

第9回DIA 医薬品開発に必要な生物統計ワークショップ

～ネットで聞こう、ネットで話そう！生物統計！～

2020年9月13日(日) 13:00-17:30 基礎特訓編

2020年9月14日(月)～15日(火)

※ WEB (Webinar) 開催

医薬品の開発や審査、あるいは育葉といった医薬品の評価に関わる日々の業務の中で、統計に関する事項で疑問に思っていることや理解したいと思っていることはありませんか？また、論文や報告書を読む際に統計用語や統計的な結果の解釈で疑問に思うことはないでしょうか？日々の業務の中で、生物統計担当者の言っていることや意図していることがよくわからないけれど、いまさら聞けないということも少なからずあると思います。

統計手法、試験デザイン、必要症例数、治療の割付け、バイアス、試験結果の解釈、欠測値への対応、中止脱落の治験への影響、検定の多重性など、医薬品の評価に関して統計学が関与する範囲は非常に広く、生物統計家以外の方にとっては、そうした幅広い知識を身につけることは容易ではありません。

昨年公開された「臨床試験のための統計的原則」の補遺ICH-E9 (R1)では、試験計画時に試験の目的、対象集団、エンドポイントに影響する中間事象やその扱いなどを議論し、その試験のデータから推定すべきものをEstimandとして試験計画書に定義することが新たに求められていますが、こうした統計関連のガイドラインを適切に理解し、それを実践するためには、相応の統計的な知識が必要となっています。

臨床試験を実施する立場ではなくても医薬品の評価に関っていれば、公開されている添付文書、審査報告書、CTD、論文、広告資材、インタビューフォームなどの文章や図表をしばしば目にする機会があると思います。ひとつの臨床試験の中でも、多くの種類のデータが収集され、さまざまな統計解析が行われますが、検定のp値や信頼区間が提示されているからといって、それらの解析結果を鵜呑みにしてよいとは限りません。医薬品評価では、統計的コンセプトを踏まえて、臨床試験から得られるデータそのものについてじっくり検討し、確かな推論を行うことが、より良い意思決定や議論に寄与します。このような作業は、生物統計家と他の非臨床や臨床の専門家が互いの専門性や考えを理解し合った上での協業が必須になります。生物統計家と他の専門家との適切な協業関係を構築するには、生物統計以外の専門家の方々も公開されている資料や論文から、臨床試験の結果を正しく理解できることが不可欠です。

今回、COVID-19の影響を考慮して、医薬品評価に関わる「生物統計を専門としない方」を対象に、生物統計家とのより良い協業のための統計的コンセプトをご理解頂くためのオンラインワークショップを開催いたします。また、2日間のワークショップに先立ち、ちょっと自信のない方向けに、1日目は統計学の基礎的内容を説明する基礎知識特訓編もオンライン開催いたします。基礎知識特訓編では、「2020年版医薬統計ポケット資料集 第3部：初学者のための医薬統計講座」で示されている内容に沿って基礎知識を丁寧に説明いたします。今年度もポケット資料集を参加者全員の教材として配布し、本オンラインワークショップでも取り上げる予定です。

2-3日目は、医薬品評価での基本的な統計の原理、試験デザインや医薬品開発に係る最近の話題に加え、医薬品の承認審査の際に考慮される点などを解説します。また、最近のホットな話題としてICH E17の統計的な側面、ICH E9(R1)で示されているEstimand、試験結果のエビデンスレベルについても触れていきます。

さらに、2-3日目は、グループワークをオンラインで2日間とも実施します。グループワークでは、本ワークショップの内容を踏まえた具体的な事例を紹介し、その事例に沿った試験の計画や結果の解釈に関する課題を数名のグループで議論してもらいます。グループワーク中は、講師陣が、オンライングループを周回し、適宜、皆様の議論をサポートいたします。講師陣のアドバイスを受けながら、グループ内でいろいろと意見交換することで、本ワークショップの内容をより深く理解することができますので、参加された皆様が、臨床試験の計画を立案したり、論文等で公表されている臨床試験データを解釈する際に大変役立つ内容となっています。

以上のように、本ワークショップは医薬品開発に必要な統計的観点や統計解析結果の解釈を今一度見直していただくという狙いから、生物統計を専門としない方に大変有益な内容となっております。生物統計の知識は必要だけれども、なかなか学ぶ機会がないという方は、ぜひご参加ください。また、オンラインでの受講に不安のある方は、別紙FAQをご一読いただけますようお願いいたします。なお、本オンラインワークショップは日本語で行います。

