# ヒト幹細胞臨床研究実施計画書

臨床研	开究の名称	末梢動脈疾患患者に対する G-CSF 動員自家末梢血単核球細胞移植治療のランダム化 比較試験
研究機	<b>松</b> 見見	上一年又中代初代
	<sup>英国</sup> 名称	徳島赤十字病院
	所在地 表式系見	〒773-8502 徳島県小松島市小松島町字井利ノ口103番地
	電話番号	0885-32-2555
	FAX 番号	0885-32-6350
	幾関の長	T. 11 11
	<b></b>	片岡 善彦
	<b></b>	病院長
研究責	<b>責任者</b>	
月	<b></b>	小児外科
ŕ	<b></b>	小児外科 部長
F	<b></b>	阪田 章聖
``	± (d) til. Tel/Fax	Tel: 0885-32-2555 / Fax: 0885-32-6350
į	連絡先 E-mail	asakata@tokushima - med.jrc.or.jp
F	最終学歴	昭和51年3月 徳島大学医学部医学科卒
	表於了虚 事攻科目	外科
	<del>専門医・指導医資格</del>	日本外科学会専門医・指導医、日本消化器外科学会指導医、日本透析学会専門医・
-	守门区・汨特区貝俗	指導医、日本臨床腎移植学会認定医
II.	た <del></del>	
<u> </u>	臨床経験歴	32年(医師免許取得32年・当院勤務年数25年)
	細胞治療研究歴	3 2年
その他	也の研究者	別紙1参照
11 1 1 2 2 2		- w dd
	研究機関(該当する場合 <i>の</i>	りみ記載してくたさい)
	名称	
	<b>听在地</b>	
信	電話番号/FAX 番号	
共同研	开究機関の長 (該当する場	<b>場合のみ記載してください)</b>
ŕ	<b></b>	
F	<b></b>	
臨床研	TRの目的・意義	【目的】既存の治療に抵抗性の末梢動脈疾患(慢性閉塞性動脈硬化症・バージャー病)患者を対象として、TASCII 及び日本脈管学会編「下肢閉塞性動脈硬化症の診断・治療指針II」に準じて治療を行う推奨療法群あるいは推奨療法及び G-CSF 動員自家末梢血単核球細胞移植併用治療群のいずれかへ無作為に割り付け、この併用治療の有効性と安全性を、推奨療法との比較によって評価する。主要評価項目は、無増悪生存期間とする。また、副次評価項目は、Fontaine 分類及び Rutherford 分類の推移、生存期間、下肢温存期間、下肢温存生存期間、有害事象の発生頻度及びその内容と、プロトコル治療開始後 1,6ヶ月後及び 1 年後の潰瘍・壊疽のサイズ、下肢の虚血性疼痛の重症度、足関節上腕血圧比、足肢上腕血圧比、跛行出現距離及び最大歩行距離とする。尚、本臨床試験は 19 施設の参加が予定されている多施設臨床試験である。 【意義】下肢末梢血管障害に対しては一定の効果が期待される治療法が存在はするものの、日本脈管学会編「下肢閉塞性動脈硬化症の診断・治療指針 II」によると間歇性跛行の場合、患者の約 25%は臨床症状が悪化し、5~10%は慢性重症下肢虚血へ移行する。また、慢性重症下肢虚血の場合は 1 年後の転帰として、30%が下肢切断に、25%が死亡に至る。本邦においても、年間約 1 万人以上に下肢切断が行なわれているとも言われ、下肢切断は日常的 QOL を著しく低下させ、生への意欲も喪失さ
		せるため、救肢は社会的及び医学的に急務である。
	开究の対象疾患 名称	· ·

#### 選定理由

近年,わが国においては一般人口における高齢化社会が急速に進行し,また生活習慣が欧米化した結果,下肢末梢血管障害,特に閉塞性動脈硬化症患者が増加していると言われている。下肢末梢血管障害は,間歇性跛行と慢性重症下肢虚血に大別される。前者は運動により必ず生じる筋肉のだるさや痛み,あるいはこむら返りといった下肢筋の不快な症状を訴え,これらは休憩により軽減する。一方,後者は典型的な慢性虚血性安静時疼痛や,潰瘍や壊疽などの虚血性皮膚病変を伴う。重症度分類であるFontaine 分類では間歇性跛行が Fontaine III,慢性重症下肢虚血が Fontaine III及びIVとなる。

