

UMFRAGEERGEBNISSE

Die Meinung von Menschen mit einer seltenen Krankheit zum Neugeborenen-Screening

Eine Rare Barometer-Umfrage mit dem Screen4Care-
Forschungsprojekt

Zielbevölkerung

- Patienten mit einer seltenen Erkrankung
- Familienmitglieder (Eltern und nahe Verwandte)



24. Mai - 23. Juli 2023.

6179 Befragte weltweit und

5569 Umfrageteilnehmer in Europa



24 Sprachen



50 Länder



Über **1.300** seltene Krankheiten vertreten

DASHBOARD FÜR EUROPA



SO VERWENDEN SIE DIESES DASHBOARD

In diesem Dashboard finden Sie Ergebnisse zu jeder Frage der Rare Barometer-Umfrage zur Meinung von Menschen mit einer seltenen Krankheit zum Neugeborenen-Screening.

Bitte verwenden Sie keine Ergebnisse von Fragen, für die es weniger als 30 Befragte gibt.

Bitte beziehen Sie sich auf Rare Barometer oder fügen Sie das Rare Barometer-Logo hinzu, wenn Sie die Ergebnisse verwenden.



SPRACHEN

Sie können die Sprache unten links auf dieser Seite ändern und haben Zugriff auf die Fragen und Modalitäten, wie sie den Befragten in den 24 Sprachen der Umfrage angezeigt wurden.

Für einige Variablen, die nach dem Schließen des Fragebogens berechnet wurden, und für einige in diesem Dashboard hinzugefügte Kommentare ist keine Übersetzung verfügbar.



INFORMATION

Für mehr Informationen:

- Kontaktieren Sie das Rare Barometer-Team unter rare.barometer@eurordis.org
- Besuchen Sie die Website von Rare Barometer unter eurordis.org/voices
- Besuchen Sie unsere Webseite speziell für das Neugeborenen-Screening: eurordis.org/rare-barometer-survey

INHALTSANGABE

1. Beispielinformationen

2. Bereitschaft der Befragten, ihre seltene Krankheit bei der Geburt diagnostiziert zu bekommen

3. Meinung der Befragten zum Neugeborenen-Screening für alle seltenen Krankheiten

MEHR ZUR UMFRAGE

Forschungsfragen und eine ausführliche:

Analyse der europäischen Ergebnisse finden Sie im vollständigen Bericht auf Englisch: tiny.cc/RB_NBS

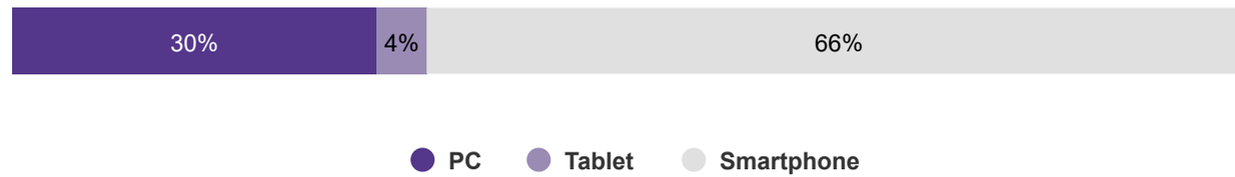
Die wichtigsten Ergebnisse finden Sie in den Factsheets: tiny.cc/RB_NBS

