

Ablauf Ulcus Cruris Care-Studie

50 Hausarztpraxen

Randomisierung

Interventionsgruppe
N = 25 Hausarztpraxen

Kontrollgruppe
N = 25 Hausarztpraxen

PatientInneneinschluss
insgesamt N = 63 PatientInnen
3 bis 5 PatientInnen pro Praxis

PatientInneneinschluss
insgesamt N= 63 PatientInnen
3 bis 5 PatientInnen pro Praxis

Insgesamt N= 126 PatientInnen

Hauptzielkriterium

- Dauer bis zur vollständigen Wundheilung („*Time-to-heal*“)

Nebenzielkriterien

- Größe der Wunde [cm²], Wundheilungsrate
- Patientenbezogene Endpunkte: Lebensqualität [EQ-5D-5L), Depressivität (PHQ-D), Patientenzufriedenheit (PACIC-5A)
- Adhärenz
- Gesundheitsökonomische Endpunkte (FIMA-Fragebogen, rezeptierte Arznei- und Verbandsmittel, Kosten für ambulante Pflege, u.a.)

Praxisrekrutierung

Einschlusskriterien (Praxis):

- Mitwirkung mind. 1 MFA an der Versorgung von PatientInnen mit *ulcus cruris venosum* (UCV)
- Computer mit Internetzugang für Dokumentationssoftware CareCockpit vorhanden

Intervention

Praxen der Interventionsgruppe

- Digitale Schulung mittels Webinar & E-Learning (Arzt/Ärztin & MFA)
- Standardisierte Behandlungsempfehlungen
- Software für Wunddokumentation und Monitoring im CareCockpit

Praxen der Kontrollgruppe

- Keine Intervention, nur digitale Studieneinführung mittels Webinar & Dokumentation im CareCockpit

PatientInnenrekrutierung

- PatientInnen >18 Jahre mit UCV ≤ 6 Monate
- Einschluss nach Prüfung aller Ein- und Ausschlusskriterien

Datenerhebung

12 Monate Beobachtungszeitraum pro PatientIn

1. Assessment (T0)
2. Nach 3 Monaten (T1)
3. Nach 12 Monaten (T2)