

1. 医薬品名、剤型、必要と考えられる対象年齢、効能・効果（対象疾患）、対象患者数	
a. 医薬品名（一般名・商標名）	Recombinant human acid α-glucosidase, Myozyme
b. 剤型	
c. 現在市販されている剤型で 対応可能か	はい・いいえ
d. 対象年齢	
e. 効能・効果、対象疾患	<p>筋、肝臓、心筋における糖原の除去、糖原病Ⅱ型と確定診断された患者</p> <p>成人と同一か否か：はい・いいえ 他にも適応となる効能・効果、対象疾患があるか：はい・いいえ（はいの場合は以下に記載）</p>
f. 年間症例数の予測 (5万例を超えるか?)	本邦では30例程度（5万例以下）
2. 国内外での開発・販売企業と開発状況	
a. 国内での開発・販売企業	ジェンザイム・ジャパン（株）
b. 国内での成人および小児 の開発状況	<p>成人での承認 有・無 承認年月日 小児での承認 有・無 開発状況（製剤追加の場合も含む）</p> <p>国内臨床試験準備中</p>
c. 海外での開発・販売企業	Genzyme Corporation USA
d. 海外での成人および小児 の開発・承認状況	<p>成人での承認 有／無 承認年月日 小児での承認 有／無 開発中であれば開発国と開発状況を記載</p> <p>米国、ヨーロッパ Phase II/III</p>
3. 日本の添付文書の記載内容	
a. 商標名	
b. 効能・効果、対象疾患	
c. 用法・用量	
d. 使用上の注意、慎重投与、 禁忌等の記載内容	
e. その他の問題点	
f. 現在の記載でどういう現実的な問題があるのか	
4. 海外の添付文書の記載内容、承認状況（できれば数ヶ国について）	

米国の状況	承認状況 :
	添付文書の記載内容 : 効能・効果、対象疾患 用法・用量 使用上の注意、慎重投与、禁忌等の記載内容
の状況	承認状況 :
5. エビデンスのレベル (別に添付資料としても可、レファレンスはコピーを必ず保存)	
Cochran Review の評価 (全文は資料として別添)	
Cochran Review の採用文献	(別添可)
5-1. 国内外の代表的な教科書、一流雑誌の総説、ガイドラインにおける記載	
教科書(雑誌)名、ページ、版、 発行年など	記載内容のサマリー
Molecular Medicine vol 32 臨時増刊号遺伝病マニュアル 上 p28-29 1995年	糖原病II型の病因、病態生理、症候等について記載
小児内科 vol.35 増刊号 p398-400, 2003年	糖原病II型の基本病因、発症機序および基本病態、臨床 症候について説明

5-2. エビデンスとして重要な論文名と記載内容（カテゴリーについては適宜変えて可）	
対象とする年齢の小児のPKデータ	
著者、雑誌名、ページ、 発行年など	記載内容のサマリー
2 重盲検等の対照薬を用いた比較試験	
著者、雑誌名、ページ、 発行年など	記載内容のサマリー
その他の試験（国内における公的研究費による委託研究などがある場合は、どのような委託研究によって行われたかも必ず記入）	
著者、雑誌名、ページ、 発行年など	記載内容のサマリー
Andrea Amalfitano et.al Genetic in Medicine Vol,3 No 2 p132-138, 2001	Phase I / II 遺伝子組み換えひと酸性 α -glucosidase 酵素を糖原病II型の乳幼児3例に対して2週間に1回、14-17ヶ月投与し、安全性と有効性を評価した
6. 臨床現場での必要性と、なぜ開発が行われていないのか	
臨床現場の必要性	糖原病II型は進行性の疾患で、発症時期が早いほど症状が重い。海外において治療薬が開発され治験が行われている。代替薬がないため本邦においても早期開発を望む
開発が行われなかつた理由	
7. どのような開発が適切であると考えられるか	
開発へのアプローチ法	その根拠

8. 現在までの働きかけとそれに対する反応		
誰（どこ）が	誰（どこ）に	どのような働きかけをしたかと、それに対する相手の反応、進行状況
患者団体	厚生労働省	日本における早期承認および早期保険収載を要望
	(隠匿する旨の合意ではない) なし	