

## CEDMO App

Die **CEDMO App** für Kinder und Jugendliche mit CED ermöglicht diesen auf täglicher Basis ihr Befinden und Ernährungsprotokoll in die App einzugeben.

Diese Daten werden nach Einwilligung aller Sorgeberechtigter auch in das Patientenregister CEDATA-GPGE übertragen. Dazu können Sie als Arzt beim Behandlungstermin über einen QR-Code im Register die Patienten-App mit diesem verbinden und die vom Kind eingegebenen Daten perspektivisch im Register einsehen. So erhalten Sie in kurzer Zeit einen umfassenden Überblick über das Befinden des Patienten.

> [www.cedmo.de](http://www.cedmo.de)



## Spenden

Das CEDATA-GPGE Patientenregister ist für alle Kinderärzte offen, die Kinder und Jugendliche mit CED betreuen. **Es wird derzeit ausschließlich über Spenden finanziert.** Sollten Sie unsere Arbeit unterstützen wollen, freuen wir uns über eine Spende.

### Kontoverbindung

Justus-Liebig-Universität Gießen  
IBAN DE93 5005 0000 0001 0065 43  
BIC HELADEF3333  
Landesbank Hessen-Thüringen

### Verwendungszweck

62880531 CEDATA Register Kinderklinik

## Ansprechpartner

Gesellschaft für  
Pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung e.V.

Chausseestr. 128-129  
10115 Berlin



✉ [info@gpge.eu](mailto:info@gpge.eu)

🌐 [www.gpge.eu](http://www.gpge.eu)

Zentrum für Kinderheilkunde und Jugendmedizin  
Kinderklinik Gießen der Justus-Liebig-Universität

Allgemeine Pädiatrie und Neonatologie  
Studienzentrale

Prof. Dr. med. Jan de Laffolie

Feulgenstr. 10-12  
35392 Gießen

☎ Tel.: 0641 / 985 43521  
Fax: 0641 / 985 46699



✉ [studienzentrale@paediat.  
med.uni-giessen.de](mailto:studienzentrale@paediat.med.uni-giessen.de)

🌐 [www.cedata.org](http://www.cedata.org)



## GPGE

Gesellschaft für Pädiatrische  
Gastroenterologie und Ernährung e.V.

Die Gesellschaft für Pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung e.V. (GPGE) führt seit 20 Jahren das Patientenregister CEDATA GPGE, in dem Daten von Kindern und Jugendlichen mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen gesammelt werden.



Das digitale Patientenregister  
für Kinder und Jugendliche mit chronisch  
entzündlichen Darmerkrankungen (CED)

**MACHEN  
SIE MIT!**



**FÜR ÄRZTE**

## CEDATA-GPGE

CEDATA-GPGE ist ein **pseudonymisiertes Register** für Kinder und Jugendliche mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen (CED: Morbus Crohn, Colitis ulcerosa und indeterminierte Colitis) im deutschsprachigen Europa, insbesondere in Deutschland und Österreich.

Die Arbeitsgruppe chronisch entzündliche Darmerkrankungen der Gesellschaft für Pädiatrische Gastroenterologie und Ernährung (AG CEDATA) betreibt das Register und entwickelt dieses kontinuierlich weiter.

**Ziel von CEDATA-GPGE ist es, die Versorgung der Kinder und Jugendlichen mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen zu verbessern.**

## Wie kann ein Register Verbesserungen erreichen?

Nur aus der Sammlung der Krankheitsdaten vieler Betroffener über einen längeren Zeitraum lassen sich **wichtige Rückschlüsse für Diagnostik und Therapie** ziehen. CEDATA-GPGE ermöglicht dies auf besondere Weise und hat bereits zu zahlreichen wichtigen Erkenntnissen geführt. Eine Vielzahl an Publikationen finden Sie auf der Website des Registers > [www.cedata.org/forschung/publikationen](http://www.cedata.org/forschung/publikationen) und über Studien aus dem Register informiert Sie > [www.cedkqn.de](http://www.cedkqn.de)



Das Projekt CED-KQN (Big Data – eHealth: Verbesserung der Versorgung von Kindern und Jugendlichen mit chronisch entzündlichen Darmerkrankungen) wurde durch den G-BA, Gemeinsamer Bundesausschuss, Innovationsausschuss mit dem Kennzeichen 01VSF17054 gefördert.

## Möglichkeiten der Auswertung

Mit den erhobenen Daten verfolgt CEDATA-GPGE das **Ziel der Verbesserung der Versorgung**, indem wissenschaftliche Studien zu folgenden Bereichen kontinuierlich entwickelt und durchgeführt werden:

- > Epidemiologie – Auftreten, Häufigkeiten und Ursachen
- > Versorgungsforschung für Kinder und Jugendliche mit CED
- > Kontinuierliche Qualitätsverbesserung über Austausch und Rückmeldung der Behandlungsdaten
- > Unterstützung translationaler Forschung durch wiederverwendbare Studiendateninfrastruktur

**CEDATA-GPGE ist eines der weltweit umfassendsten Patientenregister für Kinder und Jugendliche mit CED.**

## Aufbau des Registers

Eine **Dateneingabe via Internet** (Online-Tool) bietet Ihnen die Möglichkeit, die Daten Ihrer pädiatrischen CED-Patienten einzupflegen. Hierfür beantragen Sie bei der Studienzentrale der Universitätskinderklinik Gießen Zugangsdaten und können danach über den folgenden Link das Register nutzen:

> <https://fb11-cedata.uni-giessen.de>



Plausibilitätskontrollen, die automatisch im Hintergrund Ihre eingegebenen Daten überprüfen, tragen zu besserer Qualität und zur Vollständigkeit der Daten bei.

Über die AG CEDATA der GPGE ist es möglich, wissenschaftliche Fragestellungen aus dem Gesamtpool der Daten zu entwickeln und zu bearbeiten. Ihre eigenen Daten können Sie direkt aus dem Online-Tool herunterladen.

Den Projektantrag zu Auswertungen aus dem Register finden Sie im Download-Bereich unter

> [www.cedata.org/downloads](http://www.cedata.org/downloads)

\*Aus Gründen der Lesbarkeit wurde die männliche Form gewählt, nichtsdestoweniger beziehen sich die Angaben auf Angehörige aller Geschlechter.

Weitere Informationen zum CEDATA-GPGE Patientenregister finden Sie unter:

- > [www.cedata.org](http://www.cedata.org)
- > [www.gpge.eu](http://www.gpge.eu)
- > [www.cedkqn.de](http://www.cedkqn.de)
- > [www.cedmo.de](http://www.cedmo.de)