Originalfragebogen: tiny.cc/RB_NBS_questionnaire

Anzahl der Befragten

5.569

Gerät, mit dem geantwortet wurde



Durchschnittliche Anzahl der Minuten zum Ausfüllen des Fragebogens

26

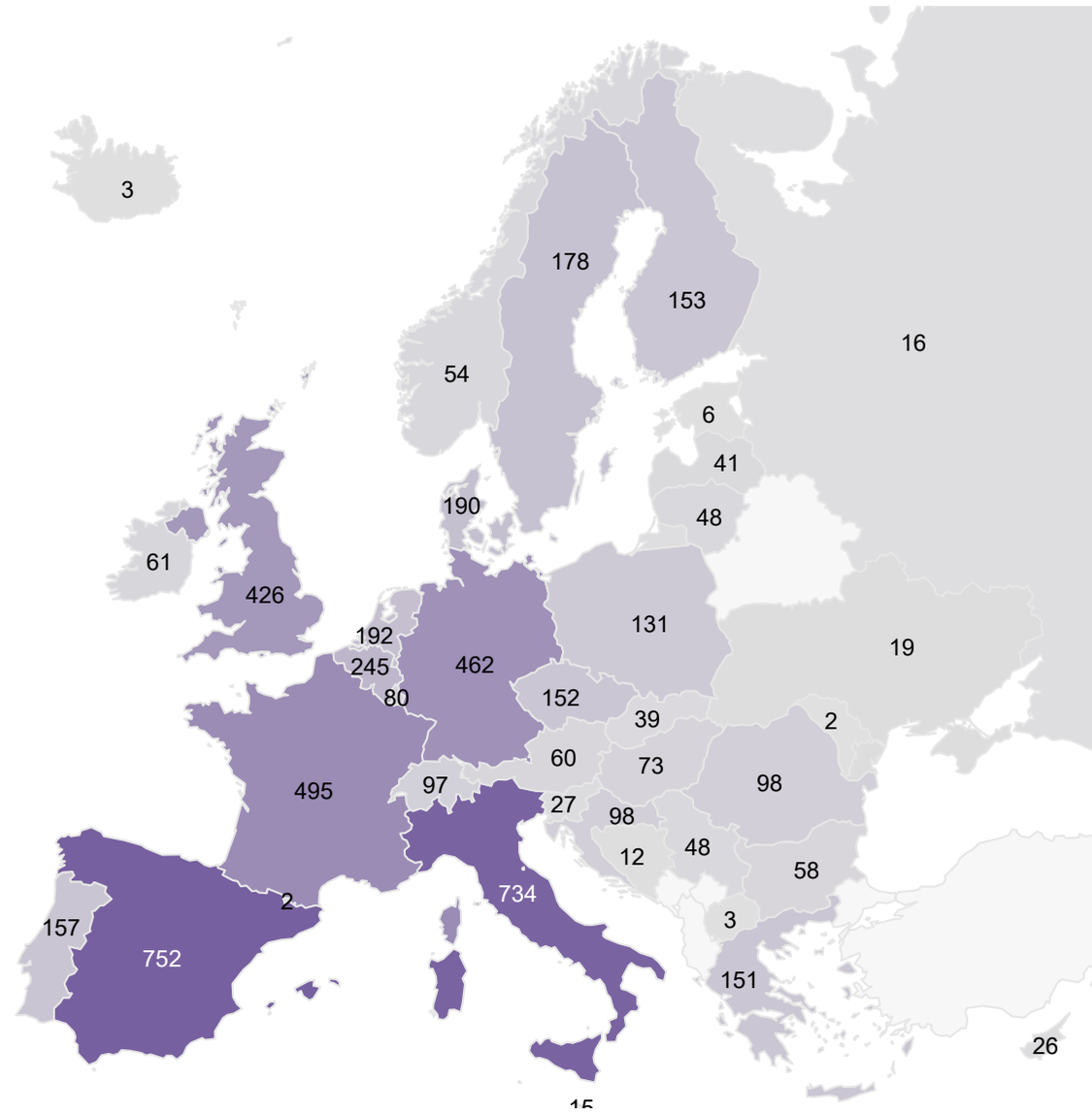
Mittelwert

Durchschnittliche Anzahl der Minuten zum Ausfüllen des Fragebogens

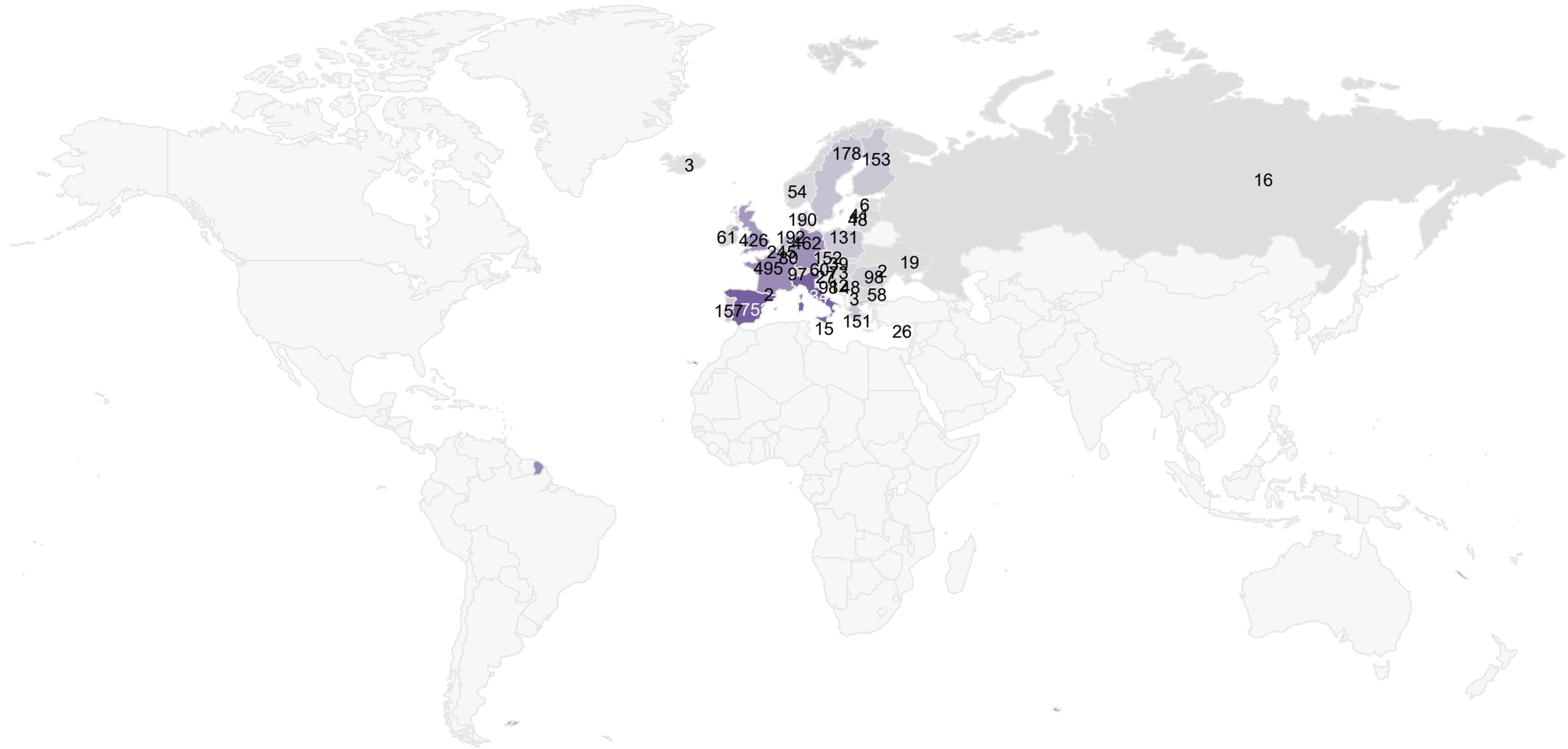
19

Median

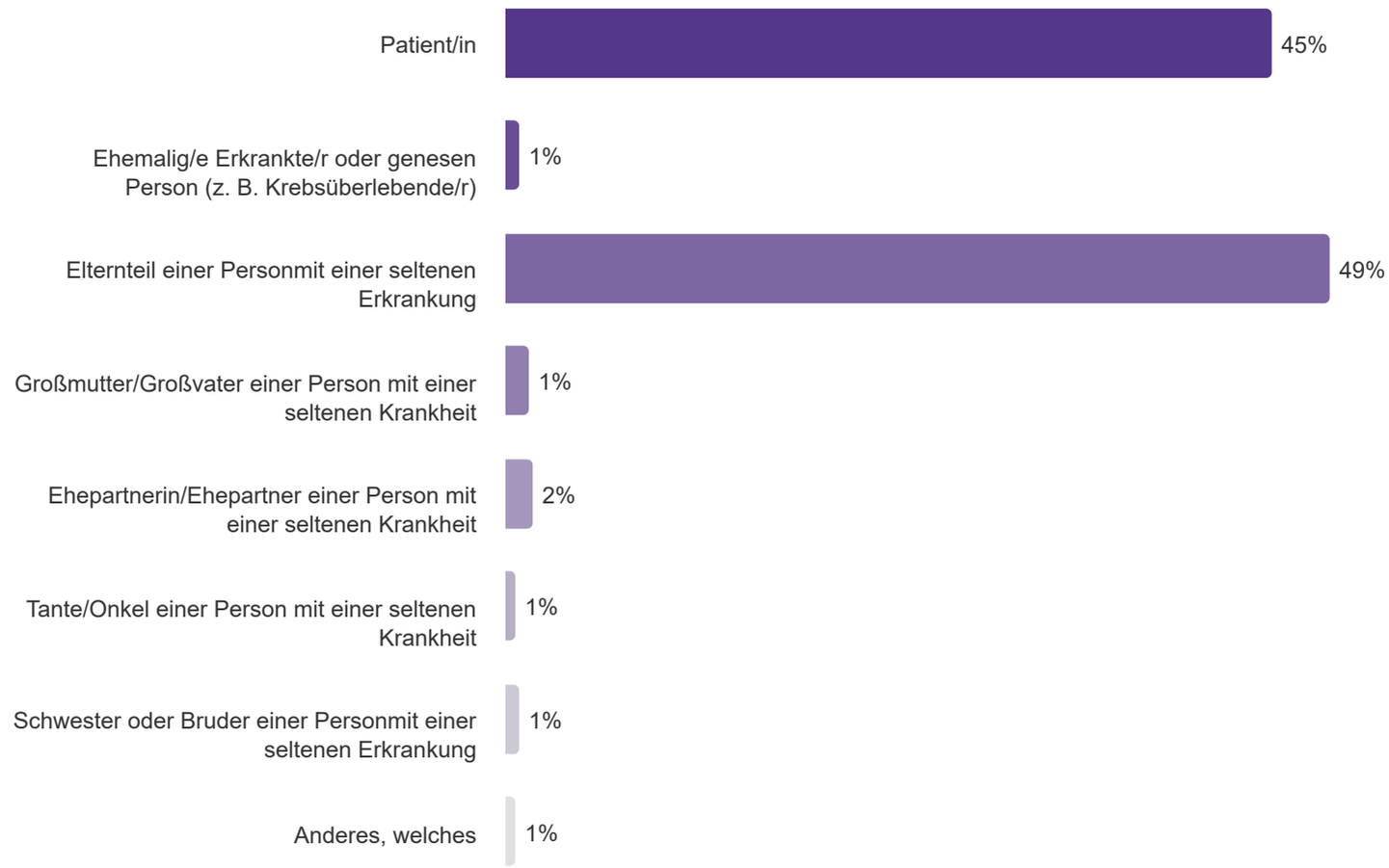
In welchem Land leben Sie/lebst du?



In welchem Land leben Sie/lebst du?



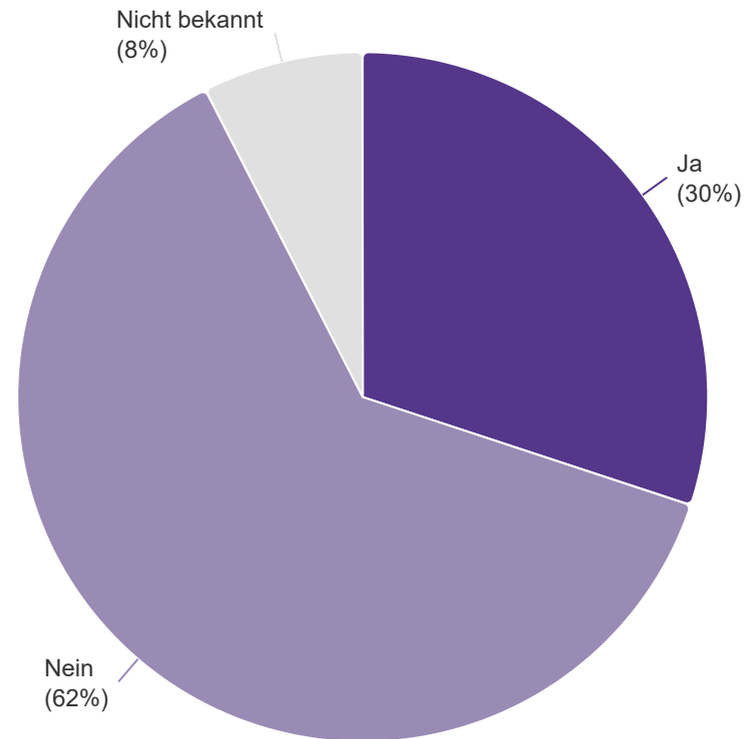
Sind Sie ein/e ...



Sind Sie ein/e ...

	N
Patient/in	2.514
Ehemalig/e Erkrankte/r oder genesen Person (z. B. Krebsüberlebende/r)	53
Elternteil einer Person mit einer seltenen Erkrankung	2.701
Großmutter/Großvater einer Person mit einer seltenen Krankheit	80
Ehepartnerin/Ehepartner einer Person mit einer seltenen Krankheit	93
Tante/Onkel einer Person mit einer seltenen Krankheit	39
Schwester oder Bruder einer Person mit einer seltenen Erkrankung	49

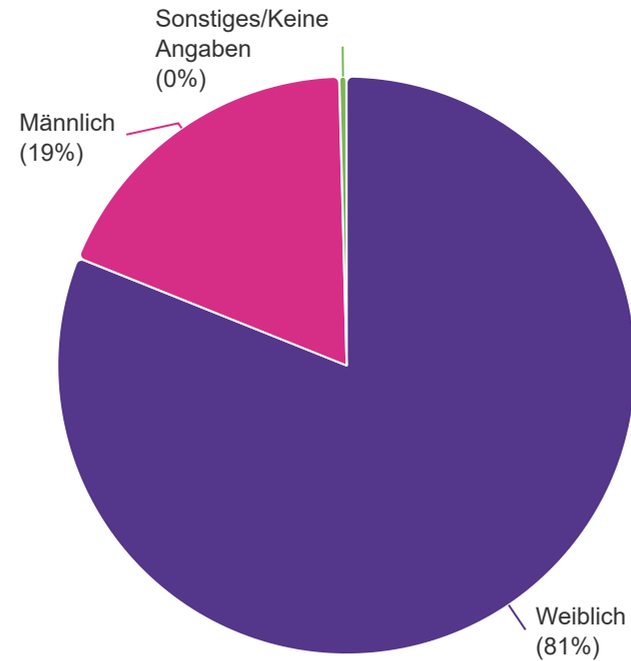
Sind Sie Patientenvertreter/in, d. h. ehrenamtlich und/oder politisch für seltene Erkrankungen aktiv?



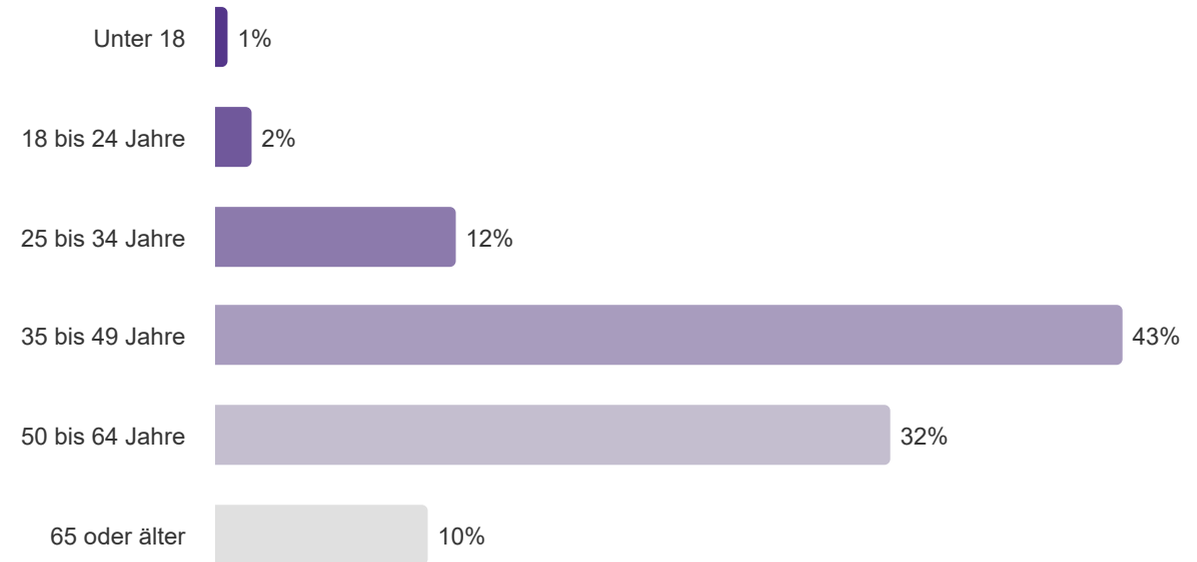
Sind Sie Patientenvertreter/in, d. h. ehrenamtlich und/oder politisch für seltene Erkrankungen aktiv?

	N
Ja	1.675
Nein	3.475
Nicht bekannt	419
GESAMT	5.569

Ihr Geschlecht ?



Wie alt bist du?



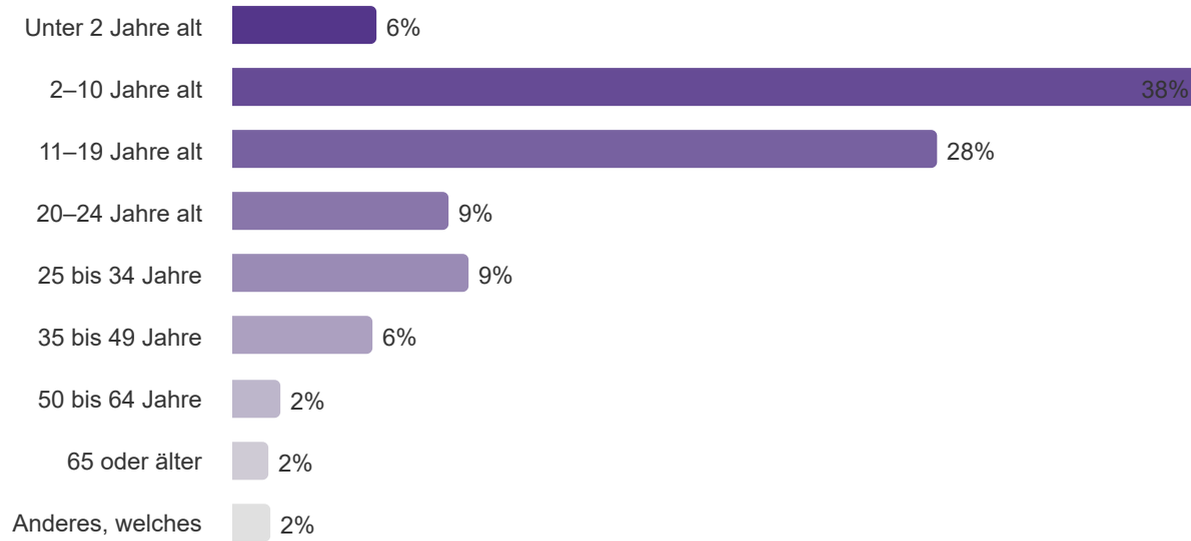
Ihr Geschlecht ?

