

Estudo de Fase 3, Randomizado, Duplo-cego, Controlado por Placebo e Orientado por Eventos para Investigar o Efeito de Retatrutida na Incidência de Eventos Cardiovasculares Adversos Maiores e no Declínio da Função Renal em Participantes com Índice de Massa Corporal ≥ 27 kg/m² e Doença Cardiovascular Aterosclerótica e/ou Doença Renal Crônica

Estudo:
JII-MC-GZBO

Critérios de Inclusão	
≥ 45 anos de idade	Sobrepeso ou obesidade;
	Com ou sem diabetes tipo 2;
	Diagnóstico de doença cardiovascular aterosclerótica e/ou doença renal crônica.

Critérios de Exclusão
Apresentar diabetes tipo I ou histórico de cetoacidose
Apresentar qualquer condição cardiovascular a seguir ≤ 90 dias antes da randomização: infarto do miocárdio, síndrome coronariana aguda, acidente vascular cerebral ou procedimento de revascularização arterial coronariana, periférica ou carotídea;
Utilizou dentro de 90 dias após a triagem, pramlintida, análogos de amilina ou quaisquer agonistas do receptor de incretina, por exemplo, RAs de GLP-I ou agonistas de GIP/GLP-I.

Braços do estudo:

- A) Placebo versus
- B) Retatrutida