# 資料 5

# 医療上の必要性が高いとされた品目に係る 専門作業班(WG)の検討状況

### 目次

代謝、その他 <b>WG</b> ····································	1	循環器 WG····································	7
< 代謝性疾患用薬分野 >		<循環器器官用薬分野>	
本邦における未承認薬	2	本邦における未承認薬	8
		本邦における適応外薬	8
<その他分野(消化器官用薬、解毒剤、その他)>			
本邦における未承認薬	3	<生殖器官用薬分野>	
本邦における適応外薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4	本邦における適応外薬	13
		<体内診断用薬分野>	
		本邦における未承認薬	15
		本邦における適応外薬	15

## 目 次(つづき)

精神	· 神経 WG······	17	抗がん <b>WG</b> ····································	27
<*	情神・神経用薬分野>		<抗がん剤分野>	
	本邦における未承認薬	18	本邦における未承認薬	28
	本邦における適応外薬	19	本邦における適応外薬	29
抗菌	・抗炎症 <b>WG</b> ····································	21	生物 WG·······	31
<打	t菌薬分野 <i>&gt;</i>		< 血液製剤分野>	
	本邦における未承認薬	22	本邦における未承認薬	32
	本邦における適応外薬	22	本邦における適応外薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	32
<±	亢炎症薬・呼吸器管用薬分野>		<ワクチン分野>	
	本邦における適応外薬	24	本邦における未承認薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	33
			小児 <b>WG</b> ····································	35
			本邦における未承認薬	36
			本邦における適応外薬	37

注)今回、新たに報告する箇所は、網掛けで示した。

# 代謝、その他WG

< 代謝性疾患用薬分野 >	
本邦における未承認薬	2
<その他分野(消化器官用薬、解毒剤、その他)>	
本邦における未承認薬	3
本邦における適応外薬	4

#### 1. 代謝・その他WG 〇代謝性疾患用薬分野

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
293	日本小児神経学会 日本先天代謝異常学会	ミグルスタット			①小児例から成人例のNiemann-Pick病C型 (ニーマン・ピック病C型)及び②酵素補充療 法が有効ではないまたは継続できない成人 のGaucher病 I 型(ゴーシェ病 I型)	0	②については、平成22年中に、要	①について、代謝・その他WG及び小児WGは、国内の用法・用量設定のため、日本人健康成人を対象とした薬物動態試験が必要と考える。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

## 1. 代謝・その他WG 〇その他分野(消化器官用薬、解毒剤、その他)

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
11	日本核医学会日本医学放射線学会	Ca-DTPA	Ditripentat-Heyl (独)、Pentetate calcium trisodium injection(米)	日本メジフィジックス	(独) 放射性金属(アメリシウム、プルトニウム、キュリウム、カリホルニウム、バークリウム) 中毒の長期治療 (米) プルトニウム、アメリシウム、キュリウム体内汚染が判明した、またはその疑いのある患者の汚染物質の排泄の促進		平成22年11月頃承認申請予定。	
13	日本核医学会 日本医学放射線学会	Zn-DTPA	Zink-trinatrium- pentetat(独)、 Pentetate Zinc Trisodium Injection (米)	日本メジフィジックス	(独) 放射性金属(アメリシウム, プルトニウム, キュリウム, カリホルニウム, バークリウム) 中毒の長期治療 (米) プルトニウム、アメリシウム、キュリウム体内汚染が判明した、またはその疑いのある患者の汚染物質の排泄の促進		平成22年11月頃承認申請予定。	
177	個人	デクスラゾキサン	Totect(米)、Savene (英、独、仏)	(国内関係企業なし)	アントラサイクリン系薬剤静脈内投与による血管外漏出			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。
287	日本中毒学会 財団法人日本中毒情報セン ター	ホメピゾール	Antizol(米、英、独)、 Fomepizole(仏)	(国内関係企業なし)	エチレングリコール中毒、及びメタノール中 毒の治療			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。
306	日本中毒学会 財団法人日本中毒情報セン ター		Methylene Blue Injection, 1%	(国内関係企業なし)	薬剤性のメトヘモグロビン血症			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
348	小児腎臓病学会 日本内分泌学会 厚生労働科学研究費補助金難 治性疾患克服研究事業ホルモン受容機構異常に関する調査 研究班	経ロリン酸塩製剤	Phosphate Sandoz (英)、PhosphoNeuros (仏)		①原発性低リン血症性〈る病、②Fanconi症 候群、③低リン血症	0	①については、における時間では、 性性(る病患者における時間では、原発性低リン・血症性では、原発性低リン・血症性では、原発性低リン・血症性では、原発性低リン・血症性である。とのでは、原発性低リン・は、原発性低リン・は、原発性低リン・は、原発性低リン・は、原発性低リン・は、原発性では、多数では、原発性では、多数では、原発性では、多数では、ののでは、原理では、ののでは、ののでは、ののでは、ののでは、ののでは、ののでは、ののでは、の	①について、平成22年7月治験相談実施済み。
358	個人	亜セレン酸ナトリウム			セレン欠乏症により生じる重篤な視力障害、 神経障害、心筋障害、毛髪変化の改善			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品であ る。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
176		デキサメタゾン(4mg 錠)		(国内関係企業なし)	4mg製剤の剤形追加 [抗悪性腫瘍剤(シスプラチンなど)投与に伴 う消化器症状(悪心・嘔吐)]			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
304	小児腎臓病学会	メチルプレドニゾロン コハク酸エステルナト リウム	ソル・メドロール静注 用	ファイザー	ネフローゼ症候群	0	ステロイド抵抗性ネフローゼ症候	代謝・その他WG及び小児WGは、提出された資料から、公知申請を行うことは妥当と考える(「公知申請への妥当性に係る報告書(案)」参照)。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

# 循環器 WG

<循境器器官用楽分野 <i>&gt;</i>	
本邦における未承認薬	8
本邦における適応外薬	8
<生殖器官用薬分野>	
本邦における適応外薬	13
<体内診断用薬分野>	
本邦における未承認薬	15
本邦における適応外薬	15

## 2. 循環器WG ○循環器器官用薬分野

本邦における未承認薬

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
50	特定非営利法人PAHの会	イロプロスト	Ventavis	バイエル薬品	肺動脈性肺高血圧症		治験実施予定	臨床データパッケージについて、治験相談が必 要。
	日本老年精神医学会 若年認知症オアシス虹の会 社団法人 認知症の人と家族 の会 若年認知症家族会・彩星の会		ラザダイン (米国)、 レミニール (英国)	ヤンセンファーマ	軽度から中等度のアルツハイマー型認知症		承認申請中	
202	日本心不全学会日本循環器学会	トルバプタン	サムスカ錠	大塚製薬	心性浮腫		平成22年10月27日承認済み	
203	特定非営利法人PAHの会	トレプロスチニル	リモジュリン	持田製薬	肺動脈性肺高血圧症			要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
319	日本老年精神医学会 社団法人 認知症の人と家族 の会	メマンチン	ナメンダ(米)、 エビクサ(英、独、仏)	第一三共	アルツハイマー型認知症		承認申請中	
341	日本老年精神医学会 社団法人 認知症の人と家族 の会	リバスチグミン	エクセロンパッチ	ノバルティスファーマ	軽度から中等度のアルツハイマー型認知症		承認申請中	

