

厚生労働科学研究費補助金
循環器疾患等総合研究事業

慢性心不全における β 遮断薬による治療法確立
のための大規模臨床試験
(臨床研究実施チームの整備)H16-チーム(生活心筋)-002

平成16年度 総括研究報告書

主任研究者 北 畠 顕

平成17(2005)年3月

厚生労働科学研究費補助金

循環器疾患総合研究事業

慢性心不全における β 遮断薬による治療法確立
のための大規模臨床試験

(臨床研究実施チームの整備)H16 - チーム(生活心筋) - 002

平成 16 年度 総括研究報告書

主任研究者 北 畠 顕

平成 17(2005)年 3 月

目次

I. 総括研究報告	5
	北海道大学名誉教授 北島 顕
II. J-CHF ホームページ.....	11
III. 概要から症例登録まで	17
IV. J-CHF 試験計画書（改訂VI-1）.....	43
V. J-CHF WEB NEWS	191
VI. 参加施設一覧	205
VII. 患者用掲示板	213

I. 総括研究報告

厚生労働科学研究費補助金 循環器疾患総合研究事業

慢性心不全における β 遮断薬による治療法確立のための大規模臨床試験

主任研究者 北島 顕

北海道大学 名誉教授

本研究計画の目的は、心不全領域において、臨床治験の空洞化を回避し、治験体制を整備することにある。治験体制整備支援事業の一環となるチーム医療研究について、心不全領域ではわが国で初めて医師主導による大規模臨床試験であるJ-CHF試験の推進および本領域における臨床治験に関する整備事業の2つの観点から取り組みを行った。平成16年度の研究結果の概要を以下に示す。1) J-CHF試験の推進事業 医師主導・学会主導の大規模臨床試験として平成16年から本格的に試験登録が開始され、本計画においても登録推進業務を行った。すなわち、臨床試験を含めたいわゆる治験の空洞化には、倫理性、科学性および信頼性の確保された治験を実施して対応する必要性が求められる。平成16年度、参加を表明しているにもかかわらず登録未施行の施設に対し、アンケート調査を施行した。その結果、研究参加医師の忙しさにより、患者への説明時間が十分確保できないという問題が第一に取り上げられた。したがって、治験環境を整備し、患者同意への理解を十分に行うために、患者向けに、ポスター、試験計画の概要を含め説明する冊子を診察待ち時間に読んでいただき、その上で、医師、CRCからの説明を行うことを試みた。平成16年3月、日本循環器学会評議員会・総会にて試験計画、試験体制の承認を得、正式に学会後援の臨床試験の位置づけが確立した。試験プロトコルについて、倫理的・科学的側面から議論が加えられ、試験進捗状況にも鑑み、平成16年10月試験期間の延長が決まり、12月プロトコル委員会が開催されて、計画書の改定が行われた。その結果を受けて、平成17年3月に全国の参加予定施設を集め、計画の説明会を開催した。同時に、年4回ニュースレターを作成し、また、進捗状況をモニタリングし、逐次情報を送付するシステムを構築した。試験計画の改訂に伴い試験期間が実質2年間延長され、今後全国参加各施設毎にIRB、倫理委員会への対応を行う予定である。治験・解析センターとして、割付け、臨床情報に関する患者登録、データマネージメント、解析を担当する(財)公定書協会の「臨床研究データセンター」との受託契約を締結し、Web登録画面の整備を継続して行った。

