**S8**

**人用药品注册技术要求国际协调会**

**ICH 三方协调指导原则**

**人用药物免疫毒性研究**

**现行 ICH 进程第四阶段**

**2005 年 9 月 15 日**

**本指导原则由相应的 ICH 专家小组，根据 ICH 程序制定，并经各国管理部**

**门协商，已进入第四阶段，被推荐给欧盟、日本和美国管理部门采用。**

1

**人用药物免疫毒性研究**

**ICH 三方协调指导原则**

本指导原则在 2005.9.15 举行的 ICH 指导委员会会议上已进入 ICH 原则制定的第四阶段，被

推荐给 ICH 三方管理部门采用。

**目录**

[1.](#2) [前言...........................................................................................................................](#2) [3](#2)

[1.1](#2) [指导原则的目的..............................................................................................](#2) [3](#2)

[1.2](#2) [背景..................................................................................................................](#2) [3](#2)

[1.3](#3) [指导原则的适用范围......................................................................................](#3) [4](#3)

[1.4](#3) [概述..................................................................................................................](#3) [4](#3)

[2.](#4) [指导原则...................................................................................................................](#4) [5](#4)

[2.1](#4) [评价潜在免疫毒性时应考虑的因素..............................................................](#4) [5](#4)

[2.1.1](#4) [常规毒性研究........................................................................................](#4) [5](#4)

[2.1.2](#5) [药理性质................................................................................................](#5) [6](#5)

[2.1.3](#5) [目标用药人群........................................................................................](#5) [6](#5)

[2.1.4](#5) [结构相似性............................................................................................](#5) [6](#5)

[2.1.5](#5) [药物处置................................................................................................](#5) [6](#5)

[2.1.6](#5) [在临床试验或临床使用中观察到的征象............................................](#5) [6](#5)

[2.2](#6) [循证分析..........................................................................................................](#6) [7](#6)

[3.](#6) [附加免疫毒性研究的选择和设计...........................................................................](#6) [7](#6)

[3.1](#6) [目的..................................................................................................................](#6) [7](#6)

[3.2](#6) [试验的选择......................................................................................................](#6) [7](#6)

[3.3](#7) [研究设计..........................................................................................................](#7) [8](#7)

[3.4](#7) [附加免疫毒性研究的评价和进一步的研究..................................................](#7) [8](#7)

[4.](#7) [与临床研究有关的免疫毒性试验的时间安排.......................................................](#7) [8](#7)

[5.](#8) [参考文献...................................................................................................................](#8) [9](#8)

[图](#9) [1：推荐的免疫毒性评价的流程图.......................................................................](#9) [10](#9)

[附录：免疫毒性评价方法..........................................................................................](#10)  [11](#10)

