## Núcleo de Pesquisa e Ensino

4450-0363 (Ramal 0363) 4450-036I (Ramal 036I)

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 3 ou mais destes fatores de risco	
	indivíduos designados como do sexo feminino no nascimento, 70 anos de idade ou mais     indivíduos designados como do sexo masculino no nascimento 65 anos de idade ou mais	<ul> <li>indivíduos designados como do sexo feminino no nascimento, 70 anos de idade ou mais</li> <li>indivíduos designados como do sexo masculino no nascimento 65 anos de idade ou mais</li> </ul>
	Uso atual de tabaco	• qualquer forma de uso atual de tabaco
	Hipertensão	• ter diagnóstico de hipertensão
	Doença Renal Crônica	
	PCR ultra sensível >2 mg/L (9,05 nmol/L)	
	História Familiar de DAC precoce	<ul> <li>IM ou CABC em pai ou irmão com menos de 55 anos de idade ou</li> <li>IM ou CABC em mãe ou irmã com menos de 60 anos de idade</li> </ul>
	Pontuação de cálcio na artéria coronária (CAC)	o ≥300 para qualquer pessoa o ≥100 para indivíduos designados como do sexo feminino no nascimento < 65 anos de idade
	Hipercolesterolemia com LDL ≥ 100 mg/dl (2,59 mmol/L), em terapia hipolipemiante máxima tolerada	

## 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

