1. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti taikant Fabri liga sergančio paciento smegenų kraujotakos (CBV) įvykio rizikos sumažinimo būdą, kur būdas apima preparato, apimančio veiksmingą migalostato kiekį, įvedimą pacientui bent 2 metus kas antrą dieną, kur veiksmingas migalastato kiekis yra nuo maždaug 100 mg iki maždaug 150 mg laisvosios bazės ekvivalento (FBE).

2. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal 1 punktą, kur CBV įvykis apima vieną ar daugiau iš šių reiškinių: smegenų kamieno išemiją, smegenų infarktą, galvos smegenų kraujosruvą, smegenų išemiją, smegenų kraujotakos įvykį, embolinį insultą arba praeinantį išemijos priepuolį.

3. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal 1 arba 2 punktą, kur migalastatas arba jo druska sustiprina α-galaktozidazės A aktyvumą.

4. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 - 3 punktų, kur pacientui kas antrą dieną skiriama apie 123 mg migalastato arba jo druskos FBE.

5. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 - 4 punktų, kur pacientui kas antrą dieną skiriama apie 150 mg migalastato hidrochlorido.

6. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 - 5 punktų, kur preparatas apima geriamąją vaisto formą.

7. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal 6 punktą, kur geriamoji vaisto forma apima tabletę, kapsulę arba tirpalą.

8. Migalastatas arba jo druska, skirt naudoti pagal bet kurį iš 1 - 7 punktų, kur migalastatas arba jo druska vartojami bent 3 metus arba bent 4 metus.

9. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 - 8 punktų, kur prieš pradedant vartoti migalastatą arba jo druską pacientui nebuvo pirmojo CBV įvykio.

10. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 8 punktų, kur pacientui prieš pradedant vartoti migalastatą arba jo druską buvo pirmasis CBV įvykis.

11. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 - 10 punktų, kur pacientas nebuvo gydytas fermentų pakaitine terapija (ERT).

12. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 - 10 punktų, kur pacientas buvo gydytas ERT.

13. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal bet kurį iš 1 - 12 punktų, kur pacientas turi HEK tyrimui tinkamą α-galaktozidazės A mutaciją.

14. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal 13 punktą, kur mutacija yra nurodyta farmakologinės informacijos lentelėje.

15. Migalastatas arba jo druska, skirti naudoti pagal 14 punktą, kur farmakologinė informacijos lentelė pateikta migalastato produkto, patvirtinto Fabri ligai gydyti, etiketėje.