

Ein Monitoringtool für pädiatrische und erwachsene Morbus Fabry-Patient*innen mit klassischem und nicht-klassischem Phänotyp.^{1,2}

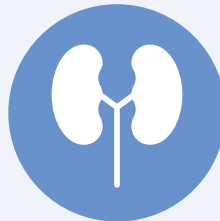
✓ Ein multisystemisches Monitoringtool, das von einem multidisziplinären Gremium von Fabry-Expert*innen der Kardiologie, Nephrologie, Neurologie und Pädiatrie in Zusammenarbeit mit Methodiker*innen und Biostatistiker*innen entwickelt wurde.¹

✓ FASTEX analysiert die klinische Stabilität in drei Kernbereichen anhand von Rohwerten für sieben Kriterien, wobei die Werte von 0 (kein Schaden) bis 4 (schwerer Schaden) reichen und zu mindestens zwei Zeitpunkten erhoben werden:¹



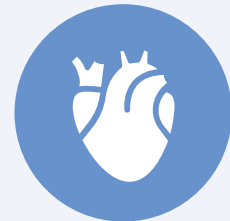
Das Nervensystem

1. Schmerz
2. Zerebrovaskuläre Vorfälle



Nieren

3. Proteinurie und/oder Albuminausscheidung im Urin
4. Geschätzte glomeruläre Filtrationsrate (eGFR)



Herz-Kreislauf

5. Linksventrikuläre Hypertrophie (LVH)
6. Elektrokardiogramm (EKG)/ Herzrhythmusstörungen
7. Klassifikation der New York Heart Association (NYHA)

✓ Ein innovatives neues Punktesystem mit gewichteten Punktzahlen, ausgedrückt als Prozentsatz der Organschädigung, erfasst die relative Bedeutung der Progression in jedem Bereich.¹

BESUCHEN SIE WWW.FASTEX.ONLINE, UM MEHR DARÜBER ZU ERFAHREN, WIE FASTEX SIE BEI DER ÜBERWACHUNG IHRER FABRY-PATIENT*INNEN UNTERSTÜTZEN KANN



EINGABE VON WERTEN ZU ZWEI ZEITPUNKTEN IN DER FASTEX WEB APP, UM DEN FASTEX-SCORE ZU ERHALTEN^{1,3}

Klinische Visite 1



Registrieren Sie den/die Patient*in und geben Sie sieben Rohwerte für sieben Parameter ein.*



Die ersten gewichteten Punktzahlen werden berechnet und angezeigt.



Klinische Visite 2



Bei dem zweiten Besuch, geben Sie einen neuen Datensatz** ein.



FASTEX-Index berechnet aus der Differenz der gewichteten Punktzahlen.



Unabhängig von der Summe der Verbesserungswerte deutet ein FASTEX-Gesamtverschlechterungswert von $\geq 20\%$ auf klinische Instabilität hin.¹

Berechnen Sie die FASTEX-Scores Ihrer Patient*innen ganz einfach über die FASTEX Web App³

*Die Fälle sind fiktiv und stellen keine echten Patient*innen dar.

**In einer Studie, in der die Anwendung von FASTEX in einer großen Population (n=132) von Fabry-Fällen untersucht wurde, betrug das mittlere Intervall zwischen den Bewertungen 398 Tage.²

FASTEX Web App entwickelt mit uneingeschränkter Förderung durch

sanofi

Unter der Schirmherrschaft der Associazione Italiana Anderson-Fabry (AIAF Onlus)



FASTEX ist ein CE-Medizinprodukt. REF: 1554512. Alle Inhalte sind Fachleuten des Gesundheitswesens vorbehalten.