

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 alto risco	Os participantes devem ter 1 ou mais destes fatores de risco	
	DAC ou DAP documentada OU	<ul style="list-style-type: none">• estenose maior ou igual a 50% em pelo menos 1 vaso epicárdico principal na angiografia invasiva ou angiotomografia computadorizada, ou• estenose periférica da carótida ou dos membros inferiores maior ou igual a 50%, ou
>=55 anos	Hipercolesterolemia familiar conhecida	<ul style="list-style-type: none">• diagnóstico baseado em testes genéticos documentados ou critérios clínicos documentados, como a Dutch Lipid Clinic e• LDL \geq 100 mg/dl (2,59 mmol/L), enquanto estiver tomando

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