

REGISTER FAKTEN & NUTZEN

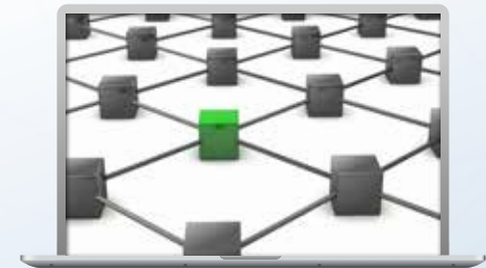
- ≡ **NEU** – REKUDA ist das erste deutsche Register für Kurzdarmsyndrom & Darmversagen (eingeführt in 2023) für erwachsene und pädiatrische Patient·innen
- ≡ **ZIEL** – Das gemeinsame Ziel ist die Evaluation der Behandlungs- und Versorgungssituation in der klinischen Praxis, die Beantwortung von wissenschaftlichen Fragestellungen und die Zusammenarbeit im interdisziplinären Team zu fördern und Partnerstrukturen zu etablieren
- ≡ **DATENEINGABE** – Die Eingabe der medizinischen Daten in REKUDA erfolgt online und Sie erhalten Echtzeitrückmeldungen, was im Rahmen von Plausibilitätskontrollen zu besserer Qualität und Vollständigkeit der Daten beiträgt
- ≡ **DATENAUSWERTUNG** – Teilnehmende Mitglieder profitieren jederzeit von der Möglichkeit mit Hilfe der Registerdaten wissenschaftliche Fragestellungen zu untersuchen. Über ein Auswertungsantrag (im Download-Center auf rekuda.org) können Sie die gewünschte Forschungsfrage beschreiben und dem REKUDA-Beirat zukommen lassen
- ≡ **KOMMUNIKATION** – Das Register stellt zahlreiche Informationen und Unterlagen für Ihre Patient·innen und Sie als Arzt/Ärztin zur Verfügung: Eigene Website mit Download-Center, Patient·innen-Flyer, Poster für Patient·innen zum Aushang in der Klinik, Patienteninformationen und -einwilligungen, Antragsformulare und mehr
- ≡ **GESPRÄCHE** – Nehmen Sie als Mitglied an den mindestens einmal jährlich virtuell stattfindenden Vollversammlungen teil



Register
Kurzdarmsyndrom
& Darmversagen

REKUDA

**! Bitte unterstützen Sie
das REKUDA-Register
durch Ihre Teilnahme!**



www.rekuda.org/aerzte →



www.rekuda.org

Wir halten die deutschen
Datenschutz-Richtlinien ein:
www.rekuda.org/Datenschutz



Dr. med. Elisabeth Blüthner
Charité – Universitätsmedizin Berlin

Bei Fragen zu Ihrer Beteiligung als Patient·in oder als medizinische Einrichtung freuen wir uns über Ihre Nachricht an info@rekuda.org und helfen gerne weiter.

SO KÖNNEN SIE AN REKUDA TEILNEHMEN

- 1 Stellen Sie einen Mitgliedschaftsantrag, wählen Sie einen Registereverantwortlichen an Ihrer Einrichtung und senden den Antrag an info@rekuda.org
- 2 Bei Teilnahme erhalten Sie eine schriftliche Bestätigung inklusive Zugangsdaten von uns. Wir unterstützen Sie bei der Studieninitiierung inklusive Einholung des Ethikvotums für Ihr Zentrum.
- 3 Sie und die von Ihnen angemeldeten Mitarbeiter·innen erhalten eine schriftliche Einführung in das Register, für Fragen steht Ihnen ein REKUDA-Teammitglied zur Verfügung.
- 4 Sie und die von Ihnen angemeldeten Mitarbeiter·innen können sich online im Register anmelden.
- 5 Holen Sie von den Patient·innen die Einwilligungserklärungen ein:
 - ≡ Erwachsene unterzeichnen die Erklärung Volljährige
 - ≡ Eltern / beide Sorgeberechtigte von betroffenen Kindern unterzeichnen die jeweils nach Alter gestaffelten Einwilligungserklärungen.
- 6 Legen Sie von den Patient·innen die Patientenakte im REKUDA-Register an und geben Sie online die medizinischen Daten Ihrer Patient·innen gemäß der Eingabemaske ein. Ein Papier-Erfassungsbogen wird Ihnen ebenfalls zur nachgeordneten Übertragung der Daten zur Verfügung gestellt.

ÜBERBLICK PATIENTENUNTERLAGEN & FORMULARE

PATIENT·INNEN



Patient·innen-Information
und Einwilligungserklärung

- ≡ Volljährige
- ≡ 12-17 Jährige
- ≡ 7-11 Jährige

ÄRZT·INNEN



Mitgliedschafts-
antrag

Auswertungs-
antrag

Erfassungs-
bogen

KLINIK



Infoposter

Infoflyer