



皮炎湿疹专病队列微信小程序 操作使用方法





可通过扫描右侧二维码或在公众号栏搜索“2型炎症皮肤病均质化诊疗协作网”关注公众号。



点击“官方网站” -
“数据填报小程序”
进入“皮炎湿疹专病队列”
界面，输入邮箱和密
码，即可登录数据填
写小程序。





成功登陆小程序后即进入病例管理界面后。

如需新增病例也可以点击“添加病例”或者让病例扫描生成的“专属二维码”。

搜索病例姓名

病例人数: 17

姓名	性别	年龄	手机号
测试	男	29	1800000044
汤	女	33	1300000029
古	男	32	1800000035
傅	女	25	1800000021
	女	38	1300000008
刘	女	29	1300000000
小	女	29	1800000007
小	女	30	1800000080
小	女	27	1800000007
t	女	26	1300000045

显示第 1 到第 10 条记录, 总共 17 条记录

添加病例 专属二维码 退出登录

专属二维码

刷新专属二维码

小美	女	30	18317012880
小明	女	27	18855679657
test	女	26	13099876545

显示第 1 到第 10 条记录, 总共 17 条记录

添加病例 专属二维码 退出登录



点击“病例”即可继续采集相关病例。点击病例进入系统采集界面，可以进行病例的：

“快捷填写”-点击即可填写需要填写的量表

“概况查看”-点击可查看病例评测结果

“知情同意签署情况”-签署查看知情同意

“添加随访”-增加随访。

搜索病例姓名

病例人数: 17

姓名	性别	年龄	手机号
测试	男	29	186-1111-1111
汤	女	33	1-1111-1111
古	男	32	18-1111-1111
傅	女	25	18-1111-1111
小	女	38	13-1111-1111
刘	女	29	15-1111-1111
小	女	29	15-1111-1111
小	女	30	1-1111-1111
小	女	27	18-1111-1111
t	女	26	13-1111-1111

显示第 1 到第 10 条记录, 总共 17 条记录

< 1 2 >

随访时间	随访备注	快捷填写	概览
2024-07-18	初诊	<input type="button" value="填写"/>	<input type="button" value="查看"/>

显示第 1 到第 1 条记录, 总共 1 条记录



“快捷填写” - 点击即可填写
需要填写的量表
也可直接点击该次诊疗，进入
量表详情界面

随访时间	随访备注	快捷填写	概览
2024-07-18	初诊	填写	查看

显示第 1 到第 1 条记录，总共 1 条记录

随访采集

已完成采集进度 2%

本表状态: 待采集 姓名: test 病例号: 111

上传附件:

发病及临床表现 (既往发病情况)

提示: 请注意单选、多选区别

- 表示单选题
- 表示多选题, 可选1至多个选项, 再次点击可取消选择

以下为正式题目:

1、既往发病情况

初发年龄:

- 0-2岁
- 2-6岁
- 6-12岁
- 12-18岁
- 18-60岁
- 60岁以上





“概况查看”-点击可查看病例评测结果。

点击“详情”可以查看病例详细的量表数据。

点击“指南及共识推荐”可查看各类指标解释

评测结果

基本信息

测试, 男, 29岁

初诊情况

湿疹、特应性皮炎, 18-60岁, 颈部、耳部、躯干

既往治疗情况

外用药物: 糖皮质激素
靶向治疗药物: 巴瑞替尼

当前治疗方案

外用药物: 芳香烃受体激动剂
传统系统药物: 抗组胺药

本次治疗评分

Easi评分: 9分
湿疹面积和严重程度指数为中度
NRS评分: 平均一分, 最严重一分
评分范围为0-10分, 0分为“无痒”, 10分为“可想象到的最严重瘙痒”
ADCT评分: 一分
如果得分≥7分, 表示特应性皮炎症状控制不佳

返回

详情

指南及共识推荐

国家皮肤与免疫疾病临床医学研究中心
National Clinical Research Center for Skin and Immune Diseases
北京大学第一医院 Peking University First Hospital

中国2型炎症性皮肤病临床研究与均质化诊疗项目
National Clinical Research Center for Dermatology and Immunologic Disease