	N
Weiblich	4.235
Männlich	967
Sonstiges/Keine Angaben	21
GESAMT	5.223

Wie alt bist du?

	N
Unter 18	35
18 bis 24 Jahre	92
25 bis 34 Jahre	590
35 bis 49 Jahre	2.206
50 bis 64 Jahre	1.640
65 oder älter	518
GESAMT	5.081

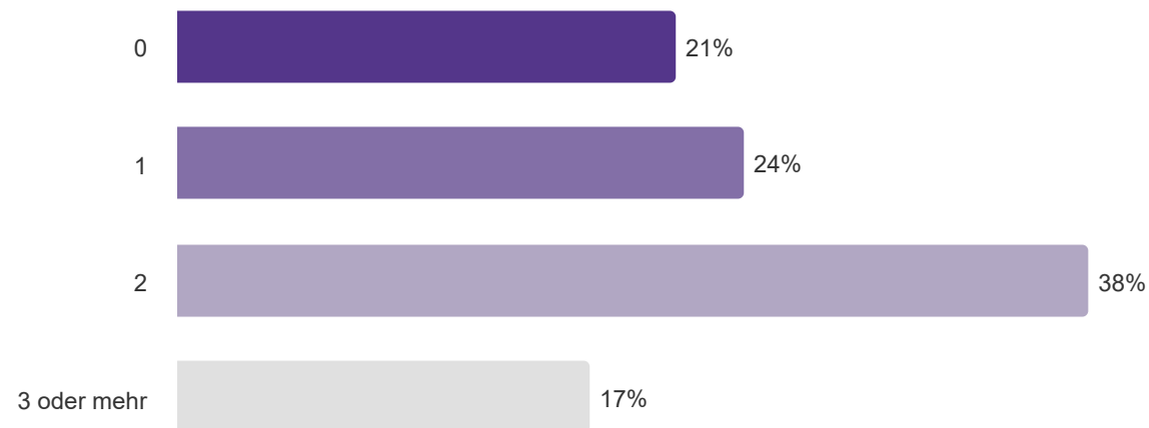
Wie alt ist die von der seltenen Erkrankung betroffene Person?



Wie alt ist die von der seltenen Erkrankung betroffene Person?

	N
Unter 2 Jahre alt	157
2–10 Jahre alt	1.040
11–19 Jahre alt	758
20–24 Jahre alt	235
25 bis 34 Jahre	255
35 bis 49 Jahre	152
50 bis 64 Jahre	53
65 oder älter	41
Anderes, welches	42
GESAMT	2.733

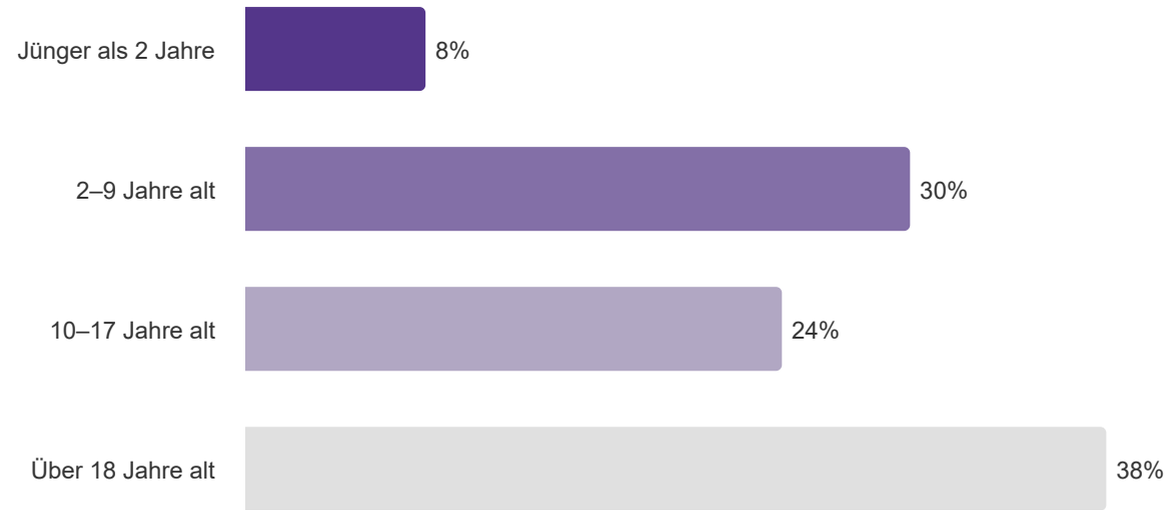
Wie viele Kinder haben Sie?



Wie viele Kinder haben Sie?

	N
	1.059
1	1.203
2	1.932
3 oder mehr	876
GESAMT	5.070

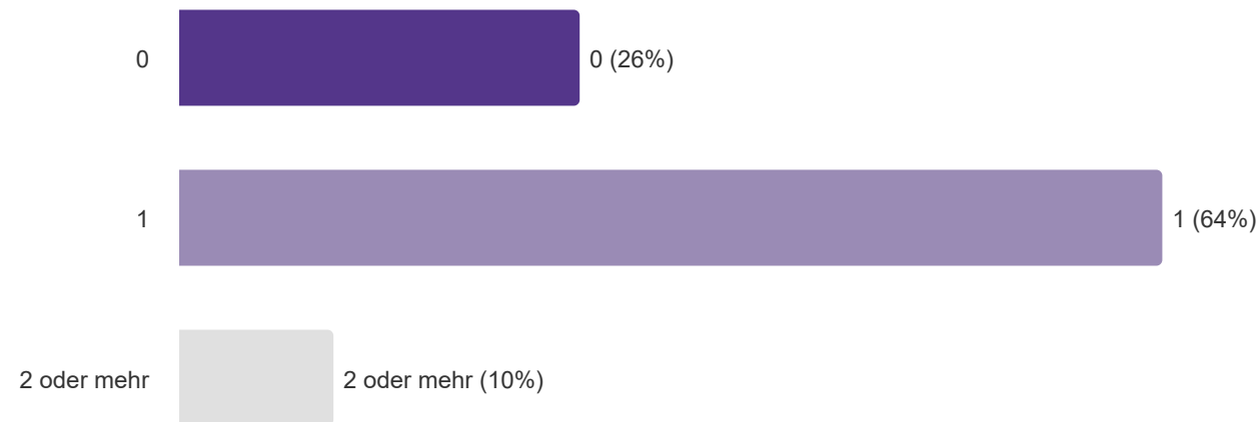
Wie alt ist Ihr jüngstes Kind?



Wie alt ist Ihr jüngstes Kind?

	N
Jünger als 2 Jahre	324
2-9 Jahre alt	1.189
10-17 Jahre alt	959
Über 18 Jahre alt	1.538
GESAMT	4.010

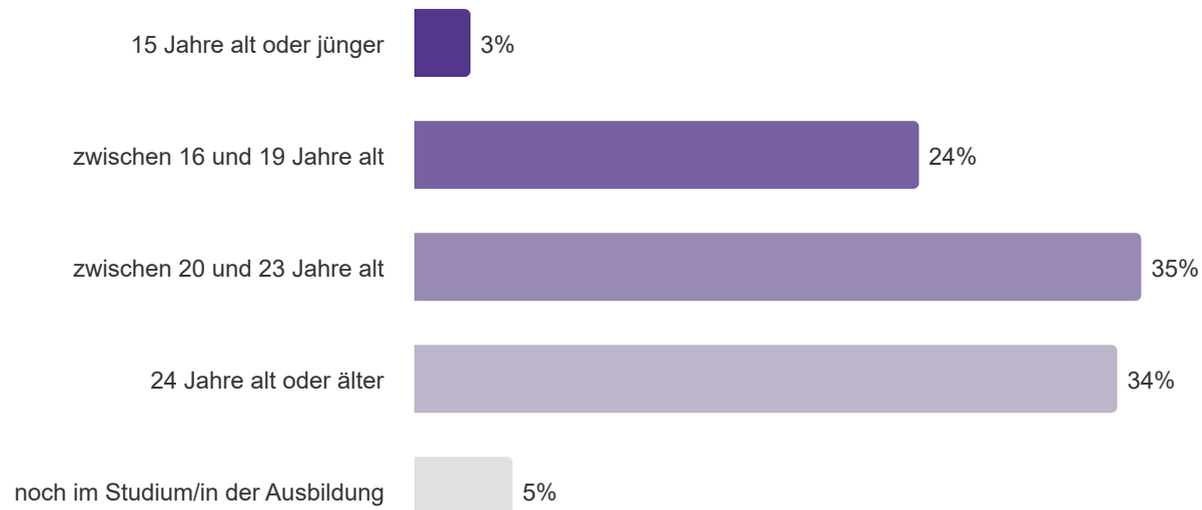
Wie viele Kinder haben Sie, die von einer seltenen Erkrankung betroffen sind?



Wie viele Kinder haben Sie, die von einer seltenen Erkrankung betroffen sind?

	N
0	1.045
1	2.560
2 oder mehr	405
GESAMT	4.010

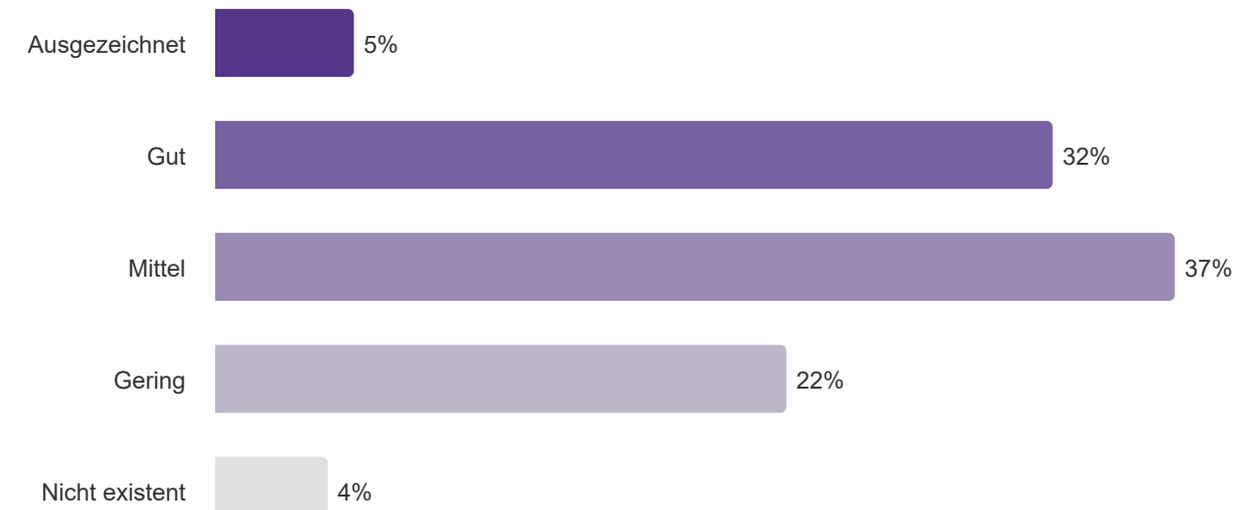
Wie alt waren Sie, als Sie mit Ihrer Schul- bzw. Universitätsausbildung aufgehört haben?