2) 臨床治験の推進事業本事業では、別紙に掲げた心不全関連の臨床治験の推進を介し以下の取り組みを行った。すなわち、1) 治験コーディネーター(CRC)の育成の継続2) 医師、薬剤師や事務職員向けの新GCP研修への積極的参加3) 大規模臨床試験としてのJ-CHF事務局の創設、試験ネットワークの構築4) 治験が社会的に認知されるための普及啓発(J-CHFニュース用冊子の作成、WEBサイト確立)5) 医師・患者へのインセンティブの確立、患者用冊子作成などである。具体的には、医師、薬剤師や事務職員向けの新GCP研修への積極的に参加し、知識を吸収するとともに、治験委員会関係者とも会議を重ね、効率的な治験体制を確立した。その際、大規模臨床試験としてのJ-CHF事務局の創設、試験ネットワークの構築をすることにより全国の治験関係者とも共同で知識・意見の交換を図ることができた。また、J-CHF

ニュースを含め、患者・医師用冊子作成、WEBサイト作成を介し治験が社会的に認知されるための普及啓発活動に参画することを容易ならしめることができた。治験体制の中で、ことに、参加医師・患者へのインセンティブの確立が重要と考えられた。医師に対しては、学会後援を背景として、試験登録により専門医単位登録が可能になるように専門医制度を改めた。本支援事業の成否は、医師主導の大規模臨床試験として具体的な結果を出すことにある。本事業の結果、日本人におけるより安全で効率的な心不全治療が確立することが期待され、厚生労働行政の観点のみならず、実地医家の観点からも、さらには最終的には国民の保健・医療・福祉の向上に貢献することが大いに期待される。同時に治験空洞化の問題を解決するためにも、今後、臨床治験を進める上で莫大な情報が集積されるものと期待される。

II. J-CHF ホームページ



慢性心不全におけるβ遮断薬による 治療法確立のための大規模臨床試験

Assessment of Beta Blocker Treatment in Japanese Patients with Chronic Heart Failure

■ J-CHF事務局からのお知らせ

■ 登録システム障害のお知らせ 05/05/17

2005年5月16日20:00~17日5:00の期間におきまして、システムの障害により一時システムの利用が出来なくなりました。現在は復旧し、正常に動作しております。期間中、ご迷惑をおかけいたしましたことを深くお詫び申し上げます。

■ 登録ページ 一部改訂のお知らせ 05/05/09

プロトコル改訂に伴いまして、登録ページを一部改訂いたしました。改訂部分に関する説明と、データ登録方法は[こちら](#)をご参照下さい。

また、ご不明な点などございましたら、下記までお問い合わせ下さい。

- ◆ プロトコルに関するお問い合わせ：
J-CHF事務局 j-CHF@med.hokudai.ac.jp
- ◆ データ登録方法に関するお問い合わせ：
登録センター jCHF@jcrac.ac

■ このページからは本番登録画面へ移動できませんので ご注意ください。

※お配りいたしました認証カードに添付しております手順書をご覧ください。

■ なお、登録に先立ちまして操作法に慣れていただくべく、デモ版をご用意しております。 左の「デモ登録」リンクボタンよりお入りになり、実際の登録前にお試しください。

※デモ版では認証カードは必要ありませんが、ID、パスワードはご入力いただきます。

■ お問い合わせ先

J-CHF 事務局

北海道大学大学院医学研究科循環病態内科学

〒060-8638 札幌市北区北15条西7丁目

Tel: 011-717-1132

Fax: 011-706-7156

E-mail: j-CHF@med.hokudai.ac.jp

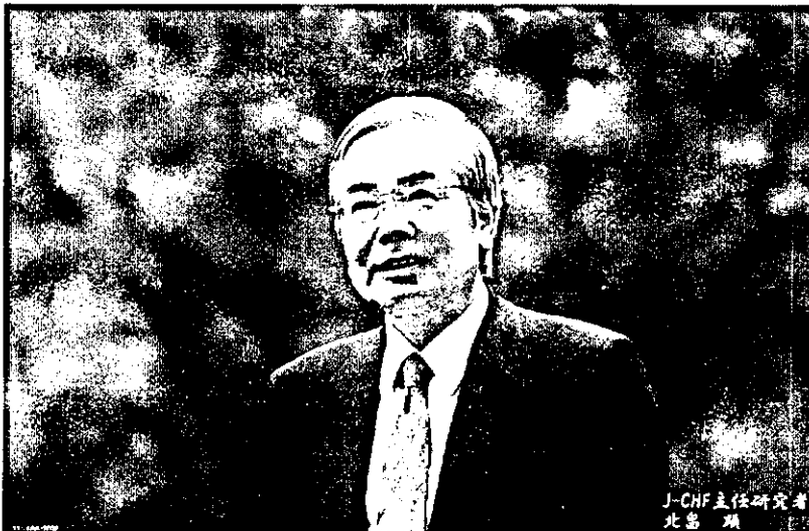
(c) 2003 Japan Clinical Research Assist Center

