

## 急性冠症候群二次予防のための PCSK9（プロ蛋白転換酵素 サブチリシン/ケイシン9型）阻害薬導入における取組み

関西労災病院 薬剤部（以下、当科）では、「課題名：急性冠症候群二次予防のための PCSK9（プロ蛋白転換酵素サブチリシン/ケイシン9型）阻害薬導入における取組み」という臨床研究を行っています。そのため、当科で PCSK9 に対する治療を受けた患者さんの診療情報を使用させていただきますので、以下の内容を確認してください。なお、この研究は当院の臨床治験倫理審査委員会において承認され、病院長の許可を受けて実施しております。

### 1. 試料・情報の利用目的及び利用方法

#### 【目的】

2024年日本動脈硬化学会において、急性冠症候群二次予防に対する LDL コレステロール 55 mg/dL 未満の推奨が提言されました。当院でも厳格な脂質管理を目的とした積極的 PCSK9 阻害薬導入を開始したため、導入率・継続率・導入による効果について電子カルテ情報を基に後方視的に調査します。

#### 【利用方法】

電子カルテから情報を収集します。

#### 【研究実施期間】

実施許可日～西暦 2027 年 1 月 31 日（調査状況により調査期間を延長する可能性があります）

#### 【対象となる情報の取得期間】

西暦 2024 年 12 月 1 日 ～ 西暦 2026 年 2 月 28 日

#### 【対象】

2024 年 12 月～急性冠症候群と診断された入院患者さん

### 2. 利用し、又は提供する試料・情報の項目

患者年齢、性別、身長・体重、LDL コレステロール値、処方薬、経過

なお、必要な情報のみを統計資料として集計しますので、患者さんのお名前など個人を特定できる情報が明らかになることはありませんので、ご安心ください。

3. 利用又は提供を開始する予定日  
研究機関の長の実施許可日以降

4. 利用する者の範囲（研究責任者）  
関西労災病院 薬剤部 兼行由佳

5. 試料・情報の管理について責任を有する者の氏名又は名称  
自施設での試料・情報の管理責任を有する者：関西労災病院 竹原徹郎

6. 利用または提供の停止  
研究対象者又はその代理人の求めに応じて、研究対象者が識別される試料・情報の利用を停止することができます。停止を求められる場合には下記のお問い合わせ先にご連絡ください。停止の申し出をされた場合は、研究の対象から削除し、研究利用をいたしません。しかしながら、研究結果が出た後の停止の申し出については、研究の対象から削除することができかねますので、予めご了承ください。

7. 問い合わせ先  
当院の研究責任者  
兼行由佳  
関西労災病院 薬剤部  
〒660-8511 兵庫県尼崎市稲葉荘 3-1-69  
TEL: 06-6416-1221 (代表)  
FAX: 06-6419-1870 (代表)