



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, 28 Wochen

Start der Dokumentation 13.03.2025

Tag 1 links



Tag 1 rechts



Tag 2 links



Tag 2 rechts



Tag 3 links



Tag 3 rechts



Tag 4 links



Tag 4 rechts



Tag 5 links



Tag 5 rechts



Tag 6 links



Tag 6 rechts





Foto leider nicht vorhanden

Tag 7 links



Tag 7 rechts



Tag 8 links

Tag 8 rechts



Tag 9



Tag 10



Es folgen nun die Dokumentationsunterlagen:

00. Globale Angaben

01. Tag 1

02. Tag 2

03. Tag 3

04. Tag 4

05. Tag 5

06. Tag 6

07. Tag 7

08. Tag 8

09. Tag 9

10. Tag 10

11. Abschlussbeurteilung (Ende der Testphase)

Globale Angabe zur Studie

Initialen des Patienten:

Alter: 28 Monate

Geschlecht: weiblich

Datum des Studienbeginns:

13.03.2025

Ausgangsbefund - Hautzustand:

Milchschorf-Betroffenheit:

☒ Nur Kopfhaut

☐ Kopfhaut und Gesicht

☐ Andere Körperstellen (bitte spezifizieren):

Schweregrad (Skala 0-10):

Kopfhaut: 5

Andere Körperstellen: /

Begleitsymptome (bitte ankreuzen):

☐ Rötung ☒ Juckreiz ☒ Schuppenbildung ☐ Nässen ☒ Verkrustungen

☐ Andere: _____

Foto-Dokumentation:

Ausgangsfotos aufgenommen: ☒ JA ☐ NEIN

0 = kein Milchschorf, 10 = maximaler Befall): 5

Tag 1 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 13.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 1

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

} nicht vorhanden

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: 14.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 2

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

} vorhanden

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): betroffene Hautstellen blässen
ab.

Tag 3 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 15.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 3

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

} vorhanden

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): Hautstellen lassen ab,
weniger Schuppenbildung

Tag 4 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 16.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 4

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

} Ø vorhanden

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): betroffene Hautstellen besser,
keine Schuppenbildung mehr

Tag 5 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 17.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 5

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

} vorhanden

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): betroffene Hautstellen kleiner
geworden

Tag 6 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 18.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 6

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

} ∅ vorhanden

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): betr. Flächen werden kleiner,

Tag 7 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 19.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 7

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

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

Kopfhaut: ☒ gebessert ☐ verschlechtert ☐ unverändert

Begleitsymptome:

Juckreiz:	<input type="checkbox"/> stärker	<input type="checkbox"/> schwächer	<input type="checkbox"/> gleich	} <u>Ø vorhanden</u>
Rötung:	<input type="checkbox"/> stärker	<input type="checkbox"/> schwächer	<input type="checkbox"/> gleich	
Nässen:	<input type="checkbox"/> stärker	<input type="checkbox"/> schwächer	<input type="checkbox"/> 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): Ø Schuppenbildung, betroffene
Flächen kleiner geworden,

Tag 8 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 20.03.2015 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

} vorhanden

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: 21.03.2025 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 9

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

} vorhanden

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: 22.03.2015 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 10

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

} ∅ vorhanden

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): nach 10 Tagen noch nicht ganz
weg. Aber die betroffenen Stellen deutlich besser
als zu Beginn - ∅ erneute Schuppenbildung.
Würde es wieder anwenden + weiterempfehlen

Vielen Dank!

Abschlussbeurteilung (Ende der Studie/Testphase)

Gesamtschweregrad nach Abschluss (Skala 0–10):

Kopfhaut: 2

Andere Körperstellen: /

Erfolg der Behandlung:

☐ Vollständige Heilung

☒ Teilweise Verbesserung, *fast Heilung*

☐ 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)

81667 , den: 25.03.2025
(PLZ UND ORT) (DATUM) (UNTERSCHRIFT)