

An:  
GeCeR-Registerzentrale  
**Fax: 0431 580 906 99**  
info@gecer-register.de

### Ihre Kontaktdaten oder Stempel

.....  
Name, Vorname

.....  
Institution

.....  
Adresse

.....  
E-mail/Telefon

## RÜCKMELDUNG

### bezgl. GeCeR

Registerleitung:  
Prof. Dr. Dr. D. Schuppan  
Prof. Dr. B. Bokemeyer  
Prof. Dr. S. Koletzko  
PD Dr. M. Schumann

Wir sind an der GeCeR-Teilnahme interessiert und bitten um  
Zusendung der Teilnahmeaufrufe.

.....  
Ansprechpartner

Leider ist uns die Teilnahme an GeCeR nicht möglich.



German Celiac Registry

# GeCeR

Ein prospektives, patientendokumentiertes  
Online-Langzeitregister  
zur Verbesserung der Versorgung  
Zöliakie-Betroffener

Eine gemeinsame Initiative der Deutschen Zöliakie-Gesellschaft  
(DZG) und des Kompetenznetz Darmerkrankungen

REGISTERAUFRUF



**Fordern Sie noch heute  
Infolyer für Ihre Patienten an!**

Registerleitung:

**Prof. Dr. Dr. D. Schuppan**  
**Prof. Dr. B. Bokemeyer**  
**Prof. Dr. S. Koletzko**  
**PD Dr. M. Schumann**

Rekrutierungsstart:

**November 2019**

# Deutsches Zöliakie-Register: GeCeR

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,  
die Zöliakie ist eine sehr häufige (ca. 1% der deutschen Bevölkerung sowie der meisten Länder weltweit), aber unterdiagnostizierte chronisch entzündliche Erkrankung des Dünndarms. Die Versorgung von Zöliakie-Patienten ist bisher in Deutschland sehr uneinheitlich. Um langfristig die Behandlung und Früherkennung der Zöliakie zu verbessern, ist der Aufbau eines deutschlandweiten Registers zur Untersuchung der Versorgungssituation sinnvoll und notwendig.  
In diesem Sinne möchten wir Sie mit diesem Registeraufruf um Unterstützung bitten, geeignete Patienten für die Teilnahme an der Registerbefragung zu motivieren.

## INDIKATION

Zöliakie

## EINSCHLUSSKRITERIEN

- Patienten mit diagnostizierter Zöliakie
- keine Alterseinschränkung

## PRIMÄRES STUDIENZIEL

Basis- und jährliche Verlaufsdokumentation von Zöliakie-Patienten in Deutschland durch ein Online-Register mit speziellem Fokus auf die Versorgungssituation mit verzögerter Diagnosestellung, einer ausreichend diagnostischen und therapeutischen Aufarbeitung, Diätverhalten, Lebensqualität und psychosozialen Beeinträchtigung.

## REKRUTIERUNGSZIEL

Vorerst  $\geq 3.000$  Patienten in den ersten 3 Jahren mit Planung auf Erweiterung im Sinne einer fortlaufenden Versorgungsforschung.

## DOKUMENTATION – ÄRZTLICHE AUFGABEN

Primär ist keine Dokumentation durch Sie oder Ihr Team erforderlich. Die Patienten werden direkt durch uns befragt. Daher ist es lediglich erforderlich, geeignete Patienten auf das Register hinzuweisen, sie zum Ausfüllen des Teilnahmeaufrufs zu motivieren und ihnen die Teilnahmeaufrufe auszuhändigen. Lediglich im Falle von Unsicherheiten zur Diagnose würden wir von Ihnen den Patientenbefund anfordern.

## REGISTERDAUER

Rekrutierung und Verläufe sind vorerst für 3 Jahre geplant mit Option auf Verlängerung.

## INITIATOREN

Das Register ist eine gemeinsame Initiative der Patientenorganisation Deutsche Zöliakie-Gesellschaft e. V. (DZG) und des Ärztenetzwerks Kompetenznetz Darmerkrankungen e. V.