Wie alt waren Sie, als Sie mit Ihrer Schul- bzw. Universitätsausbildung aufgehört haben?

	N
15 Jahre alt oder jünger	142
zwischen 16 und 19 Jahre alt	1.222
zwischen 20 und 23 Jahre alt	1.757
24 Jahre alt oder älter	1.699
noch im Studium/in der Ausbildung	243
GESAMT	5.063

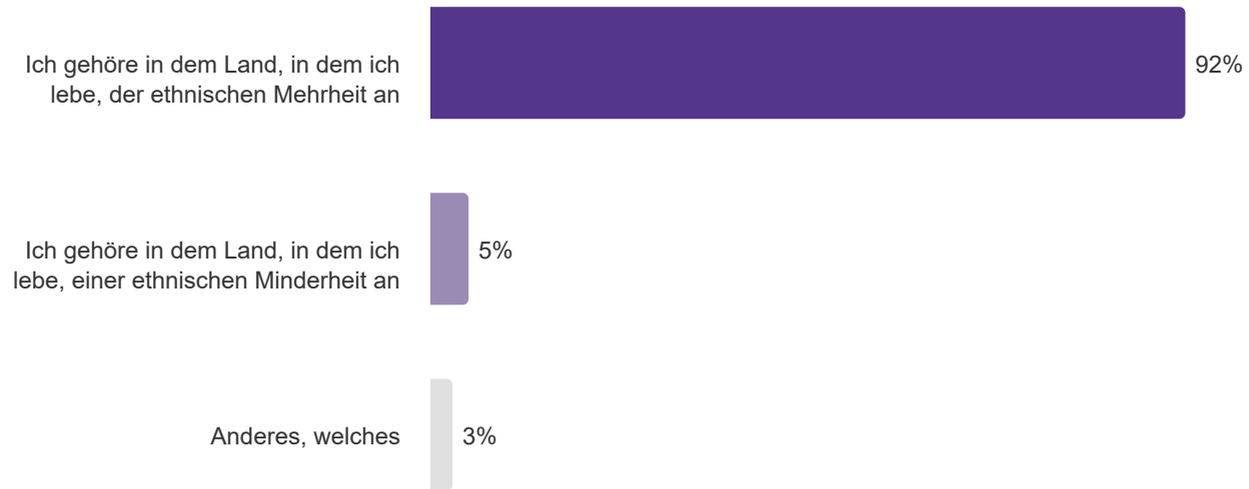
Wie schätzen Sie Ihre Kenntnisse über Genetik ein?



Wie schätzen Sie Ihre Kenntnisse über Genetik ein?

	N
Ausgezeichnet	270
Gut	1.618
Mittel	1.850
Gering	1.105
Nicht existent	220
GESAMT	5.063

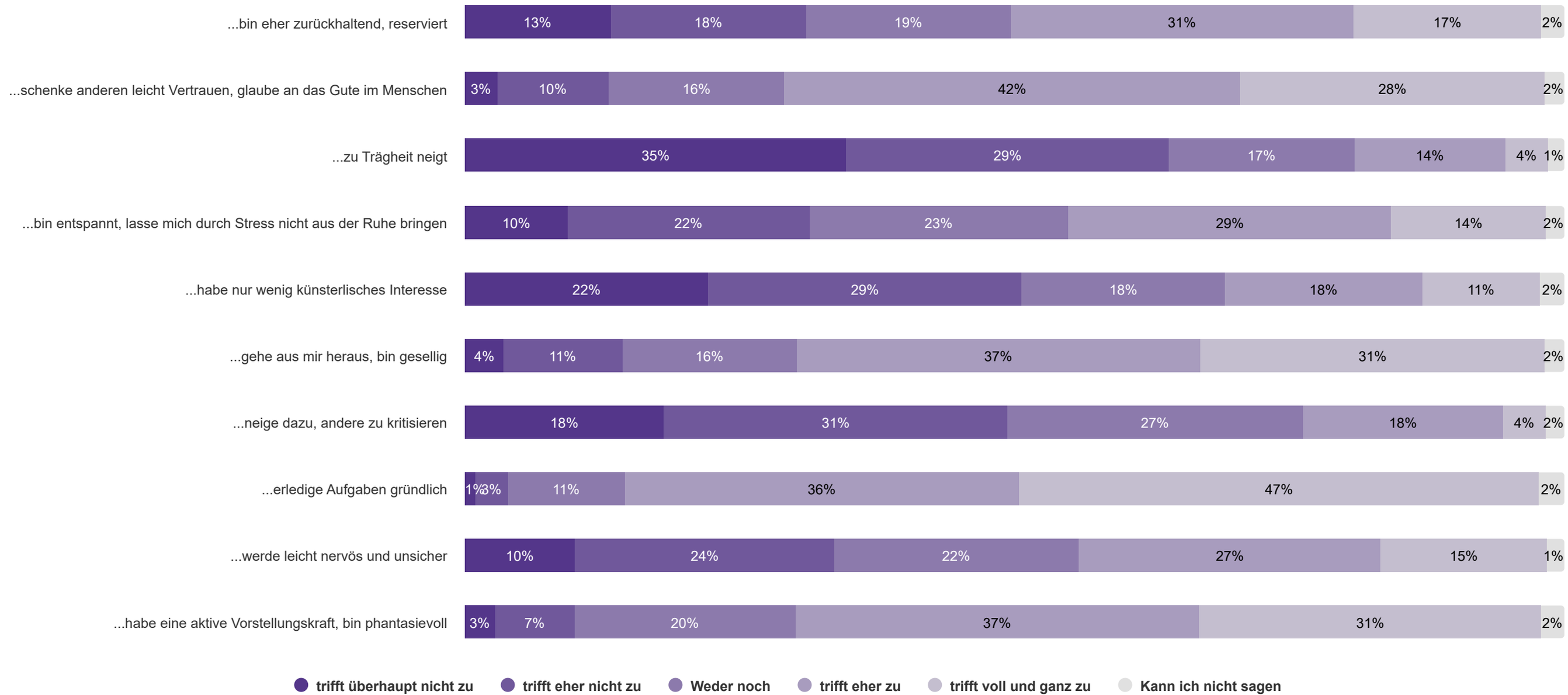
Wie würden Sie sich selbst am besten beschreiben?



Wie würden Sie sich selbst am besten beschreiben?

	N
Ich gehöre in dem Land, in dem ich lebe, der ethnischen Mehrheit an	4.217
Ich gehöre in dem Land, in dem ich lebe, einer ethnischen Minderheit an	224
Anderes, welches	139
GESAMT	4.580

Weitere Fragen zu Ihrer Person. Die folgendenr Angaben ermöglichen uns eine genauere Datenanalyse. Ich...

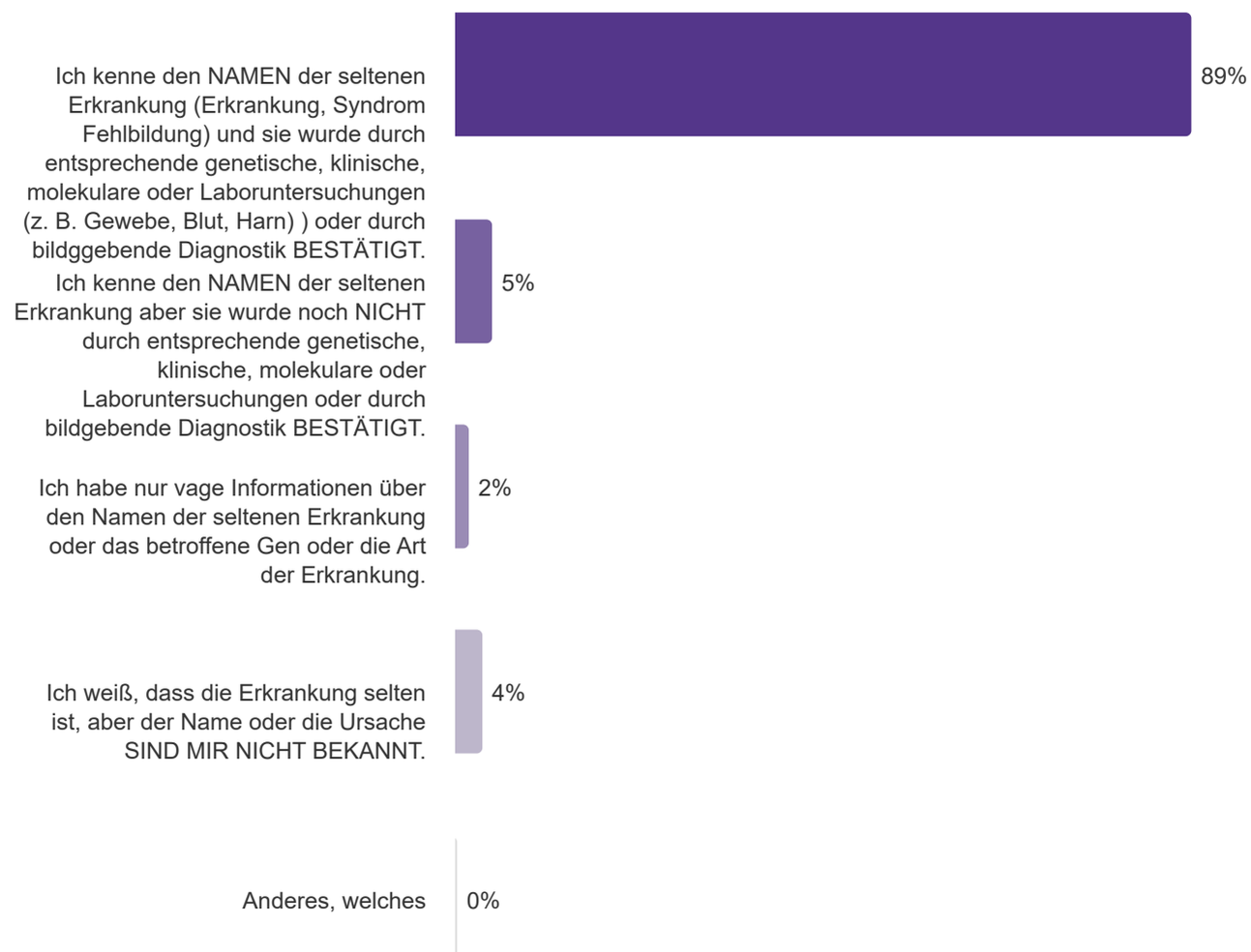


● trifft überhaupt nicht zu
 ● trifft eher nicht zu
 ● Weder noch
 ● trifft eher zu
 ● trifft voll und ganz zu
 ● Kann ich nicht sagen

Weitere Fragen zu Ihrer Person. Die folgendenr Angaben ermöglichen uns eine genauere Datenanalyse. Ich...

