加盟団体殿

日本製薬団体連合会

「PIC/SのGMPガイドラインを活用する際の考え方について」 の一部改正について

標記について、令和4年4月5日付け事務連絡にて厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課より各都道府県衛生主管部(局)宛に通知した旨、連絡がありました。

つきましては、本件につき貴会会員に周知徹底いただきたく、ご配慮の程よ ろしくお願い申しあげます。



事 務 連 絡 令和4年4月5日

各都道府県衛生主管部(局) 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課

「PIC/SのGMPガイドラインを活用する際の考え方について」 の一部改正について

医薬品査察協定及び医薬品査察協同スキーム(以下「PIC/S」という。)のGMPガイドラインを活用する際の考え方については、「PIC/SのGMPガイドラインを活用する際の考え方について」(平成24年2月1日付け厚生労働省医薬食品局監視指導・麻薬対策課事務連絡。以下「事務連絡」という。)等により示しているところです。

今般、同ガイドラインのアネックス2が令和3年5月1日付けで改訂となっていることから、事務連絡の別紙のうち下記について差し替える改正を行いますので、貴管下関係業者等に対する周知等ご配慮願います。

記

別紙 (3) PIC/S GMPガイドライン アネックス2

原文

### 和訳

### MANUFACTURE OF ADVANCED THERAPY MEDICINAL PRODUCTS FOR HUMAN USE

### ヒト用先端医療医薬品 \* 訳注の製造

(\*訳注:日本では、再生医療等製品に相当し、医 薬品医療機器法における医薬品でないが、PIC / SのGMPガイドラインでは医薬品の一種と されていることから「先端医療医薬品」と訳出し た。本アネックス2Aを活用する際には、「PI C / S の G M P ガイドラインを活用する際の考 え方」(4)中「GMP省令」とあるのは「再生 医療等製品の製造管理及び品質管理の基準に関 する省令」(平成 26 年厚生労働省令第 93 号)」 と読み替える。)

### SCOPE

### 適用範囲

The methods employed in the manufacture of Advanced Therapy Medicinal Products (ATMPs) are a critical factor in shaping the appropriate regulatory control. ATMPs can be defined therefore largely by reference to their method of manufacture. For example, gene therapy ATMPs, for genetic modifications can be obtained through a variety of methods (e.g. viral & non-viral vectors, mRNA, ex vivo and in vivo genomeediting tools). The genetically modified cells can be of human origin (autologous or allogeneic) or of animal origin (xenogeneic cells), either primary or established cell lines. In a medicinal product, the genetically modified cells or gene therapy products can be presented alone or combined with medical devices.

先端医療医薬品(以下「ATMPs」)の製 造に採用される方法は、適切な規制管理を 形成する上で重要な要素である。ATMP sは、概ねそれらの製造方法に照らして定 義づけることができる。例えば、遺伝子治 療用ATMPsについては、様々な方法 (例:ウイルス又は非ウイルスのベクター、 mRNA、ex vivo及び in vivoのゲノム編 集ツール)で遺伝子組換えが行われる。遺 伝子組換え細胞は、ヒト由来(自家移植用 又は同種移植用)又は動物由来(異種細胞) のもので、初代細胞株又は樹立細胞株のい ずれかであり得る。ひとつの医薬品で、遺 伝子組換え細胞又は遺伝子治療製品が単独 で提供されることも、医療機器と組み合わ せて提供されることもあり得る。

This annex provides additional and specific guidance on the full range of ATMPs (as defined in the glossary) and the active substances their that are used in manufacture. This annex applies both to investigational ATMPs and marketauthorised ATMPs. It can also be applied to ATMP manufacturing in hospital settings and for compassionate use programs, where authorised by national law.

本アネックスは、ATMPs(用語解説に 定義)及びその製造に使用される原薬の全 般に関して、追加的かつ具体的なガイダン スを規定している。本アネックスは、治験 用ATMPs及び販売承認 \* <sup>訳注</sup>されたAT MPsの両方に適用される。また、国ごと の法律で認可されている場合には、病院内 のATMP製造にも、コンパッショネート ユースのプログラムにも、適用され得る。 (\*訳注:日本では製造販売承認。以下同じ)

Although one of the objectives of this present revision was to prepare a document that would stand for several years, the field is quickly changing. It is recognised that amendments may be necessary to accommodate technological change, clarify uncertainty or to specifically recognise important alternatives. Comments are therefore invited at any stage of the life of this edition.

今回の改訂の目的の1つは数年間有効とな る文書を作成することであったが、この分 野は急速に変化している。技術の変化に対 応するため、不確かさを明確にするため、 又は重要な代替手法を具体的に認識するた めに、改訂が必要となり得るものと考えら れる。したがって、本改訂版の適用期間中 いつでもコメントを募っている。

This annex is divided into two main parts:

- Part A contains supplementary guidance and alternative provisions on the manufacture of ATMPs, from control over seed lots and cell banks through to finishing activities and testing.
- 2) Part B contains further guidance on selected types of ATMPs and its substances.

### **APPLICATION OF THIS ANNEX**

This annex, along with several other annexes of the Guide to GMP, provides guidance, which supplements that in Part I: Basic Requirements for Medicinal Products and in Part II: Basic Requirements for active pharmaceutical ingredients of the PIC/S GMP Guide. This annex is not a stand-alone document and should be applied in conjunction with PIC/S GMP guidelines and annexes. It has however been written in a manner that it could enable development of a standalone guide if integrated with PIC/S GMP Part I, Part II, and related annexes.

Where due to the nature of the product or technical necessities, specific guidance is provided in this annex, compliance with this annex is expected and takes precedence over other sections in the PIC/S GMP Guide unless there are good reasons for not doing so with documented sound scientific rationale applied using QRM principles.

In certain cases, other national laws may be applicable to the starting materials for ATMPs. For example:

- (a) Tissues and cells used as starting materials of ATMPs may be subject to other national legislation that cover donation, procurement, testing, processing, preservation, storage and distribution.
- (b) For blood or blood components used as starting materials for ATMPs, national legislation may provide the technical requirements for the selection of donors and the collection and testing of blood and blood components.

The manufacturing process for ATMPs is product-specific and different design approaches are possible. The appropriate

本アネックスは、2つの主要パートに分かれている:

- パートAには、シードロット及びセルバンクの管理から最終作業及び試験までの、ATMPsの製造に関する補足的ガイダンス及び代替条項が含まれる。
- 2) パートBには、特定種類のATMPs 及びその原薬に関する詳細なガイダンス が含まれる。

### 本アネックスの適用

その製品の性質又は技術的必要性のため、本アネックスに具体的なガイダンスが規定されている場合には、QRM\*\*<sup>\*</sup><sup>\*</sup><sup>\*</sup><sup>\*</sup><sup>\*</sup> の原則を用いて適用された確固とした科学的妥当性が文書化され正当な理由がない限り、本アネックスの遵守が期待され、PIC/SのGMPガイドラインの他の項よりも優先される。

(\* 訳注:Quality Risk Management:品質リスクマ ネジメント)

場合によっては、ATMPsの出発原料に対して、他に国ごとの法律が適用され得る。例えば:

- (a) ATMPsの出発原料として使用される組織及び細胞は、提供、採取、試験、加工、保存、貯蔵及び配送をカバーする他の国ごとの法令の対象となることがある。
- (b) ATMPsの出発原料として使用される血液又は血液成分について、国ごとの法令が、ドナーの選定、並びに血液及び血液成分の採取及び試験の技術的要求事項を規定していることがある。

ATMPsの製造工程は、製品固有であり、 種々の設計アプローチが可能である。 G M Pの適切な適用を記載し、治験承認(以下

application of GMP should be described, justified in the Clinical Trial Application (CTA) or Marketing Authorisation (MA), and accordance with national Consideration may be given to defining which manufacturing process steps are required to manufacture starting materials, ATMP active substance, or the finished ATMP. In some cases, the manufacturing between process the ATMPactive substance and the final product can be defined as continuous.

「CTA」)又は販売承認(以下「MA」)で妥当性が示されており、かつ、国ごとの法律に従っていること。出発原料、ATMP原薬、又は最終製品を製造するため必要とされる製造工程の各ステップを規定することが考慮されることがある。場合にの製品との間の製造工程が連続したものとして定義され得る。

The manufacture and control of genetically modified organisms also needs to comply with other local, national or regional requirements. Appropriate containment should be established and maintained in facilities where any genetically modified organism is handled. Advice should be obtained according to national law in order to establish and maintain the appropriate Biological Safety Level. GMP should be adhered alongside these requirements.

Table 1 gives examples of where this annex applies. It should be noted that this table is illustrative only and is not meant to describe the precise scope. It should also be understood that adherence to the GMP or GMP princeples for the manufacturing steps indicated in the corresponding table is dependent on applicable national legislation. The level of GMP requirements increases from early to later steps in the manufacture of ATMP active substances. The inclusion of some early steps of manufacture within the scope of this annex does not imply that those steps will be routinely subject to inspection by the authorities. According to national legislation more or less stringent approaches on the application of GMP on those early stages may apply.

表1に本アネックスが適用される例を示 す。この表は実例を掲げるに過ぎず、正確 な範囲を示す趣旨ではないことに留意する こと。対応する表中に示されている製造の 各ステップについてのGMP又はGMPの 原則の遵守は、適用され得る国ごとの法令 により異なることも理解すること。ATM P原薬の製造における初期から後期のステ ップにかけてGMP要求事項のレベルは増 大する。本アネックスの対象範囲内に製造 の初期のステップが一部含まれているが、 それらのステップが定常的に当局による査 察対象となることを意味するものではな い。国ごとの法令に従って、これらの初期 の段階におけるGMPの適用に関する、多 かれ少なかれ厳格なアプローチが適用され ることがある。

Table 1. Illustrative guide to manufacturing activities within the scope of Annex 2A

Example Products	Application of this Annex (see note <sup>1</sup> )			
Gene therapy:	Linear DNA	In vitro cell	mRNA	Formulation,
mRNA	template	free	purification	filling
	preparation	transcription		
Gene therapy:	Plasmid	Establishment	Vector	Formulation,
in vivo viral vectors	manufacturing	of MCB, WCB <sup>2</sup>	manufacturing	filling
			and	
			purification	
Gene therapy:	Plasmid	Establishment	Fermentation	Formulation,
in vivo non-viral	manufacturing	of bacterial	and	filling
vector (naked DNA,		bank <sup>2</sup>	purification	
lipoplexes,				
polyplexes, etc)				
Gene therapy:	Donation,	Plasmid	Ex-vivo	Formulation,
ex-vivo genetically	procurement	manufacturing	genetic	filling
modified cells	and testing of	Vector	modification	
	starting	manufacturing <sup>3</sup>	of cells	
	tissue / cells			
Somatic cell therapy	Donation,	Establishment	Cell isolation,	Formulation,
	procurement	of MCB, WCB	culture	combination,
	and testing of	or primary cell	purification,	filling
	starting	lot or cell	combination	
	tissue / cells	pool <sup>2</sup>	with non- cellular	
Tipoup onginoored	Donation,	Initial	Collingiation	Formulation
Tissue engineered products	procurement	processing,	Cell isolation, culture	Formulation, combination,
products	and testing of	isolation and	purification,	filling
	starting	purification,	combination	Initing
	tissue / cells	establish	with non-	
	tissue / Cells	MCB, WCB,	cellular	
		primary cell lot	components	
		or cell pool	Components	

Application of this annex applies to manufacturing steps illustrated in dark grey. Application of this annex or principles of this annex apply to steps illustrated in light grey apply depending on the requirements of national legislation.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Refer to points 5.32 for establishment of cell banks and seed lots.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> In the case of gene therapy ex-vivo genetically modified cells, this guide applies to vector manufacturing except where otherwise authorised by national law where principles of GMP should apply.

### 表1.アネックス2Aの適用範囲となる製造活動の実例ガイド

例示製品	ت	のアネックスの	適用(注1参照)	
遺伝子治療:	直鎖DNAテ	In vitro 無細胞	mRNAの精	製剤化、充填
m R N A	ンプレートの	転写	製	
	調製			
遺伝子治療:	プラスミドの	M C B 、 W C	ベクターの製	製剤化、充填
in vivo のウイルスベ	製造	Bの確立注2	造及び精製	
クター				
遺伝子治療:	プラスミドの	微生物バンク	培養及び精製	製剤化、充填
in vivo の非ウイルス	製造	の確立注2		
性ベクター(naked				
DNA、リポフレッ				
クス、ポリプレック				
ス等)				
遺伝子治療:	出発組織/細	プラスミドの	細胞の ex	製剤化、充填
ex vivo の遺伝子組換	胞の提供、採	製造	vivo の遺伝子	
え 細 胞	取及び試験	ベクターの製	組換え	
		造 <sup>注 3</sup>		
体細胞治療	出発組織/細	MCB, WC	細胞単離、培	製剤化、配
	胞の提供、採	B若しくは初	養精製、非細	合、充填
	取及び試験	代細胞ロット	胞構成物との	
		又は細胞プー	配合	
		ルの確立注2		
組織加工製品	出発組織/細	初期の加工、	細胞単離、培	製剤化、配
	胞の提供、採	単離及び精	養精製、非細	合、充填
	取及び試験	製、MCB、	胞構成物との	
		WCB若しく	配合	
		は初代細胞ロ		
		ット又は細胞		
		プールの確立		

注 1 本アネックスは、暗灰色で示した製造ステップに適用する。国ごとの法令の要求事項に応じて、本アネックス又は本アネックスの原則が明灰色で示したステップに適用される。

注2 セルバンク及びシードロットの確立については、5.32項を参照。

注3 遺伝子治療用の ex vivo の遺伝子組換え細胞の場合において、本ガイドはベクターの製造に適用される(GMPの原則を適用することとする国ごとの法律により別途認可されている場合を除く)。

The following are some non-exhaustive examples in the application of GMP to the manufacture of ATMP.

### Figure 1: Example of gene therapy mRNA ATMP manufacturing

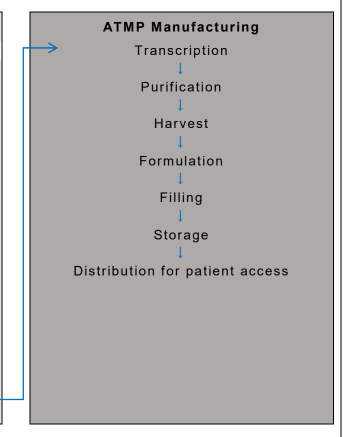
### Linear DNA template preparation Plasmid DNA construct preparation Transfer of Plasmid DNA to starter colony (e.g. E. coli) Purification, linearization and polishing Storage of linear DNA template

OR

Plasmid DNA construct preparation

Polymerase Chain Reaction (PCR)

Storage of linear DNA template



- GMP requirements can vary from early steps in making the plasmid DNA construct to later steps but should align with Annex 2A and PIC/S GMP Guide Part II or principles of these requirements as applicable under national legislation.
- Refer to Section 5.23 for additional information in determining the appropriate application of GMP.
- Marketing Authorisation Holder (MAH) may justify these steps to be a continuous process producing both the ATMP active substance and medicinal product.
- PIC/S GMP Part I and Part II along with applicable annexes apply as appropriate the step to of manufacture.

### 図1:遺伝子治療mRNAのATMP製造の例

### 直鎖DNAテンプレート調製

プラスミドDNA構築物調製

スターターコロニー (例:大腸菌) への プラスミド D N A 導入

精製、直鎖化及び平滑化

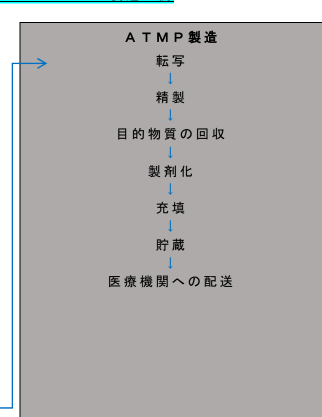
直鎖DNAテンプレートの貯蔵

又は

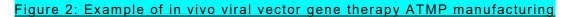
プラスミドDNA構築物調製

ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR)

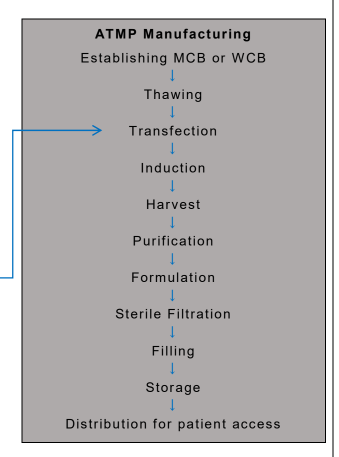
直鎖DNAテンプレートの貯蔵



- G M P 要求事項は、プラスミドDNA 構築物作製の初期のステップから後期 のステップまでで変化し得るが、アネックス2A及びPIC/SのGMPガ イドラインのパートⅡ又は国ごとの法 令の下で適用され得る当該要求事項の 原則に準拠すること。
- G M P の適切な適用を決定する際の追加情報については、5.23 項を参照。
- ●販売承認保有者(以下「MAH」)は、 ATMP原薬及び製剤の両方を製造す る連続的なプロセスとなるよう、これ ら各ステップの妥当性を示すことでよ い。
- ●適用され得るアネックスと併せてPI C/SのGMPガイドラインのパート I及びパートⅡを、製造の当該ステッ プに適宜適用する。



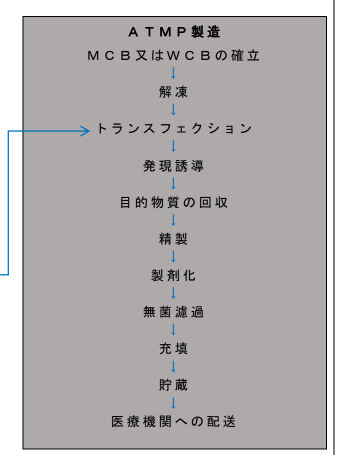
# Plasmid Manufacturing Plasmid DNA construct preparation Transfer of Plasmid DNA to starter colony (e.g. E. coli) Expansion Dispensing Storage



- GMP requirements can vary from early steps in making the plasmid DNA construct to later steps but should align with Annex 2A and PIC/S GMP Guide Part II or principles of these requirements as applicable under national legislation.
- Refer to Section 5.23 for additional information in determining the appropriate application of GMP.
- A MAH may justify these steps to be a continuous process producing both the ATMP active substance and medicinal product.
- PIC/S GMP Part I and Part II along with applicable annexes apply as appropriate to the step of manufacture.

### 図2:in vivoのウイルスベクター遺伝子治療用ATMP製造の例

## プラスミドの製造 プラスミド D N A 構築物調製 → スターターコロニー (例:大腸菌)への プラスミド D N A の導入 ・ 増殖 ・ 分注 ・ 貯蔵



- G M P 要求事項は、プラスミド D N A 構築物作製の初期のステップから後期のステップまでで変化し得るが、アネックス2 A 及び P I C / S の G M P ガイドラインのパート Ⅱ 又は国ごとの法令の下で適用され得る当該要求事項の原則に準拠すること。
- G M P の適切な適用を決定する際の追加情報については、5.23 項を参照。
- ●MAHは、ATMP原薬及び製剤の両方を製造する連続的なプロセスとなるよう、これら各ステップの妥当性を示すことでよい。
- ●適用され得るアネックスと併せてPI C/SのGMPガイドラインのパート I及びパートⅡを、製造の当該ステップに適宜適用する。

### Figure 3: Example of autologous CAR-T therapy ATMP manufacturing

### **Plasmid Manufacturing**

Plasmid DNA construct preparation

Transfer of Plasmid DNA
to starter colony
(e.g. E. coli)

Expansion

Unit Dispending

Storage

# Viral Vector Product Manufacturing Establishing MCB or WCB Thawing Transfection Induction Harvest Purification Sterile Filtration Dispensing Storage

ATMP Manufacturing

Donation or procurement of patient cells

Transduction

Expansion

Harvest

Formuration

Filling

Storage

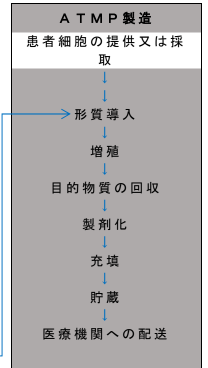
Distribution for patient access

- GMP requirements can vary from early steps in making the plasmid DNA construct to later steps but should align with Annex 2A and PIC/S GMP Guide Part II or principles of these requirements as applicable under national legislation.
- Refer to Section 5.23 for additional information in determining the appropriate application of GMP.
- GMP requirements applied to the manufacture of a viral vector should align in Annex 2A and PIC/S GMP Part II or principles of these requirements as applicable under national legislation.
- Refer to Section 5.23 for additional information in determining the appropriate application of GMP.
- The application of this guide does not include the donation or procurement of patient cells.
- A MAH may justify these steps to be a continuous process producing both the ATMP active substance and medicinal product.
- PIC/S GMP Part I and Part II along with applicable annexes apply as appropriate to the step of manufacture.

### 図3:自家移植CAR-T治療用ATMP製造の例

### プラスミドの製造 プラスミドDNA構築物 調製 1 スターターコロニー (例:大腸菌) へのプラ スミドDNA導入 1 増殖 分注 貯蔵

### ウイルスベクター製品製造 M C B 又 は W C B の 確 立 解凍 **→**トランスフェクション 発現誘導 目的物質の回収 精製 無菌濾過 分注 1 貯蔵



- G M P 要求事項は、プラ スミドDNA構築物作 製の初期のステップか ら後期のステップまで で変化し得るが、アネッ クス2A及びPIC/ SのGMPガイドライ ンのパートI又は国ご との法令の下で適用さ れ得る当該要求事項の 原則に準拠すること。
- G M P の 適 切 な 適 用 を 決定する際の追加情報 については、5.23項を参 照。
- ●ウイルスベクターの製造 に適用されるGMP要求 事項は、アネックス2A 及びPIC/SのGMP ガイドラインのパートⅡ 又は国ごとの法令の下で 適用され得る当該要求事 項の原則に準拠するこ ہ ع
- ●GMPの適切な適用を決 定する際の追加情報につ いては、5.23項を参照。

- ●本ガイドラインの適用 に、患者細胞の提供又 は採取は含まれない。
- M A H は、 A T M P 原 薬及び製剤の両方を製 造する継続的なプロセ スとなるよう、これら 各ステップの妥当性を 示すことでよい。
- ●適用され得るアネック スと併せてPIC/S のGMPガイドライン のパートI及びパート Ⅱを、製造の当該ステ ップに適宜適用する。

### **PRINCIPLE**

The manufacture of ATMPs involves certain specific considerations arising from the nature of the products and the processes.

The ways in which biological medicinal products are manufactured, controlled and administered some particular make precautions necessary.

Since materials and processing conditions | 製造工程で使用する原材料及び処理条件 used in manufacturing processes are │は、特定の細胞及び微生物が増殖する条件 designed to provide conditions for the growth of specific cells and microorganisms, | 来性の微生物汚染物質(例:細菌、カビ)

### 原則

ATMPsの製造には、その製品及びプロ セスの性質に起因する特定の検討すべき事 項がある。生物学的医薬品の製造、管理及 び投与の方法により、いくつかの特別な注 意事項が必要とされる。

を与えるよう設計されていることから、外

this provides an opportunity for extraneous microbial contaminants (e.g. bacteria, fungi) to grow. In addition, some products may be limited in their ability to withstand a wide range of purification techniques particularly those designed to inactivate or remove adventitious viral contaminants. The design of the processes, equipment, facilities, utilities, the conditions of preparation and addition of buffers and reagents, sampling and training of the operators are key minimise considerations to such contamination events (i.e. engineering and controls). technical In addition, manufacturing processes need to be well designed and controlled so as not to add further variability to the product.

Product specifications such as those in Pharmacopoeial monographs, CTA, and MA will dictate whether and to what manufacturing stage substances and materials can have a defined level of bioburden or need to be sterile. Similarly, manufacturing must be consistent with other specifications set out in the CTA or MA (e.g. number of generations (doublings, passages) between the seed lot or cell

薬局方の医薬品各条、CTA、及びMA等の製品規格は、製造のびの段階の成分物質及び原材料についてオバーデンを規定し得るかどうか又は無菌、CTAであるTAであるTAであるTAであるTAではMAに設定された他の規格(例:シーに製造が整合していなければならない。

For biological materials that cannot be sterilized (e.g. by filtration), processing must be conducted aseptically to minimise the introduction of contaminants. Where they exist, other guidance documents should be consulted on the validation of specific manufacturing methods (e.g. virus removal inactivation). The application appropriate environmental controls and monitoring and, wherever feasible, in-situ cleaning and sterilisation systems together with the use of closed systems and sterile dispensable product-contact equipment can significantly reduce the risk of accidental contamination and cross-contamination.

ATMPs require a combination of unique biological methods and standard physico - chemical assays for their Quality Control (QC). For many cell-based products, there is variability introduced through the starting materials that cannot be overcome by the manufacturing process or In-Process Controls (IPCs). Adequate control of the starting and raw materials, well defined

ATMPsは、その品質管理(以下「QC」)のために、特有の生物学的手法と標準的野生ることが要化学的試験を組み合わせることを製造でれる。多くの細胞加下「IPC」)ではなるの温ででは、出発原料を介していませんで、出発原料を介していませんがある。出発原薬の明確な特性がある。エMP原薬の明確な特性がある。エMP原薬の明確な特性がある。エMP原薬の明確な対象での過切な管理、ATMP原薬の明確な対象での過

characterisation of the ATMP active substance and ATMP drug product release testing form the crucial part of the QC Controls should take into consideration the intrinsic variability of the biological material needed for ATMP manufacturing. A robust manufacturing process is therefore crucial and in-process controls take on a particular importance in the manufacture of biological active substances and medicinal products.

は、QC管理の重要な部分を形成するものであり、ATMP製造に要する生物学的原料に内在する変動性を考慮に入れること。したがって、頑健な製造工程が極めて重要であり、生物学的原薬及び製剤の製造において、工程内管理は特に重要となる。

### Part A: GENERAL GUIDANCE

Part A provides alternative or supplementary provisions to respective sections in Part I, II and annexes of the PIC/S GMP Guide, where necessary. Where this annex provides specific guidance for the manufacture of ATMPs. (including modification, replacement or redundancy of other sections) this will be clearly indicated. In the absence of specific guidance for ATMPs, compliance with other sections in the PIC/S GMP Guide is expected.

Note: Where the term Marketing Authorisation Holder (MAH) is used, unless otherwise specified, it should be intended to signify the "Sponsor" for Investigational ATMP that is used according to a CTA or equivalent.

### SUPPLIMENTARY PROVISIONS TO PIC/S GMP GUIDE PART I

### CHAPTER 1 PHARMACEUTICAL QUALITY SYSTEM

### Pharmaceutical Quality System

1.1 ATMPs are not sold or supplied before an Authorised Person has certified that each production batch has been produced and controlled in accordance with the requirements of the CTA, MA and any other regulations relevant production, control and release medicinal products as applicable. Special provisions apply for the supply of products that have a two-step release process (described in Section 6.14) or such that do not meet release specifications where there is no alternative treatment available (described in Sections 6.11 to 6.13). (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 1.4, xv)

### パートA:一般的ガイダンス

パートAは、必要に応じて、PIC/SのGMPガイドラインのパートI、I及項を アネックスの各項に代替又は補足の条件と 規定している。本アネックスがATMPSの製造に特化したガイダンスを規定となったが る場合には、(他項の修正、読替えている。 との旨を明確に示すないとの MPSに具体的なガイダンスがないと は、PIC/SのGMPガイドラインの他 の項に準拠することが期待される。

注:販売承認保有者(MAH)という用語が使用されている場合には、特に明記されない限り、CTA又は相当する文書に従って使用される治験用ATMPについては、「治験依頼者」を指すものとする。

### PIC/SのGMPガイドライン パート Iに補足の条項

### 第1章 医薬品品質システム

### 医薬品品質システム

### Quality Risk Management

1.2 GMP applies to the lifecycle stages from the manufacture of investigational ATMP,

### 品質リスクマネジメント

1.2 GMPは、治験用ATMPの製造から、 技術移転、商業生産、製品廃止までのラ

technology transfer, and commercial manufacturing through to product discontinuation. The biological processes may display inherent variability, so that the range and nature of by-products may be variable. As a result, Quality Risk Management (QRM) principles as detailed in Annex 20 are particularly important for this class of medicinal products and should be used to develop their control strategy across all stages of development and manufacturing steps to minimise variability and to reduce the opportunity contamination and crosscontamination. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 1.2)

### **CHAPTER 2 PERSONNEL**

### 2.1 The health status of personnel should be taken into consideration for product safety. Personnel (including those concerned with cleaning, maintenance or quality control) employed in areas where ATMP active substances and products are manufactured and tested should receive training, and periodic retraining, specific to the products manufactured and to the duties assigned to them, including any specific safety measures to protect product, personnel and the environment.

### 第2章 人員

- 2.1 製品安全のために、人員の健康状態を 考慮に入れること。ATMP原薬 利を製造し、試験する区域内で従事で 人員の保守管理又は品質及 人員(清浄化、保守管理又は品質及び 関係者を含む)は、製造する製品 当業務(製品、人員及び環境を保護 特定の安全措置を含む)に特化した 訓練 と。
- 2.2 Any changes in the health status of personnel, which could adversely affect the quality of the product, should prevent work in the production area. Health monitoring of staff should he commensurate with the risk; medical advice should be sought for personnel involved with hazardous organisms. General consideration should be given to Occupational Health & Safety (OH&S) for personnel involved with substances as required by national law.
- 2.3 Every person entering the manufacturing areas should wear clean protective garments appropriate to the operations to be carried out.
- 2.3 製造区域に立ち入る者は、それぞれの作業に適した清浄な保護衣を着用すること。

Where required to minimise the opportunity for cross-contamination, restrictions on the movement of all personnel (including QC, maintenance and cleaning personnel) should be controlled based on QRM principles.

