

**Nome do estudo:** Lilac

**Título:** Estudo de fase 3, multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo, de grupos paralelos para avaliar a eficácia e a segurança de abelacimabe em pacientes com fibrilação atrial de alto risco que foram considerados inadequados para anticoagulação oral.

**Medicação:** Abelacimabe

**Patrocinador:** Anthos Therapeutics, Inc.

**Principais critérios de inclusão:**

1. FA ou flutter atrial diagnosticado (documentado em um ECG ou registro do monitor).
2. Idade de 65 a 74 anos e uma pontuação de CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>VASc  $\geq 5$  OU idade  $\geq 75$  e CHA<sub>2</sub>DS<sub>2</sub>VASc  $\geq 4$ .
3. Considerado inadequado para anticoagulação oral pelos médicos responsáveis ou por decisão própria.
4. Pelo menos 1 fator de risco de sangramento, como insuficiência renal grave, uso diário planejado de medicamentos antiplaquetários durante o estudo, histórico de sangramento de uma área crítica ou outras condições associadas ao aumento do risco de sangramento, como uso crônico de anti-inflamatórios não esteroides (AINEs), fragilidade ou quedas múltiplas.

**Registro no Clinical Trials.gov:** NCT05712200



[www.coracentro.com](http://www.coracentro.com)



[contato@coracentro.com](mailto: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