	TRIFFT ÜBERHAUPT NICHT ZU	TRIFFT EHER NICHT ZU	WEDER NOCH	TRIFFT EHER ZU	TRIFFT VOLL UND GANZ ZU	KANN ICH NICHT SAGEN	GESAMT
...bin eher zurückhaltend, reserviert	680	905	946	1.585	867	101	5.084
...schenke anderen leicht Vertrauen, glaube an das Gute im Menschen	156	514	811	2.110	1.406	87	5.084
...zu Trägheit neigt	1.769	1.495	857	699	193	71	5.084
...bin entspannt, lasse mich durch Stress nicht aus der Ruhe bringen	483	1.119	1.193	1.496	712	81	5.084
...habe nur wenig künstlerisches Interesse	1.132	1.449	940	913	544	106	5.084
...gehe aus mir heraus, bin gesellig	183	551	810	1.862	1.594	84	5.084
...neige dazu, andere zu kritisieren	922	1.595	1.368	921	196	81	5.083
...erledige Aufgaben gründlich	56	150	542	1.823	2.396	116	5.083
...werde leicht nervös und unsicher	514	1.202	1.129	1.397	765	76	5.083
...habe eine aktive Vorstellungskraft, bin phantasievoll	144	370	1.020	1.868	1.576	105	5.083

Bitte wählen Sie die Antwort die Ihre Situation oder die Situation der von Ihnen betreuten Person am besten beschreibt:

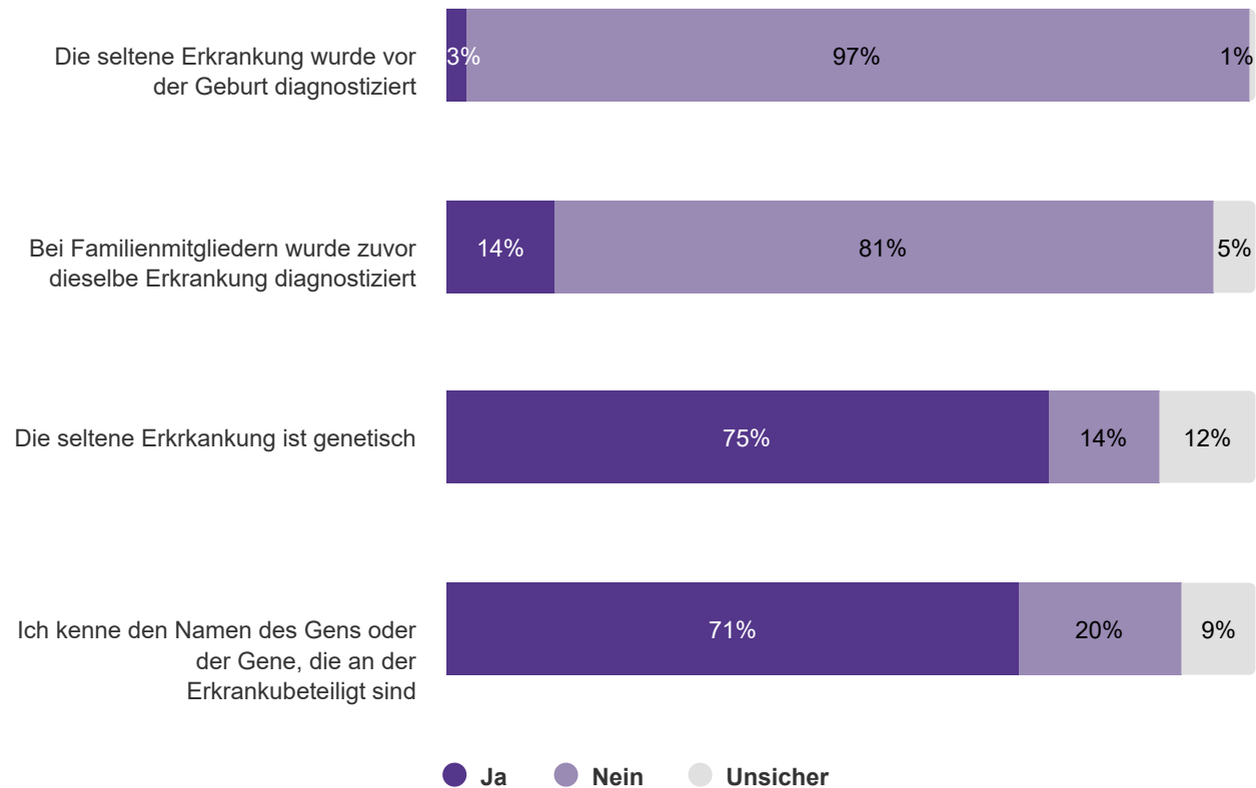


Bitte wählen Sie die Antwort die Ihre Situation oder die Situation der von Ihnen betreuten Person am besten beschreibt:

	N
Ich kenne den NAMEN der seltenen Erkrankung (Erkrankung, Syndrom Fehlbildung) und sie wurde durch entsprechende genetische, klinische, molekulare oder Laboruntersuchungen (z. B. Gewebe, Blut, Harn)) oder durch bildgebende Diagnostik BESTÄTIGT.	4.984
Ich kenne den NAMEN der seltenen Erkrankung aber sie wurde noch NICHT durch entsprechende genetische, klinische, molekulare oder Laboruntersuchungen oder durch bildgebende Diagnostik BESTÄTIGT.	258
Ich habe nur vage Informationen über den Namen der seltenen Erkrankung oder das betroffene Gen oder die Art der Erkrankung.	110
Ich weiß, dass die Erkrankung selten ist, aber der Name oder die Ursache SIND MIR NICHT BEKANNT.	195
Anderes, welches	22
GESAMT	5.569

Hinweis: Diese Fragen wurden nur Befragten gestellt, die angaben, dass die seltene Krankheit diagnostiziert wurde.
 Der letzte Punkt wurde nur denjenigen gestellt, die angaben, dass die seltenen Krankheiten genetisch bedingt sind.

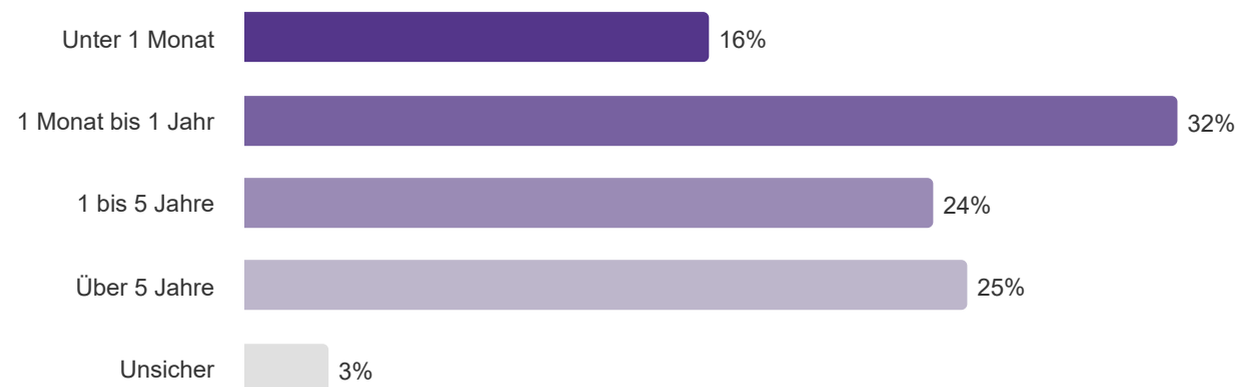
Treffen die folgenden Aussagen auf Ihre Situation zu?



Treffen die folgenden Aussagen auf Ihre Situation zu?

	JA	NEIN	UNSICHER	GESAMT
Die seltene Erkrankung wurde vor der Geburt diagnostiziert	149	5.139	32	5.320
Bei Familienmitgliedern wurde zuvor dieselbe Erkrankung diagnostiziert	725	4.329	266	5.320
Die seltene Erkrankung ist genetisch	3.981	725	614	5.320
Ich kenne den Namen des Gens oder der Gene, die an der Erkrankung beteiligt sind	3.261	927	406	4.594

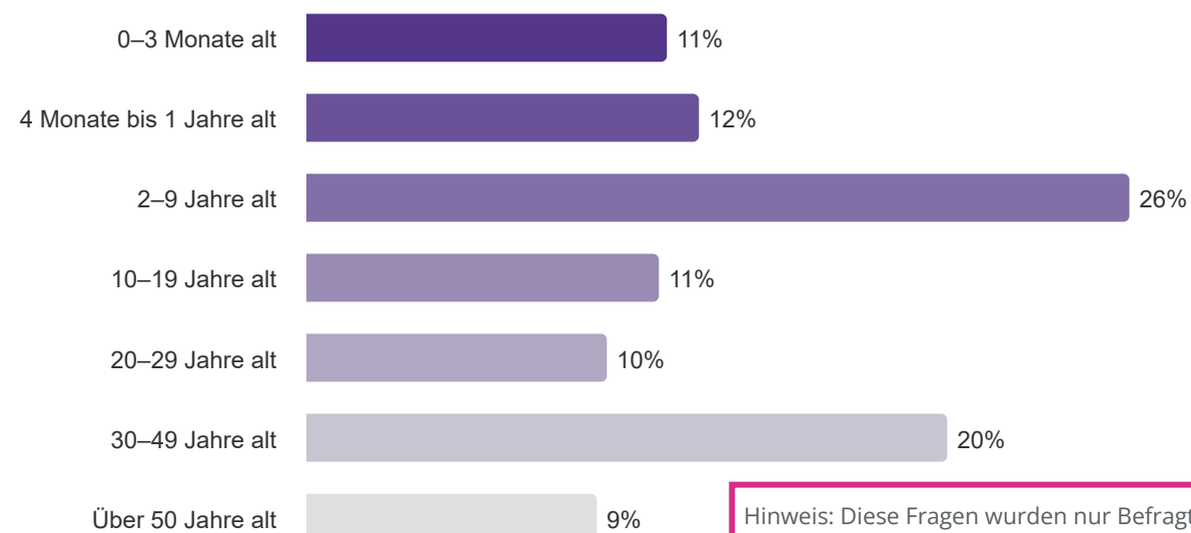
Wie lange hat es vom ersten Arzttermin bis zur Bestätigung der Diagnose durch entsprechende genetische, klinische, bildgebende, molekulare oder Laboruntersuchungen (z. B. Gewebe, Blut, Harn) gedauert?



Wie lange hat es vom ersten Arzttermin bis zur Bestätigung der Diagnose durch entsprechende genetische, klinische, bildgebende, molekulare oder Laboruntersuchungen (z. B. Gewebe, Blut, Harn) gedauert?

	N
Unter 1 Monat	825
1 Monat bis 1 Jahr	1.655
1 bis 5 Jahre	1.222
Über 5 Jahre	1.284
Unsicher	152
GESAMT	5.138

Wie alt waren Sie, als Sie eine gesicherte Diagnose erhielten?

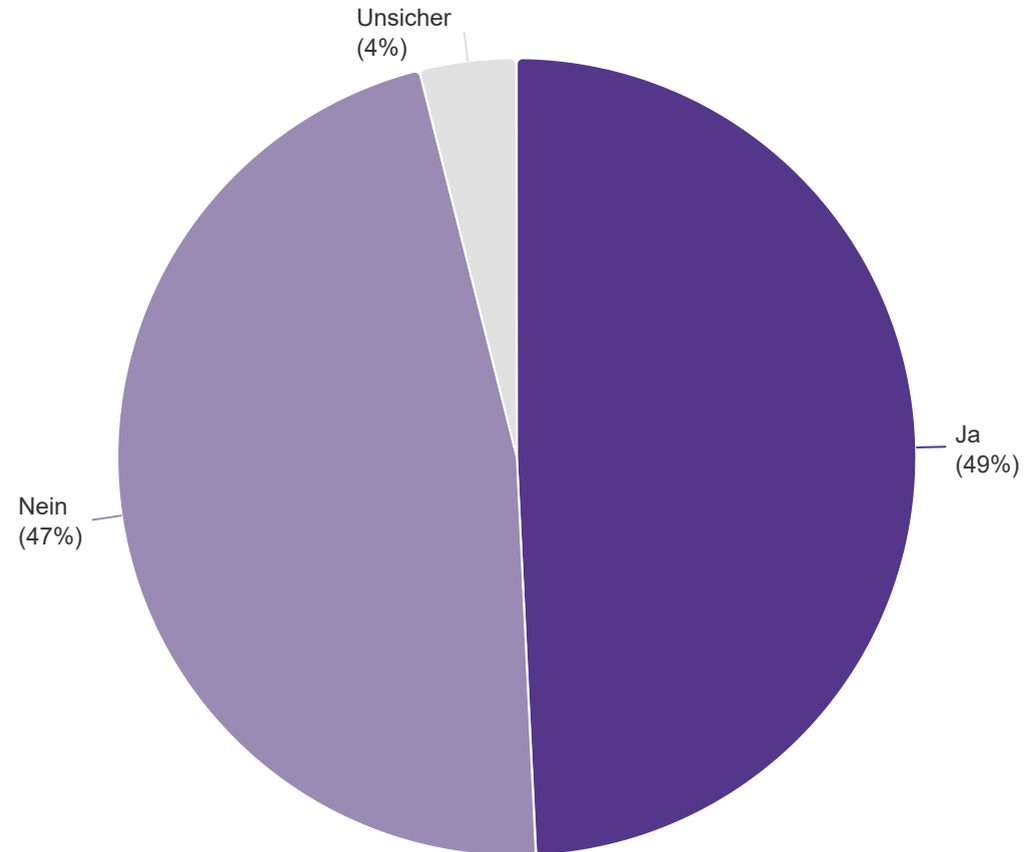


Wie alt waren Sie, als Sie eine gesicherte Diagnose erhielten?