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
27	日本心不全学会 日本循環器学会 日本心血管インターベンション 治療学会 日本不整脈学会	アミオダロン	アンカロン錠100	サノフィ・アベンティス	心不全を伴う心房細動		平成22年9月10日承認済み	

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
33	日本小児循環器学会	アムロジピン ベシル 酸塩	ノルバスク錠 アムロジン錠	ファイザー 大日本住友製薬	小児における用法及び用量の追加	0	海外において、小児の高血圧症患者を対象に第Ⅲ相試験を実施し、アムロジピン1日2.5mg~5mgの有効性、及び安全性が確認され、この試験成績により、アムロジピンの小児に対する用量が承認されている。また、国内外の総説、解説記事、代表的な教科書およびガイドラインに、アムロジピンによる小児における高血圧症治療に関する記載がある。以上のことから、公知申請を希望する。	使用実態調査の結果を踏まえて検討予定。
64	日本小児腎臓病学会日本小児循環器学会	エナラプリル マレイ ン酸塩	レニベース錠	萬有製薬	小児における用法及び用量の追加	0	小児における高に基との適のを5 月現れて東記されている。また、2010年5 月現た不足の10年5 月現た不足の10年5 月現た不足の10年5 月現た不足の10年5 日本高有別性・安全位性ではです。これでは、10年5 日本高有別性・安全位では、10年5 日本高有別性・安全位では、10年5 日本高有別性・安全位では、10年5 日本高有別性・安全の10年5 日本高有別性・安全の10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本高有別は、10年5 日本の10年5 日本の10年5	使用実態調査の結果を踏まえて検討予定。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
65	日本心血管インターベンション治療学会	エノキサパリンナトリ ウム	エノキサパリン	サノフィ・アベンティス	急性冠症候群におけるPCI施行時に使用			要望者、及び企業に問い合わせ中
70	日本心不全学会 日本循環器学会	エプレレノン	セララ錠 25mg、 50mg、100mg	ファイザー	心筋梗塞後の心不全		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
230	日本小児腎臓病学会	バルサルタン	ディオバン錠	ノバルティス ファーマ	小児における用法及び用量の追加	0	使用実態調査、及び治験の実施 予定。	循環器WGは、小児適応の追加(高血圧症)については、国内外で使用されている製剤が異なることから、治験の実施が必要であると判断。
231	一般社団法人日本頭痛学会 日本神経学会	バルプロ酸ナトリウム	デパケン、 デパケン R	協和発酵キリン	片頭痛の予防			平成22年10月6日第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。
244	日本心不全学会 社団法人日本循環器学会	ビソプロロールフマル 酸塩	メインテート	田辺三菱	慢性心不全		海外での大規模プラセボ対照二重 盲検比較試験、総説、及びメタア ナリシスにおいて、その有用性が 示され、国際的標準教科書及び日 米欧の慢性心不全治療ガイドライ ンで慢性心不全における標準的治 療薬として推奨されている。また、 国内慢性心不全患者における適 応外の使用実績についても学的 でや学会報告等で多数報告されている。以上より、公知申請を希望す る。	平成22年10月6日第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
273	日本神経学会 一般社団法人日本頭痛学会 個人	プロプラノロール塩酸 塩	インデラル	大日本住友	片頭痛の予防		欧米4カ国において承認されており、また、国際的に信頼できる学術雑誌に掲載された科学的根拠となり得る論文や国際機関で評価された総説がある。以上のことから、公知申請を希望する。しかしながら、今後、関連学会の協力を得て、日本人での用量に関する使用実態調査等の内容を検討する。	使用実態調査の結果を踏まえて検討予定。
282	日本小児循環器学会		①ワソラン静注5mg ②ワソラン錠40mg	エーザイ	小児における用法及び用量の追加	0		平成22年10月6日第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。
331	日本小児腎臓病学会			アストラゼネカ 塩野義製薬	小児適応の追加(高血圧症)	0	米国において小児の高血圧症に 対する承認を有しており、医療にお ける相当の使用実績がある。ま た、国際的に信頼できる学術雑誌 に掲載された科学的根拠となり得 る論文がある。 以上のことから、公知申請を希望 する。	使用実態調査の結果を踏まえて検討予定。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
357	日本小児循環器学会	ワルファリンカリウム	ワーファリン錠0.5mg、 1mg、5mg	エーザイ	小児における用法及び用量の追加	0		平成22年8月3日第4回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。承認申 請中。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

## 2. 循環器WG ○生殖器官用薬分野

太邦における適応外薬

要望	における適応外薬 	<b>ып.</b> Д	rr 士 A	A+1-67	西坦中亞(拉松拉用佐の柳 <u>城)</u>	小児分野	開発要請に対する企業見解	#±=1·亩·西佐
番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	に関係	(概略)注)	特記事項等
180	中枢性尿崩症(CDI)の会 個人	デスモプレシン酢酸塩	DDAVP Tablets	フェリングファーマ	中枢性尿崩症に対する経口剤の剤形追加	0	平成22年9月治験相談実施済み	
270	日本更年期医学会日本産科婦人科学会	プロゲステロン	Prometrium(米)		子宮非摘出閉経女性におけるホルモン補充療法(HRT)の補助に対する経口剤の剤形追加		いて、経口剤の使用方法が記載されており、北米閉経学会、国際閉 経学会及び本邦のHRTのガイドラ インにおいても天然型プロゲステロ	当該医薬品は「新投与経路医薬品」に該当し、日本人を対象として薬物動態を検討する臨床試験の 実施が必要と考える。
271	日本受精着床学会 NPO法人Fine	プロゲステロン	Utrogestan(英、仏) Prometrium(米) Utrogest(独)	国内関連企業なし(富 士製薬より開発の意 思の申し出)	体外受精-胚移植(IVF-ET)の際の黄体補充 に対する経腟剤の剤形追加		【開発の意思の申し出をした富士製薬の見解】 効能・効果については、仏において承認されており、経腟剤の当該効能に関する総説、メタ・アナリシス、無作為化比較試験が多数存在することから多くの使用実績があると考えられる。なお、婦人科です名な教科書(Berek and Novak's Gynecology 14th edition)において、経腟剤の使用方法が記載されており、米国生殖医学会及び本する経腟投与について記載されている。 を発育がよりにおいてが表現である。とだし、経腟剤は本邦においてが未来認である。以上のことから、公知申請を希望する。	

