

**Nome do estudo:** EASi-HF

**Título:** Estudo de fase III, duplo-cego, randomizado, de superioridade e de grupos paralelos para avaliar a eficácia e a segurança do uso associado de BI 690517 oral e empagliflozina em comparação com placebo e empagliflozina em participantes com insuficiência cardíaca sintomática (IC: Classe II-IV da NYHA) e fração de ejeção do ventrículo esquerdo (FEVE)  $\geq$  40% .

**Medicações:** BI 690517 e Empagliflozina

**Patrocinador:** Boehringer Ingelheim

**Principais critérios de inclusão:**

- Homens ou mulheres não gestantes (que não planejam engravidar) e não lactantes que tenham  $\geq$ 18 anos de idade na triagem.
- IC crônica diagnosticada pelo menos 3 meses antes da Visita 1, e de classe II-IV da NYHA na Visita 1, com FEVE 40 - 59%
- Presença de anormalidade cardíaca estrutural
- Pelo menos um dos seguintes:
  - a) Estarem sendo atualmente tratados com terapia diurética;
  - b) Hospitalização documentada para IC nos 6 meses anteriores à Visita 1;
  - c) NT-proBNP elevado na Visita 1.

**Registro no Clinical Trials.gov:** NCT06424288