



ALL-VASCOR

**Randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badanie oceniające wpływ allopurynolu na ryzyko zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z wysokim i bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym, z uwzględnieniem obecności zespołu long-COVID**

### Dla kogo?

Pacjenci (40-70 rż), ze stężeniem kwasu moczowego  $> 5$  mg/dl (297,4  $\mu$ M), którzy nie przyjmowali w ostatnich 6 miesiącach leków hipourykemizujących, z wysokim lub bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym, np.

- SCORE2  $>2,5\%$   $<50$  rż. lub  $\geq 5\%$   $\geq 50$  rż.
- stan po udarze niedokrwiennym, udarze krwotocznym, TIA,
- niewydolność serca NYHA I-II (z wyjątkiem etiologii niedokrwiennej),
- choroba tętnic obwodowych,
- migotanie przedsionków.

### kryteria wyłączenia

Niektóre kryteria wyłączenia:

- eGFR $<45$ , ALT  $> 3x$  górna granica normy
- dna moczanowa
- aktywna choroba nowotworowa
- choroba niedokrwienności serca
- niewydolność serca w klasie NYHA III-IV

### I wizyta

Wywiad, EKG, ECHO serca, USG Doppler tt. szyjnych i kręgowych, USG jamy brzusznej, ABPM (holter), szeroki panel badań laboratoryjnych, randomizacja i wydanie tabletek.

### kolejne wizyty

Wizyty kontrolne co 6 miesięcy. Na nich wywiad, badania laboratoryjne, wydanie kolejnych opakowań leku.

**Wszystkie wyniki będą dostępne dla lekarza kierującego!**

Z góry dziękujemy za pomoc i chęć współpracy. W razie wątpliwości pozostajemy do dyspozycji.  
Dawid Lipski, tel. 663-284-939, Paweł Uruski, tel. 501-597-170

**Kontakt dla pacjentów w celu ustalenia terminu wizyty**

**p. Katarzyna Gilska, tel. 500 431 121, od poniedziałku do piątku w godzinach 8:00-14:00**



AGENCJA  
BADAŃ  
MEDYCZNYCH

*Badanie finansowane jest w ramach grantu  
Agencji Badań Medycznych numer 2022/ABM/01/00027*

