

ICH E11A

Pediatric Extrapolation

小児用医薬品開発における外挿

医薬品医療機器総合機構(PMDA)

Topic Leader 木島慎一

本日の内容

1. 背景
2. シンガポール会議までの状況
3. シンガポール会議の成果
4. 今後の予定

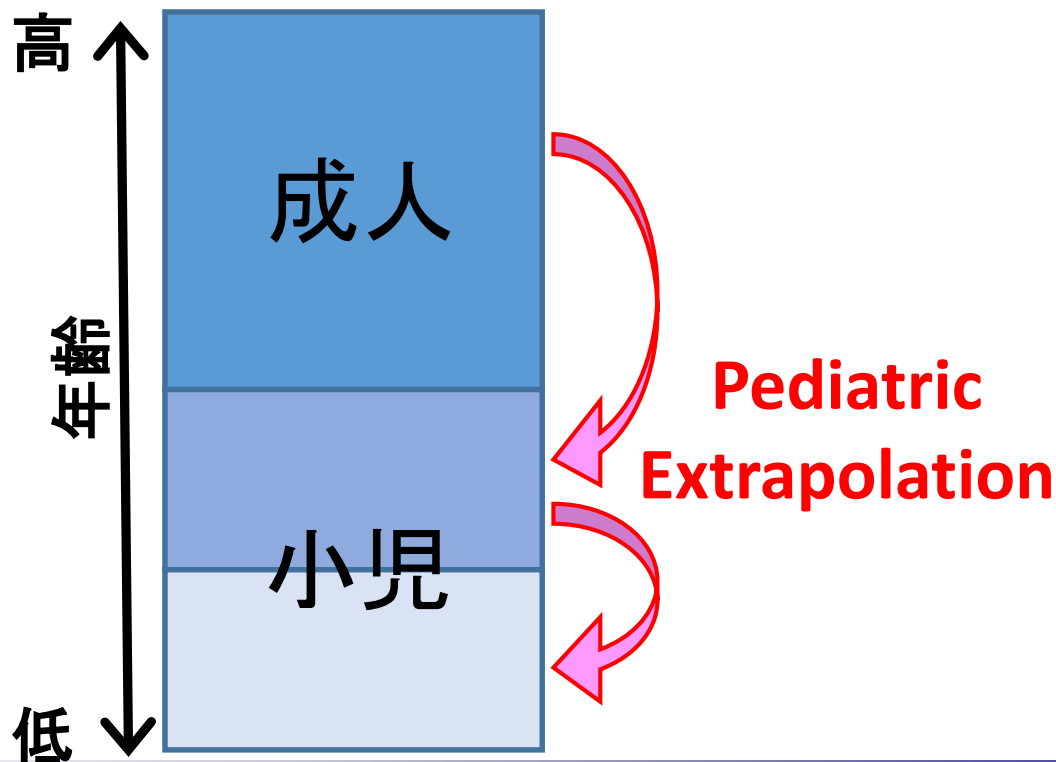
本日の内容

- ▶ 1. 背景
- 2. シンガポール会議までの状況
- 3. シンガポール会議の成果
- 4. 今後の予定

Pediatric Extrapolation: 「小児用医薬品開発における外挿」

疾患経過及び期待される医薬品への反応が、小児及び参照集団（成人又は他の小児集団）の間で十分に類似していると推定できる場合に、小児集団における医薬品の有効かつ安全な使用を支持するエビデンスを提供する手段。

ICH E11(R1): 小児集団における医薬品開発の臨床試験に関するガイダンスの補遺



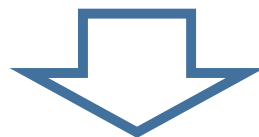
ICH E11(R1)

