

Zur Unterstützung der Herz-Kreislauf-Funktion

Praxis: _____ Patienten-ID: _____ Datum T0: _____
Tierart: ☐ Hund ☐ Katze ☐ Pferd Rasse: _____ Alter: _____ Gewicht: _____ kg
Geschlecht: ☐ m ☐ w ☐ kastr. BCS: ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ 4 ☐ 5 ☐ 6 ☐ 7 ☐ 8 ☐ 9

1. Ausgangssituation / Indikation

Einsatz wegen:

- ☐ verminderter Belastbarkeit ☐ Altersherz/Kreislaufschwäche ☐ Herzgeräusch ☐ bekannte Herzerkrankung
☐ Husten/Atemsymptome ☐ begleitend zur Herztherapie ☐ sonst.: _____

Vorbekannte Diagnose:

- ☐ keine ☐ Klappenerkrankung ☐ Kardiomyopathie ☐ Arrhythmie ☐ Hypertonie ☐ Synkope/Kollaps
☐ sonst.: _____

Befund gestützt durch:

- ☐ klin. Untersuchung ☐ Auskultation ☐ Blutdruck ☐ EKG ☐ Echo ☐ Röntgen ☐ Labor/NT-proBNP

Warnzeichen bei Einschluss:

- ☐ keine ☐ Dyspnoe ☐ Lungenödem-Verdacht ☐ instabil ☐ wiederholte Synkopen ☐ sonst.: _____
-

2. Behandlung

Präparat / Darreichung: _____

Dosierung: _____ Beginn: _____

geplante Dauer: ☐ 4 Wo. ☐ 8 Wo. ☐ 12 Wo. ☐ länger: _____

Begleitmedikation Herz/Kreislauf:

- ☐ keine ☐ Pimobendan ☐ ACE-Hemmer ☐ Diuretikum ☐ Spironolacton ☐ Antiarrhythmikum
☐ Blutdruckmedikation ☐ sonst.: _____

Therapieänderung während Beobachtung: ☐ nein ☐ ja: _____

Compliance laut Besitzer: ☐ sehr gut ☐ gut ☐ mäßig ☐ schlecht ☐ unklar

3. Verlaufsscore

Score: 0 = nicht vorhanden/normal, 1 = leicht, 2 = mittel, 3 = stark, n. b. = nicht beurteilbar

Parameter	T0 Beginn	T1 4 Wo.	T2 8 Wo.	T3 12 Wo. fakultativ
Belastbarkeit reduziert	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.
schnelle Ermüdung / Mattigkeit	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.
Husten	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.
Atemnot / erhöhte Atemarbeit	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.
Ruhe-/Schlafatemfrequenz erhöht	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.
Synkope/Kollaps	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.
Lebensqualität eingeschränkt	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.	☐ 0 ☐ 1 ☐ 2 ☐ 3 ☐ n.b.

Gesamtscore: T0 ____ /21 T1 ____ /21 T2 ____ /21 T3 ____ /21

4. Objektive Praxisparameter

Parameter	T0	T1 4 Wo.	T2 8 Wo.	T3 12 Wo. fakultativ
Herzfrequenz/min	_____	_____	_____	_____
Ruhe- /Schlafatemfrequenz/min	_____	_____	_____	_____
Herzgeräusch Grad 0–6	_____	_____	_____	_____
Rhythmus auskultatorisch	☐ reg. ☐ unreg.	☐ reg. ☐ unreg.	☐ reg. ☐ unreg.	☐ reg. ☐ unreg.
Pulsqualität	☐ normal ☐ schwach ☐ unreg.	☐ normal ☐ schwach ☐ unreg.	☐ normal ☐ schwach ☐ unreg.	☐ normal ☐ schwach ☐ unreg.
Schleimhaut/KFZ	☐ o.b. ☐ auffällig	☐ o.b. ☐ auffällig	☐ o.b. ☐ auffällig	☐ o.b. ☐ auffällig
Blutdruck, falls erhoben	_____ mmHg	_____ mmHg	_____ mmHg	_____ mmHg
Zusatzdiagnostik	☐ EKG ☐ Echo ☐ Rö ☐ Labor	☐ EKG ☐ Echo ☐ Rö ☐ Labor	☐ EKG ☐ Echo ☐ Rö ☐ Labor	☐ EKG ☐ Echo ☐ Rö ☐ Labor

