Deutsche Fassung EN ISO 11239:2012

Inhalt	Seite
Vorwort	3
Einleitung	4
1 Anwendungsbereich	6
2 Normative Verweisungen	6
3 Begriffe und Abkürzungen	6
3.1 Begriffe	6
3.2 Abkürzungen.....	11
4 Anforderungen.....	12
4.1 Allgemeine Anforderungen an die kontrollierten Vokabularien.....	12
4.2 Anforderungen an die Anwendung innerhalb der Normen zur Identifikation von Arzneimitteln.....	12
5 Schema.....	13
5.1 Allgemeines	13
5.2 Begriffsmodelle — Unterstützende Begriffe.....	13
5.2.1 Allgemeines	13
5.2.2 Benennungen und Codes.....	13
5.2.3 Übersetzungen.....	14
5.2.4 Versionierung	15
5.2.5 Abbildung.....	15
5.3 Begriffsmodelle — Begriffe höherer Ebene.....	16
5.3.1 Allgemeines	16
5.3.2 Begriff der pharmazeutische Dosierungsform.....	16
5.3.3 Bereitstellungseinheit.....	20
5.3.4 Verabreichungsweg	21
5.3.5 Verpackung	21
Anhang A (informativ) Beispiele für kontrollierte Vokabularien	23
A.1 Beispiele	23
A.1.1 Allgemeines	23
A.1.2 Pharmazeutische Dosierungsform	23
A.1.3 Bereitstellungseinheit.....	27
A.1.4 Verabreichungsweg	28
A.1.5 Verpackung	29
Anhang B (informativ) Beispiele für kontrollierte Vokabularien zur Beschreibung von Arzneimitteln.....	30
B.1 Zweck der angegebenen Beispiele.....	30
B.1.1 LITHDRUG	30
B.1.2 INHALDRUG	31
B.1.3 ANTIHEMODRUG.....	31
B.1.4 INFLUENZAVAC.....	33
B.1.5 COMBIDRUG	34
Literaturhinweise.....	36