

## <u>EUROPÄISCHE PLATTFORM FÜR DIE REGISTRIERUNG SELTENER KRANKHEITEN (EU-SK-Plattform)</u> <u>European Platform on Rare Disease Registration - EU RD Platform</u>

Gruppe	Element Nr.	Bezeichnung des Elements	Beschreibung des Elements	Kodierung	Bemerkung
1. Pseudonym	1.1	Pseudonym	Pseudonym des Patienten	Zeichenfolge	https://eu-rd- platform.jrc.ec.europa.eu/erdri/eu pid-intro
2. Persönliche Angaben	2.1	Geburtsdatum Geschlecht	Geburtsdatum des Patienten  Geschlecht des Patienten bei der Geburt	<ul> <li>Datum (TT/MM/JJJJ)</li> <li>Weiblich</li> <li>Männlich</li> <li>Unbestimmt</li> <li>Fötus (unbekannt)</li> </ul>	
Patienten- status	3.1	Patientenstatus	Lebender oder toter Patient	<ul><li>Lebend</li><li>Tot</li><li>Nicht weiterverfolgt</li><li>Verweigert</li></ul>	Falls tot, Frage 3.2 beantworten.
4. 3. Behandlungs- verlauf	3.2 4.1	Todeszeitpunkt Erstkontakt mit dem Fachzentrum	Sterbedatum des Patienten  Datum des ersten Kontakts mit dem Fachzentrum	Datum (TT/MM/JJJJ)     Datum (TT/MM/JJJJ)	

	5.1	Alter bei	Alter bei Auftreten der ersten	- Dui natal	
5. Krankheitsverlauf	5.1			Pränatal     Pränatal	
		Krankheitsbeginn	Symptome/Anzeichen	Bei Geburt	
				Datum (TT/MM/JJJJ)	
				Unbestimmt	
	5.2	Alter bei Diagnose	Alter, in dem die Diagnose	Pränatal	
			gestellt wurde	Bei Geburt	
				Datum (TT/MM/JJJJ)	
				Unbestimmt	
6. Diagnose	6.1	Diagnose der seltenen	Diagnose des Fachzentrums	Orpha-Code (dringend	http://www.orphadata.org/cgi-
		Krankheit		empfohlen – siehe Link) /	bin/inc/product1.inc.php
				Alpha-Code / ICD-9-Code /	
				ICD-9-CM-Code / ICD-10-Code	
	6.2	Genetische Diagnose	Genetische Diagnose des	Internationale Klassifikation	http://www.hgvs.org
			Fachzentrums	der Genmutationen (HGVS)	
				(dringend empfohlen – siehe	
				Link) / HGNC-/OMIM-Code	
	6.3	Nicht diagnostizierter	Wie wird der nicht	Phänotyp (HPO)	
		Fall	diagnostizierte Fall definiert?	Genotyp (HGVS)	
7. Forschung	7.1	Zustimmung zur	Erlaubnis des Patienten, zu	• JA	
		Kontaktaufnahme zu	Forschungszwecken kontaktiert	NEIN	
		Forschungszwecken	zu werden		
	7.2	Zustimmung zur	Erlaubnis des Patienten zur	• JA	
		Weiterverwendung von	Weiterverwendung seiner Daten	NEIN	
		Daten	für andere Forschungszwecke		
			liegt vor		
	7.3	Biologische Probe	Biologische Probe des Patienten	• JA	Falls JA, Frage 7.4 beantworten.
			ist für die Forschung verfügbar	NEIN	
	7.4	Link zu einer Biobank	Biologische Probe wird in einer	JA (gegebenenfalls Link	https://directory.bbmri-eric.eu
			Biobank aufbewahrt	nutzen)	
				• NEIN	
8. Behinderung	8.1	Einstufung der	Behinderungsprofil des Patienten	Behinderungsprofil /	http://www.who.int/classifications
		Funktionsfähigkeit/	gemäß der Internationalen	Einstufung	/icf/whodasii/en/http://www.who.
		Behinderung	Klassifizierung der		int/classifications/icf/whodasii/en/
nic			Funktionsfähigkeit, Behinderung		
Be			und Gesundheit (ICF)		
∞					