後援：統計数理研究所 医療健康データ科学研究センター

本ワークショップは日本臨床薬理学会認定CRC制度による研修会・講習会として認定されています。

4時間以上受講した参加者には、希望により修了証を発行します。



Nihonbashi Life Science Building 6F,
2-3-11 Nihonbashi-honcho, Chuo-ku, Tokyo 103-0023 Japan
Tel +81.3.6214.0574
Japan@DIAglobal.org

Drug Information Association

Global Center: Washington, DC | Americas | Europe, Middle East & Africa | China | Japan | India



プログラム委員長

北海道大学病院

伊藤 陽一

プログラム副委員長

東京大学

上村 鋼平

プログラム委員

ファイザーR&D合同会社

荒川 明雄

小野薬品工業株式会社

富金原 悟

ファイザーR&D合同会社

小宮山 靖

第一三共株式会社

小山 暢之

ヤンセンファーマ株式会社

宮里 盛幸

東京大学

大庭 幸治

横浜市立大学

坂巻 顕太郎

興和株式会社

菅波 秀規

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

菅野 弘美

慶應義塾大学

竹内 文乃

ファイザーR&D合同会社

吉山 保

DIA volunteers, members, and staff provide a comprehensive catalogue of conferences, workshops, training courses, scientific publications, and educational materials, throughout the year, all around the world.

DIAglobal.org

1日目：9月13日(日) 13:00-17:00 基礎特訓編 / 2日目：9月14日(月)

1日目：9月13日(日) 基礎特訓編

※WEB講演のため、講演時間が多少前後する可能性がございます。

13:00-17:20 (途中、2回ブレイクあり)

生物統計学の基本を見直そう：ワークショップ前の基礎特訓編

講師： 東京大学 大庭 幸治

- ・ 統計学の重要事項：バイアスとバラツキ
- ・ 尺度に基づく変数の分類
- ・ 記述統計、データの把握
- ・ 推測統計：点推定と区間推定
- ・ 点推定と区間推定
- ・ 仮説検定を用いた判断
- ・ 例数設計の概念

初学者のための生物統計講座として、1日目には基礎特訓編として講座を設けます。2日目以降、様々な応用事例が出てきます。そこで用いられる統計手法や統計的な考え方の基礎についての予習となる内容ですので、この基礎特訓編で基本をしっかりとおさらいしてください。テキストには、2020年版医薬統計ポケット資料集「第3部：初学者のための医薬統計講座」を用います。統計の基礎を学びたい方、2日目以降の理解を深めたい方は3日間通じでの受講をお勧めいたします。

17:20-17:30

Q&A と総括

2日目：9月14日(月)

9:30-9:45 開会の挨拶と趣旨説明

9:45-12:40 (途中、ブレイクあり)

臨床試験で典型的に用いられる統計手法と試験デザイン～ポイント解説～

講師： 東京大学 上村 鋼平
北海道大学病院 伊藤 陽一

- ・ 試験のタイプ（優越性試験、非劣性試験）
- ・ 点推定と区間推定
- ・ 仮説検定と症例数設計・P値・検定の過誤・多重性
- ・ バイアスを取り除くための工夫（ランダム割り付け、盲検化、etc）
- ・ 臨床試験におけるバイアス
- ・ ランダム化の手法と盲検化
- ・ 解析の事前規定と盲検下レビュー
- ・ 試験対象集団
- ・ Estimand

臨床試験では、統計学的な結論を得ることを主目的にデータの取り方をデザインし、得られたデータの解析と結果の解釈を行います。本ワークショップの最初に、臨床試験で典型的に用いられる統計手法のポイントを解説し、この2日間で触れる内容の全体像を俯瞰します。臨床試験の結果から統計学的な結論を正しく導くためには、臨床試験のデザインと解析の双方においてバイアスを最小にすることが必要不可欠です。治験治療群と対照群の比較可能性を保証するためのランダム化の手法と臨床試験の実施にかかるバイアスを防ぐための盲検化、統計解析に関連する解析の事前規定と盲検下レビュー、解析対象集団、Estimandについて解説します。

