



SaRoCare® Premium Hautpflegeprodukte

SaRoCare UG (haftungsbeschränkt)
Am Oxer 17a · 24955 Harrislee · Deutschland



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:

1

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 blassen 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 blassen 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: stärker schwächer gleich

Rötung: stärker schwächer gleich

Nässen: stärker schwächer gleich

\emptyset 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): ✓ Schuppenbildung, betroffene Flächen kleine 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 } vorh
Rötung: stärker schwächer gleich } vorh
Nässen: stärker schwächer gleich } vorh

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 } *g. vorhanden*

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: 22.03.2025 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:	<input type="checkbox"/> stärker	<input type="checkbox"/> schwächer	<input type="checkbox"/> gleich	} Ø vorhanden
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): nach 10 Tagen noch nicht ganz weg, über die betroffenen Stellen deutlich besser als zu Beginn - Ø erneute Schuppenbildung.
Würde es wieder anwenden + weiterempfehlen! *Vielen Dank!*

Abschlussbeurteilung (Ende der Studie/Testphase)

Gesamtschweregrad nach Abschluss (Skala 0–10):

Kopfhaut: 2

Andere Körperstellen: 1

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)