

## Teilnahme und Kontakt

Je nach Ihrer Patient:innenklientel ist eine Teilnahme am Registerteil für Erwachsene und/oder am Registerteil für Kinder und Jugendliche möglich. Optional kann um das Zusatzmodul Bioanalytik erweitert werden (auch nachträglich).

**Wenn Sie sich am Register als Rekrutierungszentrum beteiligen möchten**, dann wenden Sie sich bitte an die Registerzentrale.

### Registerzentrale

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

Dr. Eva Haufe | Dr. Sigrid Müller  
Registerkoordination

Zentrum für Evidenzbasierte  
Gesundheitsversorgung (ZEGV)

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

+49 (0)351 458 13247  
+49 (0)351 458 7238  
TREATgermany@ukdd.de  
www.TREATgermany.org

### DGAKI Wissenschafts GmbH

Wiebke Filsinger  
Geschäftsführung

+49 (0)511 53 894 177  
treatgermany@dgaki.de  
www.dgaki-wissenschaft.de

### Management Zusatzmodul Bioanalytik

Inken Harder, M. Sc.  
Registerkoordination Biosampling

TREAT-Bioanalytik-Kiel@dermatology.uni-kiel.de

## Registerleitung & Partner:innen

### Forschungsleiter



Prof. Dr. med. Jochen Schmitt, MPH  
(Medizinische Fakultät der TU 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



Medizinische Hochschule  
Hannover



UNIVERSITÄTSKLINIKUM  
Schleswig-Holstein



TECHNISCHE  
UNIVERSITÄT  
DRESDEN



UniversitätsCentrum  
Evidenzbasierte  
Gesundheitsversorgung

DGAKI  
WISSENSCHAFTS GmbH

Schirmherrinnen des Registers sind die Deutsche Gesellschaft für Allergologie und Klinische Immunologie (DGAKI) und die Deutsche Dermatologische Gesellschaft (DDG).



Das Register erhält finanzielle Unterstützung von folgenden pharmazeutischen Unternehmen: AbbVie GmbH & Co. KG, Galderma S. A., LEO Pharma GmbH, Lilly Deutschland GmbH, Pfizer Inc., Sanofi-Aventis Deutschland GmbH. (Stand: Jan 2022)

## Deutsches Neurodermitis-Register



Therapie und medizinische  
Versorgung von Patient:innen  
mit moderater bis schwerer  
Neurodermitis



© Klinik für Dermatologie, Allergologie und Venerologie, MH Hannover

[www.TREATgermany.org](http://www.TREATgermany.org)

### Hintergrund

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

Das Register untersucht keine studienbedingten Interventionen, sondern verfolgt das Ziel, die Versorgung, Therapie und Perspektive Betroffener in Deutschland im Langzeitverlauf zu beobachten und zu analysieren. Es bietet die Möglichkeit, neu zugelassene Systemtherapien hinsichtlich der Wirksamkeit und Sicherheit unter Alltagsbedingungen zu untersuchen.

In das Register werden seit 2016 deutschlandweit erwachsene Patient:innen (**TREATgermany**) und seit 2020 Kinder und Jugendliche (**TREATkids**) eingeschlossen.

Mit dem optionalen **Zusatzmodul Bioanalytik** wird eine wertvolle Datenbasis zur Untersuchung immunologischer und genetischer Forschungsfragen geschaffen.

Aufgrund seiner breiten Datenbasis soll das Register zudem einen Beitrag zur **Durchführung registerbasierter Studien** leisten und damit die Nutzung versorgungsnaher Daten aus Registern für die Versorgungsforschung unterstützen.

Das Register wird durch ein **Konsortium** geleitet, dem die DGAKI Wissenschafts GmbH, die Registerzentrale an der Medizinischen Fakultät der TU Dresden sowie die Koordinierungszentren an der Medizinischen Hochschule Hannover und am Universitätsklinikum SH, Campus Kiel, angehören.

### Ziele des Registers

Mit dem Register wird eine zukunftsweisende Forschungsplattform geschaffen, die wichtige Daten für die Versorgungsforschung sammelt:

- 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 und Sicherheit von topischen Therapien und Systemtherapien unter Alltagsbedingungen
- Beobachtung unerwünschter Arzneimittelwirkungen als wichtiger Beitrag für die Patient:innensicherheit
- Schaffung einer Grundlage zur Untersuchung von immunologischen und genetischen Forschungsfragen

### Einschlusskriterien für Patient:innen

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

Erwachsene Patient:innen werden im Registerteil *TREATgermany* geführt, Patient:innen bis zu einem Alter von 18 Jahren im Registerteil *TREATkids*.

### 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 in REDCap (Ausstattung der Rekrutierungszentren mit iPads und Registersoftware)
- Aufwandsentschädigung der Rekrutierungszentren für Rekrutierung und Dokumentation
- Aufwandsentschädigung für Patient:innen bei Teilnahme am Zusatzmodul Bioanalytik
- Bereitstellung von Reisekosten für Rekrutierungszentren
- Beteiligung an Publikationen und Möglichkeit, die Plattform für Forschungsprojekte und die Beantwortung eigener wissenschaftlicher Fragestellungen zu nutzen

