

Nome do estudo: Hermes

Título: Efeitos de ziltivequimabe versus placebo na morbidade e mortalidade em participantes de pesquisa com insuficiência cardíaca com fração de ejeção preservada ou levemente reduzida e inflamação sistêmica.

Medicação: Ziltivequimabe

Patrocinador: Novo Nordisk A/S

Principais critérios de inclusão:

1. Proteína C-reativa de alta sensibilidade sérica (PCR-us) ≥ 2 mg/L na triagem,
2. Pelo menos um dos seguintes:
 - a) NT-proBNP ≥ 300 pg/mL na triagem para pacientes sem fibrilação/flutter atrial em andamento. Se houver fibrilação/flutter atrial NTproBNP deve ser ≥ 600 pg/mL.
 - b) Hospitalização ou visita urgente/não planejada com diagnóstico primário de insuficiência cardíaca descompensada que exigiu tratamento com diurético de alça intravenoso, nos últimos 9 meses antes da triagem em combinação com NT-proBNP ≥ 200 pg/mL na triagem para pacientes sem fibrilação/flutter atrial em andamento. Se fibrilação/flutter atrial em andamento na triagem, NT-proBNP deve ser ≥ 600 pg/mL.
3. Diagnóstico de insuficiência cardíaca (NYHA Classe II-IV).
4. FEVE > 40% documentado por ecocardiografia dentro de 12 meses antes ou na triagem.
5. Doença cardíaca estrutural e/ou doença cardíaca funcional documentada por ecocardiografia dentro de 12 meses antes ou na triagem.

Registro no Clinical Trials.gov: NCT05636176