交叉汚染の機会を最小化するため必要な場合には、全ての人員(QC、保守管理及び清浄化の人員を含む)の移動の制限を、QRMの原則に基づいて管理すること。

In general, personnel should not pass from areas of exposure to live micro-organisms, genetically modified organisms, toxins or animals to areas where other products, products inactivated or different organisms are handled. If such route is unavoidable, a Contamination Control Strategy (CCS) based on QRM principles should be applied (refer to Section 3.4) CCS). (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 2.18)

一般に、生きた微生物、遺伝子組換え生 物、毒素又は使用動物に曝露される区域 から、他の製品、不活化された製品又は異 なる生物を扱う区域に、人員が移動して はならない。そうした経路が不可避であ れば、QRMの原則に基づいた汚染管理 ストラテジー(以下「CCS」)を適用す ること(3.4 項 C C S 参照)。(P I C / SのGMPガイドラインのパートI 2.18 項を読み替えて規定)

### **CHAPTER 3 PREMISES AND EQUIPMENT**

### 建物

### **PREMISES**

### 第 3 章

### **Production Areas**

### 製造区域

- Cross-contamination should prevented for all products by appropriate design and operation of manufacturing facilities. The measures to prevent crosscontamination should be commensurate with the risks to product quality. QRM principles should be used to assess and control the risks.
  - Depending on the level of risk presented by some ATMPs and the materials involved in their production (for example, viruses), it may be necessary to dedicate premises and equipment for manufacturing and/or packaging operations to control the risk. Segregated production areas should be used for the manufacture of ATMPs risk that cannot presenting а adequately controlled by operational and/or technical measures. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 3.6)
- 3.2 Concurrent production of two or more different ATMPs/batches in the same area might be permitted due to adequate operational and/or technical control where justified under QRM principles applied across the entire sequence manufacturing steps. For example:
  - (a) The use of more than one closed isolator (or other closed systems) in the same room at the same time is acceptable, provided that appropriate mitigation measures are taken to avoid cross-contamination or mix-ups materials.
  - (b) When more than one isolator is used to process different viral vectors within the same room there should be 100% air exhaustion from the room and the

3.1 製造設備の適切な設計及び運用によ り、全ての製品について交叉汚染を防止 すること。製品品質に対するリスクに相 応した交叉汚染防止措置を講じること。 QRMの原則を用いて、当該リスクを評 価及び管理すること。

建物及び設備

ある種のATMPs及びその製造に係る 原材料がもたらすリスク(例:ウイルス) のレベルに応じて、製造・包装作業に係る 建物及び設備を専用化して、当該リスク を管理することが必要な場合がある。運 用上の措置及び/又は技術的措置によっ て適切に管理することができないリスク を呈するATMPsの製造については、 隔離された製造区域を使用すること。(P IC/SのGMPガイドラインのパート I 3.6 項を読み替えて規定)

- 3.2 QRMの原則の下で妥当性を示すこと ができる適切な運用上の措置及び/又は 技術的措置を一連の製造ステップ全体に わたって適用することで、同一区域内で 2つ以上の異なるATMPs / バッチを 同時に製造することが許容される場合が あり得る。例えば:
  - (a) 交叉汚染又は原材料の混同を避ける よう適切な軽減措置が講じられている 限りにおいて、同じ室内で同時に複数 の閉鎖式アイソレータ(又はその他の 閉鎖システム)を使用することは許容 される。
  - (b) 同じ室内で複数のアイソレータを使 用して異なるウイルスベクターを加工 するときには、その部屋及び当該設備 から 100% 排気されている (すなわち、

facility (i.e. no recirculation). addition, in case of concurrent production of viral vectors, it necessary provide for closed, to separate and unidirectional waste handling.

再循環がない)こと。加えて、ウイルスベクターの同時製造の場合においては、閉鎖系で分離された一方向の廃棄物処理がなされる必要がある。

- (c) The possibility of using more than one biosafety cabinet (BSC) in the same room is only acceptable if effective technical and organisational measures are implemented to separate activities. The simultaneous use of more than one BSC entails additional risks therefore, it should demonstrated the that measures implemented are effective to avoid risks to the quality of the product and any mix-ups. The rationale should justified based on QRM principles.
- (d) The use of multiple closed systems in the same area is permitted, in the case that their close state can be demonstrated. (refer to point 3.13.)
- (d) 同じ区域内における複数の閉鎖システムの使用は、それらの閉鎖状態を実証することができる場合において、許容される。(3.13 項を参照)
- 3.3 The measures and procedures necessary for containment (i.e. for environment and operator safety) should not conflict with those for product quality.
- 3.3 封じ込め(環境及び作業者の安全のため)に必要な措置及び手順は、製品品質のための措置及び手順と相反するものであってはならない。
- 3.4 Special precautions should be taken in the case of manufacturing activities involving infectious viral vectors (e.g. oncolytic viruses, replication competent vectors) that should be segregated based on a documented Contamination Control Strategy (CCS) and QRM principles. The manufacturer should justify the level of segregation required based on the CCS and through QRM principles. The outcome of the QRM process should determine the necessity for and extent to which the premises and equipment should be dedicated to a particular product. In some cases, dedicated facilities, dedicated areas or dedicated equipment may be required in accordance with the national Simultaneous incubation and/or replication storage of competent vectors/products, or infected materials/products, with other materials/products is not acceptable.
- 3.4 隔離すべき感染性ウイルスベクター (例:腫瘍溶解性ウイルス、複製可能な ベクター)を扱う製造活動の場合におい ては、文書化された汚染管理ストラテジ 一(以下「CCS」)及びQRMの原則 に基づいて、特別な注意事項を講じるこ と。製造業者は、当該CCS及びQRM の原則に基づいて、必要とされる隔離レ ベルの妥当性を示すこと。建物及び設備 を特定の製品に専用化する必要性及びそ の範囲は、QRMプロセスの結果により 決定すること。場合によっては、国ごと の法律に従って、専用施設、専用区域又 は専用設備が必要とされることがある。 複製能のあるベクター/製品、又は感染 した原材料/製品を、他の原材料/製品 と共に同時に培養し、及び/又は貯蔵す ることは許容されない。
- 3.5 Air handling units should be designed, constructed and maintained to minimise the risk of cross-contamination between
- 3.5 異なる製造区域間の交叉汚染のリスク を最小化するよう、空気処理ユニットを 設計し、構築し、かつ維持すること。ま

different manufacturing areas and may need to be specific for an area. Consideration, based on QRM principles, should be given to the use of single pass air systems.

- た、ある区域に特化した空気処理ユニットが必要な場合がある。シングルパス空気システムの使用を、QRMの原則に基づいて、検討すること。
- 3.6 If materials (such as culture media and buffers) have to be measured or weighed during the production process, small stocks may be kept in the production area for a specified duration based on defined criteria (e.g. duration of manufacture of the batch or of the campaign). (Replaces PICS GMP Guide Part I Section 3.13)
- 3.6 原材料(培地及び緩衝液等)を製造工程中に計量し又は秤量する必要がある場合には、所定の判定基準に基づいて期間を設定し(例:そのバッチの製造期間又はキャンペーンの製造期間)、少量のストックを製造区域内で保管し得る。(PIC/SのGMPガイドラインのパートI3.13項を読み替えて規定)
- 3.7 Positive pressure areas should be used to process sterile products but negative pressure in specific areas at the point of exposure of pathogens is acceptable for containment reasons. Where negative pressure areas or BSCs are used for aseptic processing of materials with particular risks (e.g. pathogens), they should be surrounded by a positive pressure clean zone of appropriate Grade. These pressure cascades should defined clearly and continuously monitored with appropriate alarm settings as defined by Annex 1. The design of such areas should be such that measures put in place to prevent release of material into the surrounding environment should not compromise sterility assurance level (SAL) of the product and vice versa.
- 3.7 無菌製品を加工するには、陽圧管理区 域を使用すること。ただし、封じ込めの 理由から、病原体が露出する特定区域内 の陰圧管理は許容される。特定のリスク のある原材料(例:病原体)の無菌処理 に陰圧管理区域又はBSCを使用する場 合には、適切な清浄グレードの陽圧管理 ゾーンをその周囲に設けること。それら の気圧カスケードを明確に規定するとと もに、アネックス1に規定されているよ うな適切なアラーム設定で継続的にモニ ターすること。当該区域は、周囲環境中 への原材料の漏出を防止する措置が製品 の無菌性保証レベル(SAL)を損なう ことがなく、かつその逆もないように設 計されていること。
- 3.8 Air vent filters that are directly linked to the sterility of the product (e.g. to maintain the integrity of a closed system) should be hydrophobic, monitored during use (e.g. pressure differential monitoring if appropriate) and validated for their scheduled life span with integrity testing intervals appropriate based appropriate QRM principles. If pressure monitoring or integrity testing technically not feasible for the filter system, vendor supplied information may be considered for approval. However, this has to be taken into account in the CCS as an additional risk factor especially for shelf life ATMPs, microbiological quality tests are not available at the time of batch release prior to medical product administration.
- 3.8 製品の無菌性に直接関連する(例:閉 鎖システムの完全性を保持するための) 換気口フィルタは、疎水性のものとし、 使用中にモニターする(例:差圧モニタ リング (該当する場合)) とともに、所 定の耐用期間について、適切なQRMの 原則に基づく適切な間隔で完全性試験を 行ってバリデートすること。当該フィル タシステムに気圧モニタリング又は完全 性試験が技術的に実施可能でなければ、 供給業者が提供する情報を承認に当たっ て考慮し得る。ただし、有効期間が短い ATMPsについて、その投与より前の バッチ出荷可否判定の時点で微生物学的 品質試験が利用できない場合には、その CCSにおいて追加的なリスク要因とし て特に考慮に入れる必要がある。

- 3.9 Drainage systems must be designed so that effluents can be effectively neutralised decontaminated or minimise the risk of cross-contamination. They must comply with national law to minimize the risk of contamination of the external environment according to the risk associated with the biohazardous nature of waste materials. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 3.11)
- 3.9 排水システムは、排水を効果的に中和し又は除染することができ、交叉汚染のリスクを最小化するように設計律に従って、廃棄物のバイオハザード特性に関連するリスクに応じて外部環境の汚染リスクを最小化しなければならない。(PIS/SのGMPガイドラインのパートI3.11 項を読み替えて規定)
- 3.10 The degree of environmental control of particulate and microbial contamination of production premises should adapted to the product and the production step, bearing in mind the potential level of contamination of the starting materials and the risks to the product. The microbiological environmental monitoring programme should be supplemented by the inclusion of methods to detect the presence of specific microorganisms (e.g. organism, yeasts, moulds, host anaerobes, etc.) where indicated by the QRM principles.
- 3.11 Where processes are not closed and there is exposure of the product to the immediate room environment without a microbial inactivation subsequent process, (e.g. during additions supplements, media, buffers, gasses, manipulations) appropriate environmental conditions should be applied. For aseptic manipulations parameters in line with Annex 1 (i.e. Grade A with Grade B background) should be applied. The environmental monitoring program should include testing and monitoring of nonviable contamination, viable contamination and air pressure differentials. The monitoring locations should be determined having regards to the QRM principles. The number of samples, volume, and frequency monitoring, alert and action limits should be appropriate taking into account the QRM principles. Sampling methods should not pose a risk of contamination to the manufacturing operations. Where appropriate control is required in the process, temperature and relative should monitored. humidity be environmental monitoring results should be trended.
- 3.11 閉鎖系ではなく、微生物不活化処理を 経ずに製品が直接室内環境に露出するプ ロセス(例:添加剤、培地、緩衝液、ガ スを添加する間のプロセス)では、適切 な環境条件を適用すること。無菌操作に ついては、アネックス1に準拠したパラ メータ(すなわち、グレードBを背景環 境とするグレードA)を適用すること。 環境モニタリングのプログラムには、非 微生物汚染、微生物汚染及び空気差圧の 試験及びモニタリングを含めること。モ ニターする場所は、QRMの原則を考慮 して決定すること。モニタリングの検体 数、量及び頻度並びにアラート及び対処 の限度値は、QRMの原則を考慮して適 切であること。検体採取の方法が、製造 作業に汚染のリスクをもたらしてはなら ない。当該プロセスにおいて適切な管理 が必要とされる場合には、温度及び相対 湿度をモニターすること。全ての環境モ ニタリングの結果は、傾向分析を行うこ 。 ع

- 3.12 Only in exceptional circumstances when an appropriate manufacturing environment is not available, a less stringent environment than that specified in Section 3.11 above may be acceptable for processes that are not closed where approved by the Competent Authority and in accordance with CTA or MA or other national requirements. However, this option should be considered exceptional and applicable only if the product is intended to treat a life-threatening condition where no alternative therapeutic options exist. The environment must be specified and justified to provide patient benefit that outweighs the significant risk created by manufacturing under less stringent environments. If the Competent Authority grants an approval, manufacturer must pursue establishing the appropriate environment improvements in the technology occur.
- 3.12 適切な製造環境が利用できない例外 的な状況に限り、当局により承認され、 かつCTA若しくはMA又はその他国ご との要求事項に従っている場合には、閉 鎖系でないプロセスについて上記 3.11 項に示された環境より厳格でない環境が 許容され得る。ただし、この選択肢は例 外的であり、代替の治療選択肢がない場 合であって生命を脅かす状態を治療する ことを当該製品が目的としているときに 限り適用され得るものと考えること。あ まり厳格ではない環境下で製造すること によって生じる重大なリスクを上回る患 者の利益を提供するために、当該環境を 特定して妥当性を示さなければならな い。当局が一旦承認を与えたとしても、 その製造業者は、当該技術に向上が起き るに伴い適切な環境を確立することを追 求しなければならない。
- 3.13 For closed systems, a lower classified area than Grade A in background Grade B might be acceptable based on the outcome of a QRM assessment. The appropriate level of air classification and monitoring should be determined having regard to the specific risks, considering product, nature of the manufacturing process and the equipment used. QRM should be used to determine whether the technology used supports reduced monitoring, in particular where monitoring can be а source contamination. This is in addition to:
- (a) The use of technologies as e.g. processing inside single use sterile disposable kits, or processing using automated manufacturing platform or incubation in closed flasks, bags or fermenters in Grade C may be acceptable if adequate control measures are implemented to avoid the risk of microbial contamination and cross-contamination (e.g. appropriate control of materials, personnel flows and cleanliness). Particular attention should be paid if the materials are subsequently moved to a clean area of higher Grade.

(b) If the closed system can be shown to remain integral throughout the entire usage, a background of Grade D might be acceptable.

Requirements of Annex 1 regarding the provision of closed system should be considered.

- 3.14 In exceptional circumstances, it is permissible to perform a manufacturing step in premises that are not under direct control of the ATMP manufacturer or MAH (including for example placing equipment used to perform manufacturing steps in hospital wards or theatre) where approved by the Competent Authority and in accordance with CTA or MA or other national requirements. In such cases, it should be demonstrated that the process maintains its validated status accordance to principles and guidelines in Annex 15, Annex 20 and in this annex. These arrangements should be subject to approval by the Competent Authority. The responsibilities of each parties should be defined in written technical agreements.
- (b) 閉鎖システムがその使用全体を通じて完全に保たれることを示すことができれば、グレードDの背景環境が許容され得る。

閉鎖システムの提供に関するアネックス 1の要求事項を考慮すること。

3.14 例外的な状況において、当局により承 認され、かつCTA若しくはMA又はそ の他国ごとの要求事項に従っている場合 には、ATMPの製造業者又はMAHの 直接管理下にない建物内で製造ステップ を実施すること(例えば、製造ステップ を病棟又は診療現場で実施するため使用 される設備の設置を含む)が許容され得 る。そのような場合においては、アネッ クス 15、アネックス 20 及び本アネック スに示される原則及びガイドラインに従 ってバリデートされた状態を、当該プロ セスが維持していることを実証するこ と。それらの体制は、当局による承認を 受けるものとすること。各当事者の責務 を、技術契約書に定めること。

### **EQUIPMENT**

3.15 Production equipment should not present any hazard to the products. The parts of the production equipment that come into contact with the product must not be reactive, additive or absorptive to such an extent that it will affect the quality of the product and thus present any hazard.

In addition, if single use systems (i.e. disposable systems) are used, the manufacturer should take into account and verify the impact on the product from extractable, leachable, insoluble particulate and insoluble matter derived from such systems. Annex 1 regarding provisions for single use systems should be considered. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 3.39)

3.16 Where required to minimise the risk of cross-contamination, restrictions on the movement of equipment should be applied. In general, equipment should not be moved from high-risk areas to other areas, or between high-risk areas (e.g. equipment used for the handling of cells from infected donors or the handling of

### 設備

3.15 製造設備は、当該製品に危害をもたらしてはならない。製品と接触することとなる製造設備の部品は、製品の品質に影響を及ぼして危険をもたらす程に反応性、付加性又は吸着性があってはならない。

加えて、単回使用システム(すなわち、使い捨てシステム)を使用するのであれば、製造業者は、当該システムに由来す溶性微粒子及び不溶性微粒子及び不溶性微粒である製品へのインパクトを考慮に入れて検証すること。単回使用システムについてアネックス1の関連する規定があること。(PIC/SのGMPガイで見ている。) 3.39 項を読み替えて規定)

3.16 交叉汚染のリスクを最小化するため必要な場合には、設備の移動に制限が高リスク区域間でといる。一般に、高リスク区域間でいるの区域へ、又は高リスク区域間で設備である場合には腫瘍溶解性ウイルスの取扱いに使用された設備)を移動してはなる場合には、強備の再配置が不可避である場合には、

oncolytic viruses). Where the relocation of equipment is unavoidable, after reviewing engineering and/ or technical modifications, the risk should be assessed in line with QRM principles, mitigated and monitored to ensure an effective crosscontamination control strategy (refer to Section 3.4 CCS). The qualification status of the equipment moved should also be considered.

工学的及び/又は技術的な変更点を照査した上で、QRMの原則に沿ってリスクを軽減し、モニターして、効果的な交叉汚染管理ストラテジーを確保すること(3.4項CCS参照)。移動した設備の適格性評価の状況も考慮すること。

- 3.17 The design of equipment used during handling of live organisms and cells, including those for sampling, should be considered to prevent any contamination during processing.
- 3.17 生体及び細胞の取り扱い中に使用される設備(検体採取用のものを含む)の設計は、加工中のいかなる汚染も防止するよう考慮すること。
- 3.18 Primary containment<sup>4</sup> should be designed and periodically tested to ensure the prevention of escape of biological agents into the immediate working environment.
- 3.18 一次封じ込め<sup>注 4</sup> は、生物学的作用剤 が直接の作業環境に流出するのを確実に 防止するように設計され、定期的に試験 されていること。
- <sup>4</sup> See main GMP Glossary on 'Containment'.
- 注 4 「封じ込め」に関して、GMPガイドライン本体の用語解説を参照。
- 3.19 Electronic systems used to support manufacturing must be qualified in accordance with Annex 11 and 15. Any analytical testing performed on materials not used in manufacturing but that support bioinformatics informing the manufacturing process (e.g. patient gene sequencing) should be validated. Such analytical equipment is expected to be qualified prior to use.
- 3.19 製造をサポートするため使用される電子的システムは、アネックス 11 及び15 に従って、適格性評価を行わなければならない。原材料に実施する分析試験で、製造に使用されなくても、その製造工程(例:患者の遺伝子配列決定)に情報を与えるバイオインフォマティクスをサポートするものは、バリデートすることをでいまうな分析機器は、使う前に適格性評価を行うことが求められる。

### **CHAPTER 4 DOCUMENTATION**

### 第4章 文書化

### **Specifications**

### 規格書

- 4.1 Specifications for ATMP starting and raw materials may need additional documentation on the source, origin, distribution chain, method of manufacture, and controls applied, to assure an appropriate level of control and oversight including their microbiological quality.
- 4.1 ATMPの出発原料及び原料物質の規格書は、それらの微生物学的な品質を含めて適切なレベルの管理及び監督を保証するため、その供給元、由来、配送経路、製造の方法、及び適用される管理に関して追加的な文書化を必要とすることがある
- 4.2 Some products may require specific definition of what materials constitute a batch. For autologous and donor -matched situations, the manufactured product should be viewed as a batch.
- 4.2 製品によっては、どの原材料が 1 バッチを構成するか具体的な定義を必要とすることがある。自家移植用でドナー適合させる状況においては、製造された当該製品を 1 バッチとみなすこと。

### Traceability

### トレーサビリティ

- 4.3 Where human cells or tissues are used, full traceability is required from starting and raw materials, including all substances coming into contact with the cells or tissues through to confirmation of
- 4.3 ヒトの細胞又は組織を使用する場合には、出発原料及び原料物質(当該細胞又は組織と接触することとなる物質全てを含む)から製品の使用現場における受領の確認に至るまで、国ごとの法令に従っ

the receipt of the products at the point of use whilst maintaining the privacy of individuals and confidentiality of healthrelated information, according to national legislation. て個人のプライバシー及び健康関連情報 の機密性を保持しつつ、完全なトレーサ ビリティが要求される。

- 4.4 For starting materials of human origin, the identification of the supplier and the anatomical environment from which the cells/tissues/virus originates (or, as appropriate, the identification of the cellline, master cell bank, seed lot) should also be described.
- 4.4 ヒト由来の出発原料については、その供給業者の同定及び当該細胞/組織/ウイルスの由来する解剖学的環境(又は適宜、細胞株、マスターセルバンク、シードロットの同定)も記載すること。
- 4.5 A system that enables the bidirectional tracking of cells/tissues contained in ATMPs from the point of donation, through manufacturing, to the delivery of the finished product to the recipient should be created. This system can be manual or automated. It should be used throughout the manufacturing lifecycle to include clinical trial and commercial batches.
- 4.5 ATMPsに含まれる細胞/組織について、ドナーから採取したけまからにないというにはないない。 造を経て、最終製品がレシーッキンのはいるまで、双方向のけることのでは、アムは、大大なであっても自動とである。 その製造ライフサイクルを通じて使用すること。
- 4.6 Traceability records should be kept as an auditable document and unequivocally linked to the relevant batch record. The storage system should ensure that traceability data allow for easy access, in case of an adverse reaction from the patient.
- 4.6 トレーサビリティの記録書は、監査可能な文書として保管し、関連するバッチ記録に明確にリンクさせること。保管システムは、患者から有害反応が発生した場合において、トレーサビリティデータへの容易なアクセスを確保すること。
- 4.7 Traceability records for cellular and tissue-based products and for personalized ATMP must be retained 30 years after the expiry date of the product otherwise specified unless in MA/CTA or national law. Particular care should be taken to maintain traceability of products for special use cases, such as donor-matched cells. National requirements applied to blood components in regard to traceability requirements and notification of serious adverse reactions and events apply to blood components when they are used as starting or raw materials in manufacturing process of medicinal products. Human cells including haematopoietic cells must comply with the principles laid down in national law concerning traceability.
- 4.7 細胞・組織加工製品及び特定患者用 A TMPについてのトレーサビリティの記 録書は、MA/CTA又は国ごとの法令 に別段の定めがない限り、当該製品の有 効期限後30年保存しなければならない。 ドナー適合細胞を使用する等の特殊な適 用症例向け製品には、そのトレーサビリ ティを維持するため特に注意を払うこ と。医薬品の製造工程で出発原料又は原 料物質として血液成分が使用されている 場合には、トレーサビリティの要求事項 並びに重篤な有害反応及び有害事象の通 報に関して、国ごとの要求事項が血液成 分に適用される。造血細胞を含めてヒト 細胞は、トレーサビリティに関して国ご との法律に定められた原則に適合しなけ ればならない。
- 4.8 When xenogeneic cells are used as starting materials for ATMPs, information permitting the identification of the donor animal should be kept for 30 years
- 4.8 A T M P s の出発原料として異種細胞が使用されている場合には、M A / C T A 又は国ごと法令に別段の定めがない限

unless otherwise specified in the	り、ドナー動物の同定に資する情報を	
MA/CTA or national legislation.	30年間保管すること。	
CHAPTER 5 PRODUCTION	第5章 製造	
General	全般事項	
5.1 ATMPs must comply with the applicable	5.1 ATMPsは、ヒト用及び動物用の医	
national requirements on minimising the	薬品を介して動物海綿状脳症病原体が伝	
risk of transmitting animal spongiform	染するリスクを最小化することに関して	
encephalopathy agents via human and	適用され得る国ごとの要求事項に適合し	
veterinary medicinal products.	なければならない。	
Viral safety for gene therapy ATMPs	遺伝子治療用ATMPsについて、その制造工程を済じて出発原料(セルバンク	
should be ensured by having systems in place that ensure the quality of starting	製造工程を通じて出発原料(セルバンク 及びウイルスシードストックを含む)及	
(including cell banks and viral seed	び原料物質の品質を確保するシステムを	
stocks) and raw materials through the	整えておくことにより、ウイルス安全性	
production process.	を確保すること。	
5.2 The conditions for sample collection,	5.2 複製能のあるベクター又は感染ドナー	
additions and transfers involving	由来原料を扱う検体採取、添加及び運搬	
replication competent vectors or materials	に条件を定めて、ウイルス/感染物質の	
from infected donors should prevent the	放出を防止すること。	
release of viral/infected material.		
5.3 At every stage of processing, materials	5.3 工程の各段階で、原材料及び製品を微	
and products should be protected from	生物その他の汚染から保護すること。適	
microbial and any other contamination.	切な汚染管理及びモニタリングのストラ	
Appropriate contamination control and monitoring strategies should be	テジーを実行すること (3.4 項 C C S 参 照)。異なるドナー (該当する場合には、	
monitoring strategies should be implemented (refer to Section 3.4 CCS).	照り。異なるドリー(該当りる場合には、 異なる血清学的マーカー陽性のドナー)	
Particular consideration should be given	由来の細胞調製物間の交叉汚染のリスク	
to the risk of cross-contamination between	に特に配慮すること。(PIC/SのG	
cell preparations from different donors	MPガイドラインのパートI 5.10 項を	
and, where applicable from donors having	読み替えて規定)	
different positive serological markers.		
(Replaces PIC/S GMP Guide Part I		
Section 5.10)		
5.4 The use of antimicrobials may be	5.4 生体組織及び細胞の採取に関連するバ	
necessary to reduce bioburden associated	イオバーデンを低減するために、抗菌剤	
with the procurement of living tissues and	の使用を必要とする場合がある。ただし、 抗菌剤の使用は、無菌製造の要求事項に	
cells. However, the use of antimicrobials does not replace the requirement for	祝国用の使用は、無国製造の安水事項に   置き換わるものではない。抗菌剤を使用	
aseptic manufacturing. When	する場合には、その使用を記録すること;	
antimicrobials are used, their use should	抗菌剤が最終製品中に存在することがC	
be recorded; they should be removed as	TA又はMAに予め具体的に定められて	
soon as possible, unless the presence	いない限り(例:当該最終製品を形成す	
thereof in the finished product is	る一部である抗生物質)、使用された抗	
specifically foreseen in the CTA or MA	菌剤を可能な限り速やかに除去するこ	
(e.g. antibiotics that are part of the matrix	と。加えて、抗菌剤が製品の微生物汚染	
of the finished product). Additionally, it is	試験又は無菌試験に干渉せず、かつ抗菌	
important to ensure that antimicrobials do	剤が最終製品中に存在しないことを確保	
not interfere with any product microbial contamination testing or sterility testing,	することが重要である(CTA又はMA に具体的に妥当性が示されている場合を	
and that they are not present in the	に共体的に女当性が小されている場合を   除く)。	
finished product (unless specifically	MY   V   0	
justified in the CTA or MA).		
,,	<u> </u>	

- 5.5 Labels applied to containers, equipment or premises should be clear, well defined and in the manufacturer's agreed format.
  - Care should be taken in the preparation, printing, storage and application of labels, including any specific text for patient-specific or autologous product. For products containing cells derived from human cells or tissue, donor's labels should contain all relevant information that is needed to provide full traceability. In the case of autologous products, the unique patient identifier and the statement "for autologous use only" should be indicated on the outer packaging or, where there is no outer packaging, on the immediate packaging or as otherwise specified in national law.

Alternative approaches/measures are permitted as long as the risk of erroneous administration of the product is adequately mitigated. For investigational ATMP that are blinded, the requirement to state "autologous use" can be substituted by a barcode or an alternative equivalent mechanism that ensures blinding while maintaining patient safety. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.13)

- 5.6 When setting up a programme for primary and secondary packaging operations, particular attention should be given to minimising the risk of crosscontamination, mix-ups or substitutions. Sterility and/or low bioburden requirements should be adhered to and segregation strategies should be applied. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.49)
- 5.7 If closed systems are used for the production of ATMPs, checks should be carried out to ensure that all pieces of the equipment are connected in a correct manner to assure the closed state. Special attention should be given to apply these tests to automated systems. If feasible and based on QRM principles, for example considering testing carried out by vendors, the integrity of single use systems should be verified at adequate

5.5 容器、装置又は建物に適用する表示は、 明瞭であり、詳細に規定され、製造業者 が合意したフォーマットであること。

(\*訳注:日本では、医薬品医療機器法第 65 条の 2 第 10 号の規定による直接の容器等への記載事 項(医薬品医療機器法施行規則第 228 条の 4 第 3 号)、第 68 条の 2 の 5 の規定による表示等が定 められている。)

製品の誤投与のリスクが十分に軽減されていれば、代替の方法/措置が認められる。盲検化されている治験用ATMPについては、「自家移植用」と記載する全性を事項は、バーコード又は患者の安全性を維持しつつ盲検性を確保する他の同下の仕組みで代替することができる。(PIC/SのGMPガイドラインのパートI5.13 項を読み替えて規定)。

- 5.6 一次包装及び二次包装の作業プログラムを設定する際には、交叉汚染、混同及び取違いのリスクを最小化するよう特に注意を払うこと。無菌性及び/又は低バイオバーデンの要求事項を遵守するとともに、隔離ストラテジーを適用すること。(PIC/SのGMPガイドラインのパートI 5.49項を読み替えて規定)。

frequency prior to use and potentially post use, possibly automatically. The integrity of reused equipment should be verified before use after cleaning and sterilisation. も可)。再使用設備の完全性は、清浄化 及び滅菌の後、使用前に検証すること。

- 5.8 A system is no longer considered closed when materials are added or withdrawn without aseptic techniques (e.g. without use of sterile connectors or filters aseptically connected).
- 5.8 無菌技術を用いずに(例:無菌コネクタ又は無菌的に接続されたフィルタなしに)原材料が出し入れされる場合には、 閉鎖システムと見されない。
- 5.9 Where chromatography equipment is used, a suitable control strategy for matrices, the housings and associated equipment (adapted to the risks) should be implemented when used in campaign manufacture and multi-product in environments. The re-use of the same matrix at different stages of processing is discouraged due to risk of carryover contamination. Any such re-usage should be supported by appropriate validation Acceptance criteria, operating conditions, regeneration methods, life span, and sanitization or sterilisation methods of chromatography columns should be defined.
- 5.10 Careful attention should be paid to specific requirements at anv cryopreservation stages, e.g. the rate of temperature change during freezing or thawing. The type of storage chamber, placement and retrieval process should minimise the risk of cross-contamination, maintain the quality of the products and facilitate their accurate retrieval. Documented procedures should be in place for the secure handling and storage of products with positive serological markers.
- 5.10 凍結保存段階での特定の要求事項 (例:凍結又は融解中の温度変化の速度) には、細心の注意を払うこと。貯蔵チャンバーの種類、出納プロセスは、交叉汚染のリスクを最小化し、当該製品の品質 を保持し、間違いなく検索できること。 血清学的マーカー陽性の製品の安全な取 扱い及び貯蔵のため手順書が整っていること。
- 5.11 The suitability of selected packaging material should be considered. The adhesiveness, durability and legibility of printed text of labels used for containers that are stored at ultra-low temperatures (- 60 °C or lower) should be verified. Additionally, apply a holistic approach to minimize the risk to container closure integrity (CCI) that can occur during ultra-low at temperatures. Evidence-based data should be generated to support the selection of the appropriate packaging components primary

qualification of the container/closure	
sealing process.	
Prevention of Cross-contamination in	製造における交叉汚染の防止
Production	
5.12 An evidence-based QRM process	5.12 根拠に基づくQRMプロセスを用い
should be used to assess and control the	て、製造する製品の交叉汚染リスクを評
cross contamination risks presented by	価し、管理すること。考慮に入れる要素
the products manufactured. Factors to take in account include:	には、以下が含まれる:
L	
(a) vectors used and the risk of occurrence	(a) 関用したヘグダー、及び複製能を有   するウイルスの発生のリスク (複製能
of replication competent virus (including different level of risk derived from the	が制限されたベクター、複製不全のベ
use of replication limited, replication	クター、特定条件下で複製能を有する
defective, conditional replication and	ベクター及び複製能がないベクターの
replication incompetent vectors),	使用に由来する種々のリスクを含む)
(b) facility/equipment design and use,	(b) 施設/設備の設計及び使用
(c) personnel and material flow,	(c) 人員及び原材料の動線
(d) microbiological and other adventitious	(d) 微生物学的その他の外来性因子の管
agent controls,	(d)版生物学的での他の外末性因子の官    理
(e) characteristics of the starting	
materials/active substance and raw	
materials,	
(f) process characteristics,	(f) 工程特性
(g) clean room conditions,	(g) クリーンルームの条件
(h) cleaning processes, and	(9//
(i) analytical capabilities relative to the	(i) 当該製品の評価から定めた適切な限
relevant limits established from the	度値に応じた分析能力
evaluation of the products.	
The outcome of the QRM process should	QRMプロセスの結果に基づいて、当該
be the basis for determining the process	プロセスのワークフロー及び特定の1製
workflow and necessity for and extent to	品に建物及び設備を専用化する又は単回
which premises and equipment should be	使用システムを用いる必要性及び範囲を
dedicated or single use systems should be	確定させること。特定の製品に接触する
used for a particular product. This may	部位を専用化する、又は製造施設全体を
include dedicating specific product contact	専用化することも含まれ得る。その妥当
parts or dedication of the entire	性を示すことができれば、複数製品を扱
manufacturing facility. It may be	う施設内において、隔離された封じ込め
acceptable to confine manufacturing	区域に製造活動を限定することも許容さ
activities to a segregated, self-contained	れ得る。結果は、CCSと併せて照査する
production area within a multiproduct	こと(PIC/SのGMPガイドライン
facility, where justified. Results should be	のパートI 5.20 項を読み替えて規定)。
reviewed jointly with the CCS. (Replaces	
PIC/S GMP Guide Part I Section 5.20)	[ 40 ) 建黄   沙丰   土 / 川 - 2   外 - 2   上 - 7
5.13 The methods used for sterilisation,	5.13 滅菌、消毒、ウイルスの除去又は不活
disinfection, virus removal or inactivation	化に用いる方法は、バリデートすること。
should be validated. In cases where a	製造中にウイルスの不活化又は除去のプロセスを実施する場合においては、再汚
virus inactivation or removal process is	
performed during manufacture, measures to avoid the risk of recontamination should	〜 染のリスクを回避する措置を講じること。(5.19 項(a)参照)
be taken. (refer to Section 5.19(a))	_ C。 (J.13 快 (d/ 参照/
5.14 An emergency plan for dealing with	5.14 生存可能な生物の不慮の流出への対
accidental release of viable organisms	処のための緊急時の計画が整っているこ
acoldental folloade of viable organisms	とくこのくれできく日間が出しているに

should be in place. This should address methods and procedures for containment, protection of operators, cleaning, decontamination and safe return to use. Accidental spillages, especially of live organisms, must be dealt with quickly and safely. Decontamination measures should be available for each organism or groups of related organisms in in line with the QRM process. Decontamination measures should be validated for effectiveness.

