

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

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

Ansprechpartner

- Leider ist uns die Teilnahme an GeCeR nicht möglich.



REGISTERAUFRUF

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



**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-PatientInnen 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

- PatientInnen mit diagnostizierter Zöliakie
- keine Alterseinschränkung

PRIMÄRES STUDIENZIEL

Basis- und jährliche Verlaufsdocumentation von Zöliakie-Betroffenen 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

Es wurden bereits über 3.000 Betroffene rekrutiert.
Aktuell läuft die Rekrutierung im Sinne einer fortlaufenden Versorgungsforschung weiter.

DOKUMENTATION – ÄRZTLICHE AUFGABEN

Die Betroffenen werden direkt durch uns befragt. Daher ist es lediglich erforderlich, geeignete Betroffene auf das Register hinzuweisen, sie zum Ausfüllen des Teilnahmeaufrufs zu motivieren und ihnen die Teilnahmeaufrufe auszuhändigen. Ihr/e PatientIn wird Sie ggf. einmalig im Register bitten, einen Fragebogen zur Diagnostik auszufüllen.

REGISTERDAUER

Die Registerdauer ist offen im Sinne einer forlaufenden Versorgungsforschung und in Abhängigkeit finanzieller Mittel.

INITIATOREN

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

Mit freundlicher Unterstützung von:

Dr Schär