日本脈管学会編「下肢閉塞性動脈硬化症の診断・治療指針Ⅱ」によると間歇性跛行 に対しては運動療法が一定の効果が認められている。3ヶ月以上の間、監視下運動を 実施した前向き試験では、トレッドミルにおける運動パフォーマンスの明らかな向 上、及び運動時の痛みの軽減が見られている。しかしながら、多くの患者には例えば 重症冠動脈疾患, 筋骨格系の制限, 神経学的障害等により運動の禁忌がある。さらに, 運動施設まで遠い,居住区域では適切な運動プログラムが利用できない,あるいはか かる費用が高いという理由で、監視下運動療法に参加したがらない患者もいる。また、 間歇性跛行に対する薬物療法に関しては、血管拡張、代謝及び抗血小板作用を持つホ スホジエステラーゼⅢ阻害剤であるシロスタゾールならびにセロトニンのタイプ 2 拮抗薬で、筋代謝を改善し、赤血球及び血小板の凝集を抑制するとされるナフチドロ フリルが臨床的有用性についてエビデンスを有する医薬品とされている。シロスタゾ ールはランダム化プラセボ比較試験において QOL の向上を伴う無痛歩行距離ならび に最大歩行距離の延長を示した。ナフチドロフリルはプラセボと比較し、無痛歩行距 離を26%延長した。また、最近の3つの試験において、ナフチドロフリルによるトレ ッドミルパフォーマンス及び QOL に対する効果が確認された。(ナフチドロフリルは 本邦では未承認薬)

同様に慢性重症下肢虚血に対する治療としては日本脈管学会編「下肢閉塞性動脈硬化症の診断・治療指針Ⅱ」によると,血行再建術が最適な治療とされている。しかしながら,重度の併存症を有する,あるいは閉塞性動脈硬化の部位や範囲によって血行再建術の対象とならない場合がある。腸骨動脈及び膝窩動脈の閉塞に対して血行再建術は有効であるが,膝窩動脈以下の動脈閉塞に対してのエビデンスは不十分である。また薬物療法に関しては,現在推奨される医薬品は存在しない。

別紙6:臨床試験実施計画書;3.根拠と背景(4頁14行~5頁2行)参照

#### 被験者等の選定基準

登録時において、以下の選択規準をすべて満たし、除外規準のいずれにも該当しない症例を適格症例とする。

#### 選択規準

- 1) 下肢血管造影にて閉塞あるいは狭窄が確認された,慢性閉塞性動脈硬化症又はバージャー病患者
- 2) Fontaine 重症度分類のⅡからⅣかつ,より重症な一方の下肢が Rutherford 重症度分類の3から5群に分類される患者
- 3) 血管形成術や膝窩動脈までのバイパス手術の適応がない患者(狭窄部位がびまん性, あるいは末梢の細小動脈に存在しバイパス術や形成術の適用が不可能な重症患者), あるいはこれらの既存治療を受けたにもかかわらずコントロール不良な患者
- 4) 非喫煙患者又は1ヶ月以上禁煙している患者
- 5) 同意取得時の年齢が 20 歳以上 75 歳以下で、本人から文書による同意が得られて いる患者

# 除外規準

- 1) 1 ヶ月以内に Fontaine 分類あるいは Rutherford 分類で重症度が増悪している 病態進行性の患者
- 2) 大切断が予定されている患者
- 3) 血管形成術又はバイパス手術,他の外科的治療,もしくは LDL アフェレシスから 1 ヶ月以上経過していない患者
- 4) G-CSF 製剤及びアフェレシスに対する重篤な過敏症,副作用の既往を有する患者
- 5) コントロール不良な虚血性心疾患,心不全,不整脈を合併する患者
- 6) 頭蓋内外の主幹動脈に重度の狭窄性病変を有する患者
- 7) 心筋梗塞,脳梗塞,脳出血又は一過性脳虚血発作発症後6ヶ月未満の患者

