

Einschlusskriterien:

► Neues CRF bei allen BiKeR-Armen (außer SLE),
(siehe Homepage)

G-BiKeR (honorierbar)

Generell: Poly-JIA (Diagn. RF-JIA, RF+JIA, eoJIA, PSA (≥ 5 Gelenke))

- **MTX-Arm:** nur Biologika naïve Patienten **>40 kgKG** (ohne vorheriges oder zusätzliches Biologikum, Rekrutierung für kleinere Gewichtsklasse abgeschlossen)
- **Golimumab-Arm:** Golimumab-naive Patienten, jede Gewichtsklasse
- **TNF-Arm:** Etanercept od. Adalimumab (*Körpergewicht nicht relevant!*)
- Einschlussalter max 17 Jahre (mind. 12 Monate dokumentierte Follow Up)
- Aktive Gelenke beim Einschluss

► GOL-/TNF-Patienten mit Poly-JIA als Diagnose und Vortherapie mit MTX oder anderem Biologika dürfen aufgenommen werden

NEU: Tofazitinib-Arm + Kontrollen (honorierbar)

- Poly-JIA-Patienten 2-17 Jahre bei Therapiestart mit JIA und einem der folgenden JIA Kategorien (nach ILAR): *RF neg.JIA, RFposJIA, eoJIA, oder PSA (≥ 5 Gelenke)*
- Therapiestart mit Tofazitinib oder ein für die Indikation zugelassenes Biologikum (ETA, ADA, GOL, TOC, ABA, SEC)
- Einschluss /Start der Dokumentation ab 01.03.2022 (Zulassung Tofazitinib)
- Honorierung separat (neuen Vertrag anfordern!)

T-BiKeR (honorierbar)

- **Rekrutierung abgeschlossen**
- Dokumentation (+ Honorierung) der laufenden Patienten
- 5 Jahre Follow Up

BiKeR (nicht honorierbar)

► Einschluß aber gerne möglich!! ☺

- Diagnose juvenile idiopathische Arthritis
- Erstbeginn der Therapie mit einem für die Indikation zugelassenen Biologikum
- Alter < 18 Jahre bei Therapiebeginn
- Dauerhafte Betreuung geplant (>1 Jahr bzw. Transition zur Weiterdokumentation organisiert)

NEU: Belimumab-Arm in BiKeR (honorierbar)

Generell: Diagnose juveniler systemischer Lupus erythematoses (jSLE)

- Patienten $\geq 5-17$ Jahre
- Zwei Kohorten. "1x mit Belimumab/ 1x ohne Belimumab"
- **BEL-Kohorte:** retrospective Datenerfassung möglich (ab Zulassung, Okt.`2019)
- Pat. jemals mit Belimumab exponiert (*ggf.auch ehem.Studienpatienten*)
- Einschluß im Zulassungsbereich möglich (Belimumab (Benlysta[®]) ab Okt.`19)
- **Kontroll-Kohorte:** Standardtherapie ohne Belimumab
- prospektive Datenerfassung ab erster Dokumentation (ab aktueller Vorstellung/ Stichtag: Votum 30.06.2022)

► Bitte spez.CRF anfordern (*bzw.siehe BiKeR-Homepage*)

► Honorierung im Rahmen von G-BiKeR

Bitte beachten Sie, <u>dass zur vollständigen, honorierbaren Verlaufsvsiste der CHAQ aber vor allem auch der Patienten-VAS</u> gehört, ansonsten ist eine Berechnung des JADAS nicht möglich.
