

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:

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

Registro no Clinical Trials.gov: NCT06033950