

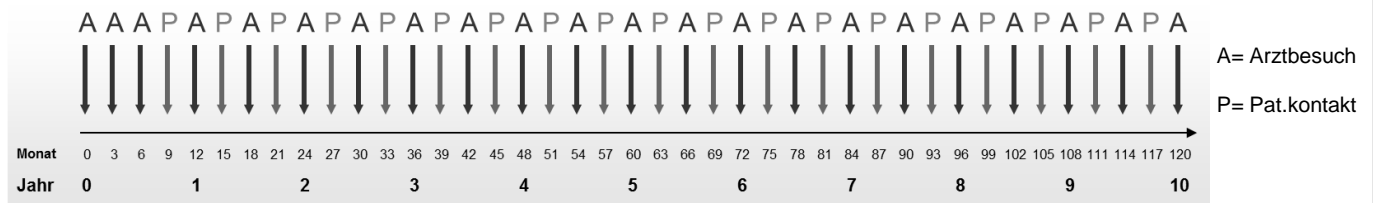
**Zielsetzung:** Langzeitdokumentation der Psoriasis­therapie mit Biologika und Systemtherapeutika in Deutschland. Erfasst werden vorrangig Wirksamkeit und Sicherheit unter Alltagsbedingungen sowie die spezifischen Patientennutzen.

**Durchführung:** Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Psoriasis werden bei Ersteinstellung auf ein bestimmtes konventionelles Systemtherapeutikum oder Biologikum an die Studienzentrale im CVderm gemeldet. Jeder gemeldete Patient wird ungeachtet der weiteren Therapie über 10 Jahre nachbeobachtet. Die Folgerhebungen werden abwechselnd alle 3 Monate beim Dermatologen bzw. postalisch direkt beim Patienten durchgeführt.

**Studiendesign:** Bundesweite Beobachtungsstudie in ca. 500-800 aktiv teilnehmenden dermatologischen Praxen und Klinikambulanzen.

**Patienten:** Erwachsene Patienten mit Psoriasis vulgaris (mit oder ohne Psoriasis-Arthritis), die ein bestimmtes Biologikum oder Systemtherapeutikum erstmalig erhalten.

**Visiten:** Pro Patient 22 Arztvisiten und 19 postalische Anfragen durch CVderm innerhalb von derzeit 10 Jahren



**Zielkriterien:** Klinischer Verlauf (PASI), Lebensqualität (DLQI), Patientennutzen (PBI), Nebenwirkungen.

**Organisation:** Studienbeginn war der 01.09.2007, Beginn der Patientenmeldungen ab 01.12.2007. Alle dermatologischen Praxen und Klinikambulanzen in Deutschland können sich zur Teilnahme an dem Register anmelden. Nach Erhalt einer Faxbestätigung ist die dermatologische Praxis bzw. Ambulanz als Kooperationszentrum eingeschrieben und erhält die Studienunterlagen. Zum Einschluss eines Patienten schickt die Arztpraxis eine Faxmeldung an die Studienzentrale im CVderm. Anmeldungen sind jederzeit möglich.

**Vorgehen:** Für jeden Patienten sind in der Arztpraxis folgende Schritte notwendig:

- Patienteninformation durchführen, Einverständnis des Patienten einholen; den Patientenfragebogen ausfüllen und zurückgeben lassen.
- Den Arztfragebogen ausfüllen und zusammen mit dem Patientenbogen an das CVderm faxen.
- Folgetermin mit dem Patienten vereinbaren.

**Monitoring:** Die teilnehmenden Zentren werden vom CVderm auf eigenen Wunsch und nach einem festgelegten Plan besucht. Die Ziele der Besuche liegen in Beratung zur Organisation und Durchführung sowie der Qualitätskontrolle der Dokumentation. Die Besuchszeit wird dem Dermatologen pauschal mit € 80 vergütet.

**Vergütung:** Der Dermatologe erhält für jede protokollkonforme, komplett ausgefüllte und zurückgesendete Visitedokumentation eine Aufwandshonorierung in Höhe von € 60, für die Erstvisite von € 100 (seit 01.07.2015).

**Ethik:** Für das Psoriasisregister PsoBest liegt das positive Votum der Ethikkommission der Landesärztekammer Hamburg vom 24.07.2007 vor. Dieses wurde am 07.05.2015 erneuert.

**Leitung:** Das Psoriasisregister PsoBest wird durch das CVderm am Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf (Leitung: Prof. Dr. Augustin) im Auftrage der DDG und des BVDD durchgeführt. Die Projektbegleitung erfolgt durch einen wissenschaftlichen Beirat dem die Präsidenten und weiteren Mitglieder beider Verbände angehören.

**Informationen:** CVderm – Kompetenzzentrum für Versorgungsforschung in der Dermatologie  
Tel. 040-7410-58109 Fax: -57227 (klinisch) -44487 (personenbezogen)  
Mail: info@psobest.de Webseite: www.psobest.de