- 5.15 If obviously contaminated, such as by spills or aerosols, or if a potential hazardous organism is involved. production control materials, and including paperwork, must be adequately disinfected, or the information transferred out by other means. An assessment of the impact on the immediate products and any others in the affected area should also be made.
- 5.15 漏出又はエアロゾル等によって明らかに汚染されている又は危険のおそれがある生物が関わっているならば、製造及び管理に関する資料(書類を含む)を適切に消毒し又は当該情報を他の手段で転送しなければならない。その影響を受けた区域内の直接の製品その他へのインパクトの評価も行うこと。
- 5.16 The risks of cross-contamination should be assessed having regard to the characteristics of the product (e.g. biological characteristics of the starting withstand materials, possibility to purification techniques) manufacturing process (e.g. the use of processes that provide extraneous microbial contaminants the opportunity to grow). For ATMPs that cannot be sterilised, any open processing (e.g. filling) must be conducted aseptically to minimise the introduction contaminants.
- 5.17 In all manufacturing steps that may lead to unwanted formation of aerosols working centrifugation, under vacuum, homogenisation, and sonication) appropriate mitigation measures should implemented to avoid crosscontamination. Special precautions should be taken when working with infectious materials.
- 5.17 望ましくないエアロゾルを形成し得る全ての製造ステップ(例:遠心分離、減圧下での作業、ホモジナイズ処理、及び超音波処理)では、適切な軽減措置を実施して交叉汚染を避けること。感染性物質を取り扱う際には、特別な注意事項を講じること。
- 5.18 Measures to prevent crosscontamination appropriate to the risks identified should be put in place. Measures that can be considered to prevent cross-contamination include, among others:
- 5.18 特定されたリスクに対して適切な交 叉汚染防止措置を整えておくこと。交叉 汚染を防止するため検討し得る措置に は、とりわけ以下が含まれる:

(a) segregated premises,

(a) 隔離された建物

(b) キャンペーン製造ごとに、有効性が (b) dedicating the entire manufacturing facility or a self-contained production バリデートされた清浄化プロセスを経 area on a campaign basis (separation in た上で、製造施設全体又は封じ込め製 time) followed by a cleaning process of 造区域を専用化(時間による専用化)す validated effectiveness, る。 (c) adequate cleaning procedures: (c) 適切な清浄化手順: i. the cleaning procedure (technique, i. 清浄化手順(技術、消毒ステップの数 number of sanitation steps, etc.) 等)は、当該製品及びその製造工程の should be adapted to the specific 具体的な特性に適合させること。 characteristics of the product and of the manufacturing process; ii. リスクアセスメントを用いて、必要 ii. a risk-assessment should be used to determine the な清浄化及び除染の手順(その頻度 cleaning decontamination procedures that are を含む。)を決定すること。 necessary, including the frequency iii. as a minimum, there should be iii. 最低限、各バッチ間で適切な清浄化 appropriate cleaning and 及び除染を行うこと。 decontamination between each batch; iv. all cleaning and decontamination iv. 全ての清浄化及び除染の手順をバ procedures should be validated. リデートすること。 (d) 加工に、及び原材料又は製品の個々 (d) use of "closed systems" for processing and for material or product transfer の加工設備間の移動に「閉鎖システム」 を用いる。 between individual processing equipment, (e) use of air locks and pressure cascade (e) 潜在的な空中汚染物質を特定区域内 に封じ込めるよう、エアロック及び気 confine potential airborne 圧カスケードを用いる。 contaminant within a specified area, (f) utilisation of single use systems, (f) 単回使用システムを利用する。 organisational (g) その他、以下のような適切な組織的 (g) other suitable measures, such as the: 措置: i. 設備の所定の部品(例:フィルタ類) i. dedication of certain parts of equipment (e.g. filters) to a given type を、特定のリスクプロファイルを有 of product with a specific risk profile; する種類の製品に専用化する。 ii. 汚染のリスクが高い製品を扱う区 ii. keeping specific protective clothing 域内において、常に所定の保護衣を inside areas where products with highrisk of contamination are processed; 着用する。 iii. 廃棄物処理、汚染洗浄水及び汚れた iii. implementing adequate measures to handling waste, contaminated rinsing 着衣に対する適切な措置を実施す water and soiled gowning; and iv. 人員の移動を制限する。 restrictions iv. imposing the movement of personnel. (PIC/SのGMPガイドラインの (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.21) パートI 5.21 項を読み替えて規定) バリデーション Validation 5.19 プロセスバリデーションでは、限られ 5.19 During process validation potential limited availability of quantities た組織/細胞の量しか利用できない可能 tissue/cells has to be taken into account. 性を考慮に入れなければならない。最大

限の工程知識を得ることに関するストラ

テジーを実行しなければならない。

A strategy on gaining maximum process

knowledge has to be implemented.

Validation studies should be conducted in accordance with defined procedures. Results and conclusions should be recorded, in particular:

- (a) ATMPs manufactured for exploratory, early phase clinical trials (phase I and phase I/II), are expected to be validated proportionately with the knowledge and the risk associated with the respective phase. All aseptic and sterilisation processes as well as virus inactivation or removal for investigational and authorised ATMPs are expected to be validated. The effectiveness of disinfection methods should be proven. For all phases, the principles as outlined in Annex 13 should be applied.
- (b) For all aseptic processes, aseptic simulations should performed as part of initial validation and repeated thereafter every six months in line with Annex 1. In the case of infrequent production (i.e. if the interval between the production of two batches is more than six months but less than a year), it is acceptable that the process simulation test is done prior to manufacturing of the next batch. This is provided that, the results of the process simulation test are available prior to the starting of production. Any deviation from this approach needs to be thoroughly justified by QRM principles considering all aspects of product nature, product quality and patient safety.
- (c) If the ATMP is not produced on a routine basis (i.e. over a year), the aseptic process simulation should be conducted at least in triplicate prior to the start of manufacturing, involving all relevant operators. QRM principles should be applied in accordance with Annex 1. Any deviation from this approach needs to be thoroughly justified by QRM principles considering all aspects of product nature, product quality and patient safety.
- (d) The use of surrogate material during process validation may be acceptable when there is shortage of the starting materials (e.g. autologous ATMPs,

バリデーションは、所定の手順に従い実施すること。特に以下に留意して、結果及び結論を記録すること:

- (b) 全ての無菌プロセスについて、無菌 プロセスシミュレーションを初期バリ デーションの一環として実施し、その 後にアネックス1に準拠して6ヵ月ご とに繰り返し実施すること。製造の頻 度が低い場合には(すなわち、2 バッチ の製造の間隔が6ヵ月以上1年未満な らば)、次のバッチの製造より前にプロ セスシミュレーションが済んでいれば 許容される。ただし、そのプロセスシミ ュレーション試験の結果が、製造を開 始する前に利用可能であることが条件 となる。このアプローチから逸脱する 場合は、製品の性質、製品品質及び患者 の安全性のあらゆる側面を考慮して、 QRMの原則により完全に妥当性を示 す必要がある。
- (d) 出発原料が不足する場合(例:自家移植用ATMPs、ドナー適合させる同種移植、同種移植用でMCBに細胞の拡大がない場合)には、プロセスバリデ

allogeneic in a matched-donor scenario, allogeneic where there is no expansion of cells MCB). to representativeness of surrogate starting material should be evaluated, including - for example - donor age, use of materials from healthy donors, anatomical source (e.g. femur vs. iliac crest) or other different characteristics (e.g. use of representative cell-types or use of cells at a higher passage number than that foreseen in the product specifications).

ーションで代替原料を使用することが 許容され得る。例えば、ドナーの年齢、 健康ドナー由来原料の使用、解剖学的 な基源(例:大腿骨、腸骨稜)又はその 他の種々の特性(例:代表的な細胞型の 使用、又は予め製品規格に定められて 使用、より継代数が多い細胞の使用) にあるより、代替出発原料の代替性を評価 すること。

(e) Where possible, consideration should be given to complementing the use of surrogate materials with samples from the actual starting materials for key aspects of the manufacturing process. For instance, in the case of an ATMP based on modification of autologous cells to treat a genetic disorder, process validation using the autologous cells (affected by the condition) may be limited to those parts of the process that focus on the genetic modification itself. Other aspects could be validated using a representative surrogate cell type.

(Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.23)

(PIC/SのGMPガイドラインのパートI 5.23 項を読み替えて規定)

### Control of different types of materials including ATMP Active Substances

### 種々の原材料(ATMP原薬を含む)の管理

5.20 For the approval and maintenance of suppliers of materials, the following is required:

5.20 原材料の供給業者の承認・維持管理に際しては、以下が求められる:

### ATMP Active substances

### ATMP原薬

The supply chain traceability should be established. Associated risks, from active substance starting materials to the finished medicinal product, should be formally assessed and periodically verified. Appropriate measures should be put in place to reduce risks to the quality of the active substance.

サプライチェーンのトレーサビリティを確立すること。原薬の出発原料から医薬品の最終製品に至るまで、関連するリスクを正式な手続きで評価し、定期的に検証すること。適切な措置を導入して、原薬の品質に対するリスクを低減させること。

The supply chain and traceability records for each active substance should be available and be retained by the manufacturer of the ATMP.

各原薬のサプライチェーン及びトレーサビリティの記録は、当該ATMPの製造業者が保存し、利用可能とすること。

### Raw materials and process aids

### 原料物質及び加工助剤

Prior to setting up the manufacturing process and whenever a change of the respective material is implemented, a QRM process should assess the risk of

製造工程を設定する前に、及び各原材料の変更を実施する都度に、QRMプロセスによって、関連する原材料からの汚染のリスク、並びに製造工程全体及び出来

contamination from the relevant materials as well as their influence on the entire manufacturing process and the resulting product. Appropriate measures should be put in place to reduce risks to the quality of the materials.

てくる製品への影響を評価すること。適切な措置を導入して、原材料の品質に対するリスクを低減させること。

### Material directly in contact with the ATMP during manufacture and storage

All materials that come in direct contact with the ATMP should be of appropriate quality. The risk of microbiological contamination should be assessed especially for single use systems.

(Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.29)

- 5.21 Only materials that have been released by the Quality Unit and that are within their expiration or retest date should be used. Where the results of necessary tests are not available, it may be permissible to process materials before the results of the tests are available, the risk of using a potentially failed material and its potential impact on other batches should be clearly described and assessed under the principles of QRM. In such cases, release of a finished product is conditional on satisfactory results of these tests. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.34)
- 5.22 A regular qualification of the vendors (e.g. manufacturers and distributors) of all materials to confirm that they comply with the relevant GMP requirements should be performed. Whether an on-site audit needs to be performed at a manufacturer's or distributor's premises should be defined based on QRM principles. Generally, audits need to be performed at vendors of all materials defined as critical for the manufacturing process according to its product risk profile (PRP). Refer to provisions detailed in Chapter 7 as modified by this annex.
- 5.23 Application of QRM principles to the total supply chain is a critical part of the process to understand the risks to material quality. The principles of quality by design (QbD) as described in ICH Q8 Guideline on Pharmaceutical Development could be applied:

### <u>製造及び貯蔵中にATMPと直接接触す</u>る物資

A T M P と直接接触することとなる物資全てが、適切な品質であること。特に単回使用システムについては、微生物汚染のリスクを評価すること。

(PIC/SのGMPガイドラインのパートI 5.29 項を読み替えて規定)

- 5.23 そのサプライチェーン全体にQRMの原則を適用することは、原材料の品質に対するリスクを理解する過程の重要部分である。製剤開発に関するICHのQ8ガイドラインに記述されているクオリティ・バイ・デザイン(QbD)の原則を適用し得る。

- (a) The MAH should define what constitutes ATMP active substances, starting materials, raw materials and other materials such as single use systems, primary packaging materials and any other materials in direct contact with the product during manufacture by means of Product Risk Profiles (PRP). The PRP should be used to justify the levels of control that apply to individual materials.
- (b) Establish the Quality Target Product Profile (QTPP) and define the Critical Quality Attributes (CQA) and the Critical Process Parameters (CPP) for the ATMP to establish PRP appropriately.
- (c) For each material used, identify the risks presented to the quality, safety and function from its source through to its incorporation in the finished product dosage form. Areas for consideration should include, but are not limited to:
  - i. transmissible spongiform encephalopathy;
  - ii. potential for viral contamination;
  - iii. potential for microbiological or endotoxin/pyrogen contamination;
  - iv. potential, in general, for any impurity originating from the raw materials, or generated as part of the process and carried over;
  - v. sterility assurance for materials claimed to be sterile;
  - vi. potential for any impurities carried over from other processes, in absence of dedicated equipment and/or facilities;
  - vii. environmental control and storage/transportation conditions including cold chain management; if appropriate and
  - viii. stability.
- (d) With respect to the use and function of each material, consider the following:
  - i. pharmaceutical form and use of the medicinal product containing the material;
  - ii. function of the material in the formulation, and for gene therapy products the impact on the gene expression of that material;

- (a) MAHは、製品リスクプロファイル (以下「PRP」)によって、ATMP 原薬、出発原料、原料物質その他の物資 (単回使用システム、一次包装材料の び製造中に製品と直接接触するその他 のもの等)が何で構成されているか規 定すること。PRPを用いて、個々の 材料に適用される管理のレベルの妥当 性を示すこと。
- (b) 目標製品品質プロファイル(以下「Q TPP」)を定め、ATMPの重要品質 特性(以下「CQA」)及び重要工程パ ラメータ(以下「CPP」)を規定して、 PRPを適切に定めること。
- (c) 使用する各原材料について、その供給元から最終製品の剤形となるまで、その品質、安全性及び機能に及ぼすリスクを特定すること。考慮すべき領域に以下が含まれるが、これらに限定されない。:
  - i. 伝達性海綿状脳症
  - ii. ウイルス汚染のおそれ
  - iii. 微生物又はエンドトキシン/発熱 性物質による汚染のおそれ
  - iv. 一般に、原料物質に由来する不純物のおそれ、又はその加工の過程で生じた不純物をキャリーオーバーするおそれ
  - v. 無菌である旨が標榜されている原材 料についての無菌性保証
  - vi. 専用の設備及び/又は施設がない場合において、他の加工から不純物をキャリーオーバーするおそれ
  - vii. (該当する場合) コールドチェーン 管理を含めて、環境管理及び貯蔵/ 運搬の条件
  - viii. 安定性
- (d) 各原材料の用途及び機能に関して、 以下を考慮すること:
  - i. 当該原材料を含有する医薬品の剤形 及び用途
  - ii. 製剤中での当該原材料の機能、及び 遺伝子治療製品については、その原 材料の遺伝子発現へのインパクト

- iii. degree of which the function of the final product is dependent from the material assessed and how likely it is to be controlled further into the manufacturing process (i.e. if the gene sequence is wrong how easily can this be detected and corrected or if the product is contaminated how likely can this be detected or corrected later in the manufacturing process);
- iv. time of preparation of the material in respect to the time of administration of the final product;
- v. quantity of material with particular reference to the implication of small final product batch sizes (e.g. 5-50 mg);
- vi. any known quality defects/fraudulent adulterations, both globally and at a local company level related to the material;
- vii. known or potential impact on the CQA and CPP of the ATMP; and
- viii. other factors as identified or known to be relevant to assuring patient safety.
- (e) Document the risk profile as low, medium, or high based on the above assessment and use this outcome to determine the PRP. On this basis, the MAH should establish and document the elements of PIC/S GMP that are needed to be in place in order to control and maintain the QTPP.
- (f) Once the PRP and the appropriate GMP have been defined, ongoing risk review should be performed through mechanisms such as:
  - i. number of defects connected to batches of respective material received;
  - ii. type/severity of such defects;
  - iii. monitoring and trend analysis of material quality;
  - iv. observation of trends in drug product quality attributes; this will depend on the nature and role of material; and
  - v. observed organisational, procedural or technical/process changes at the material manufacturer.

- iii. 評価された原材料に最終製品の機能が依拠する度合い、及びそれ得更に製造工程でどの程度管理され得るか(すなわち、遺伝子配列が間違はついてもそれをどの程度容易がに発達のとしてしても後の製造工程でそれでも後の製造工程でよれていても後の製造工程でよれていても後の製造しくは是正し得るか)
- iv. 最終製品を投与する時刻に鑑みて、 当該原材料を調製する時刻
- v. 最終製品の小バッチサイズ(例: 5 ~50mg)が意味することを特に参照 して、原材料の分量
- vi. 当該原材料に関連して世界的に及び現地企業のレベルで知られている、品質欠陥/不正な不純物混入
- vii. 当該 A T M P の C Q A 及び C P P への、既知の又は潜在的なインパクト
- viii. 患者の安全性を確保することにつ ながることが特定され、又は知られ ている他の要素
- (e) 上記評価に基づいてリスクプロファイルを低、中、高として文書化し、その結果を用いてPRPを決定すること。これに基づき、MAHは、QTPPを管理し維持するため整えておく必要があるPIC/SのGMPガイドラインの内容を確立し文書化すること。
- (f) PRP及び適切なGMPを定めたら、 以下のようなメカニズムで継続的なリ スク照査を実施すること:
  - i. 受領した各原材料のバッチに紐づく 欠陥の件数
  - ii. そうした欠陥の種類/重大性
  - iii. 原材料品質のモニタリング及び傾向分析
  - iv. 製剤の品質特性における傾向の所 見(これは原材料の性質及び役割に よって異なる)
  - v. 当該原材料の製造業者における組織 上の、手続き上の、又は技術上の/プロセス上の変更。

- (g) Incorporate the PRP into the CTA or MA as applicable.
- (h) The QTPP, once approved in the production process by the Competent Authority, should guide the manufacturer through what controls are important and expected and which can be exempted. The manufacturer should have a control strategy established that justifies the level of testing performed for incoming starting materials.
- 5.24 Particular attention should be paid to avoiding contamination and to minimising the variability of the materials. Specifications related to the product (such as those in pharmacopoeial monographs, CTA, or MA), will dictate whether and to what stage substances and materials can have a defined level of bioburden or need to be sterile.
- 5.25 For products where final sterilisation is not possible and the ability to remove microbial by-products is limited, the controls required for the quality of and materials on the aseptic manufacturing process assume greater importance. Where a CTA or MA provides for an allowable type and level of bioburden, for example at the ATMP active substance stage, the control strategy should address the means by which this is maintained within the specified limits.
- 5.26 The selection, qualification, approval and maintenance of suppliers of starting materials, raw materials and materials that come in direct contact with the products during manufacture and storage (e.g. single use systems) together with their purchase and acceptance should be documented as part of the pharmaceutical quality system. The level of oversight should be proportionate to the risks posed by the individual materials taking account of their source, manufacturing process, supply chain complexity and the final use to which the material is put in the ATMP. The supporting evidence for each supplier / material approval should be maintained. Personnel involved in these activities should have a current knowledge of the suppliers, the supply chain and the

- (g) PRPを、適宜CTA又はMAに盛り込むこと。
- (h) QTPPは、製造工程に当局による 承認を受けた上で、どのような管理が 重要であり求められるか、及びどれが 免除され得るかを製造業者に示すもの となる。製造業者は、入荷した出発原料 について実施する試験のレベルの妥当 性を示す管理ストラテジーを確立する こと。
- 5.24 汚染を回避し、原材料の変動性を最小化するよう特に注意を払うこと。当該製品に関連する規格(薬局方の医薬品各条、CTA又はMA等の規格)は、どの段階の成分物質及び原材料にバイオバーデンレベルを規定し得るかどうか又は無菌である必要があるかどうかを示す。
- 5.26 出発原料、原料物質並びに製造及び貯 蔵中に製品と直接接触することとなる物 資(例:単回使用システム)の供給業者 の選択、適格性評価、承認及び維持管理 について、それらの購入及び受入ととも に、医薬品品質システムの一部として文 書化すること。その供給元、製造工程、 サ プ ラ イ チ ェ ー ン の 複 雑 性 及 び 当 該 原 材 料がATMPに使用される最終的な用途 を考慮して、個々の原材料に存在するリ スクに応じた監督レベルとすること。各 供給業者・原材料の承認の裏付け資料を 保管すること。それら作業に従事する人 員は、供給業者、サプライチェーン及び 関連する潜在リスクに関する最新の情報 を有すること。それら原材料は、なるべ く、その製造業者又は製造業者が承認し た供給業者から直接購入すること。(P

associated risks involved. Where possible, these materials should be purchased directly from the manufacturer or a manufacturer approved supplier. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.27)

I C / S の G M P ガイドラインのパート I 5.27 項を読み替えて規定)。

- 5.27 For starting material of human origin, agreement between the ATMP manufacturer (or, as appropriate, the MAH) and the supplier (including blood and tissue establishments) should contain clear provisions about the transfer of information. In particular, this should include test results performed by the supplier, traceability data, transmission of health donor information that may become available after the supply that may have an impact on the safety of the quality or manufactured. National laws that are required as part of the donation and procurement of human blood and blood components, haematopoietic progenitor cells, human tissues and cells manufacturing purposes need to adhered to. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.28)
- 5.27 ヒト由来の出発原料については、当該 ATMPの製造業者(又は、適切な場合 にはMAH)と当該供給業者(血液及び 組織の提供施設を含む)の間での取決め に、情報の伝達に関する明確な規定を含 めること。特に、当該供給業者が実施し た試験の結果、トレーサビリティデータ、 及びドナーの健康情報が含まれること。 その供給後にドナーの健康情報が入手さ れてきて、製造されたATMPsの品質 又は安全性にインパクトを与えることが あり得る。製造目的のヒト血液及び血液 成分、造血前駆細胞、ヒト組織及び細胞 の提供及び採取の一環として必要とされ ている国ごとの法律を遵守する必要があ る。 (PIC/SのGMPガイドライン のパート I 5.28 項を読み替えて規定)。
- 5.28 The quality requirements established by the manufacturer in the MA or CTA for materials classified as critical during QRM process (according to PRP profile) should be discussed and agreed with the suppliers during the product life cycle. Appropriate aspects of the production, testing and control, including handling, packaging and distribution labelling, requirements, complaints, recalls rejection procedures should documented in formal quality agreement. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 5.28)
- 5.28 QRMプロセス(PRPのプロフ分類に従う)において、MAQではののとTA類において、MAQではないで、MAQではないで、MAQではないで、MAQではないでは、MAQではないでは、MAQではないでは、MAQでは、MA

## Human Blood, Tissues and Cells Used as Starting Materials

#### 出発原料として使用されるヒト血液、組織 及び細胞

- 5.29 The donation, procurement and testing of human blood, tissues and cells used as starting materials for ATMPs should be in accordance with the applicable national law.
- 5.29 A T M P s の出発原料として使用されるヒト血液、組織及び細胞の提供、採取及び試験が、適用され得る国ごとの法律に従っていること。
- (a) The procurement, donation and testing of blood, cells and tissues is regulated in some countries. Such supply sites must hold appropriate approvals from
- (a) 国によっては、血液、細胞及び組織の 採取、提供及び試験が規制されている。 そうした供給施設は、当局から適切な 承認を受けていなければならず、供給

- the Competent Authority(ies) which should be verified as part of supplier management.
- (b) For cell therapies, the maintenance of the aseptic processing from time of procurement of cells through manufacturing and administration back into the patient should be ensured.
- (c) Where such human cells or tissues are imported, they must meet equivalent national standards of quality and safety. The traceability and serious adverse reaction and serious adverse event notification requirements may be set out in national law.
- (d) There may be some instances where processing of blood, tissues and cells used as starting materials for ATMPs will be conducted at blood or tissue establishments. This is permissible only if authorised by national law (e.g. the material would be otherwise compromised and processing involves only minimal manipulation).
- (e) Blood, tissue and cells are released by the Responsible Person (RP) in the blood or tissue establishment before shipment to the ATMP manufacturer. After that, normal medicinal product starting material controls apply. The test results of all tissues / cells supplied by the tissue establishment should be available to the manufacturer of the medicinal product. Such information must be used to make appropriate material segregation and storage In decisions. cases where manufacturing must be initiated prior to receiving test results from the tissue establishment, tissue and cells may be shipped to the medicinal product manufacturer, provided controls are in place to prevent cross-contamination with tissue and cells that have been released by the RP in the tissue establishment.
- (f) A technical agreement clearly defining the responsibilities should be in place between all involved parties (e.g. manufacturers, tissue establishment, Sponsors, MAH).