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
363			抗D(Rho)人免疫グロ ブリン-Wf	日本製薬ベネシス	Rh(D)陰性の妊婦及び女性に対し、以下の場合に投与することにより、母体血液中での抗D(Rho)抗体の産生を抑制し、血液型不適合の成立を抑制。妊娠28週投与、検査・処置後(羊水検査、臍帯血検査、児頭外回転の実施)、流産後、子宮外妊娠後、子宮内胎児死亡後における投与			平成22年10月6日第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

## 2. 循環器WG 〇体内診断用薬分野

本邦における未承認薬

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
5	(社)日本脳神経外科学会	5ーアミノレブリン酸塩 酸塩	Gliolan	ノーベルファーマ	悪性神経膠腫(WHOグレードⅢ及びIV)に対する手術における悪性組織の視覚化			要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
12		Ioflupane I123 Injection	DaTSCAN	日本メジフィジックス	特発性パーキンソン病(PD)に関連するPS、 多系統萎縮症(MSA)、及び進行性核上麻痺 (PSP)から本態性振戦(ET)の鑑別診断			治験相談(申請前相談)利用予定あり(平成23年1 月頃)。
51	一般社団法人日本核医学会 日本内分泌学会 日本医学放射線学会	インジウム (111In) ペ ンテトレオチド	OctreoScan	コワイティエンシャハ	シンチグラフィによるソマトスタチン受容体を 有する原発性及び転移性の神経内分泌腫 瘍の診断			治験相談(申請前相談)利用予定あり(平成23年2 月頃)。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
2	一般社団法人日本核医学会 日本医学放射線学会 日本内分泌学会	3-ヨードベンジルグア ニジン (123I)	ミオMIBG-I 123注射 液	富士フイルムRIファー マ	褐色細胞腫の診断			平成22年10月6日第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
55	(社)日本脳神経外科学会	インドシアニングリー ン	オフサグリーン		脳主幹動脈の血流状態観察(赤外線照射時 の蛍光測定による)		本邦では医療機器の導入が先行していることから、医療機器販売企業に対して当該企業が保有するICGの実地を用における協会を関いるともに、当該医情報の機器を導入済の医療機関から表しまり、おいる知識をは、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、	
246			タイロゲン筋注用 0.9mg	佐藤製薬	分化型甲状腺癌で甲状腺全摘または準全 摘を施行された患者における残存甲状腺組 織の放射性ヨウ素によるアブレーション(甲 状腺機能廃絶)を受ける際の補助		放射性ヨウ素を用いた残存おいて、 のアブレーションは本邦において、 一般的な甲状腺癌治療法である。 本剤の診断補助と同じな射性を た、診断補助組織への取込み生活 素の甲状腺組織への取込みまた、診断補助組織への取込みには 素の甲状腺組織への取込み実では 素の甲状腺組織への取込み実では 素の甲状腺組織のよいな実では 素の甲状腺組織のよいな実では 素の中状腺組織のよいないまでは 素の中状腺組織のよいないまでは 素の中状腺組織のよいないまでは 素の中状腺組織のよいないまでは 素がよがはいる。なお、欧米剤のアブラさいては、 本剤のアブラさいでは、本剤のアブラさいでは、 本剤のアブラさいる。したがブレーションは、 はしたがブレーションと、 がはいて、 は、 まが外がして、 があることが、 は、 まが外がして、 がり、 がしている。 において、 なり、 がり、 の例より、 を全性は、 診断補助の例より、 のの所とのののののののののののののののののののののののののののののののののの	既承認の「分化型甲状腺癌で甲状腺全摘又は準全摘術を施行された患者における、放射性ヨウ素シンチグラフィーと血清サイログロブリン(Tg)試験の併用又はTg 試験単独による診断の補助」について、全例調査中であることも踏まえ、要望の適応についての臨床データパッケージの組み方等について検討する必要がある。治験相談を利用予定。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

# 精神·神経WG

(精神・神経用薬分野>	
本邦における未承認薬	18
本邦における適応外薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	19

## 3. 精神•神経WG ○精神•神経用薬分野

木邦における未承認薬

<u> </u>	<u>における未承認薬</u>							
要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
1	個人	3、4-ジアミノピリジン	Firdapse(欧州)	(国内関係企業なし)	Lambert-Eaton筋無力症候群による筋力低 下の改善			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。
6	日本アルコール精神医学会 日本アルコール関連問題学会 日本アルコール・薬物医学会	Acamprosate (INN)	Campral(米、英、独、 仏), Aotal(仏)	日本新薬	アルコール依存症患者における抗酒療法		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
81	日本てんかん学会 日本小児神経学会	Oxcarbazepine (INN)	Trileptal(米、英、独、 仏)	ノバルティス ファーマ	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められない小児の部分発作の併用療法	0	治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
105	個人 全国多発性硬化症友の会	Glatiramer acetate (USAN)	Copaxone	テバファーマスーティ カル	多発性硬化症の再発予防		欧米において標準的治療薬として 使用されていること、本剤を個人か ら入手した臨床経過記録(平成22 年6月現在7例)によれば有効性及 び安全性に大きな問題が生じできたけ早く我が国を書きる。しかしないこと等をが国を書き、しかしない。 たけ早く我が国望する。しかしない。 ら、日本人患者におけるとは、 の成績を得よことは、 関始した臨床を全性に関する存の がある存り、 のデータを適宜報告する。 る、なお、本剤は平薬品に指定されている。	当該医薬品は「新有効成分含有医薬品」に該当し、承認申請時において日本人における当該医薬品の有効性及び安全性をより慎重に評価する必要があり、その際に日本人を対象とした臨床法験成績は重要である。また、精神・神経WGは、本剤は希少疾病用医薬品に指定されており、本邦では集積可能な多発性硬化症患者の症例数が限られていることは理解するが、本剤を個人輸入している日本人患者の臨床経過記録等のデータのみでは日本人患者における本剤の有効性及び安全性の評価が十分ではないと考えられることから、承認申請時には、少なくとも、治験相談を踏まえ実施した臨床試験成績が必要と考える。
156	日本てんかん学会 日本小児神経学会	Stiripentol (INN)	Diacomit	明治製菓	 乳児重症ミオクロニーてんかん	0	治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
205	個人 全国多発性硬化症友の会	Natalizumab	Tysabri	バイオジェン・アイデッ ク・ジャパン	多発性硬化症		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
286	日本てんかん学会 日本小児神経学会	ホスフェニトインナトリ ウム水和物(JAN)	Cerebyx(米)、Pro- Epanutin(英)、Pro- Dilantin	ノーベルファーマ	てんかん重積状態、脳外科手術前・術中・術 後及び頭部外傷後にけいれん発作の出現 が濃厚に疑われる場合、並びに経ロフェニト イン製剤の投与が不可能又は不適切な場合 の代替		承認申請中	
349	日本てんかん学会 日本小児神経学会	Rufinamide (INN)	Inovelon(欧州)、 Banzel(米)	エーザイ	レノックス・ガスト―症候群(4歳以上)に伴う発作に対する併用療法	0	治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
352	日本てんかん学会日本小児神経学会	レベチラセタム	Keppra	ユーシービージャパン	① 4 歳児以上の小児でんかん患者における 部分発作に対する併用療法 ② 6 歳以上(欧州では12 歳以上)の特発性 全般でんかん患者における強直間代発作に 対する併用療法	0	①については、治験実施中。②については、「4歳以上の強直間代発作に対する併用療法を対象とした臨床試験」等を2010年中に開始する(予定)。	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
9	厚労省特発性局所多汗症診療 ガイドライン作成班	A型ボツリヌス毒素	ボトックス注50、ボトッ クス注100	グラクソ・スミスクライ ン	腋窩多汗症		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
23	あどれす患者会	アトモキセチン塩酸塩	ストラテラカプセル		成人期(18 歳以上)における注意欠陥/多 動性障害(AD/HD)の効能追加		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
89	日本てんかん学会 日本小児神経学会	ガバペンチン	ガバペン錠	ファイザー	てんかん部分発作の小児適応の追加	0	承認申請中	
193	日本てんかん学会 日本小児神経学会	トピラマート	トピナ錠	協和発酵キリン	2-16 歳の小児における部分発作に対する 併用療法	0		要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
199	日本線維筋痛症学会	トラマドール塩酸塩	トラマールカプセル	日本新薬	経口剤の剤型追加、効能・効果は線維筋痛症		平成22年8月治験相談実施済み (対象:慢性非がん性疼痛)	
200	個人	トラマドール塩酸塩	徐放錠; Ultram ER, Ryzolt(米)、Zydol SR, Tramulief SR 他 (英)、Tramal, Amadol, Tial 他(独)、 Contramal, Topalgic 他(仏)	口大聯盟制薬	経口徐放剤の剤型追加、効能・効果は慢性 疼痛		治験実施中	治験相談利用予定あり(2010年10月頃)。
269	日本口腔顔面痛学会	プレガバリン	リリカカプセル	ファイザー	歯科治療後神経障害性疼痛		平成22年10月27日承認済み (承認された効能・効果は「末梢性 神経障害性疼痛」)	