2

**人用药物免疫毒性研究**

**1. 前言**

**1.1 指导原则的目的**

本指导原则的目的在于提供（1）关于鉴别化合物潜在免疫毒性的非临床试

验方法的建议和（2）关于免疫毒性试验循证决策方法的指导原则。本指导原则

中免疫毒性特指非预期的免疫抑制或免疫增强，不包括药物引起的超敏反应和自

身免疫。

**1.2 背景**

对于人用药物对免疫系统潜在不良反应的评价应结合于规范的药物开发过

程中。免疫系统毒性包括多种不良反应，这些不良反应主要包括免疫应答的抑制

或增强。免疫应答抑制能够导致机体对感染因子或肿瘤细胞的抵抗力下降。免疫

应答增强能够放大自身免疫性疾病或超敏反应。药物或药物-蛋白结合物也可能

被机体识别为异物从而诱发抗药反应，其后的药物暴露能够导致超敏反应（变态

反应）。过去，大量技术、方法的建立和确证工作致力于评价候选化合物潜在的

免疫抑制和接触致敏作用。目前还没有标准的试验方法可以评价药物的呼吸或全

身变态反应原性（抗原性），或药物特异性的自身免疫。目前没有任何地区要求

检测上述指标。对于皮肤致敏试验方法也不存在区域性分歧。

免疫抑制或增强可能与以下两类药物相关：

1）对于以调节免疫功能（如抑制器官移植排斥反应）为治疗目的的药物，

免疫抑制作用可能是其药效学作用的放大。

2）对于不以影响免疫功能为治疗目的的药物，其免疫毒性可能是因为引起

免疫细胞的坏死或凋亡，或药物与靶组织和非靶免疫细胞共有的细胞受体反应。

抑制细胞增生的抗癌药物是一类可以引起非预期免疫抑制的药物。非临床研

究中发现的毒性反应可以相当程度地预测此类药物的人体免疫毒性。也就是说，

在此类药物的风险评价中可能并不需要通过特定的试验来确定免疫毒性，因为此

3

类药物的靶组织通常为快速分裂的细胞，如骨髓来源的免疫系统祖细胞。此类药

物对免疫功能的不良影响可以通过其药理学活性进行预测，通常在非临床研究中

能够被准确地评价。对于其它类型的不以抑制免疫反应为治疗目的的药物，放大

的药效学作用和非靶作用之间的差异相对模糊。例如，某些抗炎化合物对特定的

固有免疫功能有影响，但并不一定影响适应性免疫应答。

**1.3 指导原则的适用范围**

本指导原则旨在为人用药物引起的免疫毒性提供非临床试验方法的建议。其

内容仅限于非预期的免疫抑制和免疫增强，不包括变态反应或药物引起的自身免

疫。

本指导原则适用于拟用于人体的新药、申请新适应症的已上市药品或其它可

能引起免疫毒性的产品变更。另外，本指导原则也适用于在临床试验或上市后使

用过程中观察到免疫毒性症状的药物。本指导原则不适用于ICH S6指导原则中涉

及的生物技术药物和其它生物制品。

现有的关于致敏和超敏反应的指导原则依然有效，不受本文件的影响。本指

导原则不涉及每一项免疫毒性试验的详细操作方法，一般的方法学指导可参见附

录。

**1.4 概述**

本指导原则的基本原则：

1）对于所有新的人用药物，均应评价其是否具有潜在的免疫毒性。

2）研究方法包括常规毒性研究和适宜的附加免疫毒性研究。应通过对相关

因素（见2.1部分）的循证分析来确定是否需进行附加免疫毒性研究。

下文将按照推荐的免疫毒性评价的决策程序（见流程图，图1）对指导原则

进行介绍。关于试验方法的更详细的介绍见附录。

4

**2. 指导原则**

**2.1 评价潜在免疫毒性时应考虑的因素**

提示需进行附加免疫毒性研究的考虑因素包括：（1）常规毒性研究结果；

（2）药物的药理学特性；（3）目标用药人群；（4）与已知免疫调节剂的结构

相似性；（5）药物的体内处置；（6）临床信息。

潜在免疫毒性的最初筛选手段包括常规毒性研究，从早期的短周期到长期的

重复给药的啮齿类和非啮齿类动物研究结果均应纳入考虑的范畴。具体应被评价

的参数和组织病理学研究报告的详细信息见附录。

**2.1.1 常规毒性研究**

应通过评价常规毒性研究数据来发现药物潜在免疫毒性的征象。这些征象包

