

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

Critérios de Inclusão - Coorte com DCV estabelecida

>= 18 anos	Doença Arterial Coronariana OU	<ul style="list-style-type: none">• IM com ou sem elevação do segmento ST, ou• cirurgia de enxerto para revascularização do miocárdio (CABG), ou• revascularização coronária percutânea.
	Doença Cerebrovascular OU	<ul style="list-style-type: none">• acidente vascular cerebral isquêmico Não inclui ataque isquêmico transitório, acidente vascular cerebral hemorrágico ou embólico, ou• stent da artéria carótida ou endarterectomia.
	Doença Arterial Periférica, extremidade inferior	<ul style="list-style-type: none">• amputação devido à doença aterosclerótica, ou• procedimento de revascularização periférica, por exemplo, implante de stent ou revascularização cirúrgica.

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