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

# 抗菌·抗炎症 WG

<抗菌薬分野>	
本邦における未承認薬	22
本邦における適応外薬	22
<抗炎症薬·呼吸器管用薬分野>	
本邦における適応外薬	24

### 4. 抗菌·抗炎症WG 〇抗菌薬分野

本邦における未承認薬

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
	日本エイズ学会 東京HIV診療ネットワーク	アトバコン	Mepron	グラクソ・スミスクライ ン	ニューモシスチス肺炎の治療、予防		平成23年3月頃、承認申請予定。	企業において申請準備中。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
60	日本結核病学会 社団法人 日本呼吸器学会 東京HIV診療ネットワーク	エタンブトール塩酸塩		サンド科研製薬	非結核性抗酸菌および非結核性抗酸菌症		日、米、英の非結核性抗酸菌症の 治療に対する各種学会診療ガイド ライン及び国際的に評価されてい る教科書において、本剤は推奨ま たは標準的治療薬とされている。 また、いくつかの無作為化比較試 験等に関する公表論文、さらに国 内外での使用実績等も勘案し、公 知申請を希望する。	平成22年10月6日第5回検討会議より、検討会議 において公知申請の該当性について検討中。
129		コリスチンメタンスル ホン酸ナトリウム塩	Coly-Mycin M	が開発の意思の申し	注射剤の剤形追加 多剤耐性緑膿菌、多剤耐性アシネトバクター 属、その他の多剤耐性グラム陰性菌による 各種感染症			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
313	日本感染症教育研究会 社団法人日本感染症学会 東京HIV診療ネットワーク 厚生労働科学研究費補助金人 政策創薬終合研究事業「輸入 少疾病治療薬を用いた最適な 治療法による医療対応の確立 に関する研究」班	メトロニダゾール	フラジール内服錠	塩野義製薬	嫌気性菌感染症、アメーバ赤痢、ランブル鞭 毛虫感染症、クロストリディウム・ディフィシル 関連腸炎		今回申請予定の効能・効果は、欧 米四カ国で既に承認されており、コ クランレビューあるいは各ガイドラ インにおいても記載され、科学的 根拠となりうる論文も国際されている。 国内でも診療・治療ガイドライン等 に記載され、本剤の使用が推奨されている。 国内患者数が非常に少ないため、 国内では比較試験等が実施されていないものの、臨床現場では出ずないないものの、臨床現場では第一選択薬としているた足していると考えられたため、公知申請を希望する。	使用実態調査の結果を踏まえて検討予定。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
315	社団法人 日本産科婦人科学 会 日本周産期新生児学会 性の健康医学財団	メトロニダゾール	フラジール内服錠・膣 錠	塩野義製薬	流産・早産、産褥子宮内膜炎、帝王切開後 感染症の原因となる細菌性腟症の治療		本薬の細菌性腔症に対する有効性は国外・国内ともに認められ、米国CDCの性感染症治療ガイドラインにおいても転奨療法として位置づけられている。また、早産防止についてのエビデンスは混沌としているものの、現ずる早産防止効果が強く示唆されている。から、国内においては適応外であるものの、複数のガイドラインで本剤の使用が推奨されていることからも医学学上公知であると申請を希望する。	使用実態調査の結果を踏まえて検討予定。
316	日本感染症教育研究会 社団法人日本感染症学会 厚生労働科学研究費補助金・ 政策創薬総合研究事業「輸入 熱帯病・寄生虫症に対する稀 少疾病治療薬を用いた最適な 治療法による医療対応の確立 に関する研究」班	メトロニダゾール	Metronidazole Injection		静注剤の剤形追加 嫌気性菌感染症、アメーバ赤痢			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。
342	日本結核病学会 社団法人 日本呼吸器学会			第一三共サンド	非結核性抗酸菌および非結核性抗酸菌症		成書や国内外の各種ガイドラインにおいて標準的な治療薬として位置づけられている。また、国内ではMAC症を中心とした非結核性抗酸菌症に対し、ほぼ国内外のガイドラインに準じて本剤を含む多剤併用投与が行われた結果、当該感染症に対する治療の臨床効果は認められているものと判断したため、公知申請を希望する。	平成22年10月6日第3回検討会議より、検討会議 において公知申請の該当性について検討中。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

