GLOSSARIO ACRONIMI

Di seguito un elenco degli acronimi più ricorrenti nei moduli:

| AIC | Autorizzazione all'Immissione in Commercio di un medicinale |
|----------|---|
| AIFA | Agenzia Italiana del Farmaco https://www.aifa.gov.it/home |
| СТ | Clinical Trial (sperimentazione clinica) |
| CTA | Clinical Trial Application (Domanda di autorizzazione di una sperimentazione clinica) |
| CTA form | Clinical Trial Application form (Modulo di domanda per l'autorizzazione di una sperimentazione clinica) |
| CTIS | Clinical Trials Information System, portale UE |
| EMA | European Medicines Agency (Agenzia Europea dei Medicinali) https://www.ema.europa.eu/en/homepage |
| EU CT | EU trial number (numero UE di sperimentazione) |
| NCT | Numero identificativo nel portale https://clinicaltrials.gov/ |
| GCP | Good Clinical Practice (Norme di Buona Pratica Clinica) |
| GMP | Good Manufacturing Practice (Norme di Buona Pratica di Fabbricazione) |
| GLP | Good Laboratory Practice (Norme di Buona Pratica di Laboratorio) |
| IB | Investigator's Brochure (Dossier per lo sperimentatore) |
| IMP | Investigational Medicinal Product (Prodotto Medicinale Sperimentale) |

| IMPD | Investigational Medicinal Product Dossier (Dossier del Prodotto Medicinale Sperimentale). |
|---------|---|
| NIMP | Non-Investigational Medicina Product (Prodotto Medicinale non Sperimentale) |
| OsSC | Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali https://www.aifa.gov.it/osservatorio-nazionale-sperimentazione-clinica |
| PelMP | Product equivalent to the Investigational Medicinal Product (prodotto equivalente da un punto di vista regolatorio all'IMP) |
| RCP | Riassunto delle caratteristiche del prodotto |
| ReTNIMP | Regardless to Trial Non Investigational Medicinal Product (prodotto Medicinale Non Sperimentale da somministrare a prescindere dalla sperimentazione) |