

## Studi in corso (DATI AGGIORNATI AL 11/07/2023)

Nome dello Studio	N° centri attivati Italia (tutto il mondo)	N° pazienti previsti dal protocollo Italia (tutto il mondo)	N° pazienti arruolati Italia (tutto il mondo)	Durata prevista del follow-up	Stato
GISSI Outliers CAPIRE (osservazionale)	11	800	544	10 anni (luglio 2023)	Arruolamento chiuso Follow-up in corso
ISCHEMIA – Extended Follow-up In collaborazione con New York University	14 (351)	378 (5.000-6.000)	208 5.856	Fino al 2025	Arruolamento chiuso Follow-up in corso
Registro G-CHF Long Term Follow-up (osservazionale)	9 (273)	750 (25.000 circa)	576 (23.281)	Fino al 2023	Arruolamento chiuso Follow-up in corso
EMPA-KIDNEY In collaborazione con oxford University EMPA-KIDNEY – on treatment Phase	19 (229)	500 (6.000)	246 (6.669)	Event driven	Chiuso
EMPA Kidney – Post Trial Follow-up Phase	17 (229)	NA	246 (6.669)	2 anni	In corso

## Studi conclusi (DATI AGGIORNATI AL 11/07/2023)

Nome dello Studio	N° centri attivati Italia (tutto il mondo)	N° pazienti previsti dal protocollo Italia (tutto il mondo)	N° pazienti arruolati Italia (tutto il mondo)	Durata prevista del follow-up	Stato
BLITZ-AF CANCER (osservazionale)	77 (112)	800 (1.500)	961 (1.514)	1 anno	Arruolamento chiuso Follow-up chiuso

■ FIBRILLAZIONE ATRIALE ■ PREVENZIONE ■ OUTLIERS ■ SCOMPENSO  
■ INSUFFICIENZA RENALE CRONICA ■ SINDROMI CORONARICHE ACUTE



## Studi di prossima attuazione (DATI AGGIORNATI AL 11/07/2023)

Nome dello Studio	N° centri previsti Italia (tutto il mondo)	N° pazienti previsti dal protocollo Italia (tutto il mondo)	Durata prevista del follow-up
BRING-UP Prevenzione (osservazionale)	>150	6.000	1 anno
EYE-SHOT 2 (osservazionale)	200	3.000	No follow-up
BRING-UP 3 SCOMPENSO (osservazionale)	>150	10.000	1 anno

## FOCUS ON

### EYESHOT-2 Registry

Steering Committee: Leonardo De Luca (Chairman), Furio Colivicchi (Co-Chairman), Domenico Gabrielli (Co-Chairman), Fabrizio Oliva (Co-Chairman), Claudio Cavallini, Michele Massimo Gulizia, Sergio Leonardi, Aldo P. Maggioni, Alice Sacco, Fortunato Scotto di Uccio, Serafina Valente.

A distanza di 9 anni dallo Studio EYESHOT, la Fondazione per il Tuo cuore e l'ANMCO hanno disegnato un nuovo protocollo di ricerca, l'EYESHOT-2, con lo scopo di aggiornare le conoscenze sull'uso delle terapie antitrombotiche nei pazienti con infarto miocardico ricoverati in UTIC. Il Registro di tipo osservazionale, della durata di 4 settimane in ciascun Centro, costituisce un momento importante per la raccolta di dati che possono aiutare

i clinici nella scelta delle terapie più adeguate per quei pazienti che sono ad elevato rischio di eventi ischemici ed emorragici.

EYESHOT-2 ha infatti lo scopo di aggiornare le conoscenze sulle varie terapie antitrombotiche comunemente impiegate (da sole o in combinazione), dal momento del ricovero in UTIC alla dimissione, in pazienti con diagnosi di STEMI/NSTEMI, con differenti profili di rischio ischemico/emorragico e sottoposti a differenti strategie terapeutiche (rivascolarizzazione percutanea, chirurgica, o strategia conservativa) - con un focus specifico sulle terapie antitrombotiche utilizzate nel periodo periprocedurale della PCI - nonché di determinare la frequenza di eventi clinici intra-ospedalieri (ischemici ed emorragici) in accordo alle differenti combinazioni di agenti

antitrombotici utilizzate.

Il Registro sarà condotto in circa 200 UTIC, rappresentative della realtà nazionale sia dal punto di vista geografico che dal punto di vista della complessità della struttura, e arruolerà per 4 settimane in ciascun Centro i pazienti ricoverati consecutivamente con diagnosi di STEMI/NSTEMI. L'attesa è che vengano arruolati circa 3000 pazienti. Non è previsto alcun follow-up dei pazienti inclusi. La raccolta dati avverrà esclusivamente su CRF elettronica, con compilazione e invio mediante browser internet.

Le pratiche regolatorie con i Comitati Etici dei Centri aderenti al progetto sono state avviate a maggio scorso e l'attesa è di passare alla fase operativa del progetto nell'autunno 2023.