### 4. 抗菌·抗炎症WG 〇抗炎症薬·呼吸器官用薬分野

<u> </u>	における適応外薬	Т		Т	I	1		
要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
17	厚生労働省難治性血管炎に関 する調査研究班	アザチオプリン	アザニン イムラン	グラクソ・スミスクライ ン 田辺三菱製薬	顕微鏡的多発血管炎及びWegenar肉芽腫症			平成22年10月6日第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。
132	日本ハンセン病学会	サリドマイド	サレドカプセル	藤本製薬	らい性結節性紅斑		米国では、1998年にENLの承認がされており、医療における使用実績が既にある。日本においては、教科書及び学会の診療ガイドラインにも、ENLに対するかであることが明記されている。またCochrane reviewの評価ではより質でランスの小規模な無作為化比較試験でのエビデンスか小規模な無作為化比較試験によりENLに対するサリドマイドの使用といるに対するサリドマイドの使用といって、海外では1日100-300mgである。また、国内の使用実態よりについて、海外では1日100-300mgである。また、国内の使用実態よりについて、海外では1日100-300mgである。また、国内の使用実態よりは、サリドマイド使用量について、海外では1日100-300mgである。また、国内の使用実態よりは、サリドマイド使用量に大きなく、人種差はないと考えられる。以上のことから、公知申請を希望する。	使用実態調査の結果を踏まえて、WGで詳細に検 討中。
137	日本リウマチ学会	シクロホスファミド水和 物	エンドキサン錠・注射 用	塩野義製薬	全身性血管炎の寛解導入効果	0	既に外国(ドイツ)で効能・効果が 承認されており、国内外の治療ガ イドラインにも記載されている。また、本剤の有効性・安全性につい て総合評価を行ったところ、外国人 と日本人で異なる点はなく、本剤と ステロイドを用いた治療法は、要生 疾患に対する公知の治療法として 用いられていることを確認したため、公知申請を希望する。	平成22年8月3日第4回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。承認申 請中

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
138	日本リウマチ学会	シクロホスファミド水和 物	エンドキサン錠・注射用		全身性エリテマト―デスの難治性病態の寛 解導入効果	0	既に外国(ドイツ)で効能・効果が 承認されており、国内外の治療ガ イドラインにも記載されている。ま た、本剤の有効性・安全性につい て総合評価を行ったところ、外国人 と日本人で異なる点はなく、本男呈 とのよけならなり、 疾患に対する公知の治療法として 用いられていることを確認したた め、公知申請を希望する。	平成22年8月3日第4回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。承認申 請中
140	厚生労働省難治性血管炎に関 する調査研究班	シクロホスファミド水和 物	エンドキサン錠・注射 用	塩野義製薬	多発性血管炎、wegenar肉芽腫症	0	既に外国(ドイツ)で効能・効果が 承認されており、国内外の治療ガ イドラインにも記載されている。ま た、本剤の有効性・安全性につい て総合評価を行ったところ、外国人 と日本人で異なる点はなく、本男里 ステロイドを用いた治療法は、要で 疾患に対する公知の治療法として 用いられていることを確認したた め、公知申請を希望する。	平成22年8月3日第4回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。承認申 請中

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

# 抗がん WG

### 

### 5. 抗がんWG 〇抗がん剤分野

<u>本那</u>	における未承認薬							
要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
15	日本臨床腫瘍学会 特定非営利活動法人血液情報 広場・つばさ 個人	アザシチジン	ビダーザ注射用	日本新薬	骨髓異形成症候群		承認申請中	
26	個人 慢性骨髄増殖性疾患患者·家 族会	アナグレリド	Xagrid(欧州) Agrylin(米国)	シャイアー ファーマ シューティカルズ ア イルランド リミテッド	本態性血小板血症の治療		治験開始前(平成22年中に治験着 手予定)	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
104	日本脳腫瘍学会	Carmustine	Gliadel Wafer(米国) Gliadel Implant(欧州)	ノーベルファーマ	悪性神経膠腫		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
157	個人	Streptozocin	Zanosar	ノーベルファーマ	転移を有する悪性内分泌腫瘍・神経内分泌 腫瘍・カルチノイド腫瘍		米国及び仏国で承認されており多くの使用実績があること、国際的に使用されている教科書・成書、総説及びガイドラインに記載があり、エビデンスレベルの高い雑誌にも掲載されていること、国内で個人場ではよる使用経験の臨床報告があること等を勘案し、本剤を中心とした多剤併用療法の臨床のととまるといると考えた。	当該医薬品は「新有効成分含有医薬品」に該当し、承認申請において日本人における当該医薬品の有効性及び安全性をより慎重に評価する必要があり、その際に日本人を対象とした臨床試験成績は重要である。 日本人患者における情報は、個人輸入での使用経験に限られており、当該情報から日本人患者における情報は、個人輸入での使用経験に限られており、当該情報から日本人患者における本剤の安全性及び有効性について、評価することは困難と考える。少なくとも、本邦における製造販売後に注意・着目すべき安全性に関する情報を承認申請前に得ておく必要があり、小規模でも日本人患者を対象とした臨床試験の実施は必要と考える。なお、具体的な試験の実施は必要と考える。なお、具体的な試験の実施方法等については、機構と治験相談を実施することを推奨する。
171	日本呼吸器内視鏡学会 社団法人日本呼吸器学会 日本臨床腫瘍学会	タルク	STERITALC	ノーベルファーマ	悪性胸水の再貯留抑制		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。
182	個人	Denileukin diftitox	ONTAK(米国)	TSD Japan	悪性細胞がインターロイキン2(IL-2)受容体の構成要素CD25を発現している(CD25+)、持続性もしくは再発性の皮膚T細胞リンパ腫(CTCL)の治療		治験開始前	治験相談利用予定あり(2010年11月頃)。 企業見解によると、CTCLの患者数が少ないことや グローバルでの開発計画方針等から、まずCTCL とは異なる疾患を対象として開発計画が開発の促 進を考慮して開発計画の再考をすべきであり、機 構との治験相談において、CTCLを対象とした開発 計画について試論することを推奨する。 なお、本薬については、企業見解において以下の 状況が説明されている。 ・米国で承認条件とされた原薬の純度改善について、改善目処がついたため、新製剤への切替えに 関する協議をFDAと実施した後に本邦での開発を 開始すると説明されている。したがって、本邦での 開発着手が遅れる可能性があること ・欧州では、製剤の品質の観点、臨床試験成績の 評価について、否定的な見解が示された。このこ とから、申請を取下げた経緯があること
266	個人	フルベストラント	フェソロデックス筋注 用	アストラゼネカ	閉経後進行・再発乳癌		承認申請中	

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
291	特定非営利活動法人グループ・ネクサス	ボリノスタット	ゾリンザカプセル	万有製薬	皮膚T細胞性リンパ腫		承認申請中	
	日本皮膚悪性腫瘍学会 日本臨床腫瘍学会 個人	アルデスロイキン	Proleukin(米国)	国内関連企業なし	悪性黒色腫			当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