- 業者管理の一環として検証されている こと。
- (b) 細胞療法用には、細胞の採取から製造を経て患者へ投与して戻すまで、無菌処理が維持されていることを確保すること。
- (c) 出発原料として使用されるヒトの細胞又は組織が輸入される場合には、同等の品質及び安全性の基準に適合しなければならない。トレーサビリティ並びに重篤な有害反応及び重篤な有害事象の通報の要求事項が、国ごとの法律に定められている場合がある。
- (d) A T M P s の出発原料として使用される血液、組織及び細胞の処理が、血液 又は組織の提供施設で行われることがあり得る。これは、国ごとの法律により認可されている場合のみ許容される (例:そうしないと当該原料が劣化してしまう場合で、かつ処理が最小限の操作のみである場合)。
- (e) 血液、組織及び細胞は、血液又は組織 の提供施設の責任者(以下「RP」)に よって出荷判定がなされた上で、当該 ATMPの製造業者へ発送される。通 常の医薬品出発原料の管理は、それ以 降に適用される。当該施設によって提 供される組織/細胞全ての試験結果 が、当該医薬品の製造業者に利用可能 であること。そうした情報が、原材料の 適切な隔離及び貯蔵を決定するため利 用されなければならない。当該施設か ら試験結果を受理する前に製造を開始 せざるを得ない場合においては、組織 及び細胞が当該医薬品の製造業者へ発 送され得る。ただし、当該施設のRPに よって出荷判定された組織及び細胞に 交 叉 汚 染 を 防 止 す る よ う 管 理 が 整 っ て いること。
- (f) 全ての当事者(例:製造業者、組織提供施設、治験依頼者、MAH)の間で、 責務を明確に規定する技術契約書が整 っていること。

- (g) The transport of blood, tissues and cells to the manufacturing site must be controlled by a written agreement between the responsible parties. The manufacturing sites should have documentary evidence of adherence to the specified storage and transport conditions.
  - と 搬を、責任ある関係者間の取決め書に よって管理しなければならない。所定 の貯蔵及び運搬の条件が遵守されてい ることを証する書類が製造所にあるこ と。

(g) 製造所への血液、組織及び細胞の運

- (h) Continuation of traceability requirements started at tissue establishments through to the recipient(s), and vice versa, including materials in contact with the cells or tissues, should be maintained.
- (h) トレーサビリティの要求事項が、出発原料の提供施設に始まりレシピエントまで、また逆にレシピエントに始まり当該提供施設まで、当該細胞又は組織と接触する物資を含めて、途切れることなく維持されていること。

#### Seed Lot and Cell Bank System

#### シードロット及びセルバンクシステム

- 5.30 A system of master and working virus lots and/or cell banks seed production if of recommended the allogeneic ATMP involves cell culture or propagation in embryos and animals. This can prevent the unwanted drift of properties, which might ensue from repeated subcultures multiple or generations.
- 5.30 同種移植用ATMPの製造で細胞の培養又は胚及び動物内での増殖が行われるならば、マスター及びワーキングのウイルスシードロット及び/又はセルバンクのシステムが推奨される。それにより、継代培養の繰り返し又は複数の世代に起因する性質上望ましくないばらつきを防止することができる。
- 5.31 The number of generations (doublings, passages) between the seed lot or cell bank, the active substance and finished product should be consistent with specifications in the MA or CTA.
- 5.31 シードロット又はセルバンク、原薬及び最終製品の間の継代数(倍加、継代)は、MA又はCTAの規格と整合していること。
- of product lifecycle 5.32 part management, establishment of seed lots and cell banks, including master and working generations, as well as maintenance and storage, should be performed under appropriate GMP conditions. This should include appropriately controlled environment to protect the seed lot and the cell bank and the personnel handling it. During the establishment of the seed lot and cell bank, no other living or infectious material (e.g. virus, cell lines or cell strains) should be handled simultaneously in the same area or by the same persons. For all stages prior to the establishment of the master seed or cell bank generation, principles of GMP may be applied. For all pre-master bank stages, documentation should bе available support traceability. ΑII issues related components used during the development with potential impact on product safety
- 5.32 製品ライフサイクル管理の一環とし て、シードロット及びセルバンクの確立 (マスターセルバンク及びワーキングセ ルバンクの世代を含む)は、維持及び貯 蔵と同様に、適切なGMP条件の下で実 施すること。この管理には、シードロッ ト及びセルバンク並びにそれを取り扱う 人員を保護するため、適切に管理された 環境を含めること。シードロット及びセ ルバンクを確立する際には、他の生体物 質又は感染性物質(例:ウイルス、細胞 株又は細胞種)を同一の区域内で、又は 同一の作業員が同時に取り扱ってはなら ない。マスターシード又はセルバンクを 確立する前の段階全てに、GMPの原則 を適用し得る。マスターセルバンク以前 の全ての段階については、文書が閲覧可 能でトレーサビリティを裏付けること。 初期の原料採取及び遺伝子工学的な開発 時から、その開発中に使用された成分で 製品安全にインパクトを与えるおそれの あるもの(例:生物由来の試薬類)に関 連した問題全てを、文書化すること。

- (e.g. reagents of biological origin) from initial sourcing and genetic development should be documented.
- 5.33 Following the establishment of master and working cell banks and master and working seed lots, quarantine and release procedures should be followed. This should include adequate characterisation and testing for contaminants. Their ongoing suitability for use should be further demonstrated by the consistency of the characteristics and quality successive batches of product. Evidence of the stability and recovery of the seeds and banks should be documented and records should be kept in a manner permitting trend evaluation.
- 5.34 Seed lots and cell banks should be stored and used in such a way as to minimise the risks of contamination (e.g. stored in the vapour phase of liquid sealed containers) nitrogen in alteration. Control measures for the storage of different seeds and/or cells in the same area or equipment should prevent mix-up and take into account the infectious nature of the materials to prevent cross-contamination.
- 5.34 シードロット及びセルバンクは、汚染 又は変質のリスクを最小化するような 法で貯蔵し(例:密封容器内で液体室 の気相中に貯蔵)、使用すること。同 区域又は設備内で異なるシード及び は細胞を貯蔵するには、混同を防止する 管理措置を講じるとともに、当該原材料 の感染性を考慮して交叉汚染を防止する こと。
- 5.35 Cell based ATMPs are often generated from a cell stock obtained from limited number of passages. In contrast with the two-tiered system of Master and Working cell banks, the number of production runs from a cell stock is limited by the number of aliquots obtained after expansion and does not cover the entire life cycle of the product. Cell stock changes should be addressed in the MA/CTA and thereby covered by a validation and comparability protocol, as the inter-donor variability may change the product.
- 5.36 Storage containers should be sealed, clearly labelled and kept at an appropriate temperature. A stock inventory must be kept. The storage temperature and, where used, the liquid nitrogen levels should be continuously monitored. Deviation from set limits and corrective and preventive action taken should be recorded.
- 5.36 貯蔵容器は密封し、明確に表示し、適切な温度に保つこと。出納記録を保管しなければならない。貯蔵温度(及び液体窒素を使用する場合には、その液量)を、継続的にモニターすること。所定の限度値からの逸脱並びに講じられた是正措置及び予防措置を記録すること。
- 5.37 It is desirable to split stocks and to store the split stocks at different locations to minimise the risks of total loss.
- 5.37 分割したストックを異なる場所に貯蔵して、全損失のリスクを最小化することが望ましい。当該保存場所での管理は、

The controls at such locations should provide the assurances outlined in the preceding paragraphs.

前各項に概説した保証を与えるものであ ること。

- 5.38 The storage and handling conditions for stocks should be managed according to the same procedures and parameters. Once containers are removed from the seed lot / cell bank management system, the containers should not be returned to stock.
- 5.38 ストックの貯蔵及び取扱いの条件は、 同一の手順及びパラメータに従って管理 すること。シードロット/セルバンクの 管理システムから一旦外れた容器は、ス トックに戻してはならない。

#### **CHAPTER 6 QUALITY CONTROL**

#### 第6章 品質管理

- 6.1 In-process controls have a greater importance in ensuring the consistency of the quality of ATMPs than for conventional products. In-process control testing should be performed at appropriate stages of production to control those conditions that are important for the quality of the finished product.
- 6.1 工程内管理は、ATMPsの品質の均一性を確実にする上で、従来型製品の場合よりも重要性が高い。製造の適切な段階で工程内管理試験を実施して、最終製品の品質に重要な諸条件を管理すること。

#### General

#### 全般事項

- 6.2 The head of quality control is responsible for control of ATMP active substances, starting materials, materials and other materials such as primary packaging materials and any other material in direct contact with the product during manufacture as well as medical devices that are used in combined ATMPs. Further, the head of quality control is responsible to control the quality of the ATMP throughout all stages of manufacture. In case of autologous products or allogeneic products in a donor-matched scenario, the between the origin of the starting material and the recipient should be verified.
- 6.2 品質管理部門の長は、ATMP原薬、 出発原料、原料物質その他の物資接接材料及び製造合性の場合で製品が る物資とは、ATMPの直接材料の直接を理には、MPを通過でで の段階を通じて当該ATMPのも での段階を通じて当該ATMPの時間の でででで の段階を通じて当るの目標を 理する責任をするの目標の はドナいる はドナいる 合におとの適合を検証すること。
- 6.3 Samples should be representative of the batch of materials or products from which they are taken. Other samples may also be taken to monitor the worst-case part of a process (e.g. beginning or end of a process). The sampling plan used should be appropriately justified and based on a risk management approach. Certain types of cells (e.g. autologous cells used in ATMPs) may be available in limited quantities and, where allowed in the CTA or MA, a modified testing and sample retention strategy may be developed and documented. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 6.12)

- 6.4 Sample containers should bear a label indicating the contents, with the batch number, the date of sampling and the containers from which samples have been drawn. They should be managed in a manner to minimize the risk of mix-up and to protect the samples from adverse storage conditions. When containers are too small, the use of a qualified bar code or other means that permit access to this information should be considered. (Replaces PIC/S GMP Guide Part I Section 6.13)
- 6.5 In line with requirements of Annex 19, a reference sample of a batch of starting material. raw materials, packaging material and finished product should be drawn. As a general principle, a reference sample should be of sufficient size to permit the carrying out on at least two occasions of the full analytical controls on the batch foreseen in the CTA or MA. In case of a continuous process, where the ATMP active substance will immediately be turned into the ATMP drug product, only a reference sample of the ATMP drug product needs to be drawn. However, it is acknowledged that drawing reference samples may not always be feasible due to scarcity of the materials or limited size of the batches (e.g. autologous products, allogeneic products in a matched donor scenario, products for ultra-rare diseases, and products for use in first-in-man clinical trials with a very small-scale production). In these cases, alternative approaches should be justified authorised in the corresponding CTA/MA.
- 6.5 アネックス 19 の要求事項に準拠して、 出発原料、原料物質、包装材料及び最終 製品のバッチの参考品を採取すること。 一般原則として、参考品は、CTA又は MAに予め定められているバッチの完全 な分析管理を少なくとも2度実行するこ とができる十分な量であること。連続プ ロセスでATMP原薬を直ちにATMP 製剤にする場合においては、ATMP製 剤の参考品のみ採取する必要がある。た だし、原材料が不足する又はバッチサイ ズが限られている(例:自家移植用製品、 ドナー適合させる同種移植用製品、超希 少疾患用の製品、及び極めて小スケール 生産で初めてヒトに投与する臨床試験で 使用する製品)ことから、参考品の採取 が常に実施可能でないことは認められて いる。それらの場合においては、代替と なるアプローチについて、対応するCT A/MA中に妥当性を示し、認可を受け ること。
- 6.6 Samples of the starting materials should generally be kept for two years after the batch release. However, is of acknowledged that the retention samples may be challenging due to scarcity of the materials. Due to this intrinsic limitation, it is justified not to reference samples cells/tissues used as starting materials in the case of autologous ATMPs and certain allogeneic ATMPs (i.e. matched donor scenario). In other cases, where the scarcity of the materials is also a concern, the sampling strategy may be adapted based on risk assessment and

appropriately implemented mitigation measures. For cases where the starting material is an established cell bank system, there is no need to keep cell bank vials specifically for the purpose of reference samples.

- は、参考品の目的に特化してセルバンクのバイアルを保管することを要しない。
- (\*訳注:その出発原料が使用された製品バッチ)
- 6.7 In line with requirements of Annex 19, a sample of a fully packaged unit (retention sample) should be kept per batch for at least one year after the expiry date (national requirements might differ). A sample however. retention is, expected in the case of autologous products or allogeneic products, where justified (e.g. in a matched donor scenario), as the unit produced with the patient's tissues/cells constitutes what should be administered to the patient. When it is not possible to keep a retention sample, photographs or copies of the label are acceptable for inclusion in the batch records.
- 6.8 Shorter retention periods as mentioned in Section 6.6 and 6.7 might be justified based on the stability and shelf life of the product. In cases of short shelf life, the manufacturer should consider if the retention of the sample under conditions that prolong the shelf life (such as cryopreservation) is representative for the intended purpose. For instance, cryopreservation of fresh-cells render the sample inadequate characterisation purposes but the sample may be adequate for sterility or viral safety controls (the volume of the samples can be reduced according to the intended purpose). When cryostorage of a sample is considered inadequate for the intended purpose, the manufacturer should consider alternative approaches that are scientifically justified.
- 6.8 6.6 項及び 6.7 項に示されているより短 い保存期間が、製品の安定性及び有効期 間に基づいて妥当性を示し得る。有効期 間が短い場合においては、製造業者は、 有効期間を延長する条件下(凍結保存等) での検体の保存が、意図する目的に則し ているかどうか検討すること。例えば、 新鮮な細胞の凍結保存は、検体が特性解 析の目的に適さなくなるおそれがある が、無菌性又はウイルス安全性の管理に は当該検体が適することがある(検体の 量を、意図する目的に応じて減らすこと ができる)。検体の冷凍保存が意図する 目的に不適当と考えられるときには、製 造業者は、科学的に妥当性を示す別のア プローチを検討すること。

#### On-going stability programme

#### 安定性モニタリング

- 6.9 The protocol for the on-going stability programme can be different from that of the initial long term stability study as submitted in the MA dossier provided that this is justified and documented in the protocol (e.g. the frequency of testing, or when updating to ICH/VICH recommendations). Stability studies on the reconstituted and thawed product are

performed during product development and need not be monitored on an on-going basis. The use of surrogate materials (i.e. material derived from healthy volunteers) or alternative scientifically sounds approaches are acceptable in case of autologous products (or matched donor scenario) where the entire batch needs to be administered to the patient. (Replaces PICS GMP Guide Part I Section 6.31)

必要はない。バッチ全体を当該患者に投与する必要がある自家移植用製品の場合(又はドナー適合させる場合)におおては、代用原料(健康ボランティア由来の原料)の使用又は科学的に確固とした代替アプローチが許容される。(PIC/SのGMPガイドラインのパートI6.31項を読み替えて規定)。

#### Release

#### 6.10 In general, batches of ATMPs should only be released for sale or supply to the market after certification by an Authorised Person. The batch release specifications are not limited to analytical results (also refer to out of specification (OOS) results). In line with PIC/S GMP Guide Part I Sections 1.4 (xv), 2.6. and 6.34 the Authorised Person should assess the quality of each batch considering results processing records, environmental monitoring, monitoring of process parameters, analytical results deviations from all standard procedures and protocols. Until a batch is certified, it should remain at the site of manufacture or be shipped quarantine to another site, which has been approved for that purpose by the relevant Competent Authority (if applicable) and is appropriately within controlled manufacturer's quality system. Generally, a finished product that does not meet release specifications should not be administered to a patient unless otherwise justified.

#### 出荷可否判定

- 6.10 一般的に、ATMPsのバッチは、オ ーソライズドパーソンによる認証の後 に、販売又は市場への供給のため出荷す るのみであること。バッチの出荷可否判 定規格は、分析結果に限らない(規格外 (OOS) の結果も参照)。PIC/S のGMPガイドラインのパートI 1.4 項(xv)、2.6 項及び 6.34 項に準拠して、 オーソライズドパーソンは、工程記録書、 環境モニタリングの結果、エ程パラメー タのモニタリング、分析結果並びに標準 手順及びプロトコールからの逸脱全てを 考慮して、各バッチの品質を評価するこ と。バッチは認証されるまで当該製造施 設に留める又は一時留置のため別施設に 搬送すること。当該施設は、(該当する 場合)その目的について関係当局が承認 したもので、当該製造業者の品質システ ムの下で適切に管理する。一般的に、出 荷可否判定規格に適合しない最終製品 は、妥当性が示されない限り、患者に投 与してはならない。
- 6.11 Where authorised by national law, the administration of a product that does not meet the release specification, might be performed under exceptional circumstances (such as when there is no alternative treatment available that would provide the same therapeutic outcome and the administration of the failed products could be lifesaving).
- 6.11 国ごとの法律で認可される場合\*<sup>\*\*\*注</sup>には、出荷可否判定規格に適合しない製品の投与が例外的な状況下(同じ治療転帰をもたらす利用可能な代替治療がなく、当該不適合製品の投与で救命の可能性があるとき等)で実施される場合があり得る。
- (\* 訳注:日本では医薬品医療機器法の規定により、製造販売承認を受けた再生医療等製品に関して、当該承認規格に適合しない場合の販売・授与は認可されておらず、6.12 項及び 6.13 項のような扱いは想定されない。)
- 6.12 In cases, referred to in point 6.11, where product does not meet release specification, the responsibility and the
- 6.12 製品が出荷可否判定規格に適合しない場合(6.11 項で言及されている)において、患者治療の責任及び判断は、担当

decision of the patient treatment are solely of the treating physician and are beyond the remit of this PIC/S annex. The Authorised Person, the MAH and/or the Sponsor of the clinical trial should consider the following in making the product available:

The treating physician should provide in writing a rationale and/or request to the Authorised Person and MAH.

- (a) Batch manufacturing records and documentation provided to the treating physician should clearly state that the batch has failed the release specifications and describe the parameters that have not been met.
- (b) When responding to a treating physician's request, the MAH should provide its evaluation of the risks of product administration. However, it is solely the physician's decision to administer the finished product that does not meet release specifications.
- (c) The Authorised Person (or delegate) should report the supply of the product to the relevant Competent Authorities, on behalf of the MAH in accordance with their legal obligations.
- 6.13 The clinical trial Sponsor or MAH should have procedures in place that describe steps to be taken if product does not meet release specification but may be released to permit treatment. Individual instances that do not meet release specifications may be addressed through lot-by-lot release programmes and specific case-by-case, risk-based assessments, where such programs exist within national law.
- 6.14 For ATMPs with a short shelf life, where established analytical tests might not permit batch certification prior to product administration, alternative methods of obtaining equivalent data should be considered (e.g. rapid microbiological methods).

Subject to approval from the Competent Authority, batch certification of short shelf life products performed prior to completion of all product quality control is permitted when the testing timelines would not allow for effective distribution to a patient.

医師のものであって、PIC/Sの本アネックスの所掌範囲を超えている。オーソライズドパーソン、MAH及び/又は治験依頼者は、当該製品を利用可能とする際には以下を考慮すること:

担当医師は、妥当性を書面で提示し、かつ /又はオーソライズドパーソン及びMA Hに要請すること。

- (a) 担当医師に提供するバッチ製造の記録及び文書には、当該バッチが出荷可否判定規格に適合していない旨を明記し、適合していないパラメータを記載すること。
- (b) 担当医師の要請に応じる際に、MAHは、製品投与のリスクの評価を提供すること。なお、出荷可否判定規格に適合しない最終製品を投与するのは、担当医師が判断することである。
- (c) オーソライズドパーソン (又は委任を受けた者)が、その法的義務に従って MAHを代表して、当該製品の供給を 関係当局に報告すること。
- 6.14 有効期間の短いATMPsについて、確立された分析試験では製品が投与される前にバッチ認証が困難な場合には、同等のデータを得る代替方法を検討すること(例:迅速微生物試験法)。

当局からの承認を条件として、有効期間の短い製品について、患者へ有効な製品配送が試験タイムラインにより困難なときには、製品品質管理が全て完了する前にバッチ認証を実施することが許可される。

- (a) A suitable control strategy must be in place built on enhanced understanding of the product and process performance. This must take into account the controls and attributes of starting materials, raw materials and intermediates.
- (b) The procedure for batch certification should provide an exact and detailed description of the entire release procedure, including responsibilities of the different personnel involved in assessment of production and analytical data.
- (c) The procedure for batch certification and release of short shelf life ATMP may be carried out in two or more stages:
  - i. Assessment by designated person(s) of batch processing records, results from environmental monitoring (where available) which should cover production conditions, all deviations from standard procedures and protocols as well as the available analytical results for review in preparation for the initial certification by the Authorised Person.
  - ii. Assessment of the final analytical tests and other information available for final certification by the Authorised Person. A procedure should be in place to describe the measures to be taken (including liaison with clinical staff) where out of specification test results are obtained. Such events should be fully investigated and the relevant corrective and preventive actions taken to prevent recurrence.
- (d) Increased reliance on process validation should be considered as supporting data for batch release in absence of a complete analytical results panel, even in case of investigational ΔΤΜΡ
- (e) A continuous assessment of the effectiveness of the pharmaceutical quality system must be in place. This includes the records being kept in a manner, which permits trend evaluation.

Batch release process in cases of decentralised / point of care manufacturing

- (a) その製品及びプロセスの稼働性能の深い理解に基づいて、適切な管理ストラテジーが整っていなければならない。これには、出発原料、原料物質及び中間製品の管理及び特性を考慮に入れなければならない。
- (b) バッチ認証の手順は、出荷可否判定 の手順全体(製造及び分析データの評 価に携わる種々な人員の責務を含む) を厳密かつ詳細に規定すること。
- (c) 有効期間が短いATMPのバッチ認 証及び出荷可否判定の手順は、以下に 示す2つ以上の段階で実行し得る:
  - i. バッチエ程記録書、製造条件をカバーする環境モニタリング(入手可能な場合)の結果、標準的な手順及び手続きからの逸脱全て、並びにオーソライズドパーソンによる最初の認証に先立つ照査に供された分析結果の、予め指定された者による評価。
  - ii. オーソライズドパーソンによる最終的な認証に供された最終分析の試験者の他の情報の評価。規格外れの試験結果が得られた場合に講じる含む措置(臨床スタッフとの連絡を含むいを記載した手順書が整って原因と。そのような事案は十分に原因で再発を防止すること。
- (d) 完全な分析結果一式がないバッチ出荷可否判定の裏付けデータとして、(治験用ATMPの場合であっても) プロセスバリデーションに依拠する度合いを増すことを検討すること。
- (e) 医薬品品質システムの有効性の継続 的な評価が整っていなければならない。これには、傾向評価を可能とする方 法で記録を保管することが含まれる。

分散型/ポイントオブケア型の製造の場合 におけるバッチ出荷可否判定プロセス

- 6.15 In the exceptional circumstances where approved by the Competent Authority and in accordance with CTA or MA or other national requirements, manufacturing of the ATMP may take place in sites close to the patient (e.g. ATMPs with short shelflife, clinical advantage of using fresh cells as opposed to freezing the starting materials/finished product, advantages of using automated equipment, etc.). This includes manufacturing models where partial manufacturing occurs at a central site and finishing occurs at a local site. It includes manufacturing models where there are no steps occurring at a central site and the active substance is provided to a number of local sites where full manufacture occurs. In such cases, steps in the manufacturing of the ATMPs may occur in multiple sites that may be also located in treatment centres (point of care) including hospitals. National law might require **GMP-Manufacturing** authorisations and/or authorisations for the procurement and/or manufacture of blood, cells and tissues intended to be used for ATMP manufacturing at the central site and the satellite sites.
- 6.15 当局によって承認され、かつCTA若 しくはMA又は国ごとの他の要求事項に 従っている例外的な状況において、AT MPの製造が患者に近い施設内で行われ ることがあり得る(例:有効期間が短い ATMPs、出発原料/最終製品を凍結 せずに新鮮な細胞を使用する臨床的な利 点、自動化された設備を使用する利点 等)。これには、中核的施設において部 分的な製造が行われ、現地施設において 仕上げが行われる製造モデルが含まれ る。中核的施設において行われるステッ プがなく、現地施設に原薬が提供され、 そこで製造全てが行われる製造モデルも 含まれる。そのような場合において、当 該ATMPsの製造の各ステップが行わ れる多数の施設が、病院等の治療センタ 一内に設置されること(ポイントオブケ ア型)もあり得る。国ごとの法律によっ ては、中核的施設及びサテライト施設に おいてATMP製造に使用されることを 目的とする血液、細胞、組織に関して、 GMP製造許可並びに/又は採取及び/ 若しくは製造のための認可が必要とされ ることがある。

6.16 多施設における製造は製品にばらつきのリスクを増大させるため、分散型シ

ステムの下で製造されるATMPsの場

合においては、バッチ認証及び出荷可否 判定のプロセスが特に重要になる。特に、

バッチ認証及び出荷可否判定のプロセス

を通じて、各バッチがいずれの施設にお いても、CTA又はMAその他の関連す

る規制上の要求事項(GMPの遵守を含む)に従って製造され、品質管理されて

いることが確保されなければならない。 バッチ認証及び出荷可否判定のプロセス

の各ステップは、標準業務手順書 (以下 「SOP」) に明確に文書化すること。

以下の条件を重んずる必要がある:

- 6.16 The batch certification and release process becomes particularly important in the case of ATMPs manufactured under a decentralised system as manufacturing in multiple sites increases the risk of variability for the product. In particular, through the batch certification and release process it must be ensured that each batch released at any of the sites has been manufactured and quality controlled in accordance with the requirements of the CTA or MA and other relevant regulatory requirements including compliance with GMP. The steps of the batch certification and release process should be clearly documented in a standard operating procedure (SOP). The following conditions need to be respected:
  - be (a)「責任施設」を特定すること。責任施 is 設は、分散型施設の監督に責任を有す ne る。製品ライフサイクルにわたって、責 ct 任施設は:
  - (a) A "responsible site", should be identified. The responsible site is responsible for the oversight of the decentralised sites. During the product life cycle, the responsible site:

- i. must have availability of an Authorised Person;
- ii. must ensure that those involved in the batch certification and release process are adequately qualified and trained for their tasks;
- iii. should perform audits to confirm compliance with the batch certification and release process (as descripted in SOP);
- iv. must ensure that there is a written contract/technical agreement between the responsible site and the decentralised sites establishing the responsibilities of each party, and
- v. must ensure that there are written arrangements to:
  - timely report quality defects, deviations or non-conformity to the central site;
  - ensure deviations are investigated to identify root cause(s) and implement corrective and preventive measures as appropriate; and
  - ensure deviations are approved by a delegated person (after having assessed the impact on quality, safety and efficacy), with the involvement of the Authorised Person as appropriate.
- (b) The Authorised Person should have ultimate responsibility for the batch certification (responsibility cannot be delegated). However, it should be possible for the Authorised Person of the responsible site to rely on data/information that is transmitted to the Authorised Person by qualified and trained personnel at the decentralised sites.

When permitted by national law, the Authorised Person may delegate release to trained and qualified personnel at the decentralised site to act under the direction of the Authorised Person for exceptional situations (e.g. life threatening cases or off-hours). The following conditions apply:

 There is a detailed algorithm that determines the cases when the

- オーソライズドパーソンを置かなければならない。
- ii. バッチ認証及び出荷可否判定のプロセスに携わる者が、それらの業務について適切に適格性評価され、教育訓練されていることを確保しなければならない。
- iii. 監査を実施して(SOPに示されている) バッチ認証及び出荷可否判定のプロセスの遵守を確認すること。
- iv. 責任施設と分散型施設の間で、各者 の責任を確立する契約書/技術契約 書があることを確保しなければなら ない。
- v. 以下について文書化した体制を確保 しなければならない:
  - 品質不良、逸脱又は不適合を、中央 施設に対して遅滞なく報告する
  - 逸脱を原因究明することを確保 し、根本原因を特定して是正措置 及び予防措置を適切に実施する
  - 委任を受けた者が適宜オーソライズドパーソンの関与の下で(品質、安全性及び有効性へのインパクトを評価した後に)逸脱を承認することを確保する。
- (b) オーソライズドパーソンは、バッチ認証について最終的な責任を有きるに責任を他者に委任することはでするが、責任施設のオーソライズドパーソンが、適格性評価され、教育訓練された分散型施設の人員によって当まなボーソライズドパーソンに伝達されたデータ/情報に依拠することは可能であること。

国ごとの法律で許容される場合には、オーソライズドパーソンは、例外的務別(例:生命を脅かす事態又は勤務的間外)で、オーソライズドパーソンの下に行動するよう教育訓練され、適格性評価された分散型施設の人員の条件が適用される:

i. オーソライズドパーソンの事前承認 なしに当該各施設で製品を出荷可否 product can be released at the local site without the preliminary approval of the Authorised Person, including deviations that do not require the intervention of the Authorised Person. If technology permits this step can be performed by a validated computer system.

- ii. The Authorised Person reviews all releases that have occurred at a decentralised site within an appropriately justified timeframe to confirm the adequacy of the releases including:
  - determining that the local sites can continue release;
  - if any product needs to be recalled or a product alert needs to be issued (see recall section in Chapter 8);
  - if any provision in the release procedure and /or technical agreement needs modification; and
  - the product has not been released without Authorised Person authorisation when required.

判定できる場合(オーソライズドパーソンの介入を必要としない逸脱を含む)を決める、詳細なアルゴリズムが存在すること。 技術的に許容されば、このステップをバリデートされたコンピュータシステムによって行い得る。

- ii. 適切に妥当なタイムフレーム以内 に分散型施設で行われた全ての出荷 可否判定を、オーソライズドパーソ ンが照査して、以下の事項を含め、当 該出荷可否判定の適切性を確認す る:
  - 当該各施設が出荷可否判定を継続 することができることの決定
  - 製品を回収する必要がある又は製品アラートを発信する必要があるかどうか(第8章の回収の項を参照)
  - 出荷可否判定手順及び/又は技術 契約書の規定に改訂を要するかど うか
  - 所要のオーソライズドパーソンの 承認なしに製品が出荷されていない旨。

#### **CHAPTER 7 OUTSOURCED ACTIVITIES**

#### **OTHERS**

# 7.1 Collection of starting materials and highly specialised testing in the jurisdictions that are subject to licensing (e.g. karyotype testing, exome sequencing) can be outsourced to non

national law, provided:(a) there is a rationale and a justification in the quality system;

GMP licensed third party, as allowed by

- (b) the contract giver takes responsibility to ensure that the contract acceptor demonstrates an appropriate level of GMP commensurate to the risk to the product and the activities performed using the principles of Annex 20; and
- (c) that proportionate qualifications/validations as appropriate are conducted (with reference to Annex 15 and Annex 20) to demonstrate that the activities are not detrimental to the quality of the product manufactured.

## CHAPTER 8 COMPLAINTS AND PRODUCT RECALL

#### 第7章 外部委託作業

#### その他

- 7.1 国ごとの法律で認められるところにより、その適用域内における出発原料の収集及び高度に特殊な試験(例:核型解析、エクソーム配列解析)で許可の対象であるものについて、GMP許可を受けていない第三者に外部委託することができる。ただし、その場合:
  - (a) その品質システムに合理性及び妥当 性があること
  - (b) 受託者が製品に対するリスクに相応 する適切なレベルのGMPを実証し、 アネックス 20\* <sup>駅注</sup>の原則に則って外部 委託作業が行われることを、委託者が 責任を持って確保すること
  - (\*訳注:品質リスクマネジメント)
  - (c) 適切な適格性評価/バリデーション を適宜実施して(アネックス 15 及びア ネックス 20 を参照)、製造された製品 の品質に外部委託作業が悪影響を及ぼ さないことを実証すること。

#### 第8章 苦情及び製品回収

(訳注:日本では、市場出荷された最終製品について、当該製品の製造販売業者が実施責任を有する)

## PRODUCT RECALLS AND OTHER POTENTIAL RISK-REDUCING ACTIONS

### 製品回収その他の考え得るリスク低減措置

- 8.1 If additional donor (human or animal) health information becomes available after procurement, which affects product quality, a 'look-back' procedure needs to be initiated. This involves an analysis of the risk(s) and of the need for corrective or preventive measures.
- 8.1 ドナー(ヒト又は動物)の健康情報が追加で採取後に入手されてきて、それが製品品質に影響を及ぼすならば、「遡及」の手順が開始される必要がある。これには、リスク及び是正措置又は予防措置の必要性の分析が含まれる。
- 8.2 In addition to recalls, other risk-reducing actions may be considered to manage the risks presented by quality defects, such as the transmission of appropriate information to healthcare professionals which may be important for:
- 8.2 回収に加えて、品質欠陥がもたらすリスクを管理するため考慮され得る他のリスク低減措置があり、適切な情報の医療 従事者への伝達等は、以下の製品について重要となり得る。
- (a) a single batch product (e.g. autologous ATMP where the entire batch has been administered, or
- (a) 単一バッチ製品 (例: バッチ全体を投 与する自家移植用ATMP)、又は
- (b) products where patient treatment interruption presents a higher risk than continued use of the recalled product.
- (b) 患者の治療を中断することが回収製品を継続して使用することよりも高い リスクをもたらす製品。

In such cases, the MAH/manufacturer needs to provide information to the treating physician and to the Competent Authority. Quality defect notifications, pharmacovigilance signals and other notifications should also be sent as set in national law.

