

Nome do estudo: CORALreef - outcomes

Título: Estudo clínico de Fase 3, randomizado, controlado com placebo para avaliar a eficácia e a segurança de MK-0616 na redução de eventos cardiovasculares adversos graves em participantes com alto risco cardiovascular.

Medicação: Decanoato de Enlicitida

Patrocinador: Merck Sharp & Dohme LLC

Principais critérios de inclusão:

1. Idade ≥ 18 anos com histórico de um evento de doença cardiovascular aterosclerótica grave ou
2. Alto risco para o primeiro evento de doença cardiovascular aterosclerótica importante definido como pelo menos 1 dos seguintes:
 - Idade ≥ 50 anos com evidência de doença arterial coronária; doença cerebrovascular aterosclerótica; doença arterial periférica; ou
 - Idade ≥ 60 anos com diabetes mellitus e pelo menos um dos seguintes: doença microvascular ou razão albumina-creatinina na urina ≥ 30 mg/mmol dentro de 6 meses antes da Visita 1, uso diário de insulina ou diabetes por ≥ 10 anos
3. Está em tratamento com estatina de intensidade moderada ou alta.

Registro no Clinical Trials.gov: NCT06008756



www.coracentro.com



contato@coracentro.com



[@coracentro](https://www.linkedin.com/company/coracentro)

Unidade Porto Alegre:

Hospital Mãe de Deus

Rua José de Alencar, 286 – Porto Alegre/RS

Unidade de Radioterapia Mãe de Deus
Rua Orfanotrófio, 299 – Porto Alegre/RS

 (51) 3252-3930  (51) 98592-2933

Unidade Canoas:

Hospital Universitário

Av. Farroupilha, 8001

Prédio 21, Recepção C

Canoas/RS

 (51) 3478-8152  (51) 98456-4134