

Nome do estudo: EASi protkt

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 vicadrostát (BI 690517) oral e empagliflozina em comparação com placebo e empagliflozina em participantes com diabetes tipo 2, hipertensão e doença cardiovascular estabelecida.

Medicação: Vicadrostát e empagliflozina

Patrocinador: Boehringer Ingelheim International

Principais critérios de inclusão:

1. Idade ≥ 18 anos.
2. Participantes com história clínica de Hipertensão e em tratamento farmacológico ativo.
3. Participantes com história clínica de Diabetes Mellitus tipo 2 e em tratamento farmacológico ativo.
4. Histórico de infarto (IAM), AVC ou doença arterial periférica (DAP).
5. Na Visita 1 (seleção), ao menos um fator de risco extra para o desenvolvimento de IC (ex.BNP elevado, hipertrofia de ventrículo esquerdo).

Registro no Clinical [Trials.gov](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT07064473): NCT07064473