<u> </u>	における適応外楽							
要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
	日本皮膚悪性腫瘍学会 日本臨床腫瘍学会 個人	インターフェロン アルファー2b	イントロンA注射用	シェリング・プラウ	悪性黒色腫		経験、静脈内投与の経験、2000万IU/m2の投与経験はないが、①本邦においてハイリスクの悪性黒価患者は少なく、有効性の評価患者とした試験の実施は困難と対象に実施した筋肉内、皮下、大きな動態試験で投与経路による安全にブロファイルに差異はないと考られ者とい差異はないと表えられること、③国内外の薬物動態に若しい差異はないと考えられること、④国内外のには影においる目が継続投与可能な最大用量が継続投与可能な最大用量と	日本人患者において静脈内投与が行われた経験はなく、かつ静脈内投与での投与量は既承認用量を大きく上回る。また、企業見解によると、投与経路間での安住プロファイルに大きな差異は康成人と癌患者では薬物動態プロファイルが大きく異なるとの説明も企業見解ではなされている。そのため、提出された情報から、日本人患者に高用量で静脈内投与した際の安全性担保を評価することは難しいと考える。少なくとも、本邦における製造販売後に注意・着目すべき安全性に関する情報を承認申請前には得ておく必要があり、小規模でも日本人患者を対象とした臨床試験の実施は必要と考える。なお、製造販売後も含めた長期投与時の安全性情報に関する情報収集の方法や、具体的な試験の実施方法等については、機構と治験相談を実施することを推奨する。
76	特定非営利活動法人パンキャ ンジャパン	エルロチニブ	タルセバ錠	中外製薬	膵臓がん		承認申請中	
95		カペシタビン	ゼローダ錠	中外製薬	治癒切除不能な進行・再発の胃癌	_		8月3日第4回検討会議にて、公知申請の該当性に 係る報告書を取りまとめ済み。承認申請中。
122	日本臨床腫瘍学会 卵巣がん体験者の会スマイ リー	ゲムシタビン	ジェムザール注射用	日本イーライリリー	がん化学療法後に増悪した卵巣癌			8月3日第4回検討会議にて、公知申請の該当性に 係る報告書を取りまとめ済み。承認申請中。

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
159	日本臨床腫瘍学会 日本口腔外科学会 社団法人日本耳鼻咽喉科学会	セツキシマブ	アービタックス注射液	メルクセローノ	頭頸部扁平上皮癌		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。 企業見解によると、承認申請時には、化学療法剤との併用療法に関する国内第Ⅱ相試験について、2010年10月末時点で組み入れられた症例の情報を集約した資料を含める予定である、とされている。しかし、当該試験の情報では、承認申請時点において、日本人での有効性及び安全性の説明ができるか不明であり、申請前に機構との治験相談を実施し、スムーズな審査が可能となるような対応をとる必要があると思われる。
189	日本骨髄腫患者の会	ドキソルビシン塩酸塩 リポソーム注射剤	ドキシル注	ヤンセン ファーマ	多発性骨髄腫		治験開始前	治験相談利用予定あり(2010年9月頃)  企業見解によると、ドキシルとボルテゾミブの併用 における日本人患者での忍容性を確認する目的 の第 I 相試験を実施予定とのことである。詳細内 容は不明なため、治験相談にて十分に議論する 必要があると考えるが、方針として大きな問題は ないと思われる。ただし、要望の効能・効果にて欧 米では2007年に承認されている一方で、国内開発 が2010年時点で未着手である原因は明確にする ことが望ましい。
190	日本臨床腫瘍学会	ドセタキセル	タキソテール点滴静 注用	サノフィ・アベンティス	局所進行頭頸部扁平上皮癌、乳癌における 1回投与量75mg/m2への増量		承認申請中	
212	日本臨床腫瘍学会 卵巣がん体験者の会スマイ リー 日本産婦人科学会、日本婦人 科腫瘍学会	ノギテカン	ハイカムチン注射用	日本化薬	がん化学療法後に増悪した卵巣癌		公知申請を希望する。	8月3日第4回検討会議にて、公知申請の該当性に 係る報告書を取りまとめ済み。承認申請中。
278	有限責任中間法人日本乳癌学会 あけぼの神奈川 オリーブの会 個人	ベバシズマブ	アバスチン点滴静注用	中外製薬	乳癌		承認申請中	
292	特定非営利活動法人グルー プ・ネクサス	ボルテゾミブ	ベルケイド注射用	ヤンセン ファーマ	マントル細胞リンパ腫(MCL)		治験実施中	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。 企業見解によると、米国では第Ⅱ相試験の結果を以て「前治療回数を1回以上有するMCL」の効能・効果にて承認されている。一方、欧州では第Ⅱ相試験での主要評価項目である無増悪期間等の妥当性が指摘され、現時点で申請に至っていない状況である。企業は、初発のMCLを対象として国際共同第Ⅲ相試験が実施中であり、当該結果に基づき、日米欧での申請を予定していると説明している。
350	個人	レナリドミド	レブラミドカプセル	セルジーン	5q欠損染色体異常を伴う低または中等度リスク骨髄異形成症候群		2010年8月20日承認済み	

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

# 生物 WG

<血液製剤分野>	
本邦における未承認薬	32
本邦における適応外薬	32
<ワクチン分野>	
本邦における未承認薬	33

## 6. 生物WG 〇血液製剤分野

本邦における未承認薬

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
372	日本小児感染症学会	人免疫グロブリンG	ヴィヴァグロビン (Vivaglobin)	CSLベーリング	原発性免疫不全症(PID)		ヴィヴァグロビンと同じ皮下注用ガンマグロブリン製剤であるIgPro20について、治験実施中。	要望内容に関連する治験相談を実施済みであり、 かつ、規制当局との合意事項に基づき開発中。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
69	日本小児血液学会 日本小児がん学会	エプタコグアルファ(活性型)(遺伝子組換え)	注射用ノボセブン、ノ ボセブンHI静注用	ファー マ	血小板蛋白GP IIb-IIIa或いはHLAに対する 抗体を保有するため、血小板輸血に対する 治療効果が見込めないグランツマン血小板 無力症患者の出血抑制			平成22年10月6日第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