ご挨拶
はじめに
概要
参加を希望される
施設の方へ
症例を登録される先生へ
試験の流れ・観察期登録の注意事項
選択条件・除外基準
用量設定期の用法・用量
併用禁止薬
サブスタイ換体の取扱
有害事象について
イベント発生時には
調査票ダウンロード
症例登録チュートリアル
デモ登録画面へ
症例登録
資料ダウンロードページ
動作環境
新着情報履歴
Web news
Q&A集
参加施設一覧
患者様用掲示板

慢性心不全におけるβ遮断薬による治療法確立のための大規模臨床試験 (略称：J-CHF)

ごあいさつ

J-CHFは日本循環器学会が後援し、医師が主導して行う心不全領域では国内初の自主研究です。欧米においては、大規模臨床試験によりβ遮断薬が心不全患者さんの生命予後を延長することが確認されました。しかし、従来から欧米と日本とでは、β遮断薬の服用量の異なることが指摘され、日本人での至適用量について十分には明らかにされていませんでした。また、β遮断薬に対し個々人により反応性の異なることも知られています。そこで、本試験は、β遮断薬3用量群の有効性、安全性を比較し至適用量を知り、さらに、臨床検査、遺伝子解析などにより患者さんのβ遮断薬に対する反応性の良し悪しを検証し、薬を効く人に効く量を投与する、いわゆる「テーラー・メードの医療」という、より効率的で効果の期待できる医療を確立することを目的としました。



目的達成のため、厚生労働省科学研究費及び民間財源に基づき、日本循環器学会関連300以上の施設が共同して、全国約1500人の患者さんに協力していただき試験を行います。対象は症状の安定した軽症から中等症の慢性心不全患者さんです。各参加施設では、(財)日本公定書協会内「臨床研究データセンター」のホスト・コンピューターに参加医師が個々のID番号、パスワードによりエントリーし、「症例情報入力」画面に入力後、インターネットにより送信し、登録を行います。なお、患者さんの個人情報多重のセキュリティ構成のある環境で守られ、データベース認証方式によりファイルへの不正アクセスからも保護されています。

患者さんには、β遮断薬であるカルベジロール 2.5mg/日、5 mg/日、20mg/日のいずれかを服用していただき、約1年間経過を観察します。行う検査は遺伝子解析など一部を除き、通常の保険診療の中で行われているものです。また、本試験はGCP(Good Clinical Practice)基準を遵守し、各施設の倫理委員会で認められた試験計画に基づいております。各患者さんには、文書によるインフォームド・コンセントを頂いた上で試験に参加して頂きます。個人情報については外部に漏れないよう管理に工夫をします。遺伝子解析の場合も同様です。どれほどの量のβ遮断薬を服用すると、副作用なく、より良い効果を得ることができるかを遺伝子検査によって知るため、通常と同じ方法で採血させていただきます。

以上が試験の概要です。この試験によって、日本人の特性に配慮したβ遮断薬至適用量を確認し、さらに、薬剤に対する反応性の解析を行い、効率的で個別的な治療方法を確立できるものと期待されます。

