

Estudo de Fase 3, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo para investigar o efeito de lepodisiran na redução de eventos adversos cardiovasculares maiores em adultos com lipoproteína (a) elevada que apresentam doença cardiovascular aterosclerótica estabelecida ou estão em risco de um primeiro evento cardiovascular – ACCLAIM-Lp(a)

**Estudo:**  
J3L-MC-EZEF

| <b>Critérios de Inclusão - coorte com alto risco</b> | <b>Os participantes devem ter 1 ou mais destes fatores de risco</b> |  |
|--|---|--|
|  | <b>&gt;=55 anos</b>   | DAC ou DAP documentada<br>OU   |
|  | Hipercolesterolemia familiar conhecida                              | <ul style="list-style-type: none"><li>• diagnóstico baseado em testes genéticos documentados ou critérios clínicos documentados, como a Dutch Lipid Clinic e</li><li>• LDL <math>\geq</math> 100 mg/dl (2,59 mmol/L), enquanto estiver tomando</li></ul> |

## **Critérios de Exclusão - Coorte com DCV estabelecida:**

Evento cardiovascular há menos de 90 dias e IC CF IV

### **Braços de tratamentos:**

- A) Placebo versus
- B) Lepodisiran