小児用医薬品開発における外挿を検討する場合は、以下に構成した論点についての評価を行い、どのような追加の支持データが必要となるかを確認すべきである。

1. 参照集団と小児集団の間に共通する疾患の病態生理学、自然経過並びに疾患経過が類似していることを支持するエビデンスは何か？
2. 参照集団における有効性のエビデンスの強さはどのようなものか？
3. 参照集団において、小児集団でも意義のあるバイオマーカー又は代替エンドポイントがあるか？
4. 参照集団と対象集団の間で曝露-反応関係が類似していることを支持するエビデンスは何か？
5. 既存のデータ(例:臨床試験あるいは観察研究データ、公表文献)に伴う不確実性及び/又は限界は何か、また小児集団に関してどのような不確実性が残っているか？
6. 不確実性が残る場合、外挿のアプローチの許容可能性を判断できるようにするためには、どのような追加情報(例:M&S、動物、成人又は他の小児サブグループにおける試験から得られる情報)を取得すべきか？

E11(R1)とE11A

- E11(R1)のconcept paperでは、「小児用医薬品開発における外挿」の利用を進めるために、より詳細なガイダンスを作成することを推奨
- E11(R1)ガイドラインでは、「小児用医薬品開発における外挿」に関しては概要の記述に留まっている



「小児用医薬品開発における外挿」をどのように利用するのかについて、より具体的なガイダンスを提供することが必要

E11Aガイドラインの目的

- Pediatric Extrapolationに関する用語を整理し定義すること
- Pediatric Extrapolationを用いることをサポートするのに有用な様々な方法について情報提供すること
- Pediatric Extrapolationを用いるための体系的な方法について議論すること
- 試験デザイン、統計解析、Modeling & Simulation及びそれぞれの方法論について議論すること

Expert Working Group

【規制当局】

US FDA (米国) : Rapporteur
MHLW/PMDA (日本)
EC (欧州)
ANVISA (ブラジル)
NMPA (中国)
Health Canada (カナダ)
MFDS (韓国)
TFDA (台湾)
TGA* (オーストラリア)
National Center* (カザフスタン)
WHO*

【業界団体】

PhRMA
JPMA
EFPIA
BIO
Global Self-Care Federation
IFPMA*

*: Observer

2019年11月16日現在

活動経緯

2017年6月

モントリオール会議で新規トピックとして採択

2017年10月

Concept paper/Business planの合意

2017年11月

ジュネーブ会議、E11A 設立承認

2018年6月

神戸会議

2018年11月

シャーロット会議

2019年6月

アムステルダム会議

2019年11月

シンガポール会議

本日の内容

1. 背景
- ▶ 2. シンガポール会議までの状況
3. シンガポール会議の成果
4. 今後の予定

シンガポール会議までの状況

- さまざまな領域の専門家(小児科、臨床薬理/ファーマコメト릭ス、統計)が必要な複雑なトピック
 - ✓ サブグループによる技術的文書のドラフト作成
 - 疾患の類似性を評価する方法
 - Modelling & Simulation
 - 統計学的方法論
- ドラフト作成作業を進めるための各サブグループの毎月の電話会議
- 毎月のEWGでの電話会議
- 各サブグループの作成したセクションの統合と1stドラフト文書の作成

本日の内容

1. 背景
2. シンガポール会議までの状況
- ▶ 3. シンガポール会議の成果
4. 今後の予定

シンガポール会議の成果(1)

1stドラフト文書のレビュー終了と作業計画の策定

- Day1: 疾患の類似性に関する記載のレビュー
- Day2: 統計学的方法論に関する記載のレビュー
- Day3: Modelling & Simulationに関する記載のレビュー
- Day4: レビューの終了とDay1-4の議論に基づいた作業計画の策定
- Day5: Day1-4の議論に基づいた改訂の継続

シンガポール会議の成果(2)

作業計画の策定

- 次回の対面会合までに完了する作業について議論
 - ✓ 2020年5月までのEWG全体及び各サブグループの電話会議のスケジュール
 - ✓ Annexに含まれる可能性のある「例」について検討
 - ✓ 2020年11月にStep2に到達するための作業計画
- 2020年5月の対面会合の開催を希望

本日の内容

1. 背景
2. シンガポール会議までの状況
3. シンガポール会議の成果
- ▶ 4. 今後の予定

今後の予定

時期	予定
2019年11月～ 2020年11月	<ul style="list-style-type: none">• 各サブグループの進捗に基づいてガイドライン案の継続的な改善• 電話会議の継続• コンセンサス形成のために対面会合を活用
2020年11月	<ul style="list-style-type: none">• Step 1及びStep 2 sign-off