≪実地臨床におけるエベロリムス溶出性ステント (XIENCE V™) とシロリムス溶出性ステント (CYPHER SELECTTM+ステント)の有効性および安全性についての多施設前向き無作為化オープンラベル比較試験:長期追跡試験≫RESET試験

へのご協力のお願い

(研究目的)

冠動脈疾患(狭心症や心筋梗塞など)に対して冠動脈ステント留置術を受けられた患者様で、薬剤溶出性ステントを比較する臨床試験であるRESET試験に参加された患者様の7年から10年までの長期の治療成績を明らかにすることを目的としています。このことにより、薬剤溶出性ステント留置後に問題とされている遅発性ステント血栓症などに関する長期の安全性を検証することが可能になると考えられます。

(研究対象)

2010年2月から7月に冠動脈疾患に対して冠動脈ステント留置術を受けられた患者様のうち、RESET試験に参加された患者様

(研究期間)

2010年2月1日~2020年1月31日

(研究方法)

術後7年から10年の診療録と治療経過のデータを収集、解析します。

(その他)

本研究は、京都大学大学院医学研究科・医学部及び医学部附属病院医の倫理委員会の 承認を得て実施されています。

研究に際しては、個人情報保護の観点から氏名の匿名化がなされ、セキュリティーのかかったデータベース上で管理されていますが、試験参加については拒否の機会が保障されています。

この件についてお問い合わせがある場合には、下記連絡先までお問い合わせください。

(問い合わせ先)

松江赤十字病院

<第一循環器内科>

<部長> <城田 欣也>

電話番号 0852-24-2111(代表)

対応時間 平日 8:20~16:50