括：

1）血液学变化，如白细胞减少/增多、中性粒细胞减少/增多或淋巴细胞减少

/增多；

2）免疫器官重量和/或组织学改变（例如胸腺、脾脏、淋巴结和/或骨髓的改

变）；

3）血清球蛋白水平发生改变，但无其它合理解释时（例如对肝脏或肾脏的

影响可引起血清球蛋白变化），可提示血清免疫球蛋白发生改变；

4）感染发生率升高；

5）在缺少如遗传毒性、激素作用或肝酶诱导等合理解释的情况下，肿瘤发

生率升高可以被视为免疫抑制的表现。

上述指标的改变能够反映出免疫系统受到抑制或作用增强。免疫抑制通常表

现为免疫指标数值的下降，而免疫增强通常表现为免疫指标数值的增加。但这些

关系并不是绝对的，某些情况下可能相反。

同评价其它器官系统的毒性风险一样，对免疫毒性的评价应包括如下内容：





改变的统计学意义和生物学意义；

影响的严重程度；

5

















剂量/暴露量关系；

超过临床拟用剂量的安全范围；

给药周期；

受到影响的动物种属和评价指标的数量；

可能继发于其它影响因素（如应激，见附录1.4部分）的改变；

可能的细胞靶点和/或作用机制；

引起免疫学改变的剂量与引起其它毒性改变的剂量的关系；

影响的可逆性。

**2.1.2 药理性质**

如果受试物的药理性质提示其可能影响免疫功能（如抗炎药物），应考虑进

行附加免疫毒性研究。从非临床药理学研究中得到的关于化合物对免疫系统影响

的信息可用于决策是否需要进行附加免疫毒性研究。

**2.1.3 目标用药人群**

如果大部分目标用药人群因患疾病或因治疗而处于免疫功能低下状态，应进

行附加免疫毒性研究。

**2.1.4 结构相似性**

与已知免疫抑制剂结构类似的化合物应考虑进行附加免疫毒性研究。

**2.1.5 药物处置**

如果化合物和/或其代谢产物持续在免疫细胞中保持较高浓度，应考虑进行

附加免疫毒性研究。

**2.1.6 在临床试验或临床使用中观察到的征象**

临床研究结果提示药物对患者有免疫毒性作用时，应进行附加的非临床免疫

毒性研究。

6

**2.2 循证分析**

应根据上述所有考虑因素的已有信息进行循证分析，以确定是否存在免疫毒

性方面的担忧。如上述单一因素的研究结果可充分提示潜在的免疫毒性，应进行

附加免疫毒性研究。当有两个或多个因素的研究结果提示有免疫毒性时，即使单

一因素的结果并不充分，也同样有必要进行附加研究。如果没有进行附加免疫毒

性研究，申请人应提供理由。

**3. 附加免疫毒性研究的选择和设计**

**3.1 目的**

当确实存在担忧时，应进行附加免疫毒性研究以考察化合物潜在的免疫毒

性。这些研究也有助于确定受影响的细胞类型、影响的可逆性和作用机制。此类

信息也有助于进一步了解药物的潜在风险，也可能有助于临床试验中生物标志物

的选择。

**3.2 试验方法的选择**

如果循证分析提示有必要进行附加免疫毒性研究，有多种试验方法可供选

择。如果常规毒性研究数据出现提示免疫毒性的改变，应根据观察到的免疫学变

化的性质和引起担忧的化合物的类型决定采用何种适宜的附加免疫毒性试验方

法。推荐进行免疫功能研究，如T细胞依赖性抗体反应试验（T-cell dependent

antibody response, TDAR）。如果常规毒性研究中受影响的细胞类型并不参与

TDAR，可以测定受影响的特定类型细胞的功能（见附录）。当靶点不明时，推

荐进行免疫功能试验，如TDAR试验。

另外，白细胞的免疫表型检测（非功能性试验）可以鉴别受影响的细胞群，

并可提供有用的临床生物标志物。

7

**3.3 研究设计**

应用啮齿类动物评价药物引起的免疫毒性时，被普遍接受的试验设计是连续

28 天给药研究。也有人提出在免疫毒性研究中使用非啮齿类动物。如果在常规

毒性研究中发现对免疫系统的副作用，在附加免疫毒性研究中，动物种属、品系、

剂量、给药期限和给药途径应尽可能与常规毒性研究一致。研究通常应使用两种