このような場合において、MAH/製造業者は、治療を行う医師に対して、及び当局に対して、情報を提供する必要がある。国ごとの法律の定めるところにより、品質不良通報、医薬品安全性監視のシグナルその他の通報も発出すること。

(Replaces PICS GMP Guide Part I Section 8.31)

- (PIC∕SのGMPガイドラインのパ ートⅠ 8.31 項を読み替えて規定)
- 8.3 In order to test the robustness of the recall procedure (or healthcare professional notification) consideration should be given to performing mock recall or mock transmission of appropriate information to healthcare professionals. Such evaluations should extend to both within office-hour situations as well as out-of-office hour situations.
- 8.3 回収手順(又は医療従事者への通報)の頑健性をテストするため、模擬回収又は医療従事者への適切な情報の模擬伝達を実施することを検討すること。斯かる評価は、就業時間内の状況と時間外の状況の両方に広げること。

The frequency of the mock recall (or mock transmission of appropriate information to healthcare professionals) should be justified by the manufacturer considering factors such as the stage of the product development and the complexity of the supply. For authorised products, a yearly frequency is recommended unless otherwise justified.

模擬回収(又は医療従事者への適切な情報の模擬伝達)の頻度は、その製品開発の段階及び供給の複雑さ等の要因を考慮して、製造業者が妥当性を示すこと。既承認製品については、妥当性が示されない限り、年1回の頻度が推奨される。

(Replaces	PICS	GMP	Guide	Part I	Section
8.30)					

## (PIC/SのGMPガイドラインのパートI 8.30 項を読み替えて規定)

## PART B: SPECIFIC GUIDANCE ON SELECTED PRODUCT TYPES

#### パートB: 選択された製品類型に特化した ガイダンス

#### **B1. ANIMAL SOURCED PRODUCTS**

#### B 1. 動物原料を使用する製品

This guidance applies to animal materials which includes materials from establishments such as abattoirs. Since the supply chains can be extensive and complex, controls based on QRM principles need to be applied, see also requirements of appropriate pharmacopoeial monographs, including the need for specific tests at defined stages. Documentation to demonstrate the supply chain traceability<sup>5</sup> and clear roles of participants in the supply chain, typically including a sufficiently detailed and current process map, should be in place.

<sup>5</sup> See PIC/S GMP Chapter 5

注5 PIC/SのGMPガイドライン(パートI)第5章を参照。

- B1.1 Monitoring programmes should be in place for animal disease that is of concern to human health. Organisations should take into account reports from trustworthy sources on national disease when compiling prevalence assessment of risk and mitigation factors. Such organisations include the World Organisation for Animal Health Office (OIE. International des Epizooties). This should supplemented by information on health monitoring and control programme(s) at national and local levels, the latter to include the sources (e.g. farm or feedlot) from which the animals are drawn and the control measures in place during transport to the abattoirs.
- B1.2 Control measures for starting and raw materials at establishments such as abattoirs should include appropriate elements of a Quality Management System to assure a satisfactory level of operator training, materials traceability, control and consistency. These measures may be drawn from sources outside PIC/S GMP but should be shown to provide equivalent levels of control. Xenogeneic starting material should comply with other national laws.

- B1.3 Control measures for starting or raw materials should be in place, which prevent interventions, which may affect the quality of materials, or which at provides evidence least of activities, during their progression through the manufacturing and supply chain. This includes the movement of material between sites of final collection, partial and purification(s), storage sites, hubs, consolidators and brokers. Details of such arrangements should be recorded within the traceability system and any breaches recorded, investigated and actions taken.
- B1.4 Regular audits of the starting or raw material supplier should be undertaken which verify compliance with controls for materials at the different stages of manufacture. Issues must be investigated to a depth appropriate to their significance, for which full documentation should be available. Systems should also be in place to ensure that effective corrective and preventive actions are taken.
- B1.4 出発原料又は原料物質の供給業者の 定期的な監査を実施し、製造の種々の 段階におい原料の管理を遵守して ることを検証すること。問題は、その 重大性に応じて原因究明しなければ らず、完全に文書化されて閲覧可な あること。効果的な是正措置及びより 措置を確実に講じるためのシステムも 整っていること。
- B1.5 Cells, tissues and organs intended for the manufacture of xenogeneic cell based medicinal products should be obtained only from animals that have been bred in captivity (barrier facility) specifically for this purpose and under no circumstances should cells, tissues and organs from wild animals or from abattoirs be used. Tissues of founder animals similarly should not be used. The health status of the animals should be monitored and documented.

## B2. GENE THERAPY MEDICINAL PRODUCTS (GTMPs)

## B 2. 遺伝子治療医薬品(以下「G T M P s 」)

There are several types of gene therapy products. Synthetic GTMPs are within the scope of the guidance in this section. For cell-based gene therapy products, some aspects of the guidance in Section B3 may also be applicable.

遺伝子治療製品にはいくつかの種類がある。合成GTMPsは、本項のガイダンスの対象範囲内である。細胞加工遺伝子治療製品には、B3項中のガイダンスの一部事項も適用されることがある。

- B2.1 The manufacture and testing of GTMPs raises specific issues regarding the safety and quality of the final product and safety issues for recipients and staff. A risk based approach for
- B2.1 G T M P s の製造及び試験では、最終製品の安全性及び品質に関する特有の問題、並びにレシピエント及びスタッフの安全性問題が生じる。作業者、環境及び患者の安全のためリスクに基

operator, environment and patient safety and the implementation of controls based on the biological hazard class should be applied. National requirements and, if applicable, international safety measures should be applied.

づくアプローチ、並びに生物学的ハザード分類に基づく管理の実行を適用すること。国ごとの要求事項及び(該当する場合)国際的な安全措置を適用すること。

- B2.2 A description of the production of viral and non-viral vectors, nucleic acids (e.g. plasmids, linear DNA, mRNA, siRNA) and genetically modified cells should be available in sufficient detail to ensure the traceability of the products from the starting material (plasmids, gene of interest and regulatory sequences, cell banks, and viral or non-viral vector stock) to the finished product.
- B2.2 ウイルス及び非ウイルスのベクター、核酸(例:プラスミド、直鎖びカスミド)の直鎖では、 では、 ないのでのでのできる。 ない のいまれ (別のののでのでは、 ないののでは、 はいののでは、 はいののでは、 ないでは、 ないないない。
- B2.3 The following considerations apply to the ex-vivo gene transfer to recipient cells:
- B2.4 以下の考慮事項を、レシピエント細胞への ex vivo の遺伝子導入に適用する。
- (a) Traceability requirements must be maintained. (refer to Section 4.3 to 4.8)
- (a) トレーサビリティの要求事項が維持 されていなければならない。(4.5 項~ 4.8 項を参照)
- (b) There should be a clear batch definition, from cell source to final product container(s). (refer Section 4.2)
- (b) 細胞の供給元から最終製品の容器まで、明確なバッチの定義があること。 (4.2 項を参照)。
- (c) For products that utilise non-biological means to deliver the gene, their physico-chemical properties should be documented and tested.
- (c) 非生物学的な技術を利用して遺伝子を送達する製品については、その物理 化学的な特性を文書化し、試験すること。
- (d) Although the vector used for the manipulation of the cell will not be part of the final product, all early processes design to construction manufacturing of the plasmid, as well as establishment of cell banks) in the manufacture of viral vectors considered critical and their quality needs to be under control. In the case that due to national requirements the manufacture of viral vectors are not required under full GMP sufficient quality standards ("principles of GMP") should be applied in their manufacture.

## Manufacture of Viral Vectors and Plasmids under "principles of GMP"

#### "GMPの原則"の下でのウイルスベクター 及びプラスミドの製造

B2.4 Annex 2A and elements of Part II of the PIC/S GMP Guide can be considered for the manufacturing of viral vectors and plasmids where appropriate (refer to the examples in light grey in Table 1).

B2.4 アネックス 2 A、及び P I C / S の G M P ガイドラインのパート II の内容 は、ウイルスベクター及びプラスミド の製造に適宜考慮し得る(表 1 中の明 灰色の例示を参照)。

Manufacturers of viral vectors and plasmids should have a quality management system in place that allows them to apply sections of the guideline most relevant to ensure the quality of the starting materials having regard to the relevant risks for the quality, safety and efficacy of the finished product.

- B2.5 The ATMP manufacturer is responsible for appropriate quality of the viral vectors and plasmids used as starting materials. Special attention should be given to requirements described in section 5.23 to 5.28 of this guideline.
  - (a) The ATMP manufacturer should follow national requirements and apply QRM considering the risk presented by the vector to the safety and quality of the ATMP to justify which sections of Annex 2A and elements of Part II of the PIC/S GMP Guide are applicable manufacture and testing of viral vectors and plasmids. A defined and controlled manufacturing process should implemented as a result.
  - (b) Sufficient quality standards should be applied for the manufacture of plasmids used for the establishment of vectors or early stages of mRNA GTMPs (refer to Table 1). The design through to construction of the nucleic acid (plasmid) preparation by molecular biological and in silico methods is considered under the scope of research and development and therefore not part of the respective Annex.
  - (c) Relevant provisions in Annex 1 are also applicable. The manufacturer should justify the applicability extent using QRM. In general, products that can be sterile filtered should follow the relevant sections in the Annex 1, otherwise aseptic manufacturing provisions should be followed.
- B2.6 If the manufacturing of the vectors is outsourced, the ATMP manufacturer should assess the risk presented by the vector to the quality and safety of the ATMP and thereby select a suitable vector supplier that is able to comply with the GMP standards required by national legislation.

- ウイルスベクター及びプラスミドの製造業者は、最終製品の品質、安全性及び有効性に関連するリスクを考慮して、出発原料の品質を確保するため最も関連性の高いガイドラインの項を適用することができるように、品質マネジメントシステムを整えておくこと。
- B2.5 A T M P の製造業者は、出発原料として使用するウイルスベクター及びプラスミドの適切な品質に責任を有する。本ガイドラインの 5.23 項から 5.28 項に記述されている要求事項に特別な注意を払うこと。
  - (a) A T M P の製造業者は、国ごとの要求事項に従って、そのイクターもたいの安全性及び品質に同用の安全性及R M を適用して、アウスを考慮して、アウスでのがウイルスがウィルである。結果として、所定の理された製造工程を実施すること。
  - (b) ベクターの確立又はmRNAのGTMPsの初期段階に使用されるプラスミドの製造(表 1 を参照)には、十分分品質基準を適用すること。分子生物学的な手法及び in silicoの手法による考験(プラスミド) 調製物の設計から構築までは、研究開発の範囲の下にあると考えられることから、各アネックスに含まれない。
  - (c) アネックス 1 の関連する規定も適用され得る。製造業者は、Q R M を用いて適用範囲の妥当性を示すこと。一般に、無菌ろ過が可能な製品は、アネックス1の関連する項に従うこととし、そうでない場合には、無菌製造の規定に従うこと。
- B2.6 ベクターの製造を外部委託するのであれば、ATMPの製造業者は、そのベクターが当該ATMPの品質及び安全性にもたらすリスクを評価し、国ごとの法令によって要求されるGMP基準に適合することができる適切なベクター供給業者を選定すること。

The appropriate sections of Annex 2A and elements of Part II of the PIC/S GMP Guide relevant for the specific product should be determined in the agreement between the ATMP manufacturer and the vector manufacturer and cover relevant aspects (e.g. quality management, documentation. raw materials. banks, production, testing and control, storage, and other aspects of handling and distribution, as appropriate). In addition the vector manufacturer should be part of the ATMP manufacturer's vendor qualification programme. The level of supervision and further testing by the ATMP manufacturer should be proportionate to the risks posed by the individual materials.

特定の製品に関連するアネックス2A の適切な項及びPIC/SのGMPガ イドラインのパートⅡの内容を、当該 ATMPの製造業者と当該ベクターの 製造業者の間での取決めにおいて決定 し、関連事項(例:品質マネジメント、 文書化、原料物質、セルバンク、製造、 試験及び管理、貯蔵、並びに(適宜)取 扱い及び配送についての他の事項)を カバーすること。加えて、ベクターの製 造業者を、当該ATMPの製造業者の ベクター適格性評価プログラムの一部 とすること。ATMPの製造業者によ る監督レベル及び追加試験は、個々の 原材料に存在するリスクに応じたもの とすること。

## B3 SOMATIC HUMAN AND XENOGENEIC CELL THERAPY PRODUCTS AND TISSUE ENGINEERED PRODUCTS AND COMBINED ATMPS

B3 ヒト及び異種の体細胞治療製品及び 組織加工製品、並びに組み合せATM Ps

For genetically modified cell-based products that are not classified as GTMPs, some aspects of guidance in Section B2 may be applicable.

遺伝子組換え細胞加工製品でGTMPsに分類されないものには、B2項のガイダンスの一部事項が適用され得る。

- B3.1 In the manufacture of such products involving human or xenogeneic cells special attention should be given to traceability requirements (refer to Section 4.3 to 4.8) and definition of a batch (refer to Section 4.2).
- B3.1 ヒト又は異種の細胞を扱う製品の製造においては、トレーサビリティの要求事項(4.3 項~4.8 項を参照)及びバッチの定義(4.2 項を参照)に特別な注意を払うこと。
- B3.2 Authorised sources of cellular products, bio-molecules, bio-materials, scaffolds, matrices, and other substances that are licensed medicinal products or medical devices should be used where available.
- B3.2 細胞生成物、生体分子、生体材料、スキャフォールド、マトリックス、及び許可された医薬品又は医療機器であるその他の物質に関して、利用可能な場合には、認可を受けている供給元を使うこと。
- B3.3 During the life cycle of the product where devices, including custom-made devices, are incorporated as part of the product, an appropriate Quality Agreement should be made between manufacturer and device suppliers to assure consistent quality of the device.
- B3.3 機器(カスタムメイドの機器を含む) が製品の一部として組み込まれる製品 は、そのライフサイクル期間中、当該 機器の一貫した品質を保証するため、 製造業者と機器の供給業者との間で適 切な品質取決めができていること。

## COMMON GLOSSARY TO ANNEX 2A and 2B

## アネックス2A及び2Bに共通の用語解説

The Glossary in the main GMP Guide applies also to Annex 2A & B. Entries in this common glossary are only included where the terms are used in Annex 2A & B and require further

GMPガイドライン本体の用語解説は、アネックス2A及び2Bにも適用される。この共通の用語解説の見出し語は、アネックス2A及び2B中で用いられていて詳細な

explanation. Definitions, which already 説明が必要なもののみを含む。既に存在す る定義は、適切とみなされている。 exist, have been deemed appropriate. **ATMP Active substance** ATMP原薬 The active substance of a product is defined 原薬は製品ごとに、CTA又はMA認可の in the relevant CTA or MA authorisation 関係書類に定められる。ATMP原薬は、 dossier. The ATMP active substance is APIに相当するものとみなされる。 regarded equivalent to an API. アジュバント Adjuvant A chemical or biological substance that 抗原に対する免疫反応を増強する化学物質 enhances the immune response against an 又は生物由来物質 antigen. Advanced Therapy Medicinal Products 先端医療医薬品(ATMP) (ATMP) ATMP means any of the following medicinal ATMPとは、以下のいずれかのヒト用医 薬品\*<sup>訳注</sup>を意味する。 products for human use: (\*訳注:日本では、再生医療等製品に相当し、医 薬品医療機器法における医薬品でないが、PIC / SのGMPガイドラインでは医薬品の一種と されている。) (a) 遺伝子治療医薬品(GTMP): (a) Gene therapy medicinal product (GTMP): 'GTMP' means a biological medicinal 「GTMP」とは、生物学的医薬品のう product, which has the following ち以下の性質を有するものを意味す る。 characteristics: i. 遺伝子配列の調節、修復、置換、追加 i. It contains an active substance, which contains or consists of a recombinant 又は削除を目的として、ヒトに使用 され又は投与される組換え核酸を含 nucleic acid used in or administered to 有し、又はそれらで構成されている human beings with a view to 原薬を含有する: regulating, repairing, replacing, adding deleting genetic а sequence; ii. Its therapeutic, prophylactic ii. 含有する組換え核酸配列、又は当該 配列の遺伝子発現の生成物が、治療 diagnostic effect relates directly to the recombinant nucleic acid sequence it 上の、疾患予防上の又は診断上の効 果に直接的に関与する。 contains, or to the product of genetic expression of this sequence. Normally GTMPs shall not include 感染症に対するワクチンでアネックス 2 Bに従って規制されるものは、通常、 vaccines against infectious diseases which would be regulated as per Annex GTMPsに含まれない。ただし、それ 2B. However the Competent Authority が有益かつ適切である場合に、当局は can make a determination that should アネックス2Aに従う旨の決定を下す follow Annex 2A when this is beneficial ことができる(例:同じプラットフォー and appropriate (e.g. mRNA vaccines ムを用いて製造されるmRNAワクチ that are manufactured using the same ン)。 platform). (b) Somatic cell therapy medicinal (b) 体細胞治療医薬品: product: 'Somatic cell therapy medicinal product' 「体細胞治療医薬品」とは、生物学的医 薬品のうち以下の性質を有するものを means a biological medicinal product, which has the following characteristics: 意味する。

i. 目的とする臨床用途に係る生物学的

特性、生理学的機能又は構造特性が

i. contains or consists of cells or tissues

that have been subject to substantial

manipulation that biological so physiological characteristics, functions or structural properties relevant for the intended clinical use have been altered, or of cells or tissues that are not intended to be used for the same essential function(s) in the recipient and the

変化するよう実質的な操作が加えられた細胞又は組織、若しくはレシピエント及びドナーの体内中で同じ本質的機能に供することを目的としない細胞又は組織を含有し、又はそれらで構成されている;

- ii. is presented as having properties for, or is used in or administered to human beings with a view to treating, preventing or diagnosing a disease through the pharmacological, immunological or metabolic action of its cells or tissues.
- ii. 当該細胞又は組織の薬理学的、免疫学的又は代謝作用を通じて疾患を治療し、予防し又は診断することを目的として、そのための特性を有するものとして提供され又はヒトに使用され若しくは投与される。

(c) Tissue engineered product:

#### (c) 組織加工製品:

'Tissue engineered product' means a product that:

「組織加工製品」とは、以下のような製品を意味する。

- i. contains or consists of engineered cells or tissues, and
- i. 加工を施した細胞又は組織を含有し、又はそれらで構成される、かつ
- ii. is presented as having properties for, or is used in or administered to human beings with a view to regenerating, repairing or replacing a human tissue.
- ii. ヒト組織を再建し、修復し、又は形成することを目的として、そのための特性を有するものとして提供され又はヒトに使用され若しくは投与される。

tissue-engineered product contain cells or tissues of human or animal origin, or both. The cells or tissues may be viable or non-viable. It may also contain additional substances, cellular products, biomaterials, molecules, chemical scaffolds substances, or matrices. Products containing or consisting exclusively of non-viable human or animal cells and/or tissues, which do not contain any viable cells or tissues and which do not act principally bγ pharmacological, immunological metabolic action, shall be excluded from this definition.

組細有能が料トとい又でな作とら、ない、というの含可合材マこなる品し的こかの含可合材マこなる品し的こかの含可合材マこなる品し的こかの含可合材マこなる品し的こかの含可合材マこなる品しのこか。

Cells or tissues shall be considered 'engineered' if they fulfil at least one of the following conditions:

細胞又は組織について、以下の条件の うち少なくとも 1 つを満たせば、「加工 を施したもの」とみなすこととする。

i. the cells or tissues have been subject to substantial manipulation, so that biological characteristics, physiological functions or structural properties relevant for the intended regeneration, repair or replacement are achieved; or

i. 当該細胞又は組織に実質的な操作が 加えられ、目的とする再建、修復又は 形成に係る生物学的特性、生理機能 又は構造特性が達成されている、又 は

- ii. the cells or tissues are not intended to be used for the same essential function or functions in the recipient as in the donor.
- (d) Combined ATMPs:

'Combined ATMP' means an advanced therapapy medicinal product that fulfils the following conditions:

- i. it must incorporate, as an integral part of the product, one or more medical devices or one or more active implantable medical devices, and
- ii. its cellular or tissue part must contain viable cells or tissues or its cellular or tissue part containing non-viable cells or tissues must be liable to act upon the human body with action that can be considered as primary to that of the devices referred to.
- (e) A product that is classified or determined to be an ATMP by the PIC/S participating authority in its own jurisdiction according to national law.

#### Allergoids

Allergens, which are chemically modified to reduce IgE reactivity.

#### Antibody

Proteins produced by the B-lymphocytes that bind to specific antigens. Antibodies may be divided into 2 main types based on key differences in their method of manufacture.

#### Monoclonal antibodies (MAb)

Homogenous antibody population obtained from a single clone of lymphocytes or by recombinant technology and which bind to a single epitope.

#### Polyclonal antibodies

Derived from a range of lymphocyte clones, produced in human and animals in response to the epitopes on most 'non-self' molecules

#### **Antigens**

Substances (e.g. toxins, foreign proteins, bacteria, tissue cells) capable of inducing specific immune responses.

#### Area

A specific set of rooms within a building associated with the manufacturing of any one product or multiple products that has a common air-handling unit.

- ii. 当該細胞又は組織が、レシピエント の体内中でドナーの体内中と同じ本 質的機能に供することを目的として いない。
- (d) 組合せATMPs:

「組合せATMP」とは、以下の条件を満たす先端治療医薬品を意味する。

- i. その製品の不可欠な部分として、1 つ以上の医療機器又は1つ以上の能 動型埋込み医療機器が組み込まれて いなければならない、かつ
- ii. その細胞・組織部分に生育可能な細胞若しなは組織を含有してい細胞若しならず、又は生育できない細胞部しくは組織を含有する細胞・組織部分が、当該機器の主要な作用とみなすことができる作用をもってなければならない。
- (e) PIC/S加盟当局によって、その管轄内において国ごとの法律に従って、ATMPであると分類され又は決定された製品。

#### アレルゴイド

化学修飾して I g E 反応性を低減したアレルゲン

#### 抗体

Bリンパ球によって産生されたタンパク質で、特定の抗原に結合するもの。抗体は、その製造方法における主要な違いに基づいて2つの主な種類に分けることができる。

#### モノクローナル抗体(MAb)

リンパ球の単一のクローンから得られた 又は組換え技術によって得られた均一な 抗体の集合体で、単一のエピトープに結 合するもの。

#### ポリクローナル抗体

ー連のリンパ球クローン由来で、大部分の「非自己」分子上のエピトープに反応してヒト及び動物の体内で産生されたもの。

#### 抗原

特異的な免疫反応を誘導する性質がある物質 (例:毒素、異種タンパク質、細菌、組織細胞)。

#### 区域

1 つ又は複数の製品の製造に関連する建物内で、共通の空気処理ユニットを有する特定の部屋一式。

#### **Authorised Person**

Person recognised by the authority as having the necessary basic scientific and technical background and experience.

Note: For expanded clarity beyond the definition in the PIC/S GMP Guide, the Authorised Person performs certification of batches in line with MA/CTA. After certification, the batches of medicinal products can be released for sale or supply to the market. The Authorised Person has the overall responsibility for release of the products.

#### Bioburden

The level and type (i.e. objectionable or not) of micro-organism present in raw materials, media, biological substances, intermediates or products. Regarded as contamination when the level and/or type exceed specifications.

#### Biological medicinal product

A biological medicinal product is a product, of which the active substance is a biological substance. A biological substance is a substance that is produced by or extracted from a biological source and that needs for its characterisation and the determination of its quality a combination of physicochemical-biological testing, together with the production process and its control.

#### Biosafety level (BSL)

The containment conditions required to safely handle organisms of different hazards ranging from BSL1 (lowest risk, unlikely to cause human disease) to BSL4 (highest risk, cause severe disease, likely to spread and no effective prophylaxis or treatment available).

#### Campaign manufacture

The manufacture of a series of batches of the same product in sequence in a given period of time followed by strict adherence to accepted control measures before transfer to another product. The products are not run at the same time but may be run on the same equipment.

#### Closed system

Where an active substance or product is not exposed to the immediate room environment during manufacture.

#### オーソライズドパーソン

必要とされる基本的な科学的かつ技術的な 経歴及び経験を有するとして、当局によっ て認められた者。

注:PIC/SのGMPガイドライン中の 定義\*<sup>\*</sup><sup>\*</sup>を超えて一層明確にすれば、インローで が、カイズドパーソンは、MA/CTAに 拠してバッチの認証を行う。認証後に、の 薬品のバッチを販売又は市場への供給のた めに出荷することができる。その 数に出荷することがで、オーソンが全般的な責任を有する。

(\* 訳注: PIC/SのGMPガイドライン パートI 1.4 項(xv)及び(vii)、1.11 項、2.5 項、2.6 項並びに 5.66 項等を参照)

#### バイオバーデン

原料物質、培地、生物学的物質、中間製品 又は製品の中に存在する微生物のレベル及 び種類(好ましくないか否か)。そのレベ ル及び/又は種類が規格を超えているとき には、汚染とみなされる。

#### 生物学的医薬品

生物学的医薬品とは、その原薬が生物学的物質である製品を指す。生物学的物質とは、生物学的な基原によって産生され、又は生物学的な基原から抽出された物質を指し、その特性解析及びその管理と併せて、物理に、製造工程及びその管理と併せて、物理化学的一生物学的試験の組合せを必要とする。

#### バイオセイフティーレベル(BSL)

種々のハザードの生物を安全に取り扱うため必要とされる封じ込め条件であり、BSL1(リスクが最も低く、ヒト疾患を引き起こす可能性が低い)からBSL4(リスクが最も高く、重大な疾患を引き起こし、蔓延する可能性が高く、有効な予防法又は治療法がない)まである。

#### キャンペーン製造

別製品に移行する前に許容されている管理 措置を厳守した上で、所定の期間に連続し て行う同じ製品の一連のバッチの製造。複 数製品が同時に走ることはないが、同じ設 備で走ることはある。

#### 閉鎖システム

製造中に原薬又は製品が直接室内環境に露出しない場合を指す。

#### Contained use

An operation, in which genetically modified organisms are cultured, stored, used, transported, destroyed or disposed of and for which barriers (physical / chemical / biological) are used to limit their contact with the general population and the environment.

#### Critical Process Parameter (CPP)

A process parameter whose variability has an impact on a CQA and therefore should be monitored or controlled to ensure the process produces the desired quality. (ICH Q8R2)

#### Critical Quality Attribute (CQA)

A physical, chemical, biological, or microbiological property or characteristic that should be within an appropriate limit, range, or distribution to ensure the desired product quality. (ICH Q8R2)

#### Ex-vivo

Where procedures are conducted on tissues or cells outside the living body and returned to the living body.

#### Feeder cells

Cells used in co-culture to maintain pluripotent stem cells. For human embryonic stem cell culture, typical feeder layers include mouse embryonic fibroblasts (MEFs) or human embryonic fibroblasts that have been treated to prevent them from dividing.

#### Fermenter

In case of (mammalian) cell lines the term fermenter should be understood as bioreactor.

#### Gene

A sequence of DNA that codes for one (or more) protein(s).

#### Gene transfer

A process to transfer a gene in cells, involving an expression system contained in a delivery system known as a vector, which can be of viral, as well as non-viral origin. After gene transfer, genetically modified cells are also termed *transduced cells*.

#### Genetically modified organism (GMO)

An organism, with the exception of human beings, in which the genetic material has been altered in a way that does not occur naturally by mating and/or natural recombination. For the purpose of this annex, GMO is intended to cover mutations

#### 封じ込め使用

(\* 訳注:遺伝子組換え生物 (GMO) が存在していない天然の生物群及び環境)

#### 重要工程パラメータ(CPP)

工程パラメータのうち、その変動性がCQAにインパクトを与えることから、当該工程で要求される品質が得られることを確実にするためモニターし又は管理することとなるもの。(ICHQ8R2)

#### 重要品質特性(CQA)

要求される製品品質を確保するため、適切な限度内、範囲内、分布内にあるべき物理学的、化学的又は生物学的な特性又は性質。 (ICHQ8R2)

#### ex vivo

生体外で組織又は細胞に操作を行って、生体に戻す場合を指す。

#### フィーダー細胞

多能性幹細胞を維持するため、共培養で使用する細胞。 ヒト胚性幹細胞の培養については、分裂しないよう処理されたマウス胚性線維芽細胞(MEFs)又はヒト胚性線維芽細胞をフィーダー層に使用するのが一般的である。

#### 発酵槽

(哺乳類) 細胞株の場合においては、発酵槽という用語はバイオリアクターと解すること。

#### 遺伝子

ひとつ(又は複数)のタンパク質をコード するDNAの配列。

#### 遺伝子導入

細胞内で遺伝子を導入するプロセス(ベクターとして知られる送達システムに含まれる発現システムを含む)であり、ウイルス性の場合もあれば、非ウイルス由来の場合もある。遺伝子導入後の遺伝子組換え細胞は、*形質導入細胞*とも呼ばれる。

#### 遺伝子組換え生物 (GMO)

生物(人を除く)のうち、交配及び/又は自然組換えによって天然に生じることのない方法で遺伝物質が変化したもの。本アネックスの目的上、GMOは、自然現象に起因せず、人間の介入によって造り出された突然変異をカバーするものとする。

that are not occurring because of a natural	I
that are not occurring because of a natural	
event but are generated by human	
intervention.	
Hapten	ハプテン
A low molecular weight molecule that is not	
in itself antigenic unless conjugated to a	自体では抗原性がない低分子量の分子。
'carrier' molecule.	
Hybridoma	ハイブリドーマ
An immortalised cell line that secrete	目的とする(モノクローナル)抗体を分泌
desired (monoclonal) antibodies and are	する不死化細胞株で、通常、Bリンパ球を
typically derived by fusing B-lymphocytes	腫瘍細胞と融合させることによって得られ
with tumour cells.	る。
In-vivo	in vivo
Procedures conducted in living organisms.	生きている生物内で行われる操作。
Look-back	遡及
Documented procedure to trace ATMPs	汚染因子の存在のため動物原料又はヒト原
active substances or products, which may be	料が出荷判定試験に不適となったとき、又
adversely affected by the use or	は基原動物又はヒトにおける懸念される状
incorporation of animal or human materials	態が明らかになったときに、当該原料の使
either when such materials fail release tests	用又は組み入れによって悪影響を受けるお
due to the presence of contaminating agent	それがあるATMPsの原薬又は製剤を追
or when conditions of concern become	跡するための文書化された手順。
apparent in the source animal or human.	
Master cell bank (MCB)	マスターセルバンク(MCB)
An aliquot of a single pool of cells which	一般に、選定された細胞クローンから規定
generally has been prepared from the	の条件下で調製し、複数の容器に分注し、
selected cell clone under defined conditions,	規定の条件下で貯蔵する単一の細胞プール
dispensed into multiple containers and	を小分けしたもの。マスターセルバンクは、
stored under defined conditions. The MCB is	全てのワーキングセルバンクを得るために
used to derive all working cell banks.	使用される。
Master transgenic bank	マスタートランスジェニックバンク
As above but for transgenic plants or	トランスジェニックの植物又は動物につい
animals.	てである以外は、上記と同様。
Master virus seed (MVS)	マスターウイルスシード(MVS)
As above, but in relation to viruses.	ウイルスに関連するものである以外は、上
	記と同様。
Material directly in contact with the ATMP	製造及び貯蔵中にATMPと直接接触する
during manufacture and storage	物資
Non exhaustive example list: Processing	網羅的でない事例の一覧:加工用の容器類
containers (e.g. fermenters, cell culture	(例:発酵槽、細胞培養用のフラスコ及び
flasks and plates, blood bag systems, single	プレート、血液バッグシステム、自動製造
use equipment used in automated	プラットフォームで使用する単回使用装
manufacturing platforms, beads for	置、分離技術用ビーズ、クロマトグラフィ
separation techniques, chromatographic	一のカラム材料)、貯蔵用の凍結容器及び
column material), cryocontainers for storage	一次包装材料。
and primary packaging material.	
Monosepsis (axenic)	単一種(純粋培養)
A single organism in culture, which is not	単一の生物が培養されていて、他の生物で
contaminated with any other.	汚染されていないもの
Multi-product facility	複数製品を扱う施設
A facility that manufactures, concurrently or	垟 ク た 毘 た ス A T M D 。 の

A facility that manufactures, concurrently or 様々な異なるATMPsの原薬及び製剤 in campaign mode, a range of different を、同時又はキャンペーンモードで製造す ATMPs active substances and products and within which equipment train either may or may not be dedicated to specific substances or products.

