

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 SELECT™+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：長期追跡試験について

この研究へ登録された患者様へ

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。

登録・解析内容

- 生存状況
- 心筋梗塞
- ACS（急性冠症候群）
- ステント血栓症
- 脳卒中
- 心不全
- 心室細動、持続性心室頻拍
- 出血性合併症
- 外科手術
- CABG（冠動脈バイパス手術）
- TLR（血行再建の有無）
- 薬剤中止

【研究期間】

2010年2月22日～7月30日の期間にRRESET試験に登録されている方の10年追跡を終えるまでの2021年7月まで

【お問い合わせ先】

研究責任者：済生会横浜市東部病院 循環器内科 伊藤良明

問い合わせ先：045-576-3000（代表）