ランチブレイク

13:40-14:55

モンテカルロシミュレーションを体感してみよう：概念と例数設計の実際

講師： ヤンセンファーマ株式会社 宮里 盛幸

近年、医薬品開発のみならずいろいろな場面で“シミュレーション”という言葉を聞くようになってきたのではないかと思います。臨床試験の計画も複雑な試験デザインが多くなってきたこともあり、様々な想定の下でシミュレーションを行い、その挙動や算出された成功確率に基づいた検討を行うことがより重要なになってきています。被験者数設定の検討はその活用例の一つです。本セッションでは、モンテカルロシミュレーションを概念的に体感して頂き、基礎特訓編・2日目午前までの内容を踏まえて、例数設計の実際をご紹介します。

ブレイク

2日目：9月14日(月) / 3日目：9月15日(火)

15:05-16:35

グループワーク・1

講師：第一三共株式会社

小山 暢之

興和株式会社

菅波 秀規

ファイザーR&D合同会社

荒川 明雄

ファイザーR&D合同会社

吉山 保

2日目と3日目には、審査報告書等に公表されている臨床試験結果の実例を利用して、臨床試験のデザインや結果の統計的な解釈についてグループで議論し、それまでの講義内容について理解を深めます。なお、議論の対象とする実例および議論する課題については事前にお送りする資料でご確認いただきます。

16:35-16:50

Q&A と総括

3日目：9月15日(火)

9:30-10:45

臨床試験のデザインと結果の考察 - 医薬品の審査・相談業務の経験から -

講師： 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 菅野 弘美

本セッションでは、医薬品開発において統計学の考え方方が実際にどのように活かされているのかについて、規制当局の観点から、実例を用いて紹介します。今後のよりよい開発計画の立案に向けて、生物統計以外のご専門の皆様と生物統計担当者との間の相互理解を促すことを目的としています

ブレイク

10:55-12:25

グループワーク・2

※ 2日目と同じ講師陣による、2回目のグループワークを行います。

ランチブレイク

13:30-15:00

臨床試験における検定の多重性

講師： 横浜市立大学 坂巻 顯太郎

「都合のよい」試験結果を選択する可能性の上昇は多重性の問題の一つです。医薬品の承認申請において、検証試験で生じる多重性は調整が必須と考えられています。また、企業が広告資材に試験結果を提示する際にも、多重性に対する理解が必要になってきています。本講義では、サブグループ解析や複数の評価項目の解析などの多重性が生じる状況や多重性の問題を説明し、第1種の過誤確率と検出力への影響を説明します。また、検定の多重性への対処方法として、古典的な方法からゲートキーピング法までを概説します。

ブレイク

15:10-16:40

その結論、述べる前に考えて!

講師： ファイザーR&D合同会社 小宮山 靖

統計解析の結果を結論の拠り所にしていませんか?エビデンスの強くない結果を示し、「統計的有意差が認められた。」で済ませていませんか?本コースの仕上げとして、エビデンスの重み、エビデンスの補強の仕方について考えてみましょう。

ブレイク

16:50-17:05

Q&A と総括

ワークショップ終了

DIAのプログラムにて発表される内容は発表者本人の見解であり、所属する組織あるいはDIAのものとは限りません。
プログラム及び講演者は予告なく変更される場合があります。

会議参加申込書

一般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン

Fax:03-3278-1313

〒103-0023 東京都中央区日本橋本町2-3-11

日本橋ライフサイエンスビルディング6F

Tel: 03-6214-0574

第9回DIA医薬品開発に必要な生物統計ワークショップ

[カンファレンスID #20308]

2020年9月13日-15日 | ※WEB (Webinar) 開催

◆ 参加申込方法

DIAウェブサイト (www.DIAglobal.org) よりお申し込みいただくか、この申込書に必要事項をご記入の上、FAXまたはメール添付 (Japan@DIAglobal.org宛) にてお申し込みください。受理後、10営業日以内にEメールにて申込受領書を送付いたします。

◆ 参加費用 (該当する□にチェックしてください)

会員資格が失効している方および非会員の方は、会員登録(更新)することにより、会員価格にてご参加いただけます。会員資格はお支払いいただいてから翌年同月末まで1年間有効です。DIA各種機関紙の入手、DIAウェブサイトの会員専用ページへのアクセス等、種々の特典も得られます。不明な点がございましたら、ディー・アイ・エー・ジャパンまでお問い合わせください。

①年会費 現在会員でない方で、会員登録をされる場合は希望する年会費の欄に印を入れてください。

* 参加費の早期割引価格は現会員の方または会員登録と同時にお申し込みされる方のみに適用されます。会員資格が失効している方および非会員の方は、この機会に是非ご登録ください。

