



Amiloidose transtirretina com cardiomiopatia (ATTR-CM)

MAGNITUDE

Avaliar a eficácia e a segurança de uma dose única de NTLA-2001 em comparação ao placebo

Regional: Bahia

Investigador Principal: Dr. Tonnison de Oliveira Silva

Informações: Núcleo de Captação - (11) 94257-9076

Clinical Trial: NCT06128629

<https://clinicaltrials.gov/study/NCT06128629?term=ITL-2001-CL-301&rank=1>

Perfil de paciente

Critérios de Inclusão:

- 18 a 90 anos de idade;
- Diagnóstico documentado de amiloidose ATTR com cardiomiopatia;
- Histórico médico de insuficiência cardíaca (IC), conforme definida por:
 - Tratamento atual com diurético de alça E
 - Um dos seguintes:
 - Hospitalização por IC no período de 12 meses antes da administração da intervenção em estudo (não devido à arritmia ou a um distúrbio do sistema de condução tratado com um marca-passo permanente) OU
 - Evidência clínica de IC no período de 12 meses antes da administração da intervenção em estudo (com ou sem hospitalização), manifestada por sinais e sintomas de sobrecarga de volume ou pressões intracardíacas elevadas (por exemplo, elevação da pressão venosa jugular, dispneia, sinais de congestão pulmonar à radiografia ou auscultação de tórax ou edema periférico)
- Triagem de NT-proBNP, um marcador sanguíneo de gravidade da IC, maior ou igual a 600 pg/mL e menor que 10.000 pg/mL.;
- **ATENÇÃO:** pacientes em uso de Tafamidis há > 56 dias poderão ser incluídos.