

Nome do estudo: Lilac

Título: Estudo de fase 3, multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo, de grupos paralelos para avaliar a eficácia e a segurança de abelacimabe em pacientes com fibrilação atrial de alto risco que foram considerados inadequados para anticoagulação oral.

Medicação: Abelacimabe

Patrocinador: Anthos Therapeutics, Inc.

Principais critérios de inclusão:

1. FA ou flutter atrial diagnosticado (documentado em um ECG ou registro do monitor).
2. Idade de 65 a 74 anos e uma pontuação de CHA2DS2VASc ≥ 5 OU idade ≥ 75 e CHA2DS2VASc ≥ 4 .
3. Considerado inadequado para anticoagulação oral pelos médicos responsáveis ou por decisão própria.
4. Pelo menos 1 fator de risco de sangramento, como insuficiência renal grave, uso diário planejado de medicamentos antiplaquetários durante o estudo, histórico de sangramento de uma área crítica ou outras condições associadas ao aumento do risco de sangramento, como uso crônico de anti-inflamatórios não esteroides (AINEs), fragilidade ou quedas múltiplas.

Registro no Clinical Trials.gov: NCT05712200