

原発性脂質異常症の予後実態調査（PROLIPID研究）

ご参加いただける方を募集しています

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、シトステロール血症、脳腱黄色腫症、LCAT欠損症、タンジール病、無βリポタンパク血症の診断基準を満たす脂質異常症患者

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、シトステロール血症、脳腱黄色腫症、LCAT欠損症、タンジール病、無βリポタンパク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。

デザイン：前向きコホート研究

研究期間：2015年8月から2040年3月31日

追跡期間：登録後10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：大阪医科薬科大学病院 循環器センター

教授 斯波 真理子

【選択基準】

下記の疾患について、医師に診断された患者

- ① FHホモ接合体
- ② FHヘテロ
- ③ 家族性Ⅲ型高脂血症
- ④ 高カイロミクロン血症
- ⑤ シトステロール血症
- ⑥ 脳腱黄色腫症
- ⑦ LCAT欠損症
- ⑧ タンジール病
- ⑨ 無βリポタンパク血症



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 : 03-3433-6060 FAX : 03-3433-6161

e-mail : prolipid@crodot.jp

登録症例数が多いほど現在の原発性脂質異常症の治療実態や予後を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研究事務局\(prolipid@crodot.jp\)](mailto:prolipid@crodot.jp)へご連絡をお願いいたします。