

TRAIT* – TYSABRI® APP INSIGHTS

- UNTERSUCHUNG DER
LEBENSQUALITÄT UNTER TYSABRI®
- APP-BASIERTE PHASE-IV-STUDIE

MACHEN
SIE MIT!

**TYSABRI**
(natalizumab)

* www.drks.de DRKS00024387

TYSABRI® – FÜR EIN SPÜRBARES PLUS AN LEBENSQUALITÄT¹⁻³

Was ist zur Lebensqualität von **TYSABRI®** Patienten bekannt?

➔ EINIGE STUDIEN HABEN VERBESSERUNGEN IN WICHTIGEN FUNKTIONS- UND LEBENSBEREICHEN GEZEIGT.¹⁻¹⁴

Was wird in der **TRAIT-Studie** untersucht?

- In TRAIT soll durch Anwendung digitaler Tools untersucht werden, wie sich die Lebensqualität der Patienten im 1. Jahr der **TYSABRI®** Therapie entwickelt
- Die Daten werden über eine Smartphone-App erhoben
- Die Beurteilung der Lebensqualität erfolgt durch die Patienten selbst

Wie können Sie uns unterstützen?

- Melden Sie sich per E-Mail kostenfrei bei PatientConcept® an: **trait@neurosys.de**
- Motivieren Sie Ihre Patienten, die eine **TYSABRI®** Therapie beginnen, zur Teilnahme an der TRAIT-Studie

Was müssen **TYSABRI®** Patienten tun?

- Die App PatientConcept® herunterladen
- Der Studienteilnahme zustimmen und sich in der App anmelden
- Informationen zu Ihrer Lebensqualität (z. B. Beurteilung von Depression und Fatigue) in die App eintragen



PatientConcept
ein Produkt der NeuroSys GmbH

PatientConcept® – ab sofort kostenfrei für alle Ärzte und Praxen

Erfassung der von den Patienten beurteilten Befunde im digitalen Therapiebegleiter



CogEval™

CogEval

Routinemäßiges Kognitionsscreening für MS-Patienten

Für weitere Informationen und zur Registrierung schreiben Sie eine E-Mail an:

trait@neurosyst.de



NeuroSys

WIR BEDANKEN UNS HERZLICH
FÜR IHRE KOOPERATION!



Laden im
App Store



JETZT BEI
Google Play

1. Svenningsson A et al. PLoS ONE. 2013; 8: e58643 | 2. Stephenson JJ et al. Health Qual Life Outcomes. 2012; 10: 155 | 3. Rudick RA et al. Ann Neurol. 2007; 62: 335-346 | 4. Kreimendahl F et al. Value Health. 2014. 17(7): A400 | 5. Olofsson S et al. Biodrugs. 2011; 25(5): 299-330 | 6. Wickström A et al. Mult Scler. 2013; 20(8): 1095-101 | 7. Munschauer F et al.ECTRIMS 2009, P434 | 8. Belachew S et al.ECTRIMS 2013, P1120 | 9. Balcer L et al. J Neurol Sci. 2012; 318: 119-124 | 10. Wilken J et al. Int J MS Care. 2013; 15: 120-128 | 11. Khatri P et al.ECTRIMS 2011, P1040 | 12. Rudick R et al. AAN 2014; S4.006 | 13. Voloshyna N et al. Eur J Neurol 2015; 22: 570-577 | 14. Morrow SA et al. Mult Scler. 2010; 16: 1385-1392

TYSABRI® 300 mg Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung. **Wirkstoff:** Natalizumab. **Zusammensetzung:** Ein Milliliter Konzentrat enthält 20 mg Natalizumab (300 mg Natalizumab pro Durchstechflasche). **Sonstige Bestandteile:** Natriumdihydrogenphosphat (Monohydrat), Dinatriumhydrogenphosphat (Heptahydrat), Natriumchlorid, Polysorbat 80 (E433), Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Krankheitsmodifizierende Monotherapie bei Erwachsenen mit hochaktiver, schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose bei folgenden Patientengruppen: Patienten mit hochaktiver Erkrankung trotz Behandlung mit einem vollständigen und angemessenen Zyklus mit mindestens einer krankheitsmodifizierenden Therapie (DMT) oder Patienten mit rasch fortschreitender schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Natalizumab oder einen der sonstigen Bestandteile; Progressive Multifokale Leukenzephalopathie (PML); Patienten mit einem erhöhten Risiko für opportunistische Infektionen, wie immungeschwächte Patienten (einschließlich solcher Patienten, die aktuell eine immunsuppressive Behandlung erhalten oder durch frühere Therapien immungeschwächt sind); Kombination mit anderen krankheitsmodifizierenden Therapien (DMTs); bekannte aktive Malignome (Ausnahme: Basaliom). **Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Harnwegsinfektion, Nasopharyngitis, Kopfschmerz, Schwindelgefühl, Übelkeit, Arthralgie, Fatigue; Häufig: Urtikaria, Erbrechen, Rigor, Fieber; Gelegentlich: Überempfindlichkeit, Progressive Multifokale Leukenzephalopathie (PML); Selten: Opportunistische Infektionen, schwere Anämie und hämolytische Anämie; Fälle von: Herpes-Enzephalitis und -Meningitis, akuter Netzhautnekrose, leberbezogene Ereignisse und Wirkungen auf Labortests. **Warnhinweis:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. **Verschreibungspflichtig.** **Weitere Angaben:** Siehe Fachinformation. Biogen Netherlands B.V., Prins Mauritslaan 13, 1171 LP Badhoevedorp, Niederlande. **Stand:** April 2020.

Art.-Nr. 1000005409 Biogen-96476

 **Biogen.**