# **58**

- 8) 虚血性心疾患,脳梗塞又は脳出血の既往があり Fontaine IV度に分類される透析 施行中の患者
- 9) 糖尿病増殖性網膜症 (新福田分類 BI から BV) を合併する患者
- 10) 悪性腫瘍を合併する、又は3年以内の既往である患者
- 11) 血液検査の結果, 白血球 4,000/µL 未満又は 10,000/µL 以上, 血小板数が 50,000/µL 未満, AST(GOT)100 IU/L 以上, ALT(GPT)100 IU/L 以上のうち, いずれかに該当する患者
- 12) 間質性肺炎の合併あるいは既往のある、又は間質性肺炎を起こす可能性のある薬剤を服薬中の患者
- 13) 38℃以上の発熱を伴う感染症を合併する患者
- 14) 脾腫が認められる患者
- 15) 原疾患に起因しない他の要因による跛行症状,安静時疼痛,皮膚潰瘍及び壊疽 を有する患者
- 16) 下肢に重症の神経障害を有しており本臨床試験における評価が困難である患者
- 17) コントロール困難な精神障害を合併する患者
- 18) 甲状腺機能亢進症を合併あるいは既往のある患者
- 19) 他の臨床試験に参加中の、又は以前に参加した臨床試験の終了から 6 ヶ月以上 経過していない患者
- 20) 妊婦, 授乳婦, 妊娠している可能性のある又は治療期終了時までに妊娠を計画している女性患者, あるいはパートナーの妊娠を希望する男性患者

別紙 6: 臨床試験実施計画書; 9. 適格基準 (16頁) 参照

# 臨床研究に用いるヒト幹細胞

種類

G-CSF 動員自家末梢血単核球細胞

由来

○自己 · ×<del>非自己</del> · ×<del>株化細胞</del>

○生体由来 · ×<del>死体由来</del>

採取、調製、移植又は投 与の方法

#### 1. **G-CSF** 投与の手順

- フィルグラスチムを 1 回 200μg/m² (5μg/kg 相当)の用量で、1 日 1 回 4 日間皮下 注射する。
- 2) フィルグラスチム投与中は連日血液学的検査を施行する。白血球数が  $50,000/\mu$ l を超えた場合はフィルグラスチムを 1 日 1 回  $100\mu$ g/m² ( $2.5\mu$ g/kg 相当)に減量し、  $75,000/\mu$ l を超えた場合はフィルグラスチム投与を中止する。
- 3) 4 あるいは 5 日目に血液成分分離装置を用いてアフェレシスを行う。

#### 2 血液机理量

血液成分分離装置:米国 GAMBRO BCT 社製 COBE Spectra を用いて、血液処理量は患者体重当たり  $100\sim200$ ml(体重 50kg の場合 5L $\sim10$ L)とし、総血液処理量は 10L を上限とする。

### 3. 採取の手順

- 1) 採取に先立ち、十分な血流が維持できる静脈または血液透析用シャントから採血 ラインと返血ラインを確保する。
- 2) 採取中は医師と看護師が立ち会い,定期的に血圧と心電図をモニターしながら実施する。血管迷走神経反射,クエン酸中毒,不整脈,心虚血症状,穿刺部位の出血や血腫などの合併症に細心の注意を払う。
- 3) 採取に伴って血小板数が減少するため、採取終了直後に血小板数を測定する。
- 4) 採取終了後少なくとも 30 分間は採取施設内で安静を保ち, 体調に問題がないことを確認する。

# 4. 採取細胞の評価

成分採血装置の回路より単核球液の入った採血パックを無菌的に取り出し、操作アダプターを採血パックに取り付け検体の一部を、シリンジで無菌的に採取し、血液検査と CD34 陽性細胞の定量用に提出する。

有核細胞数を目算又は自動血球測定器で、CD34 陽性細胞陽性率をフローサイトメトリーで ISCT(International Society for Cellular Therapy) 法に準じた方法で測定し、産物量をもとに総有核細胞数と細胞分画、総 CD34 陽性細胞数を算出する。

# 5. 移植方法

細胞移植は手術室で麻酔の下で実施し、両下肢に病変がある場合は両下肢に、採 取細胞全量を使用し細胞移植を実施する。

移植予定部位