

# 原発性脂質異常症の予後実態調査(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、シトステロール血症、脳腱黄色腫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  
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。

## 【研究対象】

脂質異常症患者のうち、以下に示す選択基準(原発性高脂血症の診断基準)に合致するもの

## 【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

## 【除外基準】

なし

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](mailto:prolipid@crodot.jp)