**アカデミア会員資格にお申し込みの方は、本申込書をディー・アイ・エー・ジャパンまでFAXもしくはメールにてお送りください。

Membership (有効期間:1年間)	<input type="checkbox"/>	¥19,250 (税込)
2-Year Membership (有効期間:2年間/10%割引)	<input type="checkbox"/>	¥34,650 (税込)
Academia Membership ** (対象:大学関係・医療従事者、有効期間:1年間)	<input type="checkbox"/>	¥13,200 (税込)

DIA Japan 使用欄	
Date	
No.	
受領書 送付	
Invoice	
入金	

②参加費 所属カテゴリーと会員資格の有無により異なりますので、該当欄に印を入れてください。

			3日間のご参加	2日目&3日日のみ
会員	一般	早期割引*:2020年9月1日までの申込み	<input type="checkbox"/>	¥61,160 (税込)
		2020年9月2日以降の申込み	<input type="checkbox"/>	¥66,440 (税込)
	政府関係 非営利団体 大学関係 医療従事者	早期割引*:2020年9月1日までの申込み	<input type="checkbox"/>	¥24,200 (税込)
		2020年9月2日以降の申込み	<input type="checkbox"/>	¥26,400 (税込)
非会員	一般		<input type="checkbox"/>	¥81,840 (税込)
	政府関係／非営利団体		<input type="checkbox"/>	¥41,800 (税込)
	大学関係／医療従事者		<input type="checkbox"/>	¥36,960 (税込)

*お申込み前に、下記キャンセルに関するご注意を、必ずお読みください。また、2日目&3日目のみのお申し込みは、FAXもしくはメールのみで承ります。本申込書をディー・アイ・エー・ジャパンまでお送りください。

③合計金額(①+②):

合計 円

*最終確定金額はDIA Japanからお送りする受領書メールにてご確認下さい。

◆ お支払方法

ご希望の支払方法にチェックを入れてください。

[支払方法] 銀行振込 請求書を送付しますので、その案内に従って振り込み手続きを行ってください。

クレジットカード 使用可能クレジットカード(どちらか1つにチェック) VISA MasterCard JCB

カード有効期限(mm/yy) _____ カード番号 _____

カードご名義

ご署名

ご入金の際は、ご依頼人の欄に必ず参加者名もしくは請求書番号を記載してください。同一会社で複数名の参加費を同時に振り込まれる場合は、書面にて参加者名と振込日をディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください。振込に関する手数料は、振込人負担でお願いいたします。

アルファベット(英語)でご記入ください

Last Name (姓)

Dr. Mr. Ms.

First name (名)

Company

Job Title

Department

Address

City

State

Zip/Postal

Country

email (必須)

Phone Number (必須)

Fax Number

職種 (必須 / 該当するものを全てご選択ください)

医薬品開発に関する経験年数 (必須)

プランニング CRA CRC DM 薬事 PPM MW 統計 その他 ()

□5年未満 □5~10年 □10年以上

* 参加のキャンセルは、お申し込み受理後、会期28日前にあたる2020年8月16日までは手数料として一般会員・非会員とも20,000円、政府/大学関係者/非営利団体/医療従事者については会員・非会員とも10,000円を申し受けます。それ以降のキャンセルについては参加費全額を申し受けますのでご注意ください。同一会社からの参加変更は可能ですが、その際はお早めにディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください。(会員資格の譲渡はできませんので、非会員としての参加費を申し受けける場合があります。) 参加をキャンセルされる際には、必ず書面にてディー・アイ・エー・ジャパンまでご連絡願います。

* DIA主催の会議には、必ず登録者ご本人にご参加いただくよう、お願いしております。

* 本会議では、DIAの宣伝活動に使用する目的で、開催期間中に参加者を含むPC画面の映像・写真を撮影することができます。本会議の参加者は、DIAが記録した映像・写真等について、DIAの宣伝資料、出版物及びインターネット等への掲載その他一切の利用に係る権利(肖像権、パブリシティ権等を含みます)はDIAに帰属することを認め、DIAが無償で任意に利用できることを許諾するものとします。

[DIAが取り扱う個人情報について] お申し込みいただいた個人情報はDIAからの会議案内送付等の目的に使用させていただきます。また本コースでは、ご参加いただいた皆様の会社名または組織名とご氏名を記載したリストを参加者・講師・関係者(プログラム委員)に限り配布いたします。本申込書の提出をもって以上の個人情報のお取扱いご同意いただいたものと解釈いたしますが、ご同意いただけない場合はDIA Japanまでご連絡ください。