J-CHF主任研究者

北海道大学大学院医学研究科循環器病態内科学
北島 顕

はじめに

はじめに

慢性心不全におけるβ遮断薬による治療法確立のための大規模臨床試験（略称：J-CHF）は、心不全領域では日本初の医師主導の大規模臨床試験です。慢性心不全患者を対象として、β遮断薬カルベジロール至適用量を知ることと、本治療法に対するレスポンス、ノンレスポンス患者の背景検索を行い、テーラー・メード医療を確立することを目的としています。

御案内

本試験に興味をお持ちの方、初めて御参加される方はぜひご覧下さい。

本試験の内容については、[J-CHFの概要](#)をご覧ください。

本試験への登録については、[登録の流れ](#)を、ご覧下さい。

症例登録について

セキュリティ確保のため、認証カード（CD）にてホームページにアクセスいただき、web登録用ID・pass word入力後、症例登録が可能となります。デモ登録ではweb登録用ID・pass wordの入力が必要ですが、認証カード（CD）は不要です。登録の時期については、ホームページ内の[J-CHFプロトコル・フローチャート](#)を御確認下さい。

症例登録チュートリアルについて

症例登録の概要についてご理解いただくために、簡単な画面説明をご用意いたしました。

⇒[こちらをクリックしてください。](#)

調査票について

以下の事象が発生した際には、[調査票（こちらをクリックしてください）](#)を事務局までFAXでご送付下さい。

- ・観察期・用量設定期・固定期」における基礎治療薬・合併症治療薬の変更・中止
- ・有害事象
- ・臨床検査値の異常変動
- ・脱落・中止・逸脱

イベントの登録について

認証カード（CD）にてホームページにアクセスいただき、web登録用ID・pass word入力後、イベント登録が可能となります。

⇒イベントの定義については[こちらをご参照下さい。](#)

J-CHFサブスタディ遺伝子多型性解析への御参加にあたって

J-CHFサブスタディ遺伝子多型性解析への御参加は任意ですが、ご参加いただく際には、文部科学省、厚生労働省、経済産業省からのヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針に基づいた、倫理審査委員会の承認が必要となります。なお、倫理審査委員会の設置が困難である場合には、北海道大学にて貴施設における倫理審査委員会を行うことができますので、ご連絡下さい。

J-CHFサブスタディ検体取り扱いについて

⇒[こちらをクリックしてください。](#)（J-CHFサブスタディ検体取り扱いについてにリンクしてください）

Ⅲ. 概要から症例登録まで

J-CHFの概要

⇒[こちらのフローチャートをご覧ください](#)

名称

慢性心不全におけるβ遮断薬による治療法確立のための大規模臨床試験
(英名Assessment of Beta-Blocker Treatment in Japanese Patients with Chronic Heart Failure (J-CHF))

目的

慢性心不全患者を対象として、β遮断薬カルベジロール3用量群の有効性、安全性の比較により至適用量を知り、レスポnder、ノンレスポnder患者の背景検索を行い、本治療法におけるテーラー・メード医療を確立することを目的とする。

試験デザイン

非盲検無作為化並行群間比較試験

対象疾患

慢性心不全

選択基準

- 1) 基礎疾患：症状の安定した慢性心不全患者（服薬開始前1ヶ月～2ヶ月間でNYHA心機能分類に変動がない患者）で、観察期間中カルベジロールを投与していない患者。
- 2) 重症度：NYHA心機能分類がII度またはIII度、かつEFが40%以下の患者。
- 3) 年齢：観察期開始時の年齢が20歳以上80歳未満の患者。
- 4) 入院・外来：入院あるいは外来は問わない。
- 5) 性別：性別は問わない。

