

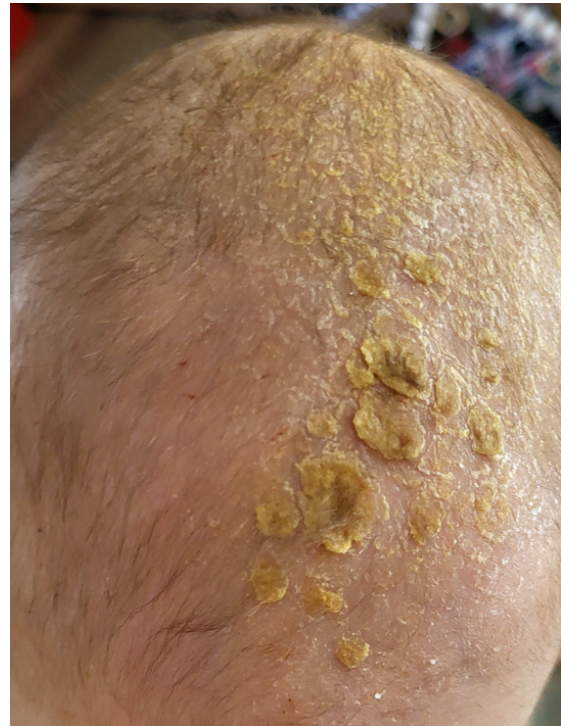


Die Mixtur wurde im Auftrag der SaRoCare UG (haftungsbeschränkt) von der Nord-Apotheke, 24939 Flensburg, hergestellt und anschließend an die Teilnehmer:innen der 10-Tage-Anwendungsdokumentation versandt; die Nord-Apotheke stand während des gesamten Beobachtungszeitraums als Ansprechpartner zur Verfügung.