	N
0-3 Monate alt	587
4 Monate bis 1 Jahre alt	638
2-9 Jahre alt	1.335
10-19 Jahre alt	574
20-29 Jahre alt	489
30-49 Jahre alt	1.040
Über 50 Jahre alt	474
GESAMT	5.137

Hinweis: Diese Fragen wurden nur Befragten gestellt, die angaben, dass die seltene Krankheit diagnostiziert wurde.

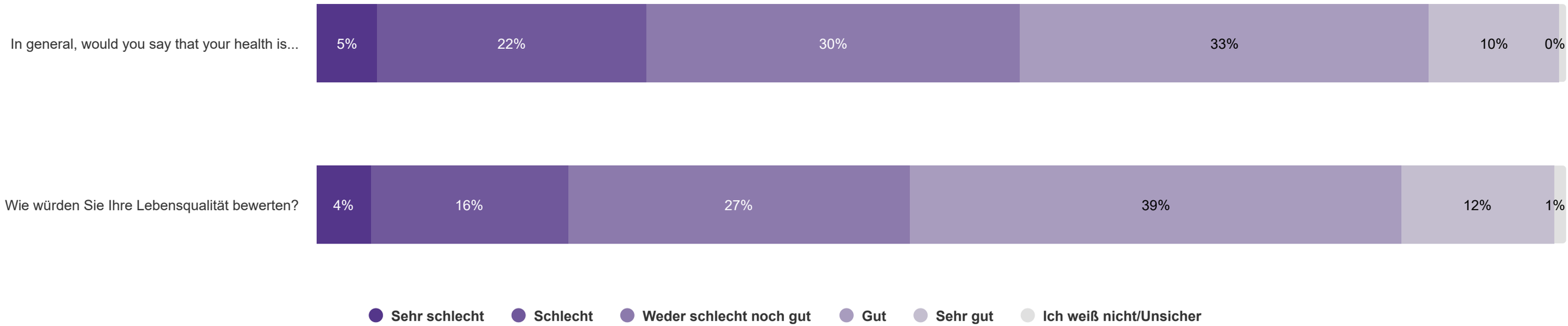
Wurde die seltene Erkrankung im Rahmen eines Neugeborenen Screenings/im Rahmen von Standarduntersuchungen bei der Geburt diagnostiziert?



Diese Frage wurde nur gestellt, wenn die Diagnose bei Patienten gestellt wurde, die jünger als 3 Monate waren.

Wurde die seltene Erkrankung im Rahmen eines Neugeborenen Screenings/im Rahmen von Standarduntersuchungen bei der Geburt diagnostiziert?

	N
Ja	289
Nein	275
Unsicher	23
GESAMT	587

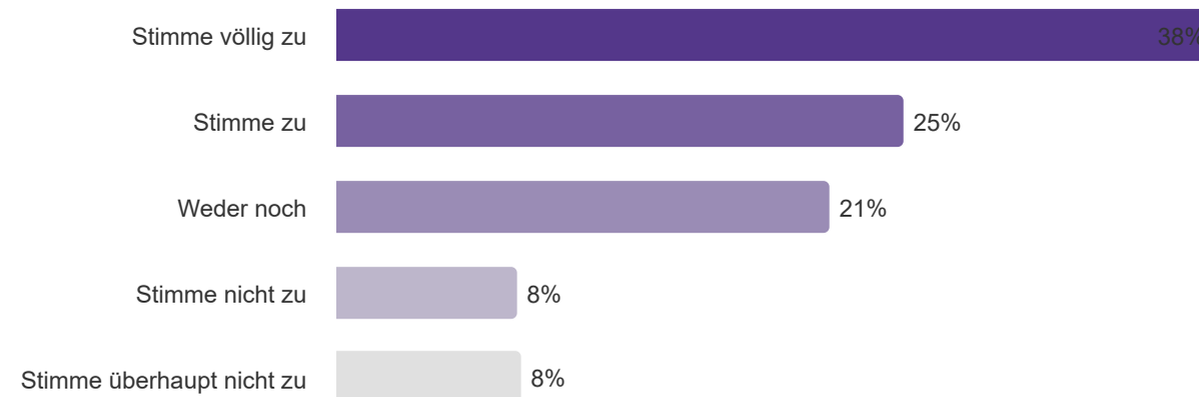


	SEHR SCHLECHT	SCHLECHT	WEDER SCHLECHT NOCH GUT	GUT	SEHR GUT	ICH WEIß NICHT/UNSICHER	GESAMT
In general, would you say that your health is...	274	1.200	1.667	1.822	579	27	5.569
Wie würden Sie Ihre Lebensqualität bewerten?	250	875	1.524	2.191	683	46	5.569

... hätte ich meine Diagnose gerne bereits bei der GEBURT bekommen.

	N
Stimme völlig zu	965
Stimme zu	624
Weder noch	542
Stimme nicht zu	199
Stimme überhaupt nicht zu	204
GESAMT	2.534

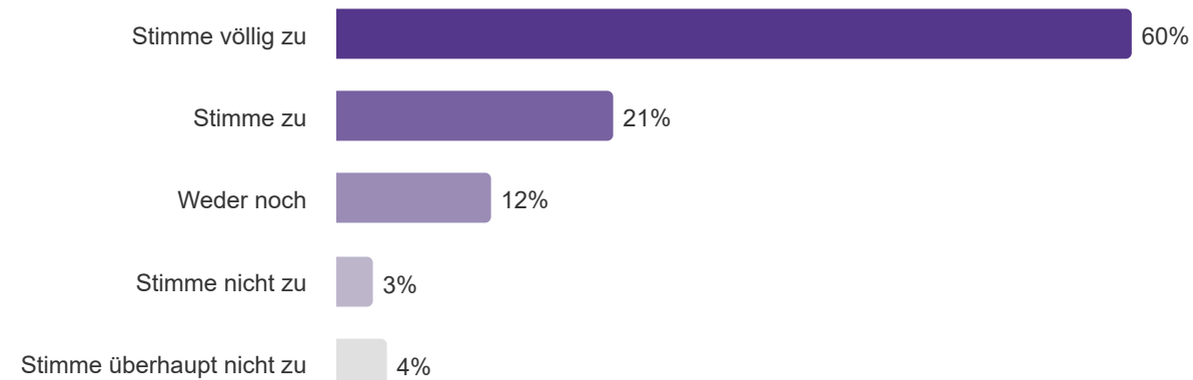
... hätte ich meine Diagnose gerne bereits bei der GEBURT bekommen.



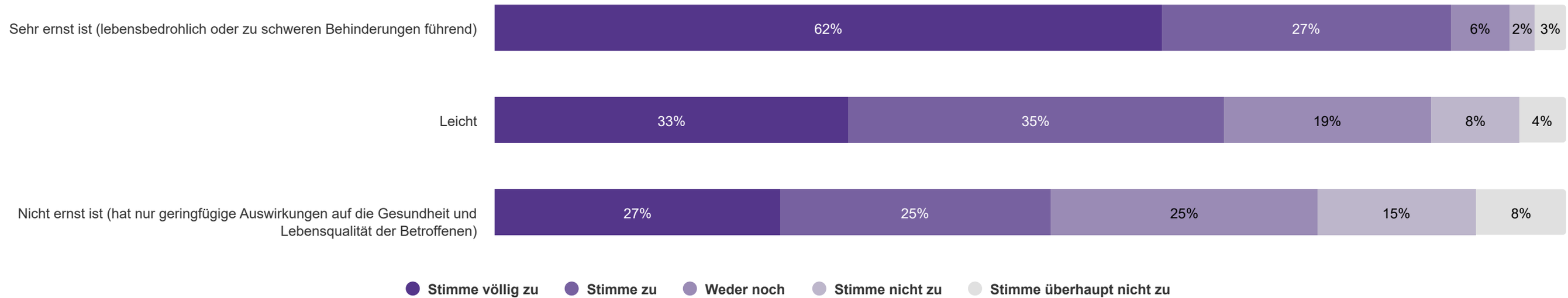
... hätte ich gerne, dass die von mir betreute Person ihre Diagnose bereits bei der GEBURT bekommen hätte.

	N
Stimme völlig zu	1.812
Stimme zu	634
Weder noch	354
Stimme nicht zu	86
Stimme überhaupt nicht zu	116
GESAMT	3.002

... hätte ich gerne, dass die von mir betreute Person ihre Diagnose bereits bei der GEBURT bekommen hätte.



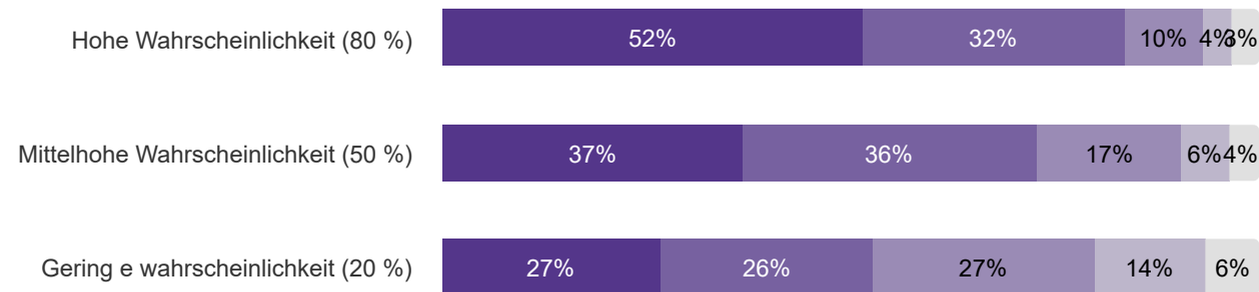
Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, FALLS DIESE:



Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, FALLS DIESE:

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBERHAUPT NICHT ZU	GESAMT
Sehr ernst ist (lebensbedrohlich oder zu schweren Behinderungen führend)	3.475	1.502	308	126	158	5.569
Leicht	1.844	1.953	1.076	459	237	5.569
Nicht ernst ist (hat nur geringfügige Auswirkungen auf die Gesundheit und Lebensqualität der Betroffenen)	1.490	1.407	1.386	824	462	5.569

Bei der Untersuchung auf eine Erkrankung bei der die Wahrscheinlichkeit besteht, dass die Erkrankung nicht ausbricht, obwohl das Untersuchungsergebnis positiv ist, sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE solche SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden?

