



# SaRoCare® Premium Hautpflegeprodukte

SaRoCare UG (haftungsbeschränkt)  
Am Oker 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: Junge, 5 Monate**

**Start der Dokumentation 20.02.2025**

---

**Ausgangsfoto**



**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: 5 Monate

Geschlecht: Männlich

Datum des Studienbeginns:

19.02.25

## 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: 20.02.25 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

### 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: 21.02.25 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

### 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): Ist weinerlicher als vor der Anwendung. Ob es jetzt an der Pflege liegt ist schwer zu sagen. Wird weiter beobachtet.

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

\_\_\_\_\_

### Tag 3 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 22.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 3

#### 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 4 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 23.02.25 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: 24.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 5

### 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): er ist weniger quengelig  
ob das jetzt mit der studie zusammen hängt ist schwer  
zu sagen.

## Tag 6 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 25.02.25 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: 26.02.25 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: 27.02.25 Zeit seit Studienbeginn - Tage: 8

### 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 9 der Testphase - Verlaufsbeobachtung

Beobachtungstermin - Datum: 28.02.25 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: 01.03.25 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: 1

### Erfolg der Behandlung:

- 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)

[REDACTED]

den: 2.3.28

(PLZ UND ORT)

(DATUM)

(UNTERSCHRIFT)

[REDACTED]