病例个人信息

手机号	18648357744
性别	男
出生日期	1995年12月08日

病例数据

- ≡ 人口学资料 >
- ≡ 人口学资料 >
- ≡ 诊断 <
- ≡ 现病史 <
- ≡ 既往6个月治疗情况 <
- ≡ 卫生经济学研究 <
- ≡ 个人史 <
- ≡ 既往史及家族史 <
- ≡ 湿疹皮炎/特应性皮炎量表评估 <
- ≡ 结节性痒疹量表评估 <
- ≡ 共同量表评估 <
- ≡ 辅助检查 <
- ≡ 治疗方案 <
- ≡ 生物样本 <

返回

特应性皮炎的阶梯治疗

AD治疗遵从疾病严重程度进行“阶梯治疗”。大部分轻度AD患者合理应用外用药物就可以控制症状, 中重度AD患者需要接受系统抗炎治疗。

轻度 >

中度 >

重度 >

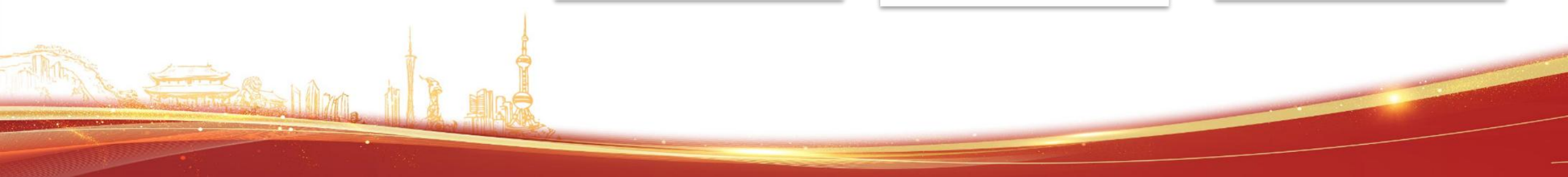
特应性皮炎系统治疗药物

目前临床常用的系统治疗包括生物制剂、JAK抑制剂以及传统系统治疗:

生物制剂: 代表药物度普利尤单抗;
JAK抑制剂: 代表药物乌帕替尼、阿布昔替尼;
传统系统治疗: 包括免疫抑制剂 (代表药物环孢素), 系统应用激素 (代表药物泼尼松), 以及抗组胺药 (代表药物咪唑斯汀、依巴斯汀等)。

系统治疗药物的临床应用

- 生物制剂 (度普利尤单抗) >
- JAK抑制剂 >
- 免疫抑制剂 (环孢素) >
- 系统糖皮质激素 >
- 抗组胺药 >





“知情同意签署情况” - 签署查看知情同意

随访时间	随访备注	快捷填写	概览
2024-07-18	初诊	填写	查看

显示第 1 到第 1 条记录, 总共 1 条记录

知情同意
添加随访

返回

研究背景、目的、步骤、风险及获益事项, 我有足够的时间和机会提出问题, 研究者做出的解答我很满意。我知道当我有问题或想进一步获得信息应当与谁联系。我阅读了这份知情同意书, 决定参加本项研究。我知道我可以在研究期间的任何时候无需任何理由都可以退出本项研究。我被告知我将得到这份知情同意书的副本, 上面包含我和研究者的签名。

受试者签名: 日期:

监护人签字【如适用】: 日期:
(当受试者为未成年人时, 由其监护人签字。)

与受试者关系:

我确认, 在知情同意书中的信息是被正确解释了的并且受试者和/或受试者合法代表明白理解了这些信息。受试者自愿同意参加本研究。

研究者声明

我已向受试者(和监护人)讲解了“中国2型炎症性皮肤病临床研究与均质化诊疗项目”本项研究的背景、目的、步骤、风险及获益情况, 给予他/她足够的时间阅读知情同意书、与他人讨论, 并解答了其提出的有关本项研究的问题; 我告诉了该受试者遇到与研究相关问题时的联系方式; 我告诉了该受试者(或监护人)他/她可以在研究期间的任何时候无需任何理由退出本项研究。

研究者签名: 日期:

签字时间:

返回
清除
保存





“添加随访” - 增加随访。
可根据时间自定义添加
随访

随访时间	随访备注	快捷填写	概览
2024-07-18	初诊	填写	查看

标第 1 到第 1 条记录, 总共 1 条记录

[知情同意](#) [添加随访](#)

[返回](#)

添加随访

随诊时间:

随诊备注:

[取消](#) [添加](#)