試験薬

アーチスト錠1.25mg、2.5 mgおよび10 mg（カルベジロールとして1.25mg、2.5mgまたは10mgを含有するフィルムコート錠）

治療薬群

2.5 mg群、5 mg群、20 mg群

目標症例数

各群500例、合計1500例

試験期間

2003年7月5日から2005年12月

用法および用量

観察期 (ステップ 0)		
用量設定期 (ステップ 1, 2, 3, 4)	割付 治療群	内容
	2.5mg/日群	カルベジロール1.25 mg錠を1回1錠、1日2回（朝・夕食後）連日経口投与する（ステップ1）。2.5 mg/日を1～4週間投与し、担当医師の判断により忍容性に問題がなければ固定期（ステップ5）に移行する。
	5mg/日群	カルベジロール1.25 mg錠を1回1錠、1日2回（朝・夕食後）1～2週間経口投与する（ステップ1）。 担当医師の判断により忍容性に問題がなければ5 mg（2.5 mg錠1回1錠、1日2回）へと増量（ステップ2）して1～2週間投与し、固定期（ステップ5）に移行する。
固定期 (ステップ 5)	20mg/日群	カルベジロール1.25 mg錠を1回1錠、1日2回（朝・夕食後）1～2週間経口投与する（ステップ1）。 担当医師の判断により忍容性に問題がなければ5 mg（2.5 mg錠1回1錠、1日2回）へと増量（ステップ2）して1～2週投与する。以下同様の手順により、10 mg（2.5 mg錠1回2錠、1日2回、ステップ3）、20 mg（10 mg錠1回1錠、1日2回、ステップ4）へと増量し、固定期（ステップ5）に移行する。

観察、検査および調査項目

1) 自覚症状：息切れ・息苦しさ（昼・夜間）、動悸、胸部圧迫感、易疲労感・倦怠感、四肢冷感、咳嗽・喀痰および食欲不振

2) 重症度：NYHA心機能分類（I～IV度）

3) 身体活動能力指数

4) 身体所見：チアノーゼ、胸部ラ音、ギャロップ、頸静脈怒張、肝腫大、浮腫および腹水

5) 血圧、心拍数および体重

6) 臨床検査

血液学的検査、生化学的検査、尿検査、BNP

サブスタデイ検査項目（必須ではありません）⇒[検体取り扱いの詳細についてはこちら](#)

遺伝子多型性解析、血漿中カルベジロール未変化体濃度、炎症・酸化ストレス・線維化マーカー、β1アドレナリン受容体自己抗体

7) 理学的検査

胸部X線（心胸郭比、胸水、肺うっ血所見）

安静時12誘導心電図

ホルター心電図（可能な場合実施）

心エコー図

核医学的検査（可能な場合実施）

運動耐容能（可能な場合実施）

サブスタディ検査項目（必須ではありません）

心エコー（ドプラ法による左室収縮・拡張動態指標）、核医学的検査

8) 有害事象

9) 服薬状況

評価項目

<p>主要評価項目</p>	<p>全死亡または全心血管系の原因による入院</p>
<p>有効性の評価</p>	<p>二次的評価項目</p>
<p>1) 全死亡 2) 心血管系の原因による入院 3) 心不全の悪化による入院または心不全の悪化による併用薬の投薬の中止、併用薬の追加・増量（用量設定期より50%以上の増量が3日以上持続）、抗心不全薬の新規追加（追加後3日以上経過した場合） 4) 心不全死 5) 突然死（不整脈を含む） 6) 全入院 7) SAS1Met以上の悪化、NYHA心機能分類1度以上の悪化 8) 左室駆出率 9) BNP</p>	
<p>安全性の評価項目</p>	<p>1) 有害事象 2) 臨床検査値、BNP</p>

その他の評価項目

- 1) 遺伝子多型性
- 2) 血漿中カルベジロール未変化体濃度
- 3) 炎症・酸化ストレス・線維化マーカー
- 4) 自己抗体 ($\beta 1$ アドレナリン受容体)
- 5) 心エコー・ドプラ法による左室収縮・拡張動態
- 6) 核医学的検査

