



Die Mixtur wurde im Auftrag der SaRoCare UG (haftungsbeschränkt) von der Nord-Apotheke, 24939 Flensburg, hergestellt und anschließend an die Teilnehmer:innen der 10-Tage-Anwendungsdokumentation versandt; die Nord-Apotheke stand während des gesamten Beobachtungszeitraums als Ansprechpartner zur Verfügung.

**Kind - Elternbericht: Mädchen, 3,5 Monate**

**Start der Dokumentation 07.02.2025**

---

**Tag 1**



**Tag 2**



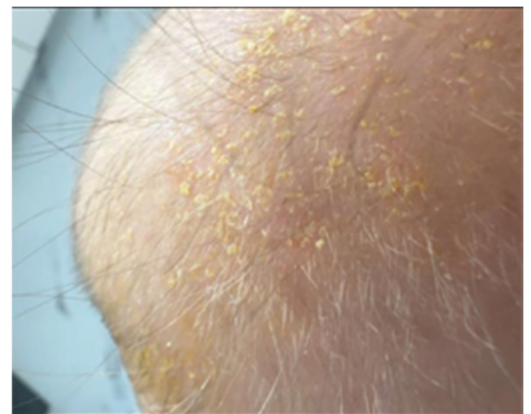
**Tag 3**



**Tag 4**



**Tag 5**



**Tag 6**



**Tag 7**



**Tag 8**



**Tag 9**



**Tag 10**



**Es folgen nun die Dokumentationsunterlagen:**

**1. Globale Angaben**

**2. Tag 1**

**3. Tag 2**

**4. Tag 3**

**5. Tag 4**

**6. Tag 5**

**7. Tag 6**

**8. Tag 7**

**9. Tag 8**

**10. Tag 9**

**11. Tag 10**

**12. Abschlussbeurteilung (Ende der Testphase)**

## Globale Angabe zur Studie

Initialen des Patienten:

Alter: 3,5 Monate

Geschlecht: weiblich

Datum des Studienbeginns:

7.2.25

## Ausgangsbefund - Hautzustand:

Milchschorf-Betroffenheit:

☒ Nur Kopfhaut

☐ Kopfhaut und Gesicht

☐ Andere Körperstellen (bitte spezifizieren):

Schweregrad (Skala 0–10):

Kopfhaut:

7

Andere Körperstellen:

\_\_\_\_\_

Begleitsymptome (bitte ankreuzen):

☒ Rötung

☐ Juckreiz

☒ Schuppenbildung

☐ Nässen

☐ Verkrustungen

☐ Andere:

\_\_\_\_\_

Foto-Dokumentation:

Ausgangsfotos aufgenommen:

☒ JA

☐ NEIN

0 = kein Milchschorf, 10 = maximaler Befall): 7



## Tag 1 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 7.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 1

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 7 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☐ gebessert ☐ verschlechtert ☒ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☐ schwächer ☒ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☐ Deutlich besser ☐ Leicht besser ☒ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

## Tag 2 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 8.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 2

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 87 (Skala 0-10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☐ gebessert ☐ verschlechtert ☒ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☐ schwächer ☒ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☐ Deutlich besser ☐ Leicht besser ☒ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

### Tag 3 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 9.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 3

#### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 8 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline): *Die Haut sieht nicht mehr so ausgebrecknet aus. Deswegen leichte Verbesserung*

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

#### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☐ schwächer ☒ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

#### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☐ Deutlich besser ☒ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

#### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

#### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_



## Tag 4 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 10.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 4

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 5 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☒ schwächer ☐ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☐ Deutlich besser ☒ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

## Tag 5 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 11.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 5

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 5 (Skala 0-10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☒ schwächer ☐ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☐ Deutlich besser ☒ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

## Tag 6 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 12.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 6

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 4 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☒ schwächer ☐ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☒ Deutlich besser ☐ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_



## Tag 7 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 13.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 7

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 3 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☒ schwächer ☐ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☒ Deutlich besser ☐ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_



## Tag 8 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 14.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 8

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 2 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☒ schwächer ☐ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☒ Deutlich besser ☐ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

## Tag 9 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 15.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 9

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 1 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☒ schwächer ☐ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☒ Deutlich besser ☐ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

## Tag 10 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 16.2.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 10

### Hautzustand - Milchschorf-Betroffenheit (Globale Angaben zur Studie):

Kopfhaut: 1 (Skala 0–10) Schweregradveränderung (seit Baseline):

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

### Begleitsymptome:

Juckreiz: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

Rötung: ☐ stärker ☒ schwächer ☐ gleich

Nässen: ☐ stärker ☐ schwächer ☐ gleich

### Patienteneinschätzung - Verbesserung der Symptome (subjektiv):

☒ Deutlich besser ☐ Leicht besser ☐ Unverändert ☐ Schlechter

### Verträglichkeit - Nebenwirkungen:

☒ Keine ☐ Hautirritationen ☐ Schmerzen ☐ Juckreiz (verstärkt)

☐ Andere: \_\_\_\_\_

### Allgemeiner Gesundheitszustand:

☒ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

☐ Verbesserung (bitte spezifizieren): \_\_\_\_\_

## Abschlussbeurteilung (Ende der Studie/Testphase)

Gesamtschweregrad nach Abschluss (Skala 0–10):

Kopfhaut: 1

Andere Körperstellen: \_\_\_\_\_

Erfolg der Behandlung:

☒ <sup>Fast</sup> Vollständige Heilung

☐ Teilweise Verbesserung

☐ Keine Veränderung

☐ Verschlechterung

Empfehlungen:

☒ Präparat erfolgreich, weitere Anwendung empfohlen

☐ Präparat nicht wirksam, keine Empfehlung zur Fortführung

☐ Andere: \_\_\_\_\_

Datum und Unterschrift Eltern (Mutter und/oder Vater)

5718, 64150

(PLZ UND ORT)

den: 18.2.25

(DATUM)

[Signature]

(UNTERSCHRIFT)