5. Verträglichkeit / Sicherheit

Unerwünschte Ereignisse: ☐ nein ☐ ja ☐ unklar

Falls ja: ☐ Erbrechen ☐ Durchfall ☐ Mattigkeit ☐ Unruhe ☐ Appetit↓ ☐ Husten/Atemnot↑
☐ Synkope/Kollaps ☐ Arrhythmie/Puls auffällig ☐ Blutdruck↓ ☐ sonst.: _____

Schweregrad: ☐ leicht ☐ mittel ☐ schwer ☐ lebensbedrohlich

Zusammenhang mit Crataegus: ☐ unwahrscheinlich ☐ möglich ☐ wahrscheinlich ☐ nicht beurteilbar

Maßnahme: ☐ keine ☐ Dosis reduziert ☐ pausiert ☐ abgesetzt ☐ behandelt

6. Abschlussbewertung

Primäre Abschlussbewertung nach ca. 8 Wochen:

Zustand insgesamt: ☐ deutlich besser ☐ etwas besser ☐ unverändert ☐ etwas schlechter ☐ deutlich schlechter ☐ n. b.

Fakultative Nachbeobachtung nach ca. 12 Wochen:

Zustand insgesamt: ☐ stabil gebessert ☐ weiter verbessert ☐ unverändert ☐ wieder verschlechtert ☐ n. b.

Verträglichkeit: ☐ sehr gut ☐ gut ☐ mäßig ☐ schlecht ☐ n. b.

Nutzen-Risiko-Bewertung: ☐ positiv ☐ eher positiv ☐ neutral/unklar ☐ eher negativ ☐ negativ

Crataegus:

☐ fortgeführt ☐ beendet ☐ vorzeitig abgesetzt wegen: _____

Kommentar: _____

Datum: _____

Hinweis:

Empfohlene Beobachtungsdauer: primäre Bewertung nach 8 Wochen. Fakultative Nachbeobachtung nach 12 Wochen zur Beurteilung der Stabilität des Verlaufs. Frühere Kontrolle jederzeit bei Verschlechterung oder unerwünschten Ereignissen.

Datenschutz: Die Bereitstellung der über diesen Fragebogen erhobenen Daten erfolgt auf freiwilliger Basis. Wir verwenden und speichern die Daten dazu nur, um sie in anonymisierter Form zu Forschungs- und Marketingzwecken nutzen zu können. Grundlagen der Verarbeitung der persönlichen Daten sind Art. 6 Abs. 1 S. 1 lit. a, lit. b Datenschutzgrundverordnung (DSGVO). Sobald die personenbezogenen Daten zur Erfüllung des Zwecks nicht mehr erforderlich sind, werden sie gelöscht. Bestehen gesetzliche Aufbewahrungspflichten, werden die Daten bis zum Ablauf der Aufbewahrungspflichten gesperrt und danach endgültig gelöscht. Ihre persönlichen Daten werden grundsätzlich nur denjenigen Personen bekannt, die mit der statistischen Auswertung befasst sind. Eine Weitergabe Ihrer personenbezogenen Daten an Dritte erfolgt nur, wenn Sie der Weitergabe ausdrücklich zugestimmt haben oder das Datenschutzrecht eine solche zulässt. Sie haben das Recht, unentgeltlich Auskunft über die von uns zu Ihrer Person gespeicherten Daten zu erhalten, unrichtige Daten berichtigen zu lassen und die Löschung oder Einschränkung der Verarbeitung sowie die Übertragbarkeit Ihrer personenbezogenen Daten zu verlangen. Der Nutzung der Daten können Sie jederzeit mit Wirkung für die Zukunft widersprechen. Zudem haben Sie ein Beschwerderecht beim Landesbeauftragten für Datenschutz und Informationsfreiheit Baden-Württemberg. Bitte wenden Sie sich bei Fragen hinsichtlich der Verarbeitung von personenbezogenen Daten an:

Biokanol Pharma GmbH

Vertreten durch die Geschäftsführerin, Frau Sylvia Weimer-Hartmann

Kehler Straße 7 • 76437 Rastatt • Telefon: +49 (7222) 786790 • Telefax: +49 (7222) 786799 • E-Mail: info@biokanol.de

Fragebogen Crataegus® ad usum vet.

Stand: 18.05.2026