性别的动物（非人灵长类动物除外），使用 单一性别的动物时应有合理依据。高

剂量应高于未见明显不良反应剂量（no observed adverse effect level, NOAEL），

但低于引起应激反应（见附录 1.4 部分）的剂量。推荐设计多个给药剂量，以确

定剂量-反应关系和未见免疫毒性剂量。

**3.4 对附加免疫毒性研究的评价和进一步研究的必要性**

应评价附加免疫毒性研究结果是否足以确定受试物的免疫毒性风险。

1. 附加研究可能显示未发现免疫毒性风险，也不需要进行进一步的研究。

2. 附加研究可能显示存在免疫毒性的风险，但无法提供充足的数据进行合

理的风险-效益分析。在这种情况下，进一步的试验可能有助于为风险-效益分析

提供充分的信息。

3. 如果总体风险-效益分析提示免疫毒性的风险可以接受和/或能够通过风

险控制计划（见ICH E2E 指导原则）予以控制，则可能无需进行进一步的动物

试验。

**4. 与临床研究相关的免疫毒性试验的时间安排**

如果循证分析显示需要进行附加免疫毒性研究，这些 研究应在受试物应用于

大规模人群（通常为Ⅲ期临床试验）之前完成。这样可以为临床试验提供用以检

测免疫系统的指标。如果附加免疫毒性研究结果为阳性，应根据受试物作用的性

质和临床试验的类型确定附加免疫毒性研究的时间安排。如果目标用药人群是处

于免疫低下状态的患者，免疫毒性研究应在药物开发的早期进行。

8

**5. 参考文献**

1. ICH Harmonised Tripartite Guideline (S6) “Preclinical Safety Evaluation of

Biotechnology-Derived Pharmaceuticals”

2. ICH Harmonised Tripartite Guideline (E2E) “Pharmacovigilance Planning”

9

|  |  |
| --- | --- |
| 所有人用药物（非生物制品） | |

|  |  |
| --- | --- |
| （3.0）进行附加免疫毒性研究 | |

|  |  |
| --- | --- |
| （2.1）确定考虑因素 | |

|  |  |
| --- | --- |
| （2.2）循证分析 | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 否 |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 是 |  |

（3.4 Pt 1）无需进行进一步的非临床

免疫毒性研究

（3.4 Pt 3）无需进行进一步的

非临床免疫毒性研究

**图 1：推荐的免疫毒性评价的流程图**

循证分析结果

支持进行附加

免疫毒性研

究？

是

否

不需要进行非临床附加免疫毒性

（3.4）是否

观察到显著

改变？

是

（3.4）是否有足够

数据支持风险评估/

风险控制？

否

（3.4 Pt 2）考虑进行进一步的免疫毒性研究

10

|  |  |
| --- | --- |
| **指标** | **特定评价参数** |
| 血液学 | 白细胞总数和绝对白细胞分类计数 |
| 临床生化 | 1  球蛋白水平 和白蛋白/球蛋白比值 |
| 大体病理学 | 淋巴器官/组织 |
| 器官重量 | 胸腺、脾脏（可选：淋巴结） |
| 组织学 | 2  胸腺、脾脏、引流淋巴结和至少一个额外的淋巴结、骨髓 、  3                                                                      4                                                          4  Peyer’s结 、支气管相关的淋巴组织 和鼻相关的淋巴组织 |