倫理

本試験は「ヘルシンキ宣言に基づく倫理的原則」の精神に基づき、患者の人権および福祉を守り、試験の科学的な質と信頼性および安全性を確保するためにGCPの理念に準拠、かつ、文部科学省・厚生労働省のヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針等のガイドラインを遵守のうえ実施する。

J-CHF登録の流れ(参加を希望される施設の方へ)

⇒こちらのフローチャートをご覧ください

参加確認証のダウンロードはこちらをクリックしてください

い

1. まず、参加確認証をFAXで事務局へ御送付下さい。

本試験の倫理審査について

A) 貴施設IRB/倫理委員会で御審査いただく場合は

(1) 参加確認証の1.-2)にチェックをつけ、必要なIRB/倫理委員会用資料数をお知らせ下さい。

(2) 貴施設IRB/倫理委員会にて御審査下さい。

(3) IRB/倫理委員会審査にて承認後、審査結果通知書をFAX・郵送で事務局に御送付下さい。

B) 北海道大学の治験審査委員会にてのセントラルIRBの審査で十分である場合には参加確認証の1.-1)にチェックをつけて下さい。

(セントラルIRBの審査で十分な施設においては、各施設の情報を得て

北海道大学倫理審査委員会で審査・承認を得る手続をふむこととなります。)

2. 審査結果通知書確認後、もしくは北海道大学でのセントラルIRBの審査を御選択いただいた場合、引き続き契約作業に取り掛かせていただきます。

契約作業について

A) 参加確認証で予めお教えいただきました、貴施設契約担当者に御連絡させていただきます。

場合により治験施設支援機関(株)ハイクリプスに契約業務を依頼することもございます。

委嘱書・受諾書見本

契約書見本

B) 本試験に御参加いただける貴施設医師名・e-mailアドレスの確認の連絡をさせていただきます。

(e-mailにて事務局まで御連絡下さい)

3. 契約が終了し、参加医師名・e-mailアドレスが確認できましたら、日本公定書協会より症例登録に必要な認証カード (CD) ・web登録用ID・pass word送付いたします。

4. セキュリティー確保のため、認証カード (CD) にてホームページにアクセスいただき、web登録用ID・pass word入力後、症例登録をお願いいたします。

◆J-CHF プロトコル・フローチャート →[J-CHFトップページへ戻る](#)