### 6. 生物WG 〇ワクチン分野

要望 番号		一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	小児分野 に関係	開発要請に対する企業見解 (概略)注)	特記事項等
173	日本渡航医学会 日本小児感染症学会 社団法人日本感染症学会	チフス菌Vi多糖体抗原ワクチン (Typhoid Polysaccharide Vaccine)	Typhim Vi	サノフィ・アベンティス	成人及び2歳以上の小児の腸チフス感染予 防	0	本剤は、海外100ヶ国で数多く使用されており、安全性及び有効性に問題ないことが判明している。また、海外では複数のガイドラインに掲載され、波航者等への接種が推奨されている。また、本邦においても、厚生労働科学研究「海外波航者に対する予防接種のあり方に関する研究」にとより、日本人(191例)での安全により、日本人(191例)での安全には、陽チフス感染症予防の安全で有効なワクチンであることが示唆された。本剤の作用機作及び使用目的から判断して、本剤と表別となります。	当該医薬品は「新有効成分含有医薬品」に該当し、承認申請時において日本人における当該医薬品の有効性及び安全性をより慎重に評価する必要があり、その際に日本人を対象とした臨床試験 成績は重要である。また、生物WGは、現在得られているデータは限られた臨床研究結果のみであるため、有効性・安全性を十分に説明できないと考える。さらに、本剤の接種が推奨される対象は、感染蔓延国への渡航者等、一部の感染リスクの高い者に限定されてはいるものの、有効性評価に抗体価等のサロゲートマーカーが活用できるのであれば、健康成人・小児を対象とした臨床試験の実施は不可能ではない。加えて、GCPに基づいて信頼性が担保された安全性情報が得られることは、本剤の承認にあたって重要であり、その点でも治験の実施が望ましいと考えられる。 以上の理由から、本邦で臨床試験を改めて実施し、有効性(免疫原性)及び安全性を評価する必要があると考える。
374	日本渡航医学会 日本小児感染症学会 社団法人日本感染症学会	髄膜炎菌(グループ A,C,Y及びW-135)多糖体ジフテリアトキソイド結合体ワクチン (Meningococcal conjugate vaccine)	Menactra	サノフィ・アベンティス	<i>Neisseria meningitidis</i> serogroup A, C, Y and W-135による侵襲性髄膜炎菌感染症の予防 (2歳から55歳)	0	の在り方に関する研究」により、日本人(197例)におけるMenomuneの有効性(免疫原性)と安全性が確認されており、欧米での臨床試験成績と免疫原性に特段の差異は認められていない。したがって、	当該医薬品は「新有効成分含有医薬品」に該当し、承認申請時において日本人における当該医薬品の有効性及び安全性をより慎重に評価する必要があり、その際に日本人を対象とした臨床試験 成績は重要である。また、生物WGは、多糖体ワクチン(Menomune)とトキソイド結合型多糖体ワクチン(本剤)は、免疫学的作用機序が異なり、日本人における有効性(免疫原性)・安全性を評価するにあたってし、海外データ及び多糖体ワクチンのデータからの推案がでは不十分である可能性があること、接種対象は 渡航者等の健康成人・小児であり、有効性評価では不分である可能性があること、持種対象に抗体価等のサロゲートマーカーが活用できるのであれば、治験の実施は不可能ではないことから、本剤そのものを用いた臨床試験を実施する必要があると考える。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

# 小児 WG

本邦における未承認薬	36
本邦における適応外薬	37

#### 7. 小児WG

イヤノリ	における木承総条							
要望 番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	関連WG (関連分野)	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
42	日本先天代謝異常学会	安息香酸ナトリウム・ フェニル酢酸ナトリウ ム配合剤	Ammonul	(国内関係企業なし)	尿素サイクル異常症患者における急性発 作時の血中アンモニア濃度の低下	性疾患用薬 分野)		当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品であ る。
97	日本先天代謝異常学会	カルグルミック酸	Carbaglu	(国内関係企業なし)	N-アセチルグルタミン酸合成酵素欠損症	代謝・その 他WG(代謝 性疾患用薬 分野)		当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。
142	日本小児腎臓病学会 日本先天代謝異常学会	メルカプタミン(INN) システアミン(USAN)	Cystagon Capsule	マイラン製薬	シスチノーシス(シスチン蓄積症)	性疾患用薬 分野)	国内患者を対象とした臨床試験等 を平成22年中に開始する予定。	治験相談利用予定あり。
209	日本先天代謝異常学会	ニチシノン	Orfadin	(国内関係企業なし)	チロシン血症 I 型	代謝・その 他WG(代謝 性疾患用薬 分野)		当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。
257	日本先天代謝異常学会	フェニル酪酸ナトリウ ム	Buphenyl(米)、 Ammonaps(英、独、 仏)	シミック	尿素サイクル異常症	代謝・その 他WG(代謝 性疾患用薬 分野)		治験相談利用予定あり。
275	日本先天代謝異常学会	ベタイン	Cystadane	(国内関係企業なし)	ホモシスチン尿症	代謝・その 他WG(代謝 性疾患用薬 分野)		当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。
238	膵嚢胞線維症の治療環境を実 現する会	パンクレアチン	Creon		嚢胞線維症患者の脂肪吸収および栄養 状態の改善	代謝・その 他WG(その 他分野官用 薬、解 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	承認申請中	
87	一般社団法人日本リウマチ学 会	カナキヌマブ	ILARIS 150 mg/mL powder for solution for injection		クリオピリン関連周期熱症候群(家族性寒 冷蕁麻疹症およびMuckle-Wells 症候群) 患者の炎症症状の軽減		治験実施中	
94	日本未熟児新生児学会 特定非営利活動法人 神戸市 難病団体連絡協議会	カフェインクエン酸塩	CAFCIT Injection、 CAFCIT Oral solution	ベーリンガーインゲル ハイム	早産児無呼吸発作の短期治療	抗菌·抗炎症 症(抗炎症 薬·呼薬分 官用薬分 野)	平成23年5月頃、治験実施計画書 提出予定。	治験相談利用予定あり(平成23年1月頃)。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	関連WG (関連分野)	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
201	膵嚢胞線維症の治療環境を実 現する会	ドルナーゼアルファ	Pulmozyme		嚢胞線維症患者の喀痰排泄促進作用お よび呼吸機能の改善	抗菌·抗炎症素 抗炎吸器 官 野)	本剤は海外での有効性及び安全性が十分に確認されたおり、本内による吸入療法は民族的要る。 あいる感響を受けにくいと考える。際響を受けたくいと考える。際で、海外での承認申請。際外への表記申請の際外ので下、海外での承認申請の際外のでは大海、大海、大海、大海、大海、大海、大海、大海、大海、大海、大海、大海、大海、大	国内における使用実績としてレトロスペクティブ データが企業から提出される予定であり、その データを踏まえて検討予定。
345	一般社団法人日本リウマチ学会	リロナセプト	Arcalyst	国内関係企業なし	クリオピリン関連周期熱症候群(家族性寒 冷蕁麻疹症およびMuckle-Wells 症候群) 患者の炎症症状の軽減	抗菌·抗炎 症(抗炎症 薬·呼吸器 官用薬分 野)		当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品であ る。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	関連WG (関連分野)	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
77	日本先天代謝異常学会	レボカルニチン塩化 物	エルカルチン錠	大塚製薬	①エルカルチン錠について、「一次性カルニチン欠乏症及びその他の二次性カルニチン欠乏症」の適応追加②液剤及び静注用製剤の剤形追加	代謝・その 他WG(代謝 性疾患の 分野)	て多数報告されていること、標準的な教科書やガイドライン等でカルニチン欠乏症の治療薬としてカルニチンながながだされているニャ	<b>済か</b> 。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	関連WG (関連分野)	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
255	日本 LCH 研究会 厚生労働科学研究費補助金難 治性疾患克服研究事業 乳児 ランゲルハンス細胞組織球症 の病態解明と診療研究班	ビンブラスチン塩酸塩	エクザール注射用 10mg	日本化薬	ランゲルハンス細胞組織球症(LCH)	代謝・その 他WG(その 他分野官用 来、解 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	LCHにおいて本剤は、欧米4カ国で 既に承認され、標準療法の基本薬 剤としての相当の使用実績があ り、エビデンスレベルの高い臨床 試験が実施されていることから、公 知申請を希望する。	平成22年10月6日 第5回検討会議にて、公知申請 の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。
318	日本未熟児新生児学会	メナテトレノン	ケイツー・シロップ 0.2%	サンノーバ	新生児・乳児ビタミンK欠乏性出血症に対 する予防	循環器WG (循環器器 官用薬分 野)	ンでも、VKの注射あるいは経口投与、若しくは注射及び経口投与が新生児・乳児VK欠乏性出血症の 予防対策として推奨されている。国内でも、広く普及しているが、現在まで安全性上の問題は報告されて	日本未熟児新生児学会から要望された用法・用量は、「出生後、数回の哺乳により、その確立したことを確かめてから2mgを経口投与、ついで2回目として生後・週又は産科退院時のいずれか早い時期に2mgを経口投与する。その後、生後3ヵ月まで1回2mgを週1回経口投与する。ただし、1ヵ月健診の時点で人工栄養の場合は、それ以降の投与を中止してよい。」である。生後1ヵ月までに計3回の投与を行うことについては、有効性及び安全性についてエビデンスもあり、現在臨床現場において広く実施されているものの、生後3ヵ月まで週1回口投与することについては、エビデンスは得られていない。しかしながら、生後1ヵ月以降も投与を継続することによる有用性は否定するものではないため、小児WGは、日本未熟児新生児学会等において、生後3ヵ月までの適切な投与方法について継続して検討すべきと考える。
343	日本内分泌学会 日本小児内分泌学会	リュープロレリン酢酸 塩	リュープリン注射用 1.88、リュープリン注 射用3.75	武田薬品工業	中枢性思春期早発症の最大用量を180 μ g/kg/4週に増大	循環器WG (生殖器官 用薬分野)	欧米での承認用法・用量は、今回の要望用量と同程度、あるいはそれを超える投与量であり、米国の承認用法・用量についてはNelson・小児科学等の標準的教科書にも記載されている。これら海外成績を基に申請に必要な検討は可能であり、また、第3回医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会場にて、国立成育医療研究センター等で国内の承認用量を上回る200例を超える臨床使用実績が報告されている。以上より、公知申請を希望する。	
130	膵嚢胞線維症の治療環境を実 現する会	コリスチンメタンスル ホン酸ナトリウム	Colomycin Injection	国内関係企業なし	吸入用製剤の剤形追加 嚢胞線維症患者の気道感染症の治療	抗菌·抗炎 症WG(抗菌 薬分野)		当該医薬品は、開発企業を募集する医薬品である。

