

Readability User Testing



Effiziente und valide Lesbarkeitstests

Lesbarkeitstests der Packungsbeilage führen wir für unsere Kunden nach dem Interview-Verfahren durch.

Die von uns entwickelte validierte und standardisierte Methode gewährleistet vertrauenswürdige und vor allem schnelle Ergebnisse – wichtig für Arzneimittel in der letzten Phase des Zulassungsverfahrens.

Folgende Kerndaten zeichnen unsere Readability User Testings aus:

- Einzel-Interviews mit 20 Probanden aus der Zielgruppe des Arzneimittels
- Durchführung mit Muttersprachlern wahlweise in Großbritannien, Deutschland oder den Niederlanden
- Direktauswertungen nach jedem Interview ermöglichen schnelle Korrekturen unverständlicher Passagen und reduzieren die Testkosten
- Datenanalyse auf Basis der Bewertungskriterien europäischer Behörden
- alle Unterlagen einreichfertig vorbereitet für das CTD-Modul 1.3.4



Sie erhalten von uns zeitnah nach Zusendung des finalen Mock-ups den zulassungskonformen, englischsprachigen Abschlussbericht.

Das Readability User Testing selbst realisieren wir für Sie in englischer, deutscher oder niederländischer Sprache.

Wo immer anwendbar bieten wir Ihnen als Lesbarkeitsprüfung selbstverständlich auch Bridging Studies ohne aktive Interview-Durchführung an. Als verkürzten Lesbarkeitstest führen wir den Fokustest durch.

Wir beraten gerne auch bei der Entwicklung neuer oder der Optimierung bestehender Packungsbeilagen.

Sprechen Sie uns an!

Weitere Informationen:

Tel. +49 (0)251-60935-0
info@diapharm.com

Ihre Vorteile:

- **validierte, reliable Methode**
- **kosteneffizientes Interview-Verfahren**
- **alternativ: Bridging Studies, Fokustests**
- **einreichfähiger englischsprachiger Abschlussbericht inkl. Anhängen**