時間経過	試験段階	担当医師作業内容	資料ダウンロード															
1～2ヶ月	観察期 (ステップ 0)	1. 被験者候補(CHF患者)の選定→ <u>選択条件</u>																
		2. 観察期項目の確認 薬剤投与開始前1～2ヶ月間で →NYHA心機能分類に変動がなく、心不全症状が安定していること →カルベジロールを服薬していないこと																
		3. 試験参加候補患者より同意取得 ※本試験参加と同時に各施設において承認されたサブスタディへの参加もご検討ください。なお、同意書は「本試験用」、「サブスタディ1用」、「サブスタディ2-6用」の3様式があります。	<u>同意文書</u> ・本試験 ・サブスタディ															
		4. 所定の検査の実施 → <u>選択条件</u> を全て満たし、かつ <u>除外基準</u> のいずれにも抵触しないことを確認 →不適合な場合は被験対象外とする。																
		5. 観察期登録の実施 → <u>登録前の注意事項</u>																
0	症例登録	1. 試験開始連絡票の入力 →観察期を経た時点で除外基準を再確認 2. 割付結果の確認																
1～8週	用量設定期 (ステップ 1.2.3.4)	1. 患者へカルベジロールを経口投与(割付された用法・用量に従う) →増量の目安 割付群(3群) <table border="1" style="width:100%; text-align:center;"> <tr> <td>2.5mg群</td> <td>5mg群</td> <td>20mg群</td> </tr> <tr> <td>Step1: 2.5mg/day</td> <td>Step1: 2.5mg/day</td> <td>Step1: 2.5mg/day</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Step2: 5mg/day</td> <td>Step2: 5mg/day</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>Step3: 10mg/day</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>Step4: 20mg/day</td> </tr> </table>	2.5mg群	5mg群	20mg群	Step1: 2.5mg/day	Step1: 2.5mg/day	Step1: 2.5mg/day		Step2: 5mg/day	Step2: 5mg/day			Step3: 10mg/day			Step4: 20mg/day	
2.5mg群	5mg群	20mg群																
Step1: 2.5mg/day	Step1: 2.5mg/day	Step1: 2.5mg/day																
	Step2: 5mg/day	Step2: 5mg/day																
		Step3: 10mg/day																
		Step4: 20mg/day																
～48週	固定期 (ステップ 5)	<table border="1" style="width:100%; text-align:center;"> <tr> <td>割付された用量に到達</td> <td>割付用量に到達せず</td> </tr> <tr> <td colspan="2">1. 固定期登録の実施</td> </tr> <tr> <td>→割付された用量を1日2回(朝・夕食後)連日投与</td> <td>→調節された用量で1日2回(朝・夕食後)連日投与</td> </tr> <tr> <td colspan="2">2. 固定期24週登録の実施</td> </tr> <tr> <td>→同様に投与</td> <td>→同様に投与</td> </tr> <tr> <td colspan="2">3. 固定期48週登録の実施</td> </tr> </table>	割付された用量に到達	割付用量に到達せず	1. 固定期登録の実施		→割付された用量を1日2回(朝・夕食後)連日投与	→調節された用量で1日2回(朝・夕食後)連日投与	2. 固定期24週登録の実施		→同様に投与	→同様に投与	3. 固定期48週登録の実施					
割付された用量に到達	割付用量に到達せず																	
1. 固定期登録の実施																		
→割付された用量を1日2回(朝・夕食後)連日投与	→調節された用量で1日2回(朝・夕食後)連日投与																	
2. 固定期24週登録の実施																		
→同様に投与	→同様に投与																	
3. 固定期48週登録の実施																		

◆観察期登録 登録前の注意事項

登録には全ての必須項目を入力する必要があります。一箇所でも欠けている場合は登録が進められず、既に入力された

項目も無効となります。

従いまして、入力前に必須項目全てが診断・検査済みであるかどうかの確認をされるよう、お願い致します。

▼必須項目

1.虚血性心疾患の有無	
2.他の基礎疾患の有無	高血圧 心筋症(拡張型/肥大型/拡張相肥大型) 弁膜症(先天性)
3.合併疾患の有無	高血圧 糖尿病 高脂血症 腎不全(Cr \geq 3.0) 脳血管障害 陳旧性心筋梗塞 CABG、またはPCIの既往 慢性心房細動・粗動 慢性心不全の増悪による入院歴
4.自覚症状の有無	息切れ・息苦しさ・呼吸困難 動悸
5.重症度	NYHA心機能分類(II度orIII度)
6.身体活動能力指数	SASスコア
7.身体所見	胸部湿性ラ音 過剰心音 浮腫
8.血圧、心拍数および体重	血圧(収縮期/拡張期) 心拍数 身長 体重
9.血液検査	RBC CPK Na Hb T-chol K Ht BUN FBS Plt Cr ANP BNP(二度の計測が必要なので、一度目の登録で、他の全ての項目と共に一度目の検査値を登録し、二度目の検査値のみ後から追加登録を行ってください)
10.胸部X線	心胸郭比
11.心電図	心拍数 伝導異常の有無 ▼有りの場合、下記より選択： SSS、房室ブロック(I/II/III)、 脚ブロック(完全/不完全-右/不完全-左)
12.心エコー	心拍数 LVDd LVDs %FS IVST LVPWT LAD 僧帽弁逆流 (0/I/II/III/IVより選択)
13.左室駆出率	左室駆出率、算定方法の種類(心エコー/心プールシンチ/その他より選択)
14.薬物治療 (服用の有無)	ジギタリス ACE阻害薬 アミオダロン その他の強心薬 AII受容体拮抗薬 抗不整脈薬 (アミオダロンを除く) 利尿薬 Ca拮抗薬 ワーファリン 硝酸薬
15.非薬物治療の有無	両心室ペーシング 植え込み型除細動器

