

浅谈医疗器械临床试验

LOGO



01 临床试验的背景 临床试验的流程、组织和角 02 录 03 临床试验方案的设计 04 临床试验中文件和数据的产生 05 临床试验中数据的处理



01 临床试验的背景



什么是医疗器械临床试验?

在经资质认定的医疗器械临床试验机构中,对拟申请注册的医疗器械在**正常使用条件**下的**安全性和有效性**进行验证或确认的过程。

按照相关**法规、规章**要求,结合器械特性,设计一种**方案**,以小的**样本量**获得器械在**真实世界**安全性、有效性**数据**的过程。

任何在**人体**(病人或健康志愿者)进行的系统性研究,以揭示器械的**使用效果、不良反应**,目的是为了确认器械的疗效与安全性。

LOGO



为什么要做临床试验?

01

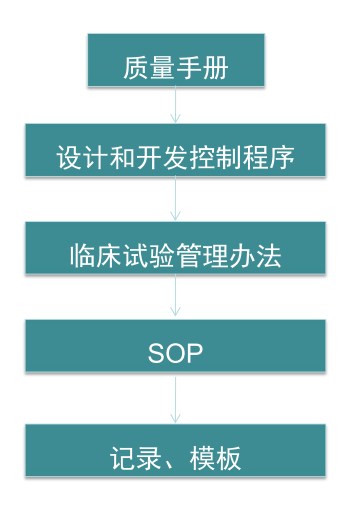
实验室的安全、有效性数据不一定能全面反映器械对人体的作用。

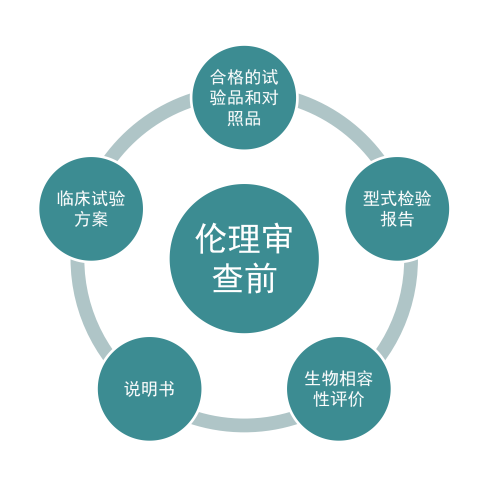
02

法规的要求。

LOGO 时机和条件











临床试验的流程、组织和角色

LOGO 医疗器械临床试验的流程





LOGO 医疗器械临床试验中的组织



研究机构-医院

提供研究场所、足够的受试者

数据管理和统计公司

提供记录数据的软件、数据 清理、核查和统计服务



申办方 临床试验责任主体、资金支持

合同研究组织CRO

受申办方委托实施临床试验

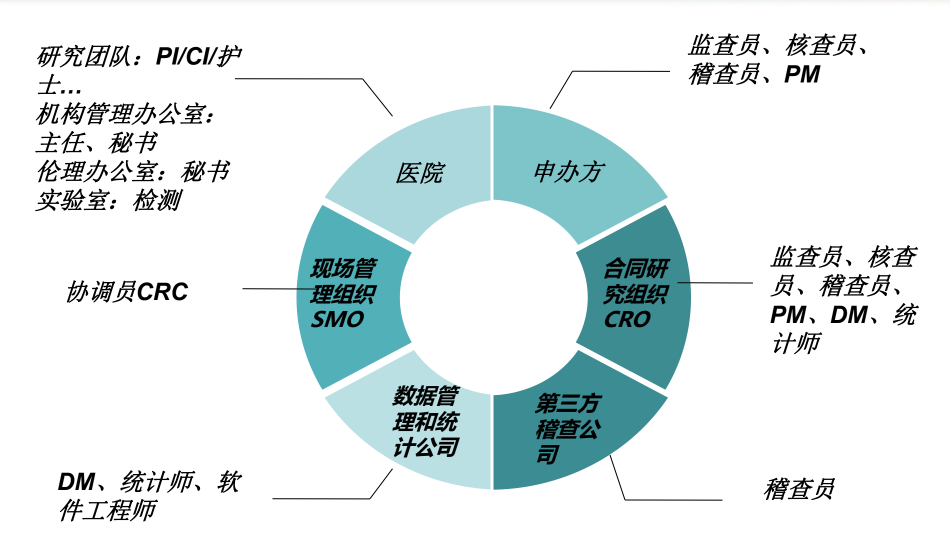
现场管理组织SMO

受医院或研究者委托管理研究工作

第三方稽查公司

注重法规、QMS符合性,受医院或申办方委托对试验项目进行合规性审核。

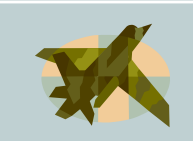






申办方--合同研究组织CRO







项目经理

- 制定项目计划
- 协调项目资源
- 供应商的选择 (EDC、 SMO)
- 重大的问题的处理

监查员

- 筛选研究医院
- ・监查方案执行
- 研究中心的联系
- SDV、PD、SAE 的处理

核查员

- ・ 检查监查工作的有 效性
- 医学事务检查



申办方--合同研究组织CRO







稽查员

- 法规符合性检查
- QMS检查

数据管理员DM

- 数据管理计划&报告
- CRF设计
- 数据逻辑检查
- 数据质疑和清理

统计师

- 统计分析计划&报告
- 方案的统计设计
- 数据统计



医院

研究团队 (科 室)