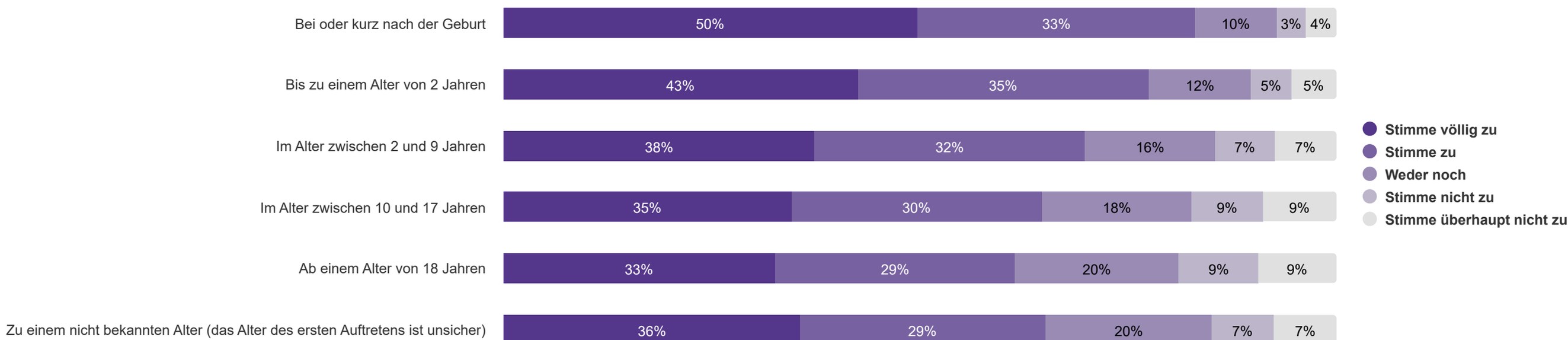


● Stimme völlig zu
 ● Stimme zu
 ● Weder noch
 ● Stimme nicht zu
● Stimme überhaupt nicht zu

Bei der Untersuchung auf eine Erkrankung bei der die Wahrscheinlichkeit besteht, dass die Erkrankung nicht ausbricht, obwohl das Untersuchungsergebnis positiv ist, sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE solche SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden?

	STIMME ZU	STIMME VÖLLIG ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBERH... NICHT ZU	GESAMT
Hohe Wahrscheinlichkeit (80 %)	1.779	2.886	532	196	176	5.569
Mittelhohe Wahrscheinlichkeit (50 %)	2.005	2.067	972	329	196	5.569
Geringe Wahrscheinlichkeit (20 %)	1.454	1.495	1.514	757	349	5.569

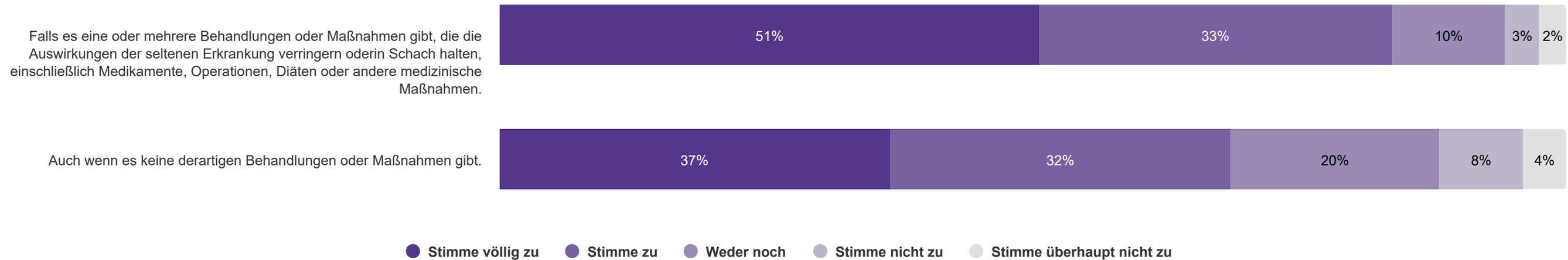
Eine Erkrankung kann bei Geburt diagnostiziert werden, jedoch erst später im Leben auftreten. Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, FALLS die ersten Symptome typischerweise zu folgendem Zeitpunkt auftreten:



Eine Erkrankung kann bei Geburt diagnostiziert werden, jedoch erst später im Leben auftreten. Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, FALLS die ersten Symptome typischerweise zu folgendem Zeitpunkt auftreten:

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBERHAUPT NICHT ZU	GESAMT
Bei oder kurz nach der Geburt	2.778	1.854	552	190	195	5.569
Bis zu einem Alter von 2 Jahren	2.380	1.944	685	268	292	5.569
Im Alter zwischen 2 und 9 Jahren	2.090	1.808	873	392	406	5.569
Im Alter zwischen 10 und 17 Jahren	1.934	1.672	1.006	474	483	5.569
Ab einem Alter von 18 Jahren	1.826	1.603	1.095	529	516	5.569
Zu einem nicht bekannten Alter (das Alter des ersten Auftretens ist unsicher)	1.995	1.637	1.115	406	416	5.569

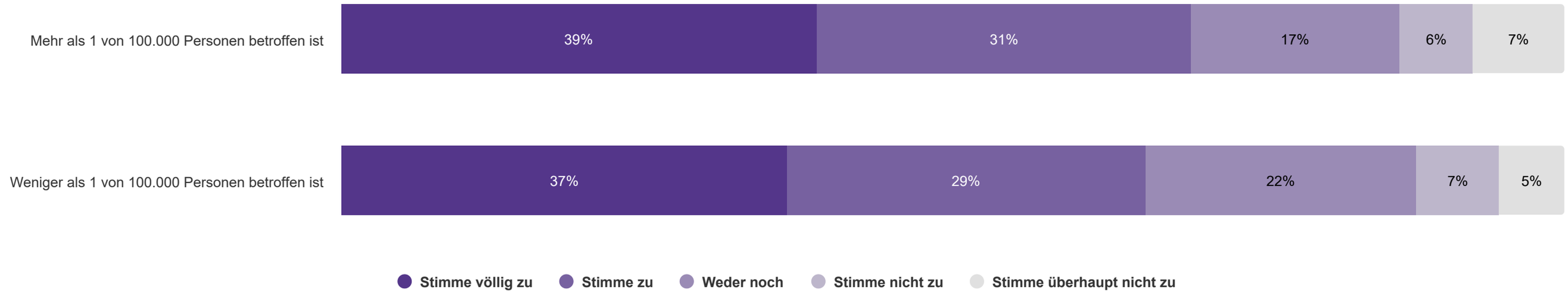
In den nächsten Fragen werden gefragt, unter welchen Voraussetzungen Ihrer Meinung nach Untersuchungen auf EINE SELTENE ERKRANKUNG bei der Geburt gefragt. Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG untersucht werden:



In den nächsten Fragen werden gefragt, unter welchen Voraussetzungen Ihrer Meinung nach Untersuchungen auf EINE SELTENE ERKRANKUNG bei der Geburt gefragt. Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG untersucht werden:

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBERHAUPT NICHT ZU	GESAMT
Falls es eine oder mehrere Behandlungen oder Maßnahmen gibt, die die Auswirkungen der seltenen Erkrankung verringern oder in Schach halten, einschließlich Medikamenten, Operationen, Diäten oder anderer medizinischer Maßnahmen.	2.825	1.846	584	178	136	5.569
Auch wenn es keine derartigen Behandlungen oder Maßnahmen gibt.	2.047	1.776	1.090	436	220	5.569

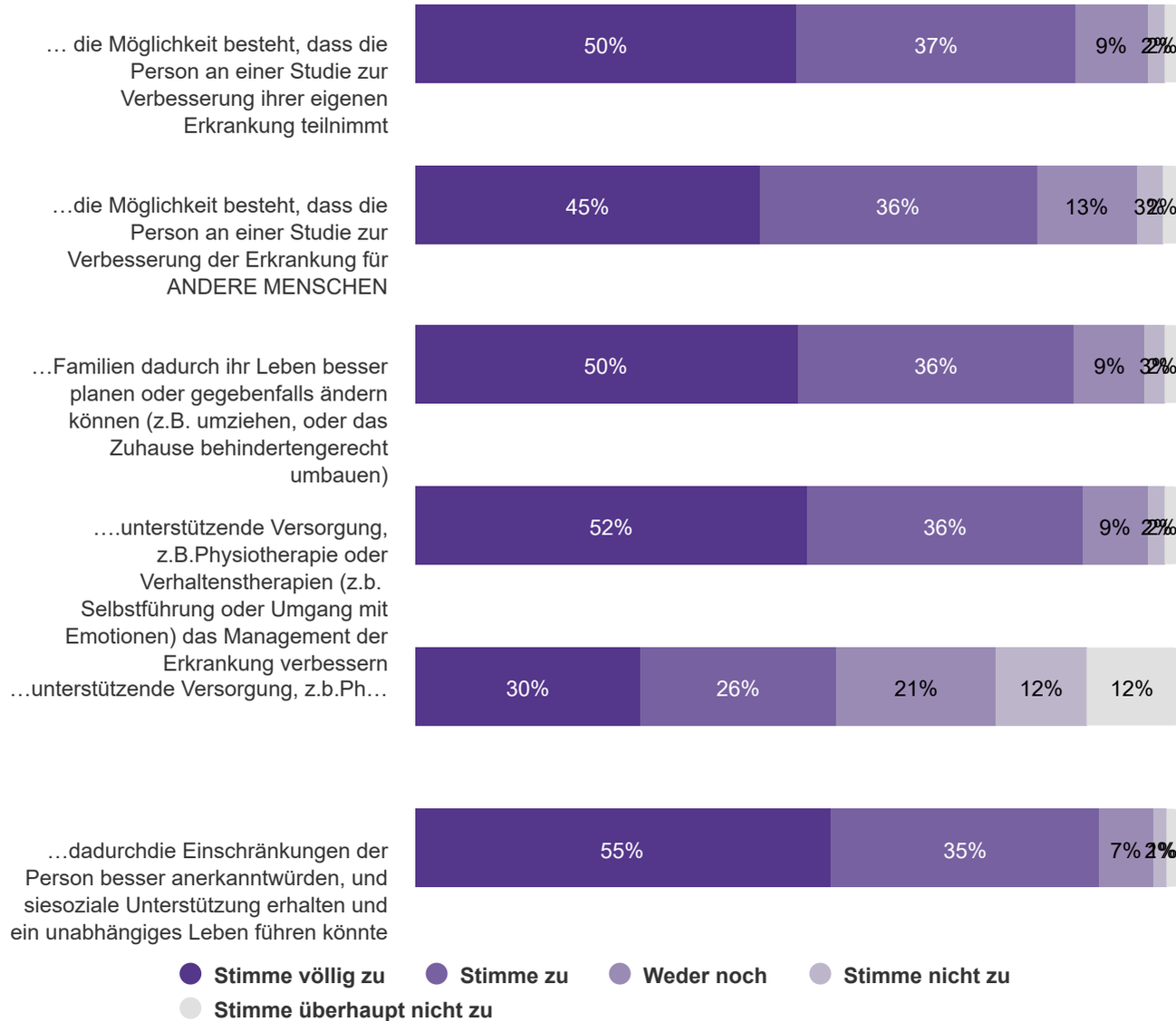
Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG untersucht werden, FALLS:



Sollte Ihrer Meinung nach bei der Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG untersucht werden, FALLS:

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBERHAUPT NICHT ZU	GESAMT
Mehr als 1 von 100.000 Personen betroffen ist	2.172	1.703	953	328	413	5.569
Weniger als 1 von 100.000 Personen betroffen ist	2.036	1.631	1.232	375	295	5.569