**附录：免疫毒性评价方法**

**1. 常规毒性研究**

为发现免疫毒性征象，在常规毒性试验中需评价下表中所列的指标。这些指

标（除血液学和临床生化外）以及获取标本和评价组织切片的方法详见专业毒性

2

病理学会的相关文件。

1

3

4

无法解释的外周血细胞变化或组织病理学发现提示需对骨髓细胞进行评价。

当出现无法解释的球蛋白水平变化时，需检测免疫球蛋白。

仅限于经口给药。

仅限于吸入剂或鼻腔给药。

**1.1 血液学和临床生化**

白细胞总数和绝对白细胞分类计数被推荐用于免疫毒性评价。当评价球蛋白

水平的变化时，应考虑到其它因素的影响（如肝毒性、肾毒性）。血清球蛋白水

平的变化可提示血清免疫球蛋白水平发生变化。虽然血清免疫球蛋白并不是免疫

抑制的敏感指标，但在特定情况下，免疫球蛋白水平检测有助于更好地了解药物

的靶细胞或作用机制。

**1.2 大体病理学和器官重量**

剖检时应评价所有淋巴组织的大体病理学改变。但啮齿类动物的Peyer’s结由

于很小而难以进行大体评价。应记录脾脏和胸腺的重量。为尽量减少犬和猴脾脏

重量的误差，动物解剖时应放血完全。胸腺随着年龄的萎缩会对获得准确的胸腺

重量造成影响。

11

**1.3 组织病理学检查**

脾脏和胸腺的组织病理学改变应被视为系统免疫毒性的指征。应检查引流淋

巴组织或接触给药部位（暴露于最高浓度药物）的淋巴组织。经口给药时这些淋

巴组织包括Peyer’s结和肠系膜淋巴结，吸入给药时包括支气管相关淋巴组织，吸

入或鼻腔给药（如果可能）时包括鼻相关淋巴组织，经皮、肌肉、皮内、鞘内或

皮下给药时包括邻近部位的引流淋巴结。申请人应根据经验选择应检查的特定淋

巴结和额外的淋巴结。对于静脉给药的药物，脾脏可被视为引流淋巴组织。

在记录淋巴组织的改变和报告给药相关的改变时，推荐使用半定量的描述方

法。

**1.4 应激相关改变的解释**

在常规毒性研究中，最大耐受剂量或接近最大耐受剂量能够导致与应激相关

的免疫系统的改变（如放大的药效学作用）。这些对免疫系统的作用可能由皮质

酮或皮质醇释放增加或其它介质引起。通常观察到的应激相关免疫学改变包括血

液中性粒细胞增加、血液淋巴细胞减少、胸腺重量减轻、胸腺皮质细胞减少和相

关的组织病理学改变，以及脾脏、淋巴结的细胞构成改变。也可以观察到肾上腺

重量增加和/或肾上腺皮质增生的组织学变化。伴有临床症状（如体重减轻和活

动减少）的胸腺重量减轻也常可归因于应激所致。上述指标的单独改变并不能充

分证明出现应激相关的免疫毒性。有充分证据说明出现的免疫学改变与应激相关

时，才可以不进行附加免疫毒性研究。

**2. 附加免疫毒性研究**

**2.1 试验特点和试验验证**

一般而言，所选择的免疫毒性试验方法应已被广泛使用，而且被证明对已知

免疫抑制剂有足够的敏感性和特异性。然而某些情况下，所选择的试验方法可能

尚未完成广泛验证和/或尚未被广泛使用。在这些情况下，需要提供使用这些方

法的科学的和作用机制方面的依据。如果可能，试验中需设置适宜的阳性对照。

在不同试验室进行的每项免疫毒性试验，其结果都可能存在差异。在大部分

情况下，这些变化并不影响一种试验方法对免疫毒性的评价效能。然而，为了保

证试验操作的正确和熟练，试验中应考察一些常规的方法学验证参数。这些参数

包括批内和批间精密度、不同技术人员操作之间的精密度、检测限、定量线性范

12

围和样品的稳定性。另外，还应确认试验方法对已知免疫抑制剂的敏感性。建议

试验在检测受试物的同时设立阳性对照或定期对阳性对照进行检测，以证明试验

操作的准确性（灵长类动物试验除外）。对于免疫表型分析，如果试验方法经过

适当的验证，并不一定每个研究都设置阳性对照。

免疫毒性研究应尽量执行GLP规范，但有一些试验（如下所述）可以不完全

执行GLP规范。

**2.2**

**T细胞依赖性抗体反应（TDAR）**

TDAR试验应采用公认的T细胞依赖性抗原，如可以引起强抗体反应的绵羊

红细胞（SRBC）或钥孔戚血蓝素（KLH）。试验评价指标应已被证明适合于所

选的试验和动物种属。

免疫用抗原不应使用未获得公认的佐剂。铝佐剂仅被接受用于非人灵长类动

物试验。TDAR反应具有动物品系依赖性，在小鼠表现得更为明显。在杂交大鼠

中，即使同一组的动物也会存在较大差异。试验中使用近交系大鼠可提供充分的