る施設。当該施設内で一連の設備が特定の 物質又は製品に専用化されていることもあ れば、そうでないこともある。

#### Plasmid

A plasmid is a piece of DNA usually present in a bacterial cell as a circular entity separated from the cell chromosome; it can modified bν molecular biology techniques, purified out of the bacterial cell and used to transfer its DNA to another cell.

プラスミド

プラスミドとは、細胞染色体から完全に分 離された環状体として細菌細胞内に通常存 在する一片のDNAを指す;分子生物学的 技術によって改変され、細菌細胞から精製 されて、そのDNAを別の細胞に導入する ために使用されることがある。

#### Primary cell lot

A pool of primary cells minimally expanded to attain a sufficient number for a limited number of applications.

#### 初代細胞ロット

限られた数の適用に十分な数を得るために 最小限の増殖を行った初代細胞のプール。

#### Principles of GMP:

The Annex 2A in conjunction with PIC/S GMP guidelines and annexes describes the manufacture of ATMP active substances and ATMP drug products. However, aspects of these guidelines are also relevant for early stages in the ATMP manufacture (e.g. manufcatur of viral vectors, plasmids) where full GMP is not required under national legislation. As result, the а ATMP manufacturer should make sure that all relevant GMP aspects for the manufacturing of those materials are implemented that ensure process control and consistency, investigation of anomalies and control of change.

#### GMPの原則

アネックス2Aは、PIC/SのGMPガ イドライン及び各アネックスと併せて、A TMP原薬及びATMP製剤の製造につい て記載している。ただし、これらのガイド ラインには、国ごとの法令の下で完全なG MPが求められていないATMP製造にお ける初期の段階(例:ウイルスベクター、 プラスミドの製造)に関連する事項もあ る。結果として、ATMPの製造業者は、 それら原材料の製造について、プロセスの 管理及び一貫性、異常の原因究明、並びに 変更の管理を確実にする全ての関連GMP 事項が実践されている旨を確認すること。

#### Processing aids

Substance used in the manufacture of the active substance and medicinal product, which may be present in the finished product e.g. anti-foaming agents, puffer and media additives (salts, pH indicators), enzymes not considered under raw materials

#### 加工助剤

原薬及び製剤の製造に使用される物質で、 最終製品中に存在し得るもの。例:、消泡 剤、緩衝剤及び培地添加剤(塩、pH指示 剤)、原料物質にみなされない酵素

#### **Quality Target Product Profile (QTPP)**

A prospective summary of the quality characteristics of a drug product that ideally will be achieved to ensure the desired quality, taking into account safety and efficacy of the drug product. (ICHQ8R2)

#### 目標製品品質プロファイル(QTPP)

製剤の安全性及び有効性を考慮に入れて、 要求される品質を確保するため達成される べき、製剤の期待される品質特性の要約。 (ICHQ8R2)

#### Raw materials

All materials that come in direct contact with product during the manufacturing process but are not necessarily part of the final formulation (e.g. cryoprotectants, feeder cells, reagents, culture media, buffers, serum, enzymes, cytokines, and growth factors).

#### 原料物質

製造工程中に製品と直接接触することとな るが、必ずしも最終製剤の一部でない物質 全て(例:凍結防止剤、フィーダー細胞、 試薬類、培地、緩衝剤、血清、酵素、サイ トカイン、及び増殖因子)。

## Responsible Person (RP) for blood or tissue establishment

This term is equivalent to the EU term "Responsible Person". The RP is responsible for the release of the starting material to the ATMP manufacturer. **Blood or tissue establishment:** this term is equivalent to the EU term and for the purpose of this annex is the facility that is authorised according to national law to perform processing (minimal manipulation) of the starting material of human origin.

#### 血液又は組織の提供施設の責任者(RP)

この用語は、EU用語「責任者」に相当する。当該RPは、ATMP製造業者への。 発原料の出荷判定について責任を有する。 血液又は組織の提供施設:この用語は、E U用語と同等であり、本アネックスの目的 上、ヒト由来の出発原料の処理(最小限の 操作)を行うことが国ごとの法律に従って 認可されている施設を指す。

#### Scaffold

A support, delivery vehicle or matrix that may provide structure for or facilitate the migration, binding or transport of cells and/or bioactive molecules.

#### スキャフォールド

支持体、送達媒体又はマトリックスのうち、細胞及び/若しくは生物活性分子の移動、結合又は輸送のための構造を与え、又はそれらを促進し得るもの。

#### Somatic cells

Cells, other than reproductive (germ line) cells, which make up the body of a human or animal. These cells may be autologous (from the patient), allogeneic (from another human being) or xenogeneic (from animals) somatic living cells, that have been manipulated or altered ex vivo, to be administered in humans to obtain a therapeutic, diagnostic or preventive effect.

#### 体細胞

生殖(生殖系)細胞以外の細胞で、ヒト又は動物の身体を形成するもの。自家移植用(その患者由来)、同種移植用(他のヒト由来)又は異種移植用(動物由来)の生きた体細胞であり、これらの細胞が ex vivoで操作され又は改変されて、治療、診断又は予防の効果を得るためヒトに投与される。

#### Specified pathogen free (SPF)

Animal materials (e.g. chickens, embryos or cell cultures) used for the production or quality control of biological medicinal products derived from groups (e.g. flocks or herds) of animals free from specified pathogens (SPF). Such flocks or herds are defined as animals sharing a common environment and having their own caretakers who have no contact with non-SPF groups.

#### 特定の病原体感染がない(SPF)

生物学的医薬品の製造又は品質管理に使用される動物原料(例:ニワトリ、胚、細胞培養物)で、特定の病原体感染がない(腎中下)動物のグループ(群れ)に由来するもの。そうした群れは、共通の環境を共有し、かつ非SPF群と接触することのなりになっている動物と定義される。

#### Transgenic

An organism that contains a foreign gene in its normal genetic component for the expression of biological pharmaceutical materials.

#### トランスジェニック

生物学的な医薬品原料の発現のために、通常の遺伝子構成中に外来遺伝子を含む生物。

#### Vector

An agent of transmission, which transmits genetic information from one cell or organism to another, e.g. plasmids, liposomes, viruses.

#### ベクター

ある細胞又は生物から別の細胞又は生物に 遺伝情報を伝達する媒介物 (例:プラスミ ド、リポソーム、ウイルス)。

#### Viral vector

A vector derived from a virus and modified by means of molecular biology techniques in a way as to retain some, but not all, the

#### ウイルスベクター

ウイルスに由来し、親ウイルス遺伝子の一部(全てではない)を保持するように分子 生物学的技術の手法によって改変されたべ

parental virus genes; if the genes responsible for virus replication capacity are deleted, the vector is made replication-	クター;ウイルス複製能をつかさどる遺伝子を除去すると、そのベクターは複製能が なくなる。
incompetent.	
Viral Vector replication incompetent /	複製能がない/欠如したウイルスベクター
devoid	
No ability of the vector to replicate.	そのベクターに複製する能力がないこと。
Viral Vector replication limited / defective	複製能が制限された/複製不全の/特定条
/ conditional replication	件下で複製能を有するウイルスベクター
A constrained ability to replicate where the	複製する能力に制約を受けていて、そのべ
intent is for the vector may be to target a	クターが特定の組織を標的とし、又は当該
particular tissue or target cell type with a	遺伝子治療の臨床的有効性のため必要とさ
planned integration required for clinical	れ計画的に組み込む標的細胞型を標的とす
efficacy of the gene therapy.	ることを目的とされているもの。
Working cell bank (WCB)	ワーキングセルバンク(WCB)
A homogeneous pool of cells preferably	MCB由来であることが好ましい細胞の均
derived from a MCB, which are distributed	質なプールで、その細胞が多数の容器に均
uniformly into a number of containers,	等に小分けされ、安定性を確保する方法で
stored in such a way to ensure stability and	貯蔵されて、製造に使用することを目的と
intended for use in production.	されているもの。
Working transgenic bank (WTB)	ワーキングトランスジェニックパンク(W
	тв)
As above but for transgenic plants or	トランスジェニックの植物又は動物につい
animals.	てである以外は、上記と同様。
Working virus seed (WVS)	ワーキングウイルスシード(WVS)
As above but in relation to viruses.	ウイルスに関連するものである以外は、上
	記と同様。
Zoonosis (zoonotic)	人獣共通感染症
Animal diseases that can be transmitted to	ヒトに感染し得る動物の疾患
humans.	
Trainerio.	

#### 原文 MANUFACTURE OF BIOLOGICAL MEDICINAL SUBSTANCES AND PRODUCTS FOR HUMAN USE

#### ヒト用生物学的医薬品(原薬及び製剤)の 製造

和訳

#### SCOPE

#### The methods employed in the manufacture biological active substances

biological medicinal products for human use ('biological active substances and medicinal products') are a critical factor in shaping the appropriate regulatory control. Biological active substances and medicinal products defined therefore largely by reference to their method of manufacture. This annex provides guidance on the full range of active substances and medicinal products defined as biological with the exception of Advanced Therapy Medicinal Products ("ATMPs"). The ATMPs are not covered by the present guideline. Manufacturers of ATMPs should refer to PIC/S Annnex 2A Manufacture of Advanced Therapy Medicinal Products for Human Use.

This annex is divided into two main parts:

- a) Part A contains supplementary guidance on the manufacture of biological active substances and medicinal products, from control over seed lots and cell banks through to finishing activities and testing.
- b) Part B contains further guidance on selected types of biological active substances and medicinal products.

This annex, along with several other annexes of the PIC/S Guide to GMP, provides guidance which supplements that in Part I and in Part II of the Guide. There are two aspects to the scope of this annex:

- a) Stage of manufacture for biological active substances the to immediately prior to their being rendered sterile, the primary guidance source is Part II. Guidance for the subsequent manufacturing steps of biological products are covered in Part I.
- guidance on the full range of medicinal

適用範囲

ヒト用の生物学的原薬及び生物学的医薬品 (以下「生物学的原薬及び製剤」)の製造 に採用される方法は、適切な規制管理を形 成する上で重要な要素である。生物学的原 薬及び製剤は、概ねそれらの製造方法に照 らして定義づけることができる。本アネッ クスは、先端医療医薬品(以下「ATMP s」)以外の、生物学的と定義づけられる 原薬及び製剤の全般に関するガイダンスを 規定している。ATMPsは、本ガイドラ インでカバーされていない。ATMPsの 製造業者は、PIC/Sアネックス2A「ヒ ト用先端医療医薬品の製造」を参照するこ ہ ط

本アネックスは、2つの主要パートに分か れている。

- a) パートAには、シードロット及びセルバ ンクの管理から最終作業及び試験まで の、生物学的原薬及び製剤の製造に関す る補足的ガイダンスが含まれる。
- b) パートBには、特定種類の生物学的原薬 及び製剤に関する詳細なガイダンスが含 まれる。

本アネックスは、PIC/SのGMPガイ ドラインの他のいくつかのアネックスと併 せて、同ガイドラインのパートI及びパー トⅡを補足するガイダンスを規定してい る。本アネックスの適用範囲には、2つの 側面がある。

- a) 製造の段階 無菌化される直前までの 生物学的原薬について、基本的なガイダ ンス出典はパートⅡである。それ以降の 生物学的製品の製造の各ステップについ てのガイダンスは、パートIにおいてカ バーされている。
- b) Type of product this annex provides | b) 製品の種類 本アネックスは、A T M P sを除いて生物由来として定義づけられ

products defined as biological with the exception of ATMPs.

る医薬品の全般に関するガイダンスを規 定している。

These two aspects are shown in Table 1; it should be noted that this table is illustrative only and is not meant to describe the precise scope. It should also be understood that in line with the corresponding table in Part II of the Guide, the level of GMP increases in detail from early to later steps in the manufacture of biological active substances but GMP principles should always be adhered to. The inclusion of some early steps of manufacture within the scope of this Annex does not imply that those steps will be routinely subject to inspection by the authorities.

Antibiotics are not defined as biological medicinal products, however where biological stages of manufacture occur, guidance in this Annex may be used.

Guidance for medicinal products derived from fractionated human blood or plasma is covered in Annex and for non-transgenic plant products in Annex 7.

In certain cases, other legislation may be applicable to the starting materials for biologicals. For example,

- (a) Tissue and cells used as starting materials for medicinal products, donation. procurement, testing, processing, preservation, storage and distribution of human tissues and cells of tissue and cells may be covered by national legislation. Such tissues and cells may provide the active substances for some biological medicinal product within the scope of this annex at which point GMP and other medicinal product legislation requirements apply.
- (b) Blood or blood components used as starting materials for medicinal products, national legislation may provide the technical requirements for the selection of donors, collection, testing, processing, storage, and distribution of human blood and blood components <sup>1</sup>.

抗生物質は生物学的医薬品として定義づけられないが、生物学的な製造工程を経る場合には、本アネックスのガイダンスが適用され得る。

分画されたヒト血液又は血漿に由来する医薬品に関するガイダンスはアネックス 14、非トランスジェニック植物由来の製品に関するガイダンスはアネックス 7 においてカバーされている。

場合によっては、生物学的製品の出発原料に、他の法令が適用され得る。例えば、

- (b) 医薬品の出発原料として使用される血液又は血液成分は、国ごとの法令が、ドナーの選定、ヒト血液及び血液成分の採取、試験、加工、貯蔵及び配送の技術的要求事項を規定していることがある<sup>注 1</sup>。

Additionally, the manufacture and control of genetically modified organisms needs to comply with local and national requirements. Appropriate containment should be established and maintained in facilities where any genetically modified micro-organism is handled 2. Advice should be obtained according to national legislation in order to establish and maintain the appropriate Biological Safety Level. There no conflicts with should be requirements.

加えて、遺伝子組換え生物の製造及び管理 は、地域及び国ごとの要求事項に適合する 必要がある。遺伝子組換え微生物を扱う施 設では、適切な封じ込め対策を確立し、維 持すること<sup>注 2</sup>。適切な生物学的セーフティ レベルを確立し維持するよう、国ごとの法 令に従って助言を得ること。 GMP要求事 項と相反することがあってはならない。

- <sup>1</sup> In the EEA, this is Directive 2002/98/EC and <sup>注1</sup> EEAでは、指令 2002/98/EC 及びその委 its Commission Directives.
- <sup>2</sup> In the EEA, this is Directive 2009/41/EC on contained use of genetically modified microorganisms.
- 員会指令である。
- (\*訳注:日本では、生物由来原料基準の血液製剤 総則のほか、安全な血液製剤の安定供給の確保等 に関する法律が定められている。)
- <sup>注2</sup> EEAでは、遺伝子組換え微生物の封じ込 め使用に関する指令 2009/41/EC である。
- (\*訳注:日本では、遺伝子組換え生物等の使用等 の規制による生物の多様性の確保に関する法律 が定められている。)

Table 1. Illustrative guide to manufacturing activities within the scope of Annex 2B

Type and source of material	Example product	Application of this guide to manufacturing steps shown in grey			
1. Animal or plant sources: non-transgenic	Heparins, insulin, enzymes, proteins, allergen extract, immunosera	Collection of plant, organ, animal material or fluid <sup>3</sup>	Cutting, mixing, and/or initial processing	Isolation and purification	Formulation, filling
2. Virus or bacteria / fermentation / cell culture	Viral or bacterial vaccines; enzymes, proteins	Establishment & maintenance of MCB <sup>4</sup> , WCB, MVS, WVS	Cell culture and/or fermentation	Inactivation when applicable, isolation and purification	Formulation, filling
3. Biotechnology fermentation/ cell culture	Recombinant products, MAb, allergens, vaccines	Establishment & maintenance of MCB and WCB, MSL, WSL	Cell culture and/or fermentation	Isolation, purification, modification	Formulation, filling
4. Animal sources: transgenic	Recombinant proteins	Master and working transgenic bank	Collection, cutting, mixing, and/or initial processing	Isolation, purification and modification	Formulation, filling
5. Plant sources: transgenic	Recombinant proteins, vaccines, allergens	Master and working transgenic bank	Growing, harvesting ⁵	Initial extraction, isolation, purification, modification	Formulation, filling
6. Human sources	Urine derived enzymes, hormones	Collection of fluid <sup>6</sup>	Mixing, and/or initial processing	Isolation and purification	Formulation, filling
7. Human sources	Products from cells and tissues, not classified as ATMPs	Donation, procurement and testing of starting tissue / cells <sup>7</sup>	Initial processing, isolation and purification.	Cell isolation, culture, purification, combination with non-cellular components	Formulation, combination, filling

#### Increasing GMP requirements

See Glossary for explanation of acronyms.

 $<sup>^{\</sup>rm 3}$  See section B1 for the extent to which GMP principles apply.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> See section on 'Seed lot and cell bank system' for the extent to which GMP applies.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> In the EEA: HMPC guideline on Good Agricultural and Collection Practice - EMEA/HMPC/246816/2005 may be applied to growing, harvesting and initial processing in open fields.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> For principles of GMP apply, see explanatory text in 'Scope'.

In the EEA, human tissues and cells must comply with Directive 2004/23/EC and implementing Directives at these stages.

#### 表1.アネックス2Bの適用範囲となる製造活動の実例ガイド

原材料の種類 及び由来	製品	灰色の網掛け	けで示した製造スラ	テップに本ガイド	ラインを適用
<ol> <li>動物又は植物由来: 非トランスジェニック</li> </ol>	ヘパリン、イン スリン、酵素、 タンパゲン 抽 サ	植物、臓器、動物原料又は 体液の採取 <sup>注 3</sup>	細断、混合、 及び/又は初期 の加工	単離及び精製	製剤化、充填
2. ウイルス又は細菌/発酵/細胞培養	物、免疫血清 ウイルスワク チンスは細 ワクチンパク 素、タンパク	M C B <sup>注 4</sup> 、W V B 、M V S 、W V S の 確立及び維持	細胞培養及び/ 又は発酵	不活化(該当 する場合)、 単離及び精製	製剤化、充填
3. バイオテク ノロジー発酵/ 細胞培養	質 遺 伝 子 組 換 え 製品、 M A b 、 アレルゲン、ワ クチン	M C B 及 び W C B 、 M S L 、 W S L の 確立及び維持	細胞培養及び/ 又は発酵	単離、精製、修飾	製剤化、充填
4. 動物由来: トランスジェ ニック	遺伝子組換え タンパク質	マスタートラ ンスジェニッ クバンク及び ワーキングト ランスジェニ	採取、細断、 混合、及び/又 は初期の加工	単離、精製及 び修飾	製剤化、充填
5. 植物由来:トランスジェニック	遺伝子組換え タンパク質、 ワクチン、ア レルゲン	ックバンク マススジェース クバーキング ワーンスグドー ラングバンク	栽培、収穫 <sup>注 5</sup>	初期の抽出、 単離、精製、 修飾	製剤化、充填
6. ヒト由来 7. ヒト由来	尿由来酵素、 ホルモン 細胞及び組織 由来製品 ( A TMPsに分	体液の採取 <sup>注 6</sup> 出発組織/細胞 の提供、採取及 び試験 <sup>注 7</sup>	混合、及び/又 は初期の加工 初期の加工、 単離及び精 製。	単離及び精製 細胞単離、培養、精製、非細胞成分との	製剤化、充填製剤化、配合、充填
	類されないもの)			配合	

#### GMP要求事項の増大

- <sup>注3</sup> GMP原則の適用範囲については、B1項を参照。
- <sup>注 4</sup> G M P の適用範囲については、「シードロット及びセルバンクシステム」の項を参照。
- <sup>注 5</sup> E E A では、HMPC guideline on Good Agricultural and Collection Practice -EMEA/HMPC/246816/2005 が、野外での栽培、収穫及び初期の加工に適用される。
- <sup>注 6</sup> GMP適用の原則については、「適用範囲」の解説を参照。
- <sup>注7</sup> EEAでは、ヒトの組織及び細胞の取扱いについて、これらの段階で指令 2004/23/EC 及び施行指令に従っていなければならない。

頭字語略号の説明については、用語解説を参照。

# The manufacture of biological active substances and medicinal products involves certain specific considerations arising from the nature of the products and the processes. The ways in which biological medicinal products are manufactured, controlled and administered make some particular precautions necessary.

Unlike conventional medicinal products, which are manufactured using chemical and physical techniques capable of a high degree of consistency, the manufacture of biological active substances and medicinal products involves biological processes and materials, such as cultivation of cells or extraction from living organisms. These biological processes may display inherent variability, so that the range and nature of by-products may be variable. As a result, quality risk management (QRM) principles are particularly important for this class of materials and should be used to develop the control strategy across all stages of manufacture so as to minimise variability and reduce the opportunity contamination and cross-contamination.

Since materials and processing conditions used in cultivation processes are designed to provide conditions for the growth of specific cells and microorganisms, this provides extraneous microbial contaminants the opportunity to grow. In addition, some products may be limited in their ability to withstand a wide range of purification techniques particularly those designed to inactivate or remove adventitious viral contaminants. The design of the processes, equipment, facilities, utilities, the conditions of preparation and addition of buffers and reagents, sampling and training of the key considerations operators are minimise such contamination events.

培養工程で使用する原材料及び処理を を与れるのでは、 を与れるのでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 を与れるでは、 をのでは、 をのでは、 をのでは、 をのでは、 をのでは、 をのでは、 をのでいるが、 をのでいるが、 ないでいるが、 はいでいるが、 はいでいなが、 はいなが、 はい

Specifications related to products (such as those in Pharmacopoeial monographs, Clinical Trial Authorisation (CTA), and Marketing Authorisation (MA)) will dictate whether and to what stage substances and materials can have a defined level of bioburden or need to be sterile. Similarly, manufacturing must be consistent with other specifications set out in the CTA or MA (e.g. number of generations (doublings, passages) between the seed lot or cell bank).

製品に関連する規格(薬局方の医薬品各条、治験承認(以下「CTA」)、及び販売 認 (以下「MA」)等の規格)は、どの段階の物質及び原材料についてバイオバ菌でしている必要があるかどうかを示す。同様に例:の規格の関係では MAに設定された他の規格(例:シードロット又はセルバンク間の継代のといるといい。

For biological materials that cannot be sterilized (e.g. by filtration), processing must be conducted aseptically to minimise

滅菌(例: ろ過滅菌)することができない生物学的原料については、無菌的に加工を行って、汚染物質の端緒を最小化しなけれ

the introduction of contaminants. Where they exist, other guidance documents should be consulted on the validation of specific manufacturing methods, e.g. virus removal or inactivation. The application of appropriate environmental controls and monitoring and, wherever feasible, in-situ cleaning and sterilisation systems together with the use of closed systems can significantly reduce the risk of accidental contamination and cross-contamination.

ばならない。当該原料が存在する場合には、 特定の製造方法(例:ウイルスの除去と他の 不活化)のバリデーションに関して、他の ガイダンス文書を参照すること。適切な環境の制御及びモニタリングを適用し、( 境の制御及びモニタリングを適用し、( 東京の制御をで清浄化及び滅菌する システムを閉鎖システムの使用と併せて適 カステムを閉鎖システムの使用と併せて適 用することで、不慮の汚染及びできる。 リスクを大幅に低減することができる。

Control usually involves biological analytical techniques, which typically have a greater variability than physico-chemical determinations. A robust manufacturin process is therefore crucial and in-process controls take on a particular importance in the manufacture of biological active substances and medicinal products.

管理には通常、生物学的な分析技術を伴うが、一般に理化学的な測定よりも変動性が大きい。したがって、頑健な製造工程が極めて重要であり、生物学的原薬及び製剤の製造において、工程内管理は特に重要となる。

Biological medicinal products which incorporate human tissues or cells must comply with national requirements for the coding, processing, preservation, storage and distribution of human tissues and cells.8 Collection and testing of this material must be done in accordance with an appropriate quality system and in accordance with applicable national requirements9. Furthermore, national requirements<sup>10</sup> on traceability apply from the donor (while maintaining donor confidentiality) through stages applicable at the Tissue Establishment and then continued under legislation medicines through to institution where the product is used.

ヒトの組織又は細胞を成分とする生物学化とする出織以は細胞を成び細胞のコードで、加速には、1000円では、

Biological active substances and medicinal products must comply with the applicable national guidance on minimising the risk of transmitting animal spongiform encephalopathy agents via human and veterinary medicinal products.

生物学的原薬及び製剤は、ヒト用及び動物用の医薬品を介して動物海綿状脳症病原体が伝染するリスクを最小化することに関して適用され得る国ごとのガイダンスに適合しなければならない。

- <sup>8</sup> In the EEA, these are Directive 2004/23/EC and Directive 2006/17/EC.
- $^{\rm 9}$  In the EEA, this is the Commission Directive 2006/86/EC.
- <sup>10</sup> In the EEA, this is Directive 2006/86/EC.
- <sup>注8</sup> E E A では、指令 2004/23/EC 及び指令 2006/17/EC である。
- <sup>注9</sup> E E A では、委員会指令 2006/86/EC である。
- <sup>注 10</sup> EEAでは、指令 2006/86/EC である。

#### Part A. GENERAL GUIDANCE

#### **PERSONNEL**

#### パートA. 一般的ガイダンス

#### 人員

- 1. Personnel (including those concerned with cleaning, maintenance or quality control) employed in areas where biological active substances and products are manufactured and tested should receive training, and periodic retraining, specific to the products manufactured and to their work, including any specific security measures to protect product, personnel and the environment.
- 1. 生物学的原薬及び製剤を製造し、試験 する区域内で従事する人員(清浄化、保 守管理又は品質管理の関係者を含む)は、 製造する製品及びその作業(製品、人員 及び環境を保護する特定のセキュリティ 措置を含む)に特化した教育訓練及び定 期的な再教育訓練を受けること。
- 2. The health status of personnel should be taken into consideration for product safety. Where necessary, personnel engaged in production, maintenance, testing and animal care (and inspections) should be vaccinated with appropriate specific vaccines and have regular health checks.
- 2. 製品安全のために、人員の健康状態を 考慮に入れること。(必要な場合)製造、 保守管理、試験並びに使用動物の世話(及 び検査)に従事する人員は、適切なワク チン接種及び定期的な健康診断を受ける こと。
- 3. Any changes in the health status of personnel, which could adversely affect the quality of the product, should preclude in the production area appropriate records kept. Production of BCG vaccine and tuberculin products should be restricted to staff who are carefully monitored by regular checks of immunological status or chest X-ray. Health monitoring of staff should be commensurate with the risk, medical advice should be sought for personnel involved with hazardous organisms.
- 4. Where required to minimise the for cross-contamination, opportunity restrictions on the movement of all personnel (including quality control (QC), maintenance and cleaning staff) should be controlled on the basis of QRM principles. In general, personnel should not pass from areas where exposure to live microgenetically modified organisms, organisms, toxins or animals to areas other products, inactivated products or different organisms are handled. If such passage is unavoidable, contamination control measures should be based on QRM principles.

#### PREMISE AND EQUIPMENT

#### 建物及び設備

- 5. As part of the control strategy, the degree of environmental control of particulate and microbial contamination of the production premises should be adapted to the active substance, intermediate or finished product and the production step, bearing potential the level contamination of the starting materials and the risks to the product. monitoring environmental programme should be supplemented by the inclusion of methods to detect the presence of specific microorganisms (i.e. organism, yeasts, moulds, anaerobes, etc) where indicated by the QRM process.
- 6. Manufacturing and storage facilities, and processes environmental classifications should be designed to prevent the extraneous contamination of products. Prevention of contamination is more appropriate than detection and removal, although contamination is likely to become evident during processes such as fermentation and cell culture. Where processes are not closed and there is therefore exposure of the product to the immediate room environment (e.g. during additions of supplements, media, buffers, gasses,) control measures should be put place, including engineering and environmental controls on the basis of QRM principles. These QRM principles should take into account the principles guidance from the appropriate sections of Annex 1<sup>11</sup> when selecting environmental classification cascades and associated controls.

- Although the title of Annex 1 refers to the manufacture of sterile medicinal products it is not the intention to force the manufacture of sterile product at a stage when a low bioburden is appropriate and authorised. Its use is because it is the PIC/S GMP source of guidance on all of the classified manufacturing areas including the lower grades D and C.
- 注 11 アネックス 1 のタイトルは無菌医薬品の製造となっているが、バイオバーデンが少ないことが適切で、承認された段階では、無菌製品の製造に限る趣旨ではない。下位グレード D 及び C を含めて、分類された全ての製造区域について P I C / S の G M P ガイダンスの出典であることから、アネックス 1 を用いる。
- Dedicated production areas should be used for the handling of live cells.
   Dedicated production area should be used
- 7. 生きた細胞の取扱いには、専用化された製造区域を使用すること。病原性生物 (バイオセーフティレベル3又は4)を

for the manufacture of pathogenic organisms (i.e. Biosafety level 3 or 4).

