

## Registerzentrale

Prof. Dr. med. Jochen Schmitt, MPH  
Koordinierender Forschungsleiter

Dr. Eva Haufe | Katrin Grumbt  
Registerkoordination

Zentrum für Evidenzbasierte  
Gesundheitsversorgung (ZEGV)

Universitätsklinikum und Medizinische Fakultät  
Carl Gustav Carus der TU Dresden  
Fetscherstraße 74  
01307 Dresden

+49 (0351) 458 6493

+49 (0351) 458 7238

TREATgermany@uniklinikum-dresden.de

www.TREATgermany.org

## Zentrums- und Patientenmanagement

Dr. med. Annice Heratizadeh (TREATgermany)

heratizadeh.annice@mh-hannover.de

Dr. med. Susanne Abraham (TREATkids)

susanne.abraham@uniklinikum-dresden.de

## Management Zusatzmodul *Bioanalytik*

Inken Harder, M. Sc.

iharder@dermatology.uni-kiel.de

## Forschungsleiter



Prof. Dr. med. Jochen Schmitt, MPH  
(Universitätsklinikum Dresden)  
Koordinierender Forschungsleiter

Jochen.Schmitt@uniklinikum-dresden.de



Prof. Dr. med. Thomas Werfel  
(Medizinische Hochschule Hannover)

Werfel.Thomas@mh-hannover.de



Prof. Dr. med. Stephan Weidinger, MaHM  
(Universitätsklinikum Kiel)  
Zusatzmodul *Bioanalytik*

sweidinger@dermatology.uni-kiel.de



UNIVERSITÄTSKLINIKUM  
Schleswig-Holstein

Universitätsklinikum  
Carl Gustav Carus  
DIE DRESDNER.



TECHNISCHE  
UNIVERSITÄT  
DRESDEN



Medizinische Hochschule  
Hannover



Schirmherren des Deutschen Klinischen Registers zur Therapie und medizinischen Versorgung von Patient\*innen mit moderater bis schwerer Neurodermitis sind die Deutsche Gesellschaft für Allergologie und Klinische Immunologie (DGAKI) und die Deutsche Dermatologische Gesellschaft (DDG).

Aktuell erfolgt eine finanzielle Unterstützung durch die Firma Sanofi-Aventis Deutschland GmbH.



TREATgermany

TREATkids

Therapie und medizinische  
Versorgung von Kindern und  
Erwachsenen mit moderater bis  
schwerer Neurodermitis



© Klinik für Dermatologie, Allergologie und Venerologie, MH Hannover

### Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

das deutsche Neurodermitis-Register *TREATgermany* ist ein wissenschaftlich geleitetes prospektives Forschungsregister zur Beobachtung von Patient\*innen mit moderater bis schwerer Neurodermitis.

Mit dem Ziel, die Versorgung, Therapie und Perspektive Betroffener in Deutschland im Langzeitverlauf zu beobachten und zu analysieren, konnten seit 2016 mit Unterstützung von deutschlandweit über 40 Rekrutierungszentren über 800 erwachsene Patient\*innen in das Register eingeschlossen werden.

Ab 2020 können nun auch Kinder und Jugendliche in das Register aufgenommen werden (**TREATkids**).

Gemeinsam mit Ihnen wollen wir aktuelle Wissenslücken schließen:

Wir streben ein besseres Verständnis von Einflüssen auf Erkrankungssymptome an, wollen bekannte und innovative Therapiemöglichkeiten evaluieren und dadurch die medizinische Versorgung von Patient\*innen mit Neurodermitis verbessern und zur Patientensicherheit beitragen.

Wir freuen uns über Ihr Interesse und laden Sie sehr herzlich ein, am Neurodermitis-Register *TREATgermany/TREATkids* mitzuwirken.

Bitte melden Sie sich bei der Registerzentrale!

Mit freundlichen Grüßen

Prof. Dr. med.  
Jochen Schmitt

Prof. Dr. med.  
Thomas Werfel

Prof. Dr. med.  
Stephan Weidinger

### Ziele des Registers TREATgermany/TREATkids

Mit *TREATgermany* sollen eine umfangreiche Forschungsplattform geschaffen und wichtige Daten für die Versorgungsforschung gesammelt werden:

- Forschung zur medizinischen Versorgung von Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen mit moderater bis schwerer Neurodermitis
- Evaluation der Perspektive der Patient\*innen (Nutzen, Ziele, Lebensqualität, Partizipation)
- Erhebung der ärztlichen Beweggründe für Therapierihenfolge und Therapiewechsel
- Datensammlung zur Wirksamkeit von Systemtherapien unter Alltagsbedingungen
- Beobachtung unerwünschter Arzneimittelwirkungen als wichtiger Beitrag für die Patientensicherheit
- Schaffung einer Grundlage zur Untersuchung von immunologischen und genetischen Forschungsfragen

**Um diese Ziele zu verwirklichen, ist die Beteiligung möglichst vieler Kliniken und dermatologischer bzw. pädiatrischer Praxen in Deutschland wichtig.**

### Wir zählen auf Sie!

### Einschlusskriterien für Patient\*innen

- Klinisch gesicherte Diagnose Neurodermitis
- Moderater bis schwerer Krankheitsverlauf: objektiver SCORAD > 20 bzw. aktuelle oder vorangegangene (in den letzten 2 Jahren) anti-entzündliche Systemtherapie

### Informationen zum Studienablauf

- Registervisiten im Rahmen der Sprechstunde alle 3 bis 6 Monate
- Fragebögen für Ärzt\*innen und Patient\*innen (Anamnese, Schubfaktoren, Therapie, klinischer Befund, Lebensqualität, Symptome und Behandlungsziele)
- Optional: Zusatzmodul Bioanalytik
- Elektronische Dokumentation (Ausstattung mit iPads und Registersoftware) oder Dokumentation auf Papier möglich
- Aufwandsentschädigung für Registerstellen für Rekrutierung und Dokumentation
- Aufwandsentschädigung für Patient\*innen bei Teilnahme am Zusatzmodul Bioanalytik
- Bereitstellung von Reisekosten für Registerstellen
- Beteiligung an Publikationen und Möglichkeit, die Plattform für Forschungsprojekte und die Beantwortung eigener wissenschaftlicher Fragestellungen zu nutzen

