

家族性高コレステロール血症・家族性Ⅲ型高脂血症・高カイロミクロン血症の予後実態調査 (PROLIPID研究)への参加のお願い

【研究概要】

家族性高コレステロール血症(FH)、家族性Ⅲ型高脂血症、高カイロミクロン血症患者の治療実態調査、およびイベント発生、死亡の追跡調査を行い、各疾患での治療実態、イベント発生率・死亡率を明らかにすることにより、予後の改善、診療ガイドラインの改訂に貢献することを目指した研究です。

【研究デザイン】 前向きコホート研究

【研究期間】

2015年8月から2020年3月31日

追跡期間:登録後5年間

【統括研究代表者】

厚生労働科学研究原発性高脂血症に関する調査研究(11-64)事業

主任研究者:国立循環器病研究センター 研究所 病態代謝部

部長 斯波 真理子

登録症例数が多いほど現在の原発性高脂血症の治療実態や予後
正確に把握することができます。

ぜひ、本研究にご参加くださいますようお願い申し上げます。

ご参加いただける際は、[PROLIPID研究事務 \(prolipid@crodot.jp\)](mailto:prolipid@crodot.jp)

へご連絡をお願いいたします。

【研究対象】

FHホモ接合体、FHヘテロ接合体、家族性Ⅲ型高脂血症、高カイロミクロン血症の診断基準を満たす脂質異常症患者

【選択基準】

- ① FHホモ接合体;特定疾患に認定されている患者
- ② FHヘテロ;遺伝子検査にてLDL受容体遺伝子変異、PCSK9遺伝子変異認めた症例(遺伝子診断)、または「日本動脈硬化学会家族性高コレステロール血症診断基準」に該当する症例(臨床診断)
- ③ 家族性Ⅲ型高脂血症;未治療時TG>150mg/dl以上であり以下のどちらかを満たす。
「アポE表現型でE2/E2またはアポE欠損を証明された脂質異常症の症例(確診)」または「未治療時リポ蛋白電気泳動にてbroadβパターンを呈する症例(疑診)」
- ④ 高カイロミクロン血症;TG>1000mg/dlを満たす症例

本研究に関する連絡先

PROLIPID研究事務局

DOTワールド株式会社

東京都港区東新橋2-14-1 NBFコモディオ汐留4F

TEL:03-3433-6166 FAX:03-3433-6188

e-mail:prolipid@crodot.jp