

Nome do estudo: SOS-AMI

Título: Estudo de resultados de selatogrel em suspeita de infarto agudo do miocárdio (SOS-AMI) Estudo multicêntrico, duplo-cego, randomizado, controlado por placebo, de grupos paralelos para avaliar a eficácia e segurança de selatogrel subcutâneo autoadministrado para a prevenção de óbito por todas as causas e tratamento de infarto agudo do miocárdio em indivíduos com histórico recente de infarto agudo do miocárdio

Medicação: Selatogrel

Patrocinador: Idorsia Pharmaceuticals Ltd

Principais critérios de inclusão:

1. Idade ≥ 18 anos
2. Diagnóstico confirmado de IAM tipo 1 sintomático (STEMI ou NSTEMI), não mais de 4 semanas antes da randomização.
3. Diagnóstico de doença arterial coronariana multiarterial definida como $\geq 50\%$ de estenose em 2 ou mais territórios de artéria coronária, incluindo a artéria principal esquerda durante um cateterismo cardíaco prévio ou cateterismo cardíaco durante o evento de IAM qualificante e presença de pelo menos 1 dos seguintes fatores de risco:
 - a. Segundo IAM anterior.
 - b. Diabetes mellitus.
 - c. DRC definida.
 - d. Doença Arterial Periférica.
 - e. Ausência de revascularização coronária do IAM.

Registro no Clinical Trials.gov: NCT04957719

Unidade Porto Alegre
Hospital Mãe de Deus/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