

Nome do estudo: EASi reduzida

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

Medicação: Vicadrostate

Patrocinador: Boehringer Ingelheim International

Principais critérios de inclusão:

1. Idade  $\geq 18$  anos.
2. Insuficiência cardíaca (IC) crônica diagnosticada 3 meses antes da seleção, com FEVE <40% e classes II- IV da NYHA.
3. Na Visita 1 com valor elevado de NT proBNP.
4. Não estar em uso de medicamentos Antagonistas dos Receptores de Mineralocorticoide (MRA) (ex. espironolactona, eplerenona, finerenona).

Registro no Clinical [Trials.gov](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT06935370): NCT06935370