- 8. Manufacture in a multi-product facility may be acceptable where the following, or equivalent (as appropriate to the product types involved) considerations and measures are part of an effective control strategy to prevent cross-contamination:
  - (a) Knowledge of key characteristics of all cells, organisms and any adventitious agents (e.g. pathogenicity, detectability, persistence, susceptibility to inactivation) within the same facility.
  - (b) Where production is characterised by multiple small batches from different starting materials, factors such as the health status of donors and the risk of total loss of product should be taken into account when considering the acceptance of concurrent working during development of the control strategy.
  - (c) Live organisms and spores are prevented from entering non-related areas or equipment by addressing all potential routes of cross-contamination and utilizing single use components and engineering measures such as closed systems.
  - (d) Control measures to remove the the organisms and spores before subsequent manufacture other of products, these control measures should also take the heating, ventilation and air (HVAC) system conditioning account. Cleaning and decontamination for the organisms and spores should be validated.
  - (e) Environmental monitoring, specific for the micro-organism being manufactured, where the micro-organisms are capable of persistence in the manufacturing environment and where methods are available, is conducted in adjacent areas during manufacture and after completion of cleaning and decontamination. Attention should also be given to risks arising with use of certain monitoring equipment (e.g. airborne particle monitoring) in areas

使用する製造には、専用化された製造区 域を使用すること。

- 8. 以下の事項又は(対象製品の種類に応じて適切な)同等の考慮及び措置が交叉汚染を防止する有効な管理ストラテジーの一環として講じられている場合には、複数製品を扱う施設内での製造が許容され得る:
  - (a) 当該同一施設内で扱われる全ての細胞、生物及び外来性因子の主要な特性 (例:病原性、検出可能性、残存性、不活化に対する感受性)に関する知見。
  - (b) 異なる出発原料の複数小規模バッチで特徴づけられる製造の場合には、管理ストラテジーの策定において、同時に作業することが許容されるかを検討する際には、ドナーの健康状態及び製品の総損失リスク等の要因を考慮に入れること。
  - (c) 交叉汚染の潜在的な経路全てに対処するとともに、単回使用の部材及び閉鎖システム等の工学的な対策を活用することにより、生体及び芽胞が関連のない区域又は設備に侵入することを防ぐこと。
  - (d) 別の製品の製造に続ける前に生物及び芽胞を除去するための管理措置。当該管理措置は、加温・換気・空調(HVAC)システムも考慮すること。当該生物及び芽胞について清浄化及び除染をバリデートすること。
  - (e) 微生物が製造環境に残存する可能性があり、環境モニタリングの清浄化ある場合には、製造中並びに清浄にお及いで、環境モニタリング(製造に供されると、理物に特異的なもの)を実施すること。生体及び/又は芽胞形成菌を取りングとは芽にのモニタリング)の使用に伴うリスクにも注意すること。

handling live and/or spore forming organisms.

- (f) Products, equipment, ancillary equipment (e.g. for calibration and validation) and disposable items are only moved within and removed from such areas in a manner that prevents contamination of other areas, other products and different product stages (e.g. prevent contamination of inactivated or toxoided products with non-inactivated products).
- (f) 製品、設備、付属設備(例:校正用設備、バリデーション用設備)及び使体を当該区域内で移動する際にはるとが出する際にはなる機出する際にはなるとが、他の区域、他の製品及び異なるとでである。 で製品の汚染を避ける方法による で製品が不活化されていない製品が不活化されていない製品が不活化される。。
- (g) Campaign based manufacturing.
- 9. For finishing (secondary) operations<sup>12</sup>, the need for dedicated facilities will depend on consideration of the above together with additional considerations such as the specific needs of the biological medicinal product and on the characteristics of other products, including any non-biological products, in the same facility. Other control measures for finishing operations may include the need for specific addition sequences, mixing speeds, time and temperature controls, limits on exposure to light and containment and cleaning procedures in the event of spillages.
- (g) キャンペーン毎に製造すること。
- <sup>12</sup> Formulation, filling and packaging
- The measures and procedures necessary for containment (i.e. for environment and operator safety) should not conflict with those for product quality.
- 11. Air handling units should be designed, constructed and maintained to minimise the risk of cross-contamination between different manufacturing areas and may need to be specific for an area. Consideration, based on QRM principles, should be given to the use of single pass air systems.
- 12. Positive pressure areas should be used to process sterile products but negative pressure in specific areas at the point of exposure of pathogens is acceptable for containment reasons. Where negative pressure areas or safety cabinets are used for aseptic processing of materials with particular risks (e.g. pathogens), they

- <sup>注 12</sup> 製剤化作業、充填作業及び包装作業
- 10. 封じ込め(環境及び作業者の安全のため)に必要な措置及び手順は、製品品質のための措置及び手順と相反するものであってはならない。
- 11. 異なる製造区域間の交叉汚染のリスクを最小化するよう、空気処理ユニットを設計し、構築し、維持すること。また、ある区域に特化した空気処理ユニットが必要な場合がある。シングルパス空気システムの使用を、QRMの原則に基づいて、検討すること。
- 12. 無菌製品を加工するには、陽圧管理区域を使用すること。ただし、封じ込域の理由から、病原体が露出する特定区域内の陰圧管理は許容される。特にリスクのある原材料(例:病原体)の無菌処理に陰圧管理区域又は安全キャビネットを使用する場合には、適切な清浄グレードの陽圧管理ゾーンを周囲に設けること。そ

should be surrounded by a positive pressure clean zone of appropriate grade. These pressure cascades should be clearly defined and continuously monitored with appropriate alarm settings.

- れらの気圧カスケードを明確に規定する とともに、適切なアラーム設定を行い継 続的にモニターすること。
- 13. Equipment used during handling of live organisms and cells, including those for sampling, should be designed to prevent any contamination during processing.
- 13. 生体及び細胞の取扱いに使用する設備 (検体採取用の設備を含む) は、処理中の汚染を防止するように設計されていること。
- 14. Primary containment<sup>13</sup> should be designed and periodically tested to ensure the prevention of escape of biological agents into the immediate working environment.
- 14. 一次封じ込め<sup>注 13</sup> は、生物学的作用剤が直接の作業環境中に流出するのを確実に防止するように設計され、定期的に試験されていること。
- <sup>13</sup> See main GMP Glossary on 'Containment'.
- <sup>注 13</sup> 「封じ込め」に関して、ガイドライン本 体の G M P 用語解説を参照。
- 15. The use of 'clean in place' and 'steam in place' ('sterilisation in place') systems should be used where possible. Valves on fermentation vessels should be completely steam sterilisable.
- 15.「定置洗浄」及び「定置蒸気滅菌」(「定置滅菌」)のシステムを、なるべく使用すること。発酵槽のバルブは、完全に蒸気滅菌することが可能なものであること。
- 16. Air vent filters should be hydrophobic and validated for their scheduled life span with integrity testing at appropriate intervals based on appropriate QRM principles.
- 16. 換気ロフィルタは、疎水性のものとし、 所定の耐用年数について、適切なQRM の原則に基づく適切な間隔で完全性試験 を行ってバリデートすること。
- 17. Drainage systems must be designed so that effluents can be effectively neutralised or decontaminated to minimise the risk of cross-contamination. Local regulation must be complied with to minimise the risk of contamination of the external environment according to the risk associated with the biohazardous nature of waste materials.
- 17. 排水システムは、排水を効果的に中和し又は除染することができ、交叉汚染のリスクを最小化するように設計されていなければならない。域内規制を遵守し、廃棄物のバイオハザード特性に関連するリスクに応じて外部環境の汚染リスクを最小化しなければならない。
- 18. Due to the variability of biological products or manufacturing processes, relevant/critical raw materials (such as culture media and buffers) have to be measured or weighed during the production process. In these cases, small stocks of these raw materials may be kept in the production area for a specified duration based on defined criteria such as for the duration of manufacture of the batch or of the campaign.
- 18. 生物学的な製品又は製造工程に変動性があることから、適切な/重要な原料物質(培地及び緩衝液等)は、製造工程を原料中に計量し又は秤量する必ずある。といって、そのバッチの製造において、そのがありではキャンペーンの製造期間を設定とある。

## ANIMALS

## 使用動物

- 19. A wide range of animal species are used in the manufacture of a number of biological medicinal products. These can be divided into 2 broad types of sources:
  - (a) Live groups, herds, flocks: examples include polio vaccine (monkeys), immunosera to snake venoms and tetanus (horses, sheep and goats), allergens (cats), rabies vaccine (rabbits, mice and hamsters), transgenic products (goats, cattle).
  - (b) Animal materials derived post-mortem and from establishments such as abattoirs: examples include, abattoir sources for enzymes, anticoagulants and hormones (sheep and pigs).

In addition, animals may also be used in quality control either in generic assays, e.g. pyrogenicity, or specific potency assays, e.g. pertussis vaccine (mice), pyrogenicity (rabbits), BCG vaccine (guinea-pigs).

20. In addition to compliance with TSE regulations, other adventitious agents that are of concern (zoonotic diseases, diseases of source animals) should be monitored by an ongoing health recorded. Specialist programme and advice should be obtained in establishing such programmes. Instances of ill-health occurring in the source/donor animals should be investigated with respect to their suitability and the suitability of incontact animals for continued use (in manufacture, as sources of starting and raw materials, in quality control and safety decisions must testing), the documented. A look-back procedure should be in place which informs the decision making process on the continued suitability of the biological active substance or medicinal product in which the animal sourced starting or raw materials have been used or incorporated. This decision-making process may include the re-testing of retained samples from previous collections from the same donor animal (where applicable) to establish the last negative donation. The withdrawal

- 19. 様々な動物種が、多くの生物学的医薬品の製造に使用される。それらは2種類の基原に大別することができる。
  - (a) 生体群を使用する例:ポリオワクチン(サル)、ヘビ毒及び破傷風に対する抗毒素(ウマ、ヒツジ、ヤギ)、アレルゲン(ネコ)、狂犬病ワクチン(ウサギ、マウス、ハムスター)、トランスジェニック製品(ヤギ、ウシ)。
  - (b) 死んだ後に得られる動物原料及び食肉処理場等の提供施設からの動物原料を使用する例:食肉処理場が提供元の酵素、抗凝固薬及びホルモン(ヒツジ及びブタ)。

加えて、一般的な試験(例:発熱性物質試験)又は特定の力価試験(例:百日咳ワクチン(マウス)、発熱性物質試験(ウサギ)、BCGワクチン(モルモット))の品質管理において動物が使用されることもある。

20. TSE (伝播性海綿状脳症) 規制に適 合することに加えて、その他の懸念され る外来性因子(人獣共通感染症、基原動 物の疾病)を、継続的な健康プログラム によってモニターし、記録すること。そ うしたプログラムを確立するに際して は、専門家の助言を得ること。基原動物 /ドナー動物で発生した健康不良の事案 は、当該動物及び当該動物と接触した動 物を(出発原料及び原料物質の基原とし て製造に、又は品質管理及び安全性試験 に)継続使用する適切性に関して調査し、 その判定結果を文書化しなければならな い。当該動物由来の出発原料又は原料物 質が使用され又は含まれている生物学的 原薬又は製剤が尚も適合であるかに関し ての意思決定プロセスに情報を与える遡 及手順が整っていること。この意思決定 プロセスには、当該ドナー動物からあら かじめ採取した保存サンプルを再試験 し、(該当する場合)ドナー動物がどの 時点まで問題なかったかを確定すること が含まれ得る。基原動物/ドナー動物を 処置するため使用された治療薬剤の休薬 期間を文書化し、当該動物を所定の期間 除外する判定に用いなければならない。

period of therapeutic agents used to treat source/donor animals must be documented and used to determine the removal of those animals from the programme for defined periods.

- 21. Particular care should be taken to prevent and monitor infections in the source/donor animals. Measures should include the sourcing, facilities, husbandry, biosecurity procedures, testing regimes, control of bedding and feed materials. This is of special relevance to specified pathogen free animals where pharmacopoeial monograph requirements must be met. Housing and health monitoring should be defined for other categories of animals (e.g. healthy flocks or herds).
- 22. For products manufactured from transgenic animals, traceability should be maintained in the creation of such animals from the source animals.
- 22. トランスジェニック動物から製造される製品については、元の動物からそのトランスジェニック動物の作製においてトレーサビリティを維持すること。
- 23. Note should be taken of national requirements on the protection of animals used for scientific purposes<sup>14</sup>. Housing for animals used in production and control of biological active substances and medicinal products should be separated from production and control areas.
- 23. 科学的目的で使用される動物の保護に関する国ごとの要求事項に留意すること <sup>注 14</sup>。生物学的原薬及び製剤の製造及び管理に使用される動物の飼育施設は、製造 区域及び管理区域から分離されていること。
- 14 In the EEA, this is Directive 2010/63/EC.24. For different animal species, key criteria
- <sup>注 14</sup> EEAでは、指令 2010/63/EC である。
- 24. For different animal species, key criteria should be defined, monitored, and recorded. These may include age, weight and health status of the animals.
- 24. 動物種ごとに重要判定基準を定め、モニターし、記録すること。これら判定基準には、当該使用動物の齢、体重及び健康状態が含まれ得る。
- 25. Animals, biological agents, and tests carried out should be the subject of an identification system to prevent any risk of confusion and to control all identified hazards.
- 25. 使用動物、生物学的作用剤及び行われた試験は識別システムの適用対象とし、 混同のリスクを防止して、特定された全 ての危険を管理すること。

## **DOCUMENTATION**

## 文書化

- 26. Starting and raw materials may need additional documentation on the source, origin, distribution chain, method of manufacture, and controls applied, to assure an appropriate level of control including their microbiological quality.
- 26. 出発原料及び原料物質について、それらの微生物学的な品質を含めて適切な管理のレベルを保証するため、その供給元、由来、配送チェーン、製造の方法、及び適用される管理に関して追加的な文書化を必要とすることがある。
- 27. Some product types may require specific definition of what materials constitutes a batch, particularly cells.
- 27. 製品の種類によっては、どの原材料(特に細胞)が1バッチを構成するか具体的な規定を必要とすることがある。

- 28. Where human cell or tissue donors are used, full traceability is required from starting and raw materials, including all substances coming into contact with the cells or tissues through to confirmation of the receipt of the products at the point of use whilst maintaining the privacy of individuals and confidentiality of health related information<sup>15</sup>. Traceability records must be retained for 30 years after the expiry date of the medicinal product. Particular care should be taken to maintain the traceability of products for special use cases, such as donor-matched cells. National requirements<sup>16</sup> in regards traceability requirements notification of serious adverse reactions and events apply to blood components when they are used as starting or raw materials in the manufacturing process of medicinal products.
- 28. ヒトの細胞又は組織ドナーを使用する 場合には、個人のプライバシー及び健康 関連情報の機密性を保持しつつ注15、出発 原料及び原料物質(当該細胞又は組織と 接触することとなる物質全てを含む)か ら製品の使用現場における受領の確認に 至るまで、完全なトレーサビリティが要 求される。トレーサビリティの記録は、 当該医薬品の有効期限後 30 年間保存し なければならない。ドナー適合細胞を使 用する等の特殊な症例向け製品には、そ のトレーサビリティを維持するため特に 注意を払うこと。医薬品の製造工程で出 発原料又は原料物質として血液成分が使 用されている場合には、トレーサビリテ ィの要求事項並びに重篤な有害反応及び 有害事象の通報に関して、国ごとの要求 事項注16が血液成分に適用される。
- $^{15}$  In the EEA, see Article 15 of Regulation  $1394/\ 2007.$
- <sup>16</sup> In the EEA, these are Directives 2002/98/EC and 2005/61/EC.
- <sup>注 15</sup> EEAでは、規則 1394/2007 の第 15 条 を参照。
- <sup>注 16</sup> E E A では、指令 2002/98/EC 及び 2005/61/EC である。

## **PRODUCTION**

- 29. Given the variability inherent in many biological active substances and medicinal products, steps to increase process robustness thereby reducing process variability and enhancing reproducibility at the different stages of the product lifecycle such as process design should be reassessed during Product Quality Reviews.
- 30. Since cultivation conditions, media and reagents are designed to promote the growth of cells or microbial organisms, typically in an axenic state, particular attention should be paid in the control strategy to ensure there are robust steps that prevent or minimise the occurrence of bioburden and unwanted associated metabolites and endotoxins. For medicinal products from cells and tissues where production batches are frequently small the risk of cross-contamination between cell preparations from different donors with various health status should be

## 製造

- 29. 多くの生物学的原薬及び製剤に特有の変動性があることを踏まえ、プロセス設計等の製品ライフサイクルの種々の段階で、プロセスの頑健性を高め、それによりプロセスの変動性を低減して再現性を向上させる各ステップを、製品品質の照査に際して再評価すること。

controlled under defined procedures and requirements.

## STARTING AND RAW MATERIALS

- 31. The source, origin and suitability of biological starting and raw materials (e.g. cryoprotectants, feeder cells, reagents, culture media, buffers, serum, enzymes, cytokines, growth factors) should be clearly defined. Where the necessary tests take a long time, it may be permissible to process starting materials before the results of the tests are available, the risk of using a potentially failed material and its potential impact on other batches should clearly understood and assessed under the principles of QRM. In such cases, release of a finished product is conditional on satisfactory results of these tests. The identification of all starting materials be in compliance with the requirements appropriate to its stage of manufacture. For biological medicinal products further guidance can be found in Part I and Annex 8 and for biological active substances in Part II.
- 32. The risk of contamination of starting and raw materials during their passage along the supply chain must be assessed, with particular emphasis on TSE. Materials that come into direct contact with manufacturing equipment or the product (such as media used in media fill experiments and lubricants that may contact the product) must also be taken into account.
- 33. Given that the risks from the introduction of contamination and the consequences to the finished product is the irrespective of the stage of manufacture, establishment of a control strategy to protect the product and the preparation of solutions, buffers and other additions should be based on the principles and quidance contained in the appropriate sections of Annex 1. The controls required for the quality of starting and raw materials and on the aseptic manufacturing process, assume greater

## 出発原料及び原料物質

- 31. 生物由来の出発原料及び原料物質(例: 凍結保護剤、フィーダー細胞、試薬類、 培地、緩衝液、血清、酵素、サイトカイ ン、増殖因子)の供給元、由来及び適切 性を明確に規定すること。必要な試験に 時間がかかる場合には、当該試験の結果 が得られる前に出発原料を加工すること が認められ得るが、不適の可能性がある 原材料を使用することのリスク及び他の バッチにインパクトを与える可能性を、 QRMの原則の下で明確に理解し、評価 すること。そのような場合においては、 最終製品の出荷判定は、当該試験の結果 が適であることを条件とする。全ての出 発原料を同定し、その製造段階に則した 要求事項に適合していること。生物学的 医薬品についてはパートI及びアネック ス8に、生物由来原薬についてはパート Ⅱに、詳細なガイダンスが示されている。
- 32. 出発原料及び原料物質のサプライチェーンでの運搬中の汚染リスクを評価はおいているが、TSE(伝播性海綿状脳症)には特に重点を置くこと。製造設備又は製品と直接接触する物資(培地しり実験で使用される培地、製品に接触し得る潤滑剤等)についても、考慮に入れなければならない。

importance particularly for products, in respect of which final sterilisation is not possible. Where a CTA or MA provides for an allowable type and level of bioburden, for example at active substance stage, the control strategy should address the means by which this is maintained within the specified limits.

の管理ストラテジーは、バイオバーデン が規定の限度値以内に維持されるように する方策を対処すること。

- 34. Where sterilisation of starting and raw materials is required, it should be carried out where possible by heat. Where necessary, other appropriate methods may also be used for inactivation of biological materials (e.g. irradiation and filtration).
- 34. 出発原料及び原料物質の滅菌が必要な場合には、なるべく加熱滅菌で行うこと。必要な場合には、他の適切な方法(例:放射線滅菌及び濾過滅菌)を生物学的原料の不活化に用いてもよい。
- 35. Reduction in bioburden associated with procurement of living tissues and cells may require the use of other measures such as antibiotics at early manufacturing stages. This should be avoided, but where it is necessary their use should be justified, they should be removed from the manufacturing process at the stage specified in the CTA or MA.
- 35. 生体組織及び細胞の採取に関連するバイオバーデンの低減は、製造の初期段階で抗生物質その他の手段を用いることを必要とする場合がある。避けるべきであるが、抗生物質の使用が必要な場合には、その妥当性を示すとともに、CTA又はMAに規定通りの段階で当該製造工程から抗生物質を除去すること。
- 36. The donation, procurement and testing of human tissues and cells used as starting materials for biological medicinal products should be in accordance with national law requirements<sup>17</sup> Traceability for human tissues and cells used as starting materials for biological medicinal products should be maintained from the donor to the batch of a finished medicinal product. Appropriate arrangements should be made between the manufacturer and the supplier of tissues and cells regarding the transfer of health donor information that may become available after the supply of the starting material and which may have an impact on the quality or safety of the medicinal product manufactured therefrom.
- <sup>17</sup> In the EEA, this is Directive 2004/23/EC or for blood-derived cells, compliance with Directive 2002/98 regarding donation, procurement and testing.
- 注 17 EEAでは、指令 2004/23/EC、又は血液由来細胞については、献血、採取及び試験に関する指令 2002/98 に適合すること。(\*訳注:日本では、生物由来原料基準の血液製剤総則のほか、安全な血液製剤の安定供給の確保等に関する法律が定められている。)

- (a) Their procurement, donation and testing is regulated in some countries<sup>18</sup>. Such supply sites must hold appropriate approvals from the national competent authority(ies) which should be verified as part of starting material supplier management.
- <sup>18</sup> In the EEA, this is Directive 2004/23/EC and its Commission directives.
- (b) Where such human cells or tissues are imported they must meet equivalent national standards of quality and safety<sup>19</sup>. The traceability and serious adverse reaction and serious adverse event notification requirements may be set out in national legislation.
- <sup>19</sup> In the EEA, they must be equivalent to those laid down in Directive 2004/23/EC.
- <sup>20</sup> In the EEA, this is Directive 2006/86/EC.
- (c) There may be some instances where processing of cells and tissues used as starting materials for biological medicinal products will be conducted at tissue establishments<sup>21</sup>.
- <sup>21</sup> In the EEA, such processing steps, are under the scope of 2004/23/EC and the Responsible Person (RP).
- (d) Tissue and cells are released by the Responsible Person (RP) in the tissue establishment before shipment to the medicinal product manufacturer, after which normal medicinal product starting material controls apply. The test results of all tissues / cells supplied by the tissue establishment should be available to the manufacturer of the medicinal product. Such information must be used make appropriate material segregation and storage decisions. In cases where manufacturing must be initiated prior to receiving test results from the tissue establishment, tissue and cells may be shipped to the medicinal product manufacturer provided controls are in place to prevent cross-contamination with tissue and

- (a) 国によっては、出発原料として使用されるヒト組織及び細胞の採取、提供及び試験が規制されている<sup>注 18</sup>。そうした供給施設は、その国の当局から適切な承認を受けていなければならず、出発原料の供給業者の管理の一環として検証されていること。
- <sup>注 18</sup> E E A では、指令 2004/23/EC 及びその 委員会指令である。
- (b) 出発原料として使用されるヒトの細胞又は組織が輸入される場合には、同等の品質及び安全性の基準注 19 に適合しなければならない。トレーサビリティ並びに重篤な有害反応及び重篤な有害象の通報の要求事項が、国ごとの法令注 20 に定められている場合がある。
- <sup>注 19</sup> EEAでは、指令 2004/23/EC に定める ものと同等でなければならない。
- <sup>注 20</sup> EEAでは、指令 2006/86/EC である。
- (c) 生物学的医薬品の出発原料として使用される細胞及び組織の処理が、組織の提供施設<sup>注 21</sup> で行われることがあり得る。
- <sup>注 21</sup> EEAでは、そうした処理の各ステップ は 2004/23/EC 及び責任者(RP)の適用 範囲である。
- (d) 組織及び細胞は、その提供施設の責 任者(以下「RP」)によって出荷判定 がなされた上で、医薬品製造業者へ発 送され、通常の医薬品出発原料の管理 は、それ以降に適用される。当該施設 によって提供される組織/細胞全ての 試験結果が、当該医薬品の製造業者に 利用可能であること。そうした情報が、 原材料の適切な隔離及び貯蔵を決定す るため利用されなければならない。当 該施設から試験結果を受理する前に製 造を開始せざるを得ない場合において は、組織及び細胞が当該医薬品の製造 業者へ発送され得る。ただし、当該施 設のRPによって出荷判定された組織 及び細胞に交叉汚染を防止するよう管 理が整っていること。

cells that have been released by the RP in the tissue establishment.

- (e) The transport of human tissues and cells to the manufacturing site must be controlled by a written agreement between the responsible parties. The manufacturing sites should have documentary evidence of adherence to the specified storage and transport conditions.
- (e) 製造所へのヒト組織及び細胞の運搬を、責任ある関係者間の取決め書によって管理しなければならない。所定の貯蔵及び運搬の条件が遵守されていることを証する書類が製造所にあること。
- (f) Continuation of traceability requirements started at tissue establishments through to the recipient(s), and vice versa, including materials in contact with the cells or tissues, should be maintained.
- (f) トレーサビリティの要求事項が、出発 原料の提供施設に始まりレシピエント まで、また逆にレシピエントに始まり 当該提供施設まで、当該細胞又は組織 と接触する物資を含めて、途切れるこ となく維持されていること。
- (g) A technical agreement should be in place between the responsible parties (e.g. manufacturers, tissue establishment, Sponsors, MA Holder) which defines the tasks of each party, including the RP and Authorised Person.
- (g) 責任を有する当事者(例:製造業者、組織提供施設、治験依頼者、MA保有者)の間で、各々の業務(責任者及びオーソライズドパーソンを含む)を規定する技術契約書が整っていること。

37. (···)<sup>22</sup>

- 37. (...) 注 22
- <sup>22</sup> This line has been intentionally left blank to harmonise with the formatting structure of the EU GMP Guide.
- 注 22 EUのGMPガイドの構成と整合するよう、国際向けにこの行は空欄となっている。
- 38. Where human or animal cells are used in the manufacturing process as feeder cells, appropriate controls over the sourcing, testing, transport and storage should be in place<sup>23</sup>, including control of compliance with national requirements for human cells.
- 38. 製造工程においてヒト又は動物の細胞をフィーダー細胞として使用する場合には、その原料採取、試験、運搬及び貯蔵に関して適切な管理(ヒト細胞について国ごとの要求事項に適合する管理を含む。)が整っていること<sup>注 23</sup>。
- <sup>23</sup> In the EEA, this includes compliance with Directive 2004/23 EC for human cells.
- <sup>注 23</sup> EEA では、ヒト細胞に関する指令 2004/23 ECに適合することを含む。

### SEED LOT AND CELL BANK SYSTEM

## YSTEM | シードロット及びセルバンクシステム

- 39. In order to prevent the unwanted drift of properties which might ensue from repeated subcultures or multiple generations, the production of biological medicinal substances and products obtained by microbial culture, cell culture or propagation in embryos and animals should be based on a system of master and working virus seed lots and/or cell banks.
- 39. 継代培養の繰り返し又は複数世代に起 因する性質上望ましくないばらつきを防 止するため、微生物の培養、細胞の培養 又は胚及び動物内での増殖によって得ら れる生物学的原薬及び製剤の製造は、マ スター及びワーキングのウイルスシード ロット及び/又はセルバンクのシステム に基づくこと。
- 40. The number of generations (doublings, passages) between the seed lot or cell bank, the biological active substance and
- 40. シードロット又はセルバンク、生物学的原薬及び最終製品の間の継代数(倍加、

the finished product should be consistent with specifications in the CTA or MA.

- 41. As part of product lifecycle management, establishment of seed lots and cellbanks, including master and working generations, should be performed under appropriate GMP conditions. This should include an appropriately controlled environment to protect the seed lot and the cell bank and the personnel handling it. During the establishment of the seed lot and cell bank, no other living or infectious material (e.g. virus, cell lines or cell strains) should be handled simultaneously in the same area or by the same persons. For all stages prior to the establishment of the master seed or cell bank generation, principles of GMP may be applied. For all pre-master bank stages, documentation should be available to support traceability. ΑII issues related components used during the development with potential impact on product safety (e.g. reagents of biological origin) from initial sourcing and genetic development should be documented. For vaccines the requirements pharmacopoeial of monographs will apply<sup>24</sup>.
  - In the EEA, this is Ph Eur monograph 2005;153 "Vaccines for human use".
- 42. Following the establishment of master and working cell banks and master and working seed lots, quarantine and release procedures should be followed. This should include adequate characterization and testing for contaminants. Their ongoing suitability for use should be further demonstrated by the consistency of the and quality characteristics the successive batches of product. Evidence of the stability and recovery of the seeds and banks should be documented and records should be kept in a manner permitting trend evaluation.
- 43. Seed lots and cell banks should be stored and used in such a way as to minimize the risks of contamination (e.g. stored in the vapour phase of liquid

- 継代)は、MA又はCTAの規格と整合していること。
- 41. 製品ライフサイクル管理の一環とし て、シードロット及びセルバンクの確立 (マスターセルバンク及びワーキングセ ルバンクの世代を含む)は、適切なGM P条件の下で実施すること。その管理に は、シードロット及びセルバンク並びに それを取り扱う人員を防護するため、適 切に管理された環境を含めること。シー ドロット及びセルバンクを確立する際に は、他の生体物質又は感染性物質(例: ウイルス、細胞株又は細胞種)を同一の 区域内で、又は同一の作業員が同時に取 り扱ってはならない。マスターシード又 はセルバンクを確立する前の段階全て に、GMPの原則を適用し得る。マスタ ーバンク以前の段階全てについては、文 書が閲覧可能でトレーサビリティを裏付 けること。初期の原料採取及び遺伝子工 学的な開発時から、その開発中に使用さ れた成分で製品安全にインパクトを与え るおそれのあるもの(例:生物由来の試 薬類)に関連した問題全てを、文書化す ること。ワクチンについては、薬局方医 薬品各条の要求事項を適用する注24。
  - 注 24 E E A では、欧州薬局方医薬品各条 2005;153「ヒト用ワクチン」である。
- 43. シードロット及びセルバンクは、汚染 又は変質のリスクを最小化するようにす る方法で貯蔵し(例:密封容器内で液体 窒素の気相中に貯蔵)、使用すること。

nitrogen in sealed containers) or alteration. Ensuring compliance with measures for the storage of different seeds and/or cells in the same area or equipment should prevent mix-up and take into account the infectious nature of the materials to prevent cross contamination.

