

Nome do estudo: EASi-HF-Preservada

Título: Estudo de fase III, randomizado, duplo-cego, para avaliar a eficácia e a segurança da associação de vicadrostato e empagliflozina em comparação com placebo e empagliflozina em adultos com insuficiência cardíaca sintomática e fração de ejeção do ventrículo esquerdo (FEVE) $\geq 40\%$.

Medicação: Vicadrostato + Empagliflozina

Patrocinador: Boehringer Ingelheim International

Principais critérios de inclusão:

1. Idade ≥ 18 anos.
2. Insuficiência cardíaca crônica diagnosticada há pelo menos 3 meses antes da triagem.
3. Classe funcional II, III ou IV da NYHA.
4. Fração de ejeção do ventrículo esquerdo (FEVE) $\geq 40\%$.
5. Evidência de anormalidade estrutural cardíaca, conforme definido pelo protocolo.
6. NT-proBNP elevado, de acordo com os valores estabelecidos pelo protocolo.
7. Estar recebendo o melhor tratamento padrão possível para insuficiência cardíaca antes da inclusão no estudo.

Registro no Clinical Trials.gov: NCT06424288