

平成 26 年度革新的医薬品・医療機器・再生医療製品実用化促進事業

進捗状況等報告書（概要）

研究機関名：千葉大学大学院医学研究院

1. 研究の概要

我々は、脊髄損傷を対象として、再生医療製品等について、レギュラトリーサイエンスを基盤とした安全性と有効性の評価法の確立、及び審査の迅速化のために、臨床評価方法に関するガイドライン（案）の作成を通してガイドラインの早期作成に向けた提言をしたいと考えている。また、ガイドライン（案）の作成を通じて、PMDAとの人事交流により革新的技術に対応できる人材育成を継続的に実施している。

2. 研究の進捗状況

1) ガイドラインの早期作成に向けた提言

脊髄損傷は、急性期に自然回復があるため、治療による効果なのか、自然回復なのか判別が困難とされている。また、損傷高位、損傷程度により予後の差が大きく、臨床試験に組み入れる際の選択・除外基準の設定に工夫が必要である。さらに、治療前の評価時期の違い、損傷から治療介入までの時間による治療成績の差異が大きいこと、また確立された定量的な客観的評価方法がないといったことも課題として残されている。

そこで本事業では、5つの臨床試験の計画立案・実施の過程で適切な臨床評価方法について検討した。また、ガイドライン早期作成に向け、ガイドライン作成体制を構築した。本学における小ワーキング（計4回）において、臨床試験計画に際して検討した内容と情報収集した内容を併合し、臨床評価方法に関するガイドライン（案）として纏め、本学ガイドライン作成チームへの報告及び承認を得た。

本学で承認された臨床評価方法に関するガイドライン（案）について、関連団体と内容合意を得るために日本脊椎脊髄病学会に打診を行い、内諾を得た。現在、日本脊椎脊髄病学会と臨床評価方法に関するガイドライン（案）の内容合意に向けた検討のための準備をしているところである。来年度は、関連団体との合意に加えて、厚生労働省医薬食品局との最終成果物に関する事前合意や人事交流者を通じた内容確認、製薬団体との意見交換を計画している。

また、客観的評価法の提案実現に向け、重症度早期・客観的判定や再生・機能回復の評価手段となるバイオマーカー、及びMRIニューロイメージングの活用に向けた検討中である。

さらに、細胞移植等の再生医療を行うにあたり、1) 非臨床試験データに基づく移植細胞数の決定方法、2) 移植細胞の品質管理方法、3) 移植の際に用いる医療機器の開発について検討を行っている。1)について；マウス・ラット脊髄損傷モデルに対する細胞移植実験を施行、またミニブタ脊髄に対する細胞注入実験を施行し、移植細胞数決定の参考と成り得るデータを取得中である。2)について；移植細胞の採取、保存の実施可能性を検討することを主目的とした自主臨床試験にて、細胞採取・保存等における留意すべき点について論点の整理を行っている。3)について；医療機器メーカーと共にエコーガイド下細胞注入デバイスのプロトタイプを作成し、ミニブタ脊髄への注入実験を実施した。ガイドラインへの反映を目的として、本学における小ワーキングにて検討を開始させる予定である。

3. 研究の組織体制及び PMDA との人事交流の状況等について

（組織体制） 本学、PMDA、国立身体障害者リハビリテーションセンター病院、放射線医学総合研究所、筑波大学等を中心事業を遂行している。本年度はそれに加え、ガイドライン作成のための体制を構築した。

（PMDA との人事交流の状況・効果） 平成 24 年、平成 25 年、及び平成 26 年度は、本学医学研究院整形外科学講座より医師 1 名を PMDA へ派遣した。さらに平成 26 年度は附属病院臨床試験部より薬剤師 1 名を PMDA へ派遣した。また、平成 24 年より PMDA 若手審査官 1 名を受け入れている。申請側、審査側の双方ともに個人で体得した経験を、各々が所属する組織へ還元しているところである。また、人事交流者らが、本学、及び本学と連携する機関を牽引するリーダーとなることで、さらなる研究の加速化が期待される。