[→フローチャートへ戻る](#)

[→J-CHFトップページへ戻る](#)

◆選択条件 →フローチャートへ戻る →J-CHFトップページへ戻る

観察期の診断および検査の結果、担当医師が、以下の全ての条件を満たすと判断した患者を本試験の対象とする。

1) 基礎疾患	症状の安定した慢性心不全患者のうち、観察期間中カルベジロールを投与していない患者。
安定の定義	薬剤投与開始前1～2ヶ月間でNYHA心機能分類に変動がないこととする（なお、II _M →IIIまたはIII→II _M の変動は安定と解釈する）。
2) 重症度	NYHA心機能分類がII度またはIII度、かつEFが40%以下の患者。
3) 年齢	観察期間開始時の年齢が20歳以上80歳未満の患者。
4) 入院・外来	入院あるいは外来は問わない。なお、変更が生じた場合は期間及び理由を調査票に記入する。
5) 性別	性別は問わない。

◆除外基準

観察期の診断および検査の結果、担当医師が、以下のいずれかの条件に抵触すると判断した患者は本試験の対象から除外する。

- 1) 弁狭窄を主とする患者あるいは重篤な弁逆流を有する患者。
- 2) 肥大型閉塞性心筋症(拡張相肥大型心筋症を除く)、拘束型心筋症あるいは不整脈原性右室心筋症、進行性の心筋炎の患者。
- 3) 心原性ショックの患者あるいは収縮期血圧が80mmHg未満の患者。
- 4) 重篤な不整脈(持続性心室頻拍、心室細動など)、徐脈(50拍/分未満)あるいはII度以上の房室ブロックのある患者。
- 5) 同意日前3ヶ月以内に急性心筋梗塞を発症した患者。
- 6) 不安定狭心症または冠攣縮性・安静狭心症の患者。
- 7) 同意日前3ヶ月以内にCABGまたはPCIを施行した患者、あるいは試験期間中にCABGまたはPCIの予定がある患者。
- 8) 同意日前6ヶ月以内に脳血管障害(脳出血、脳梗塞、くも膜下出血など)を発症した患者。
- 9) 気管支喘息あるいはその他の慢性呼吸器疾患、肺性心を有する患者。
- 10) 同意日前5年以内に悪性腫瘍など予後の悪い生命を脅かす疾患の既往のある患者。
- 11) 閉塞性動脈硬化症(ASO)の患者 (Fontaine分類2度以上)。
- 12) コントロール困難な糖尿病患者：(治療によってもHbA1c8.0以上が継続する等)
- 13) 重篤な以下の疾患を合併した患者：腎障害(クレアチン3.0mg/dL以上が持続するなど)、肝障害(AST、ALT100単位以上が持続するなど)、貧血(Hb6.0mg/dL以下が持続するなど)。
- 14) 治療でコントロールが困難な甲状腺機能障害を有する患者。
- 15) 妊娠中、授乳中、妊娠している可能性のある患者*1、あるいは試験期間中に妊娠を希望する患者。
- 16) カルベジロールに対する薬物過敏症の既往のある患者。
- 17) カルベジロール投与が禁忌と考えられる患者。
- 18) 文書による同意の得られない患者。
- 19) その他、担当医師が本試験の対象として不相当と判断した患者。
- 20) 併用禁止薬を使用していますか。(参照:併用禁止薬一覧)

*1妊娠が疑われる場合は妊娠検査により妊娠していないことを確認することが望ましい。

→フローチャートへ戻る

→J-CHFトップページへ戻る