

Nome do estudo: FINALITY-HF

Título: Estudo randomizado, duplo-cego, controlado com placebo, pragmático para avaliar a eficácia e segurança da finerenona em pacientes com insuficiência cardíaca e fração de ejeção reduzida intolerantes ou não elegíveis ao tratamento com antagonistas de receptor de mineralocorticoide (FINALITY-HF)

Medicação: Finerona

Patrocinador: CPC Clinical Research

Principais critérios de inclusão:

- Idade ≥ 18 anos
- Sinais e sintomas de insuficiência cardíaca no momento da hospitalização
- Evidência por imagem de FE levemente reduzida (menos de 40%)
- Sem utilização de de ARMs (isto é, espironolactona, eplerenona ou canrenona/canrenoato de potássio)

Registro no Clinical Trials.gov: NCT06033950



www.coracentro.com



contato@coracentro.com



[@coracentro](https://www.instagram.com/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