暴露量数据，能与常规毒性试验中采用的品系进行桥接。

可采用ELISA或其它免疫学方法进行抗体测定。与抗体形成细胞反应相比，

这一方法的优点在于试验中能够连续采集样品。在猴试验中，由于动物间抗体反

应动力学存在较高的变异，连续采集血样更为重要。对于这些试验，数据可用不

同取样点抗体反应之和（如曲线下面积）表示。

如果在ELISA试验中使用绵羊红细胞，酶标板上包被的捕捉抗原的制备非常

重要。固定的全红细胞或膜制品可以作为SRBC的捕捉抗原。ELISA试验结果可

用浓度或滴度表示，但不推荐以吸光度表示。

**2.3 免疫表型分析**

免疫表型分析系指采用抗体鉴定白细胞亚型和/或进行白细胞亚型计数。免

疫表型试验通常采用流式细胞分析或免疫组织化学方法。

流式细胞分析用于特定细胞群计数时不属于功能性检测。然而，流式细胞术

能用来测定淋巴细胞的抗原特异性免疫应答。外周血细胞流式分析数据能够与临

床试验中外周血白细胞分析数据进行桥接。推荐采用淋巴细胞亚型的绝对数量和

百分比来评价给药相关的变化。

与流式细胞分析相比，免疫组化的优点之一在于，如果常规毒性试验中发现

13

免疫毒性表现，可对相关组织进行回顾性分析。另外，能够观察到淋巴组织中某

一特定区域的细胞类型的改变。某些动物种属中的一些淋巴细胞标志物对甲醛固

定敏感，只能在用特定固定剂或速冻固定的组织进行检测。免疫组化方法难以对

淋巴细胞和染色强度进行定量。

当免疫表型研究被用于描述或鉴别特定白细胞群的改变时，应根据观察到的

变化选择免疫器官和/或外周血进行评价。免疫表型研究易于结合常规重复给药

毒性研究进行，在给药期和恢复期均可以检测免疫表型的变化。

**2.4 自然杀伤细胞活性检测**

如果免疫表型分析显示白细胞数量发生变化，或常规毒性试验发现病毒感染

率升高，或基于其它一些原因，可进行自然杀伤（NK）细胞活性试验。通常，

NK细胞试验采用已经给予受试物的动物的组织（如脾脏）或血样在体外进行。

效应细胞与51Cr标记的靶细胞共同培养。如果经过充分验证，也可以使用非放射

性标记的新试验方法。每一试验应考察不同的效靶细胞比，以测定细胞毒性浓度，

绘制曲线。

**2.5 宿主抵抗力研究**

宿主抵抗力研究是在对小鼠或大鼠给予不同剂量的受试物后，再用不同浓度

的病原体（细菌、真菌、病毒、寄生虫）或肿瘤细胞进行攻击。通过比较溶媒对

照组和受试物组的病原体感染情况或荷瘤情况，判断受试物是否能改变宿主的抵

抗力。现有的模型已能够应用多种病原体进行宿主抵抗力评价，包括单核细胞增

多性李斯特菌、肺炎链球菌、白色念珠菌、流感病毒、巨细胞病毒、约氏疟原虫

和旋毛虫等。小鼠肿瘤宿主抵抗力模型目前使用B16F10黑色素瘤和PYB6肉瘤细

胞系。

宿主抵抗力试验可以提供宿主对特定类型的感染原或肿瘤细胞的易感性方

面的信息，也能够对风险控制计划产生影响。另外，此类试验对鉴别和确定受试

物所影响的细胞类型有重要作用。宿主抵抗力试验还可以显示出受试物对固有免

疫机制的影响，而目前尚没有针对固有免疫的免疫功能试验。在进行宿主抵抗力

试验的过程中，研究者应仔细鉴别受试物是直接还是间接（非免疫介导的）对病

原体或肿瘤的生长和致病性产生影响。例如，能抑制特定肿瘤细胞增殖的受试物

可表现为提高宿主抵抗力。此时推荐进行体外试验考察受试物对病原体的直接作

14

用。

**2.6 巨噬细胞/中性粒细胞功能**

一些种属的巨噬细胞和中性粒细胞功能体外试验（吞噬作用、氧化爆发、趋

化作用和溶细胞活性）已有报道。这些试验可用于评价在体外暴露于受试物的巨

噬细胞/中性粒细胞的功能或取自给药动物的巨噬细胞/中性粒细胞的功能，也可

以在体外研究受试物的暴露量。也可以采用体内试验评价受试物对网状内皮细胞

吞噬放射性标记靶细胞或荧光标记靶细胞能力的影响。

**2.7 测定细胞免疫的试验**

与测定抗体应答不同，目前测定细胞免疫的试验方法尚未充分建立，仅有一

些通过抗原致敏的体内试验，其试验终点为药物调节激发反应的能力。有报道可

以采用大鼠或小鼠进行蛋白接种和激发的迟发型过敏（DTH）反应。接触致敏模

型曾在小鼠进行过研究，但尚未经充分的验证或广泛使用。采用病毒、肿瘤细胞

系或异体移植物作为激发抗原，小鼠可以产生细胞毒性T细胞反应。也有猴DTH

反应的报道，但这些反应在猴中很难重现。另外，应该确保DTH反应不被误认为

是抗体和补体介导的III型变态反应。

15