要番	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	関連WG (関連分野)	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
19	膵嚢胞線維症の治療環境を実 現する会 特定非営利活動法人 神戸市 難病団体連絡協議会	トブラマイシン	тові	ノバルティスファーマ	吸入用製剤の剤形追加 嚢胞線維症患者の緑膿菌気道感染症の 治療	抗菌·抗炎 症WG(抗菌 薬分野)	本剤の国内の使用実態としては、個人輸入している患者一名に限定されるが、過去の記録から使用経験を論述することは可能である。国内での患者数が極端に少ないこと、患者のほとんどは他の治験に気がしていたり、多剤併用が必は難しいと考える。また、本剤は海外にて臨床試験を実施し、既に欧米にて承認を取得済みであり、また、種々の診療がドラインにも記載されているとはないと考えるため、公知申請を希望する。	国内における使用実績としてレトロスペクティブ データが企業から提出される予定であり、その データを踏まえて検討予定。
264	2 日本小児血液学会/日本小児 がん学会	フルコナゾール	DIFLUCAN Oral Suspension ジフルカン静注液・カ ブセル	ファイザー	小児用経口混濁液の剤形追加 小児適応の追加	抗菌·抗炎 症WG(抗菌 薬分野)	本剤は、成人においては、カンジ療及びクリプトコッカス感染症の治療薬として、国内外でその位置付けは確立されている。また、小児に対する総合的な評価をしては、外国でのランダム化比較試験におく、小児に対する有効性・安全性は確認されている。さらに教薬としての記載もあり、世界中で広く使おいる。そのため、小児において、有すると考えて問題ないと判断したため、公知申請を希望する。	企業に問い合わせ中。
28	日本小児感染症学会	ボリコナゾール	ブイフェンド静注用・ 錠	ファイザー	小児適応の追加	症WG(抗菌	小児を対象にした、深在性真菌症に対するポリコナゾールの有限られているものの、単施設で後近れで、後方視的 コホート研究を含めると、アスペルギルス症をはじめ糸状菌を効性をがある。ただし、対するボリコナゾールの有効性を示した論文は少ない。、小児に特異的は認められなが投稿では、カンジダ症にない、小児に特異のに発現する事象、もしくは現する事象は認められなかに、国内外で表現する事報告といいて、小児に特異の公コナイトに発現する事報告においる小児科領域の公コナゾールの有効性と安全性について、必要・十分なエビデンスを開発していると判断し、公知申請を希望する。	小児における本剤の国内での使用経験が乏しく、本剤の予定される小児用法・用量における有効性及び安全性情報が限られていることや、本剤の予定される小児用法・用量は既承認である成人の用法・用量と比較し、高用量となることなどを踏まえると、承認申請時には、小児における本剤の有効性及び安全性をより慎重に評価する必要があると考える。そのため臨床試験の実施に際し集積可能な症例数が限られていることは理解するものの、日本人小児における有効性及び安全性を検討することを目的とした臨床試験の成績は、必要と考える。

要望番号	要望者名	一般名	販売名	会社名	要望内容(効能効果等の概略)	関連WG (関連分野)	開発要請に対する企業見解 (概略) <sup>注)</sup>	特記事項等
16	一般社団法人日本リウマチ学 会 日本小児リウマチ学会	アザチオプリン	アザニン イムラン	グラクソ・スミスクライ ン 田辺三菱製薬	ステロイド治療抵抗性全身性エリテマト― デス(成人、小児)	抗菌·抗炎 症(抗炎症	本剤は国内外の教科書及び学会等のガイドラインにおいて、既に標準治療薬の一つとして位置付けられている。SLEは重第な疾患であり、第一選択薬のストロールが難しい患者が存在することや、ステロイドの大量投与による。副作用も問題となっている。お後に命手後と命予後を向上させし、思者の生重要である。しか療材においては制剤による治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めて重要な治療が極めても既にSLEの治療をしており、十分な使用といる。おのと考えられるため、公知申請を希望する。	平成22年10月6日 第5回検討会議にて、公知申請の該当性に係る報告書を取りまとめ済み。 なお、報告書は抗菌・抗炎症WGにおいて検討されている要望番号17「顕微鏡的多発性血管炎及び Wegenar肉芽腫」に対する要望と併せて作成した。

注)専門作業班(WG)にて、提出された企業見解より適宜抜粋した。