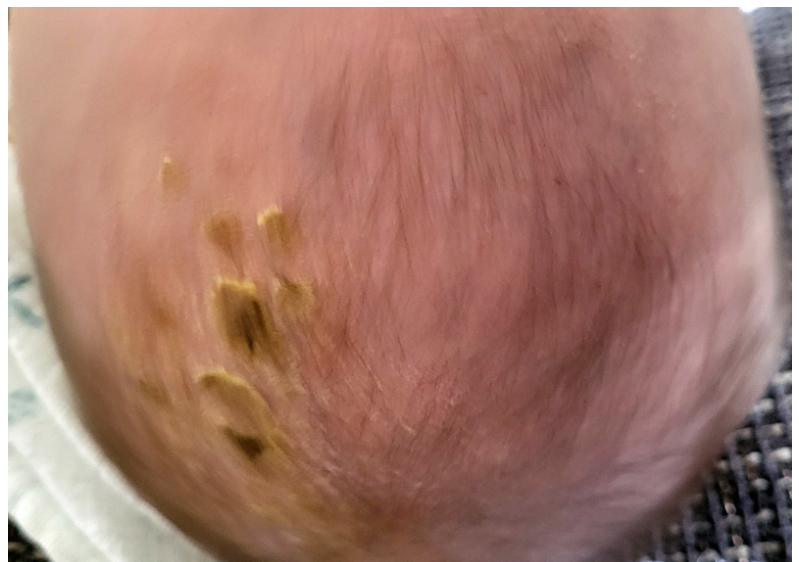
Kind – Elternbericht: Junge, 4 Monate

Start der Dokumentation 10.02.2025

Tag 1



Tag 2



Tag 3



Tag 4



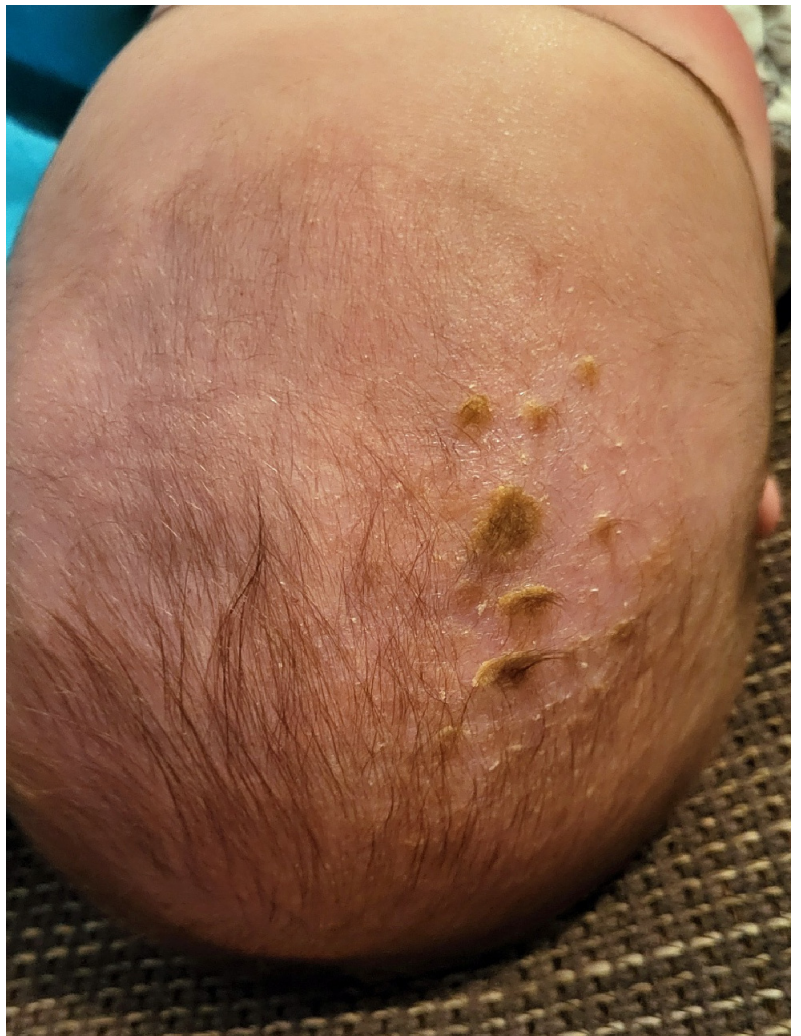
Tag 5



Tag 6



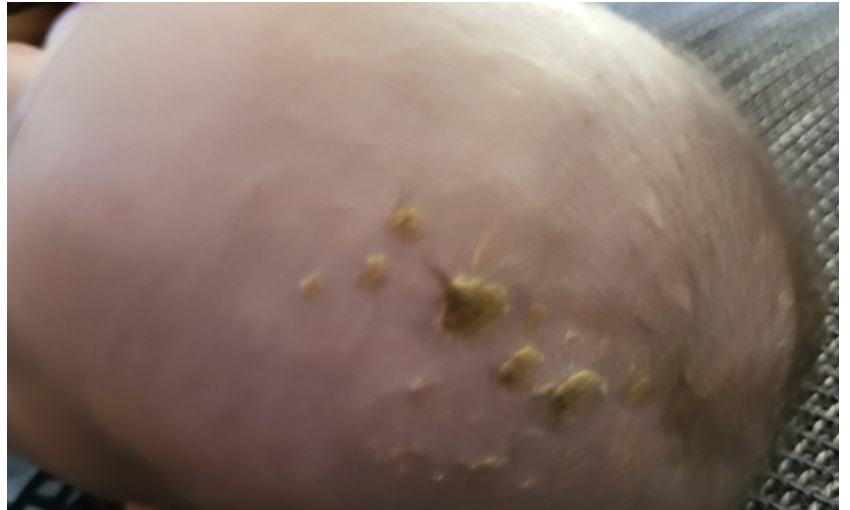
Tag 7



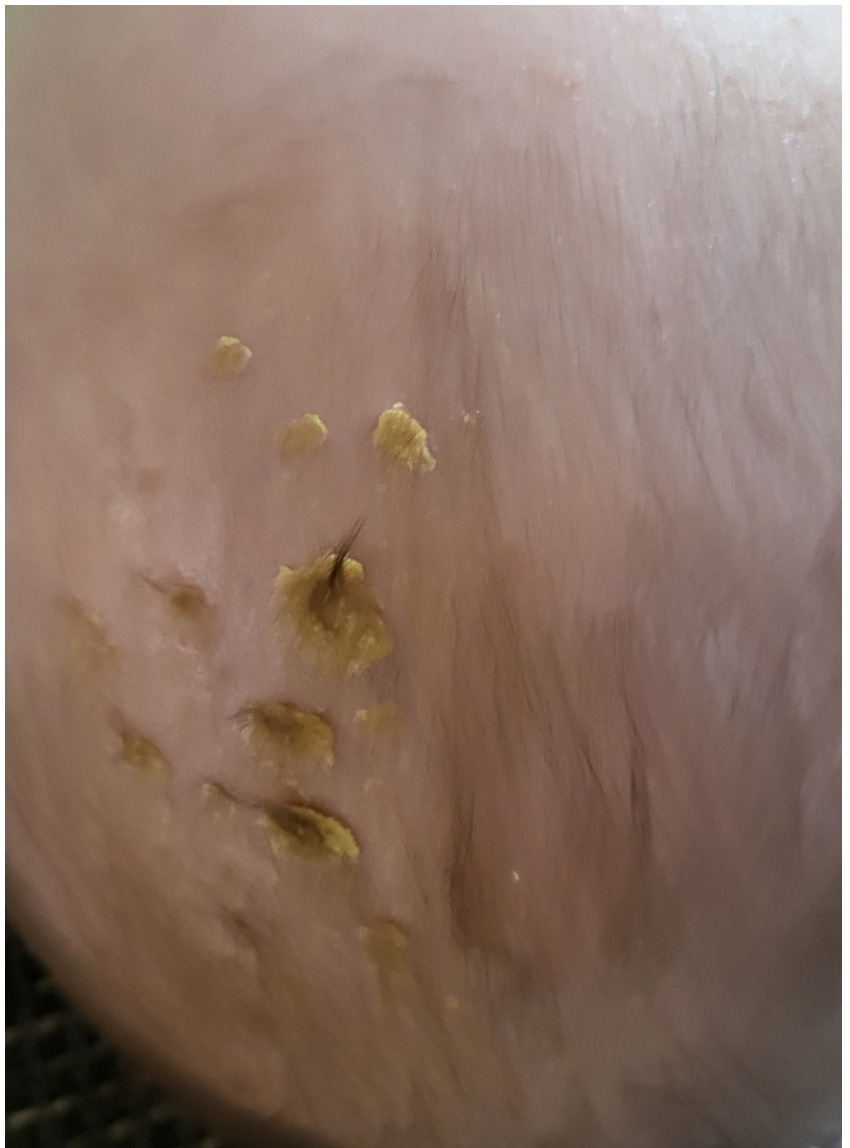
Tag 8



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)**

Unterlagen von Jennifer

Globale Angabe zur Studie

Initialen des Patienten:

Alter: 4 Monate

Geschlecht: männlich

Mail vom 11.03.25

Datum des Studienbeginns:

~~09.02.25~~ 10.02.25

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): 5 7

Tag 1 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 14.02.25 ~~09.02.25~~ Zeit seit Studienbeginn - Tage: 51

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: 12.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 2

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 3 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 13.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 3

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

Kopfhaut: 6 (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 4 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 14.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 4

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

Kopfhaut: 6 (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: 15.02.25 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: 16.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 6

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 7 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 17.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 7

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 8 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 18.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 8

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 9 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 19.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 9

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 10 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 20.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 10

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): _____

Abschlussbeurteilung (Ende der Studie/Testphase)

Gesamtschweregrad nach Abschluss (Skala 0–10):

Kopfhaut: 3

Andere Körperstellen: /

Erfolg der Behandlung:

☐ Vollständige Heilung

☒ Teilweise Verbesserung *nach 14 Tagen deutliche Besserung*

☐ 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)

_____,

(PLZ UND ORT)

den: 8.3.25

(DATUM)



(UNTERSCHRIFT)