同じ区域又は設備内で異なるシード及び /又は細胞を貯蔵するには、混同を防止 する措置の遵守を確保するとともに、当 該原材料の感染性を考慮して交叉汚染を 防止すること。

- 44. (...)25
  - This line has been intentionally left blank to harmonize with the formatting structure of the EU GMP Guide.
- 44. (...) <sup>注 25</sup>
  <sup>注 25</sup> E U の G M P ガイドの構成と整合する よう、国際向けにこの行は空欄となってい

る。

- 45. Storage containers should be sealed, clearly labelled and kept at an appropriate temperature. A stock inventory must be kept. The storage temperature should be recorded continuously and, where used, the liquid nitrogen level monitored. Deviation from set limits and corrective and preventive action taken should be recorded.
- 45. 貯蔵容器は密封し、明確に表示し、適切な温度に保つこと。出納記録を保管しなければならない。貯蔵温度を継続的に記録し、液体窒素を使用する場合には、その液量をモニターすること。所定の限度値からの逸脱並びに講じられた是正措置及び予防措置を記録すること。
- 46. It is desirable to split stocks and to store the split stocks at different locations so as to minimize the risks of total loss. The controls at such locations should provide the assurances outlined in the preceding paragraphs.
- 46. 分割したストックを異なる場所に貯蔵して、全損失のリスクを最小化することが望ましい。当該貯蔵場所での管理は、前各項に概説した保証を与えるものであること。
- 47. The storage and handling conditions for stocks should be managed according to the same procedures and parameters. Once containers are removed from the seed lot / cell bank management system, the containers should not be returned to stock.
- 47. ストックの貯蔵及び取扱いの条件は、 同一の手順及びパラメータに従って管理 すること。シードロット/セルバンクの 管理システムから一旦外れた容器は、ストックに戻してはならない。

## **OPERATING PRINCIPLES**

- 48. Change management should, on a periodic basis, take into account the effects, including cumulative effects of changes (e.g. to the process) on the quality, safety and efficacy of the finished product.
- 作業原則
- 49. Critical operational (process) parameters, or other input parameters which affect product quality, need to be identified, validated, documented and be shown to be maintained within requirements.
- 48. 変更管理では、その影響(変更(例: 工程の変更)が最終製品の品質、安全性 及び有効性に与える累積的な影響を含 む)を定期的に考慮に入れること。

- 50. A control strategy for the entry of articles and materials into production areas should be based on QRM principles. For
- 49. 重要作業(工程)パラメータ、又は製品品質に影響を及ぼすその他のインプットパラメータを特定し、バリデートし、文書化して、要求される範囲内に維持されていることを示す必要がある。
- 50. 製造区域内への物品及び原材料の搬入 に関する管理ストラテジーは、QRMの 原則に基づくものであること。無菌工程

aseptic processes, heat stable articles and materials entering a clean area or clean/contained area should preferably do so through a double-ended autoclave or oven. Heat labile articles and materials should enter through an air lock with interlocked doors where they are subject effective surface sanitisation procedures. Sterilisation of articles and materials elsewhere is acceptable provided that they are multiple wrappings, as appropriate to the number of stages of entry to the clean area, and enter through an airlock with the appropriate surface sanitisation precautions.

- 51. The growth promoting properties of culture media should be demonstrated to be suitable for its intended use. If possible, media should be sterilized in situ. In-line sterilizing filters for routine addition of gases, media, acids or alkalis, anti-foaming agents etc. to fermenters should be used where possible.
- 52. Addition of materials or cultures to fermenters and other vessels and sampling should be carried out under carefully controlled conditions to prevent contamination. Care should be taken to ensure that vessels are correctly connected when addition or sampling takes place.
- 53. Continuous monitoring of some production processes (e.g. fermentation) may be necessary; such data should form part of the batch record. Where continuous culture is used. consideration should be given to the quality control requirements arising from this type of production method.
- 54. Centrifugation and blending of products can lead to aerosol formation and containment of such activities to minimise cross-contamination is necessary.
- 55. Accidental spillages, especially of live organisms, must be dealt with quickly and safely. Qualified decontamination measures should be available for each organism or groups of related organisms. Where different strains of single bacteria

- 51. 培地の増殖促進特性が、その用途に適していることを実証すること。培地は、なるべく現場で滅菌すること。ガス、培地、酸又はアルカリ、消泡剤等を恒常的に発酵槽に添加するためには、インライン滅菌フィルタをなるべく使用すること。
- 52. 発酵タンクその他の容器への原材料又は培地の添加及び検体採取は、注意深く管理された条件下で行って、汚染を防止すること。添加又は検体採取に際して、容器が正しく接続されていることを確保するよう注意を払うこと。
- 53. 製造工程(例:発酵)の継続的なモニタリングが必要とされる場合があり、そうしたデータはバッチ記録の一部をなすものであること。連続培養を用いる場合には、その種類の製造方法から生起する品質管理上の要求事項に特別な配慮を払うこと。
- 54. 製品の遠心分離及び混合がエアロゾルの形成につながる可能性があり、交叉汚染を最小化するため、そうした作業を封じ込めることが必要である。
- 55. 不慮の漏出(特に生菌の漏出)に迅速かつ安全に対処しなければならない。各微生物又は関連する微生物群について、適格性が確認された除染方法を用いることができるようにしておくこと。単一の細菌種又は非常に類似したウイルスに異

species or very similar viruses are involved, the decontamination process may be validated with one representative strain, unless there is reason to believe that they may vary significantly in their resistance to the agent(s) involved.

- なる菌/ウイルス株がある場合には、使用する除染剤に対する耐性が大きく異なると考えられる理由がなければ、1つの代表的な菌/ウイルス株で当該除染プロセスをバリデートすることで差し支えない。
- 56. If obviously contaminated, such as by spills or aerosols, or if a potential hazardous organism is involved, production and control materials, including paperwork, must be adequately disinfected, or the information transferred out by other means.
- 56. 漏出又はエアロゾル等によって明らかに汚染されている又は危険のおそれがある微生物が関わっているならば、製造及び管理に関する資料(書類を含む)を適切に消毒し又は当該情報を他の手段で転送しなければならない。
- 57. In cases where a virus inactivation or removal process is performed during manufacture, measures should be taken to avoid the risk of recontamination of treated products by non-treated products.
- 57. ウイルスの不活化又は除去のプロセスが製造の過程で行われる場合においては、処理済みの製品が未処理の製品によって再汚染されるリスクを回避する措置を講じること。
- 58. For products that are inactivated by the addition of a reagent (e.g. microorganisms in the course of vaccine manufacture) the process should ensure the complete inactivation of live organism. In addition to the thorough mixing of culture and inactivant, consideration should be given to contact of all product-contact surfaces exposed to live culture and, where required, the transfer to a second vessel.
- 58. 薬品の添加によって不活性化する製品 (例:ワクチン製造の過程における微生 物)については、当該プロセスが確実と 生菌を完全に不活化するもので混れがあるすると、不活化剤を十ての混れいなった。 ととに加えて、不活化されての接触のでは、また(必要な場合)別の容 はなると、また(必要な場合)別の容 はなると、また(必要なること。
- 59. A wide variety of equipment is used for chromatography. QRM principles should be used to devise the control strategy on matrices, the housings and associated equipment when used campaign manufacture and in multi-product environments. The re-use of the same matrix at different stages of processing is discouraged. Acceptance criteria, operating conditions, regeneration methods, life span and sanitization or sterilisation methods of columns should be defined.
- 60. Where irradiated equipment and materials are used, Annex 12 should be consulted for further guidance.
- 60. 放射線照射した設備及び原材料を使用する場合には、詳細なガイダンスについてアネックス 12 を参照すること。
- 61. There should be a system to assure the integrity and closure of containers after filling where the final products or intermediates represent a special risk and
- 61. 最終製品又は中間製品が特別なリスクを呈し、漏洩又は漏出に対処する手順を示す場合には、充填後の容器の完全性及び閉塞を保証するシステムがあること。

procedures to deal with any leaks or spillages. Filling and packaging operations need to have procedures in place to maintain the product within any specified limits, e.g. time and/or temperature.

充填及び包装の作業は、所定の限度値 (例:時間及び/又は温度)内に製品を維持する手順が整っている必要がある。

- 62. Activities in handling vials containing live biological agents, must be performed in such a way to prevent the contamination of other products or egress of the live agents into the work environment or the external environment. The viability of such organisms and their biological classification should take into consideration as part of the management of such risks.
- 62. 生きた生物学的作用剤が入っているバイアルを取り扱う作業は、その生きた作用剤が他の製品を汚染し又は作業環境若しくは外部環境へ流出するのを防止するような方法で行わなければならない。そうしたリスクの管理の一環として、当該生物の生存能力及びその生物学的分類を考慮すること。
- 63. Care should be taken in the preparation, printing, storage and application of labels, including any specific text for patient-specific product of the contents on the immediate and outer packaging.
- 63. ラベル(直接の包装及び外装に表示される、特定患者専用の製品についての特記事項を含む)の作成、印刷、貯蔵及び適用には、注意を払うこと。

In the case of autologous products, the unique patient identifier and the statement "for autologous use only" should be indicated on the outer packaging or, where there is no outer packaging, on the immediate packaging.

自家移植用製品の場合においては、当該特定患者の識別情報及び「自家移植専用」の記載を、製品の外装に表示する、又は(外装がない場合)直接の包装に表示すること。

- 64. The compatibility of labels with ultra-low storage temperatures, where such temperatures are used, should be verified.
- 64. 超低温で貯蔵するものについては、当 該貯蔵温度でのラベルの適性を検証する こと。
- 65. Where donor (human or animal health) information becomes available after procurement, which affects product quality, it should be taken into account in recall procedures.
- 65. 採取後にドナー(ヒト又は動物の健康) 情報が入手されてきて、それが製品品質 に影響を及ぼす場合を考慮に入れて、回 収手順を定めてあること。

## **Quality Control**

## 品質管理

- 66. In-process controls have a greater importance in ensuring the consistency of the quality of biological active substance medicinal products than for and conventional products. In-process control should testing be performed appropriate stages of production control those conditions that are important for the quality of the finished product.
- 66. 工程内管理は、生物学的原薬及び製剤の品質の均一性を確実にする上で、従来型製品の場合よりも重要性が高い。製造の適切な段階で工程内管理試験を実施して、最終製品の品質に重要な諸条件を管理すること。
- 67. Where intermediates can be stored for extended periods of time (days, weeks or longer), consideration should be given to the inclusion of finished product batches
- 67. 中間製品が長期間(数日、数週間又は それ以上)にわたって貯蔵され得る場合 には、その最長工程内期間を経過した原 材料から造られた最終製品バッチを安定

made from materials held for their maximum in-process periods in the ongoing stability programme. 性モニタリングに含めることを考慮する こと。

- 68. (...)<sup>26</sup>
  - This line has been intentionally left blank to harmonize with the formatting structure of the EU GMP Guide.
- 68. (...) <sup>注 26</sup> <sup>注 26</sup> EUのGMPガイドの構成と整合する よう、国際向けにこの行は空欄となってい
- 69. For cellular products, sterility tests should be conducted on antibiotic-free cultures of cells or cell banks to provide evidence for absence of bacterial and fungal contamination and to be able to detection fastidious organisms where appropriate.
- 69. 細胞製品については、抗生物質を含まない細胞培養又はセルバンクに無菌試験を実施して、細菌及び真菌に汚染されていない根拠を示すとともに、適宜、選好性微生物を検出できるようにすること。
- 70. For biological medicinal products with a short shelf life, which for the purposes of the annex is taken to mean a period that does not permit release when sterility testing results are provided after 14 days or less, and which need batch certification before completion of all end product quality control tests (e.g. sterility tests) a suitable control strategy must be in place. Such controls need to be built on enhanced understanding of product and process performance and take into account the controls and attributes of starting and raw materials. The exact and detailed description of the entire release procedure, including the responsibilities of the different personnel involved in assessment of production and analytical is essential. Α continuous data assessment of the effectiveness of the quality assurance system must be in place including records kept in a manner which permit trend evaluation.
- 70. 有効期間が短い生物学的医薬品(本ア ネックスでは 14 日以内に無菌試験の結 果が得られたのでは出荷できなくなるも のを指し、製品の品質管理試験(例:無 菌試験)が全て完了する前にバッチ認証 を必要とするもの)については、適切な 管理ストラテジーが整っていなければな らない。そうした管理は、製品及び工程 性能の深い理解に立脚するとともに、出 発原料及び原料物質の管理及び特性を考 慮に入れる必要がある。出荷可否判定の 手順全体(製造及び分析データの評価に 携わる様々な人員の責務を含む)を厳密 かつ詳細に規定することが必要不可欠で ある。品質保証システムの有効性につい て継続的に評価する仕組みが整っていな ければならず、傾向の評価ができる方法 で記録を保管することも含まれる。

Where end product tests are not available due to their short shelf life, alternative methods of obtaining equivalent data to permit batch certification should be considered (e.g. rapid microbiological methods). The procedure for batch certification and release may be carried out in two or more stages:

有効期間が短いことから製品試験が困難な場合には、バッチ認証ができるようにする同等のデータを得る代替方法を検討すること(例:迅速微生物試験法)。バッチ認証及び出荷可否判定の手順は、以下に示す2つ以上の段階で実行し得る:

- (a) Assessment by designated person(s) of batch processing records, results from environmental monitoring (where available) which should cover
- (a) バッチエ程記録書、製造条件をカバーする環境モニタリング(利用可能な場合)の結果、通常の手順からの逸脱全て及び責任者による最初の認証に先

production conditions, all deviations from normal procedures and the available analytical results for review in preparation for the initial certification by the Responsible Person.

立つ照査に供された分析結果の、予め指定された者による評価。

- (b) Assessment of the final analytical tests and other information available for final certification by the Authorised Person. A procedure should be in place to describe the measures to be taken (including liaison with clinical staff) where out of specification test results are obtained. Such events should be fully investigated and the relevant corrective and preventive actions taken to prevent recurrence documented.
- (b) オーソライズドパーソンによる最終的な認証に供された最終分析試験を活動の他の情報の評価。規格外れの試験結果が得られた場合にとるがき措置(なり、フとの連絡を含む)を記載した手順書が整っていること。そのような事実は十分に原因究明し、再発を防止するため講じた是正措置及び予防措置を文書化すること。

## PART B. SPECIFIC GUIDANCE ON SELECTED PRODUCT TYPES

## パートB. 選択された製品類型に特化し たガイダンス

## B1. ANIMAL SOURCED PRODUCT<sup>27</sup>

## B 1. 動物原料を使用する製品<sup>注 27</sup>

In the EEA, see also PhEur monograph requirements, 0333 注 <sup>27</sup> EEA では、欧州薬局方医薬品各条の要求事項 0333 も参照。

This guidance applies to animal materials which includes materials establishments such as abattoirs. Since the supply chains can be extensive complex, controls based on QRM principles need to be applied, see also requirements of appropriate pharmacopoeial monographs, including the need for specific tests at defined stages. Documentation demonstrate the supply chain traceability and clear roles of participants in the supply chain, typically including a sufficiently detailed and current process map, should be in place.

<sup>28</sup> See PIC/S GMP Chapter 5.

注 28 PIC/SのGMPガイドライン(パートI) 第5章参照。

1. Monitoring programmes should be in place for animal disease that are of concern to human health. Organisations should take into account reports from trustworthy sources on national disease prevalence when compiling assessment of risk and mitigation factors. Such organisations include the World Organisation for Animal Health (OIE, Office International des Epizooties<sup>29</sup>). This should be supplemented information on health monitoring and control programme(s) at national and local levels, the latter to include the sources (e.g. farm or feedlot) from which the animals are drawn and the control measures in place during transport to the abattoirs.

農場又は肥育場)及び食肉処理場への輸 送中の管理措置が含まれる。

<sup>29</sup> http://www.oie.int/eng/en\_index.htm

<sup>注 29</sup> http://www.oie.int/eng/en\_index.htm

- 2. Where abattoirs are used to source animal tissues, they should be shown to operate to stringent standards. Account should be taken of reports from national regulatory organisations30 which verify compliance with the requirements of food safety and quality, veterinary and plant health legislation.
- 2. 動物組織を調達するため食肉処理場が 使われる場合には、厳格な基準で作業し ていることが示されること。食品の安全 性及び品質、動物及び植物の衛生に関す る法令の要求事項の遵守を検証する国営 規制機関注30からの報告を考慮に入れる こと。
- 30 In the EEA, this is the Food and Veterinary

注30 EEAでは、食品・獣医局である。

http://ec.europa.eu/food/fvo/index en.htm.

http://ec.europa.eu/food/fvo/index\_en.htm

- 3. Control measures for starting or raw materials at establishments such as abattoirs should include appropriate elements of a Quality Management System to assure a satisfactory level of operator training, materials traceability, control and consistency. These measures may be drawn from sources outside PIC/S GMP but should be shown to provide equivalent levels of control.
- 3. 食肉処理場等の施設における出発原料 又は原料物質の管理措置は、品質管理シ ステムの適切な内容を含めることとし、 作業者の教育訓練、原料のトレーサビリ ティ、管理及び一貫性が満足できるレベ ルであることを保証すること。これらの 措置が、PIC/SのGMPの範囲外の 供給元から行われることもあり得るが、 同等レベルの管理を提供することが示さ れること。
- 4. Control measures for starting or raw materials should be in place which prevent interventions which may affect the quality of materials, or which at least provides evidence of such activities, during their progression through the manufacturing and supply chain. This includes the movement of material between sites of initial collection, partial and final purification(s), storage sites, consolidators and brokers. Details of such arrangements should be recorded within the traceability system and any breaches recorded, investigated and actions taken.
- 4. 出発原料又は原料物質について管理措 置が整っており、その製造及びサプライ チェーンを経る間を通して、当該原料の 品質に影響を与えるおそれのある干渉を 防ぐ、又は少なくともそうした措置の作 業の証拠を示すこと。当該管理は、最初 に採取する施設、部分的な精製及び最終 精製を行う施設、貯蔵施設、分配拠点、 集積業者及び仲介業者の間での原料の移 動を含む。そうした取決めの詳細はトレ ーサビリティのシステム内において記録 することとし、不履行があれば記録し、 原因究明し、措置を講じること。
- 5. Regular audits of the starting or raw material supplier should be undertaken which verify compliance with controls for materials at the different stages of manufacture. Issues must be investigated to depth appropriate their
- 5. 出発原料又は原料物質の供給業者の定 期的な監査を実施し、製造の種々の段階 において原料の管理を遵守していること を検証すること。問題は、その重大性に 応じて原因究明しなければならず、完全 に文書化されて閲覧可能であること。効

significance, for which full documentation should be available. Systems should also be in place to ensure that effective corrective and preventive actions are taken.

果的な是正措置及び予防措置を確実に講じるためのシステムも整っていること。

## **B2. ALLERGEN PRODUCTS**

## Materials may be manufactured by extraction from natural sources or manufactured by recombinant DNA technology.

## 原材料が、天然物由来の抽出によって製造され、又は組換えDNA技術によって製造されることがある。

B2. アレルゲン製品

- 1. Source materials should be described in sufficient detail to ensure consistency in their supply, e.g. common and scientific name, origin, nature, contaminant limits, method of collection. Those derived from animals should be from healthy sources. Appropriate biosecurity controls should be in place for colonies (e.g. mites, animals) used for the extraction of allergens. Allergen products should be stored under defined conditions to minimise deterioration.
- 1. 基原物質は、その供給の一貫性が保証 されるよう十分詳細に記述すること(例: 一般名及び学名、起源、性質、汚染の限 度値、採取の方法)。動物由来のこと。 ついては、健康な動物に由来すること。 アレルゲンの抽出に使用されるコロニー (例: ダニ、動物)には、適切なこと セキュリティ管理が整っていること。 レルゲン製品は、劣化を最小限とする しいでの条件の下で貯蔵すること。
- 2. The production process steps including pre-treatment, extraction, filtration, dialysis, concentration or freeze-drying steps should be described in detail and validated.
- 2. 前処理、抽出、ろ過、透析、濃縮又は 凍結乾燥の各ステップを含めて、製造工 程の各ステップを詳細に記述し、バリデ ートすること。
- The modification processes to manufacture modified allergen extracts (e.g. allergoids, conjugates) should be described. Intermediates in the manufacturing process should be identified and controlled.
- 3. 修飾アレルゲン抽出物(例:アレルゴイド、コンジュゲート)を製造する修飾プロセスを記述すること。当該製造工程における中間製品を特定し、管理すること。
- Allergen extract mixtures should be prepared from individual extracts from single source materials. Each individual extract should be considered as one active substance.
- 4. アレルゲン抽出混合物は、単一の基原物質から個々に抽出したものから調製すること。個々の抽出物を1つの原薬とみなすこと。

## **B.3 ANIMAL IMMUNOSERA PRODUCTS**

# 1. Particular care should be exercised on the control of antigens of biological origin to assure their quality, consistency and freedom from adventitious agents. The preparation of materials used to immunise the source animals (e.g. antigens, hapten carriers, adjuvants, stabilising agents), the storage of such material immediately prior to immunisation should be in accordance with documented procedures.

## B 3. 動物抗血清製品

1. 生物由来の抗原の管理に関して特に注意を払い、その原質、一貫性を保証するともに、外来性因子が存免疫誘導するに必使用される原材料(例:抗原、パ剤)を対するでの調製、免疫誘導する直前までの当は、文書化された手順に従うこと。

- 2. The immunisation, test bleed and harvest bleed schedules should conform to those approved in the CTA or MA.
- 2. 免疫誘導、試験用血液採取及び原料血液採取のスケジュールは、CTA又はMAにおいて承認されたスケジュールに合致すること。
- 3. The manufacturing conditions for the preparation of antibody sub-fragments (e.g. Fab or F(ab')2) and any further modifications must be in accordance with validated and approved parameters. Where such enzymes are made up of several components, their consistency should be assured.
- 3. 抗体サブフラグメント(例:Fab 又は F(ab')2)の調製及び付加修飾を行う際の製造条件は、バリデートされ承認されたパラメータに従っていなければならない。修飾酵素がいくつかの成分で構成される場合には、それらの一貫性を保証すること。

## **B.4 VACCINES**

## B4. ワクチン類

- Where eggs are used, the health status of all source flocks used in the production of eggs (whether specified pathogen free or healthy flocks) should be assured.
- 1. 卵を使用する場合には、卵の産出に使用される全ての基原動物群(特定の病原体感染がない又は健康な動物群)の健康状態を保証すること。
- 2. The integrity of containers used to store intermediate products and the hold times must be validated.
- いて完全性及びホールドタイム \* <sup>訳注</sup>をバ リデートしなければならない。

2. 中間製品の貯蔵に使用される容器につ

- (\*訳注:例えば、クリーンホールドタイム、ダー ティホールドタイム等)
- 3. Vessels containing inactivated products should not be opened or sampled in areas containing live biological agents.
- 3. 不活化された製品が入っている容器は、 生きた生物学的作用剤を扱う区域内で開 封し又は検体採取してはならない。
- 4. The sequence of addition of active ingredients, adjuvants and excipients during the formulation of an intermediate or final product must be in compliance with specifications.
- 4. 中間製品又は最終製品の調製過程での 原薬、アジュバント及び添加剤の添加の 順序が、規格に適合していなければなら ない。
- 5. Where organisms with a higher biological safety level (e.g. pandemic vaccine strains) are to be used in manufacture or testing, appropriate containment arrangements must be in place. The approval of such arrangements should be obtained from the appropriate national authority(ies) and the approval documents be available for verification.
- 5. より高度な生物学的セーフティレベルを要する微生物(例:パンデミックワチン株)を製造又は試験に使用する場合には、適切な封じ込め体制が整っているよい。そうした体制についての承認を、その国の適切な規制当局から取得し、当該承認文書が検証に利用可能であること。

## **B.5 RECOMBINANT PRODUCTS**

## B5. 遺伝子組換え製品

- Process condition during cell growth, protein expression and purification must be maintained within validated parameters to assure a consistent product with a defined range of impurities that is within the capability of the process to reduce to acceptable levels. The type of cell used in production may require increased measures to be taken to assure freedom

from viruses. For production involving multiple harvest, the period of continuous cultivation should be within specified limits.

の強化が要求されることがある。複数回 採取がなされる製造については、連続培 養の期間が規定の限度内であること。

- 2. The purification processes to remove unwanted host cell proteins, nucleic acids, carbohydrates, viruses and other impurities should be within defined validated limits.
- 2. 宿主細胞由来の不要なタンパク質、核 酸、糖、ウイルスその他の不純物を除去 する精製プロセスは、所定のバリデート された限度値内であること。

## **B6. MONOCLONAL ANTIBODY PRODUCTS**

## B6. モノクローナル抗体製品

- Monoclonal antibodies may be manufactured from murine hybridomas, human hybridomas or by recombinant DNA technology. Control measures appropriate to the different source cells (including feeder cells if used) and materials used to establish the hybridoma / cell line should be in place to assure the safety and quality of the product. It should be verified that these are within approved limits. Freedom from viruses should be given particular emphasis. It should be noted that data originating from products generated by the same manufacturing technology platform may be acceptable to demonstrate suitability.
- 1. モノクローナル抗体は、マウスハイブ リドーマ、ヒトハイブリドーマから、又 は組換えDNA技術により製造され得 る。 種 々 の 基 原 細 胞 ( フィー ダ ー 細 胞 を 使用する場合には、それも含まれる)及 び当該ハイブリドーマ/細胞株を樹立す るため使用される原材料に応じて適切な 管理措置が整っており、当該製品の安全 性及び品質を保証すること。それら原材 料が承認された限度値内であることを検 証すること。ウイルスが存在しないこと に特に重点を置くこと。同じ製造技術プ ラットフォームによって創出された製品 から得られたデータが適切性を実証する ため受け入れ可能な場合があるので、留 意すること。
- 2. Criteria to be monitored at the end of a production cycle and for early termination of production cycles should be verified that these are within approved limits.
- 2. ひとつの製造サイクルが終わる時に、 及び製造サイクルを早く終らせる場合に モニターすべき判定基準について、承認 された限度値内であることを検証するこ ہ ع
- 3. The manufacturing conditions for the preparation of antibody sub-fragment (e.g. Fab, F(ab')<sub>2</sub>, scFv) and any further modifications (e.g. radio labelling, conjugation, chemical linking) must be in accordance with validated parameters.
- 3. 抗体サブフラグメント (例: Fab、 F(ab')<sub>2</sub>、scFv)の調製及び付加修飾(例: 放射能標識、コンジュゲート形成、化学 結合)を行う際の製造条件は、バリデー トされたパラメータに従っていなければ ならない。

## **B7. TRANSGENIC ANIMAL PRODUCTS**

## B 7 . トランスジェニック動物製品

Consistency of starting material from a transgenic source is likely to be more problematic than is normally the case for non-transgenic biotechnology Consequently, there is increased an requirement to demonstrate batch-to-batch consistency of product in all respects.

トランスジェニック基原動物由来の出発原 料の一貫性は、非トランスジェニックのバ イオテクノロジー技術由来の場合よりも問 題が生じやすい。結果的に、あらゆる点で 製品のバッチ間の一貫性を実証するための 要求事項が多くなっている。

- 1. A range of species may be used to produce biological medicinal products, which may be expressed into body fluids (e.g. milk) for collection and purification.
- 1. 様々なトランスジェニック種を使用し て生物学的医薬品が製造され、目的物質 を体液(例:乳)中に発現させて採取及 び精製することもある。使用動物は明確

Animals should be clearly and uniquely identified and backup arrangements should be put in place in the event of loss of the primary marker.

- に個体識別するとともに、一次マーカーが喪失した場合に備えるバックアップ体制が整っていること。
- 2. The arrangements for housing and care of the animals should be defined such that they minimise the exposure of the animals to pathogenic and zoonotic agents. Appropriate measures to protect the external environment should established. health-monitoring Α programme should be established and all results documented, any incident should be investigated and its impact on the continuation of the animal and on previous batches of product should be determined. Care should be taken to ensure that any therapeutic products used to treat the animals do not contaminate the product.
- 2. 使用動物が病原体及び長期通感を最高のないでは、 病原体ののででは、 が露っていいででは、 をしていいででは、 制がでは、 制がでは、 制がでは、 に、 当はでは、 もはでは、 はいでは、 はいがは、 はいがは
- 3. The genealogy of the founder animals through to production animals must be documented. Since a transgenic line will be derived from a single genetic founder animal, materials from different transgenic lines should not be mixed.
- 3. トランスジェニックの初代動物から生産用動物に至るまでの系譜を文書化しなければならない。トランスジェニック系は遺伝的に単一の初代動物に由来するため、異なるトランスジェニック系由来の原材料を混合しないこと。
- 4. The conditions under which the product is harvested should be in accordance with CTA or MA conditions. The harvest schedule and conditions under which animals may be removed from production should be performed according to approved procedures and acceptance limits.
- 4. 生成物を採取する条件は、CTA又はMAの条件に従っていること。当該採取のスケジュール及び動物を製造に使用しないこととする条件は、承認された手順及び許容限度値に従って実施すること。

## **B8. TRANSGENIC PLANT PRODUCTS**

## B 8. トランスジェニック植物製品

Consistency of starting material from a transgenic source is likely to be more problematic than is normally the case for non-transgenic biotechnology sources. Consequently, there is an increased requirement to demonstrate batch-to-batch consistency of product in all respects.

トランスジェニック基原植物由来の出発原料の一貫性は、非トランスジェニックのバイオテクノロジー技術由来の場合よりも問題が生じやすい。結果的に、あらゆる点で製品のバッチ間の一貫性を実証するための要求事項が多くなっている。

- Additional measures, over and above those given in Part A, may be required to prevent contamination of master and working transgenic banks by extraneous plant materials and relevant adventitious agents. The stability of the gene within defined generation numbers should be monitored.
- 1. マスタートランスジェニックバンク及 びワーキングトランスジェニックバンク の外来性の植物物質及び関連する外来性 因子による汚染を防止するため、パート Aに規定されている措置に上乗せ及び上 回る、追加的措置が必要とされ得る。所 定の世代数以内での遺伝子の安定性をモ ニターすること。

- Plants should be clearly and uniquely identified, the presence of key plant features, including health status, across the crop should be verified at defined intervals through the cultivation period to assure consistency of yield between crops.
- 2. 使用植物は明確に個体識別するとともに、作物全体に当該植物の主要な特性(健康状態を含む)を示していることを、栽培期間を通じて所定の間隔で検証して、作物間の収穫量の一貫性を保証すること。
- 3. Security arrangements for the protection of crops should be defined, wherever possible, such that they minimise the to contamination exposure bγ microbiological agents and crosscontamination with non-related plants. Measures should be in place to prevent materials such as pesticides fertilisers from contaminating product. A monitoring programme should established and all results documented, any incident should be investigated and its impact on the continuation of the crop in the production programme should be determined.
- 4. Conditions under which plants may be removed from production should be defined. Acceptance limits should be set for materials (e.g. host proteins) that may interfere with the purification process. It should be verified that the results are within approved limits.
- 4. 植物を製造に使用しないこととする条件を規定すること。精製プロセスに干渉するおそれのある物質(例:宿主タンパク質)について、許容限度値を設定すること。承認された限度値内の結果であることを検証すること。
- 5. Environmental conditions (temperature, rain), which may affect the quality attributes and yield of the recombinant protein from time of planting, through cultivation to harvest and interim storage harvested materials should be documented. The principles documents such as 'Guideline on Good Agricultural and Collection Practice for Starting Materials of Herbal Origin'31 should be taken into account when drawing up such criteria.
- 5. 作付け時から収穫物の採取及び中間貯蔵までの栽培を通して、環境条件(温度、降雨)が組換えタンパク質の品質特性及び収率に影響を及ぼすおそれがあれば、文書化すること。当該判定基準を作成する際には、「薬草由来の出発原料のためのGACPのガイドライン」等注31の文書に示されている原則を考慮に入れること。

<sup>31</sup> EMA, WHO or equivalent

<sup>注 31</sup> EMA、WHO又はそれらと同等のガイ ダンス

GLOSSARY	用語解説
See Annex 2A	アネックス2A参照