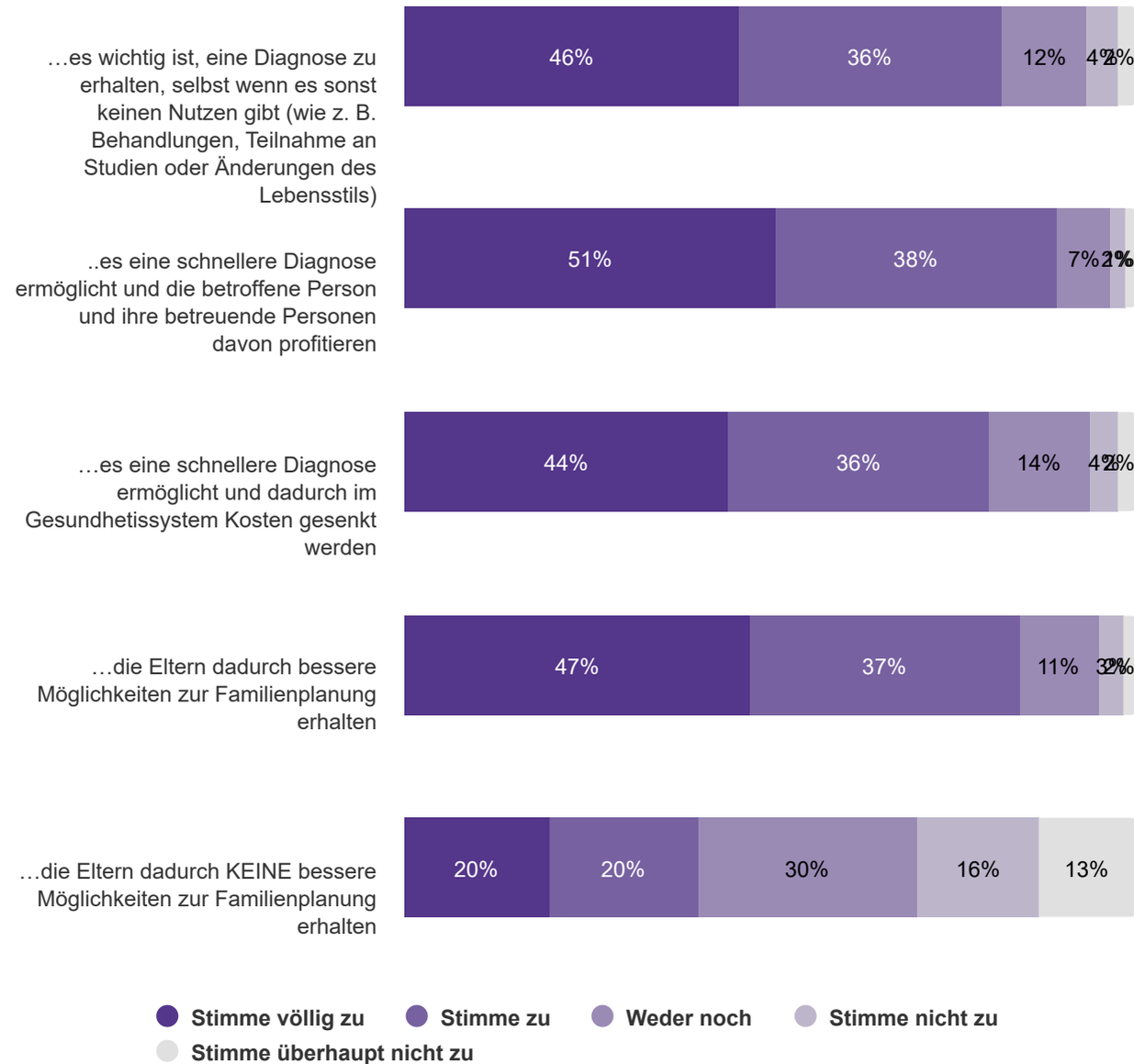
Sollte Ihrer Meinung bei Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, falls KEINE BEHANDLUNG EXISTIERT UND...



Sollte Ihrer Meinung bei Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, falls KEINE BEHANDLUNG EXISTIERT UND...

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBERH... NICHT ZU	GESAMT
... die Möglichkeit besteht, dass die Person an einer Studie zur Verbesserung ihrer eigenen Erkrankung teilnimmt	2.792	2.040	527	123	87	5.569
...die Möglichkeit besteht, dass die Person an einer Studie zur Verbesserung der Erkrankung für ANDERE MENSCHEN	2.521	2.030	731	186	101	5.569
...Familien dadurch ihr Leben besser planen oder gegebenenfalls ändern können (z.B. umziehen, oder das Zuhause behindertengerecht umbauen)	2.809	2.004	515	153	88	5.569
....unterstützende Versorgung, z.B.Physiotherapie oder Verhaltenstherapien (z.b. Selbstführung oder Umgang mit Emotionen) das Management der Erkrankung verbessern	2.877	2.006	475	112	99	5.569
...unterstützende Versorgung, z.b.Physiotherapie oder Verhaltensmaßnahmen (z.b. Selbstführung und Umgang mit emotionen) das Management der Erkrankung NICHT verbessern können	1.656	1.430	1.155	671	657	5.569

Sollte Ihrer Meinung bei Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, falls KEINE BEHANDLUNG EXISTIERT UND...



Sollte Ihrer Meinung bei Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, falls KEINE BEHANDLUNG EXISTIERT UND...

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBERH... NICHT ZU	GESAMT
...es wichtig ist, eine Diagnose zu erhalten, selbst wenn es sonst keinen Nutzen gibt (wie z. B. Behandlungen, Teilnahme an Studien oder Änderungen des Lebensstils)	2.565	1.998	646	239	121	5.569
...es eine schnellere Diagnose ermöglicht und die betroffene Person und ihre betreuende Personen davon profitieren	2.845	2.141	397	116	70	5.569
...es eine schnellere Diagnose ermöglicht und dadurch im Gesundheitssystem Kosten gesenkt werden	2.471	1.991	776	201	130	5.569
...die Eltern dadurch bessere Möglichkeiten zur Familienplanung erhalten	2.641	2.062	606	171	89	5.569
...die Eltern dadurch KEINE bessere Möglichkeiten zur Familienplanung erhalten	1.117	1.135	1.672	912	733	5.569

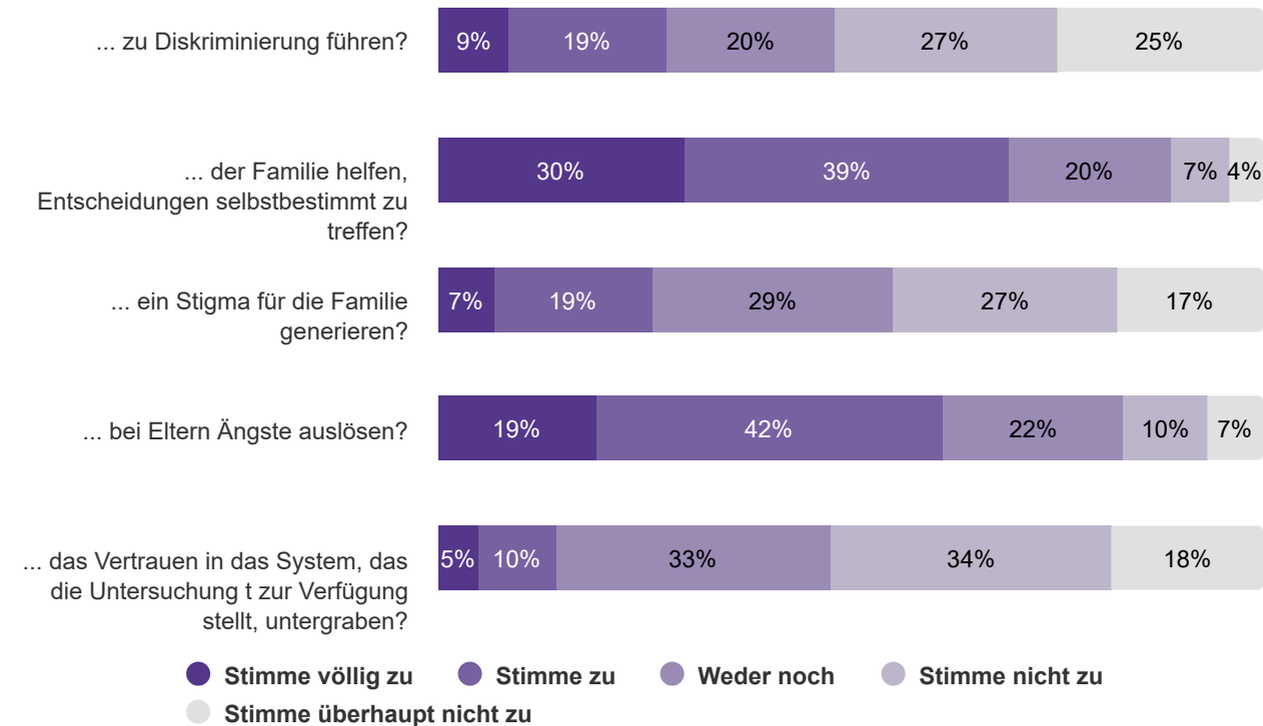
Sollte Ihrer Meinung bei Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, falls KEINE BEHANDLUNG EXISTIERT UND:



Sollte Ihrer Meinung bei Geburt auf EINE SELTENE ERKRANKUNG standardmässig untersucht werden, falls KEINE BEHANDLUNG EXISTIERT UND:

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBER... NICHT ZU	GESAMT
...durch vorzeitige Kenntnis der geistigen oder körperlichen Einschränkungen eine bessere Förderung möglich ist	2.787	2.080	476	154	72	5.569
...die Erkrankung in Schach gehalten werden kann und durch präventive Maßnahmen weitere Schäden verhindert werden können	2.858	2.136	411	91	73	5.569
...der erfolg einer medikamentösen Behandlung unabhängig davon, ob eine seltene Erkrankung vorliegt, vorhergesagt werden kann	2.068	2.016	1.132	237	116	5.569
...Familienmitglieder erfahren können, ob sie Träger der genetischen Variante sind, die die Erkrankung verursacht.	2.854	2.106	423	120	66	5.569
...es die Möglichkeit gibt, einer Selbsthilfegruppe/Patientenorganisation oder Online-Community beizutreten	2.462	2.159	704	152	92	5.569
...es KEINE Möglichkeit gibt, einer Selbsthilfegruppe/Patientenorganisation oder Online-Community beizutreten	1.253	1.249	1.624	819	624	5.569

Könnte die standardmässige Untersuchung auf EINE SELTENE ERKRANKUNG bei der Geburt ihrer Meinung nach:



Könnte die standardmässige Untersuchung auf EINE SELTENE ERKRANKUNG bei der Geburt ihrer Meinung nach:

	STIMME VÖLLIG ZU	STIMME ZU	WEDER NOCH	STIMME NICHT ZU	STIMME ÜBER... NICHT ZU	GESAMT
... zu Diskriminierung führen?	482	1.069	1.141	1.505	1.372	5.569
... der Familie helfen, Entscheidungen selbstbestimmt zu treffen?	1.682	2.181	1.101	384	221	5.569
... ein Stigma für die Familie generieren?	388	1.073	1.616	1.522	970	5.569
... bei Eltern Ängste auslösen?	1.083	2.331	1.216	577	362	5.569
... das Vertrauen in das System, das die Untersuchung t zur Verfügung	278	538	1.841	1.893	1.019	5.569

Danke

schön!

Bei Fragen wenden Sie sich bitte an das Rare Barometer-Team unter
rare.barometer@eurordis.org