- PI: 研究团队的负责人
- •CI: PI的助理
- 医生:知情同意、 筛选受试者、开医 嘱、检查单
- •护士:知情同意、 筛选受试者,使用 器械

机构管理办公 室

- 主任:接洽项目、 合同、推荐PI和科 室
- 秘书:接收项目资料
- 质控:定期对项目 进行质量抽查

伦理委员会

- 主任委员: 方案伦理、科学性主审
- •委员:方案审核、 投票
- 秘书:接收项目资料,主要是伦理初始审查申请、PD、SAE

实验室

- 血常规
- ・血生化
- 尿常规
- HCG
- 心电图....



现场管理组织SMO

协调员CRC:协助PI处理临床试验过程中的非医学性事务,例如受试者随访联系、协助受试者接受各种检查,准备试验文书、协助CRA递交资料,代表PI与CRA联系。

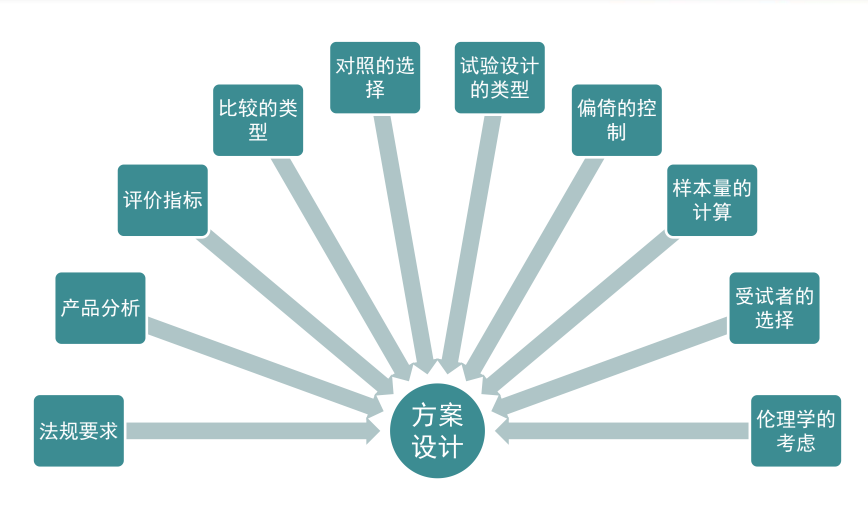
第三方稽查公司

稽查员: QMS检查, 法规符合性检查。保证客观性。



03 临床试验的方案设计







1、法规要求: 25号令、临床试验设计指导原则等

2、产品分析:

(1) 试验器械的定位

首研性(创新产品) *单组目标值法*

并存或仿制 (疗效与对照产品类似) *等效设计或非劣效设计*

- (2) 适用范围:适应症是否便于包含在同一个方案设计中
- (3) 对照产品的选择:与对照产品相同或类似?业界公认的手段或方法?综合性诊断方法?适用范围相同,产品可获得,证书有效。
 - (4) 产品的临床策略: 前瞻性研究、回顾性研究



3、评价指标

- (1) 主要指标:与试验目的有本质联系的,能确切反映器械有效性和安全性的观察指标。
 - (2) 与试验目的相关的辅助性指标。
- (3) 替代指标:直接测量临床效果不可能时,用于间接反映临床效果的观察指标。

要求: 易于观察、易于量化、客观性强、重复性高

4、比较类型(按假设检验分)

- (1) 优效性检验: 假设试验组比对照组疗效好
- (2) 等效性检验: 假设试验组与对照组疗效相当
- (3) 非劣效检验: 假设试验组疗效不比对照组疗效差, 或者试验组疗效 比对照组疗效差, 但差值小于非劣效界值。



- 5、对照方式的选择:目的是通过对比降低或消除混杂因素对结果的影响。
 - (1) 阳性对照:采用已知的公认的有效治疗作为对照。
- (2) 安慰剂对照:不含有治疗成分,目的在于克服研究者、受试者等由于心理因素而产生的数据偏倚,安慰剂必须在盲态作用下使用。
 - (3) 空白对照:不给予治疗。
 - (4) 目标值对照:与金标准进行对照。



6、设计的类型

(1) 平行设计: 受试者随机分到不同的治疗组, 常见的是分别分配到试验组或对照组。

受试者A



受试者B



优点: 个体治疗效果确定

缺点: 非处理因素多, 容易组间不均衡, 样本量大

受试者A



(2) 交叉设计: 受试者既接受试验组的治疗又接受对照组的治疗。

第一阶段 洗脱期 第二阶段







优点: 样本量比平行设计少一半

缺点: 洗脱期难以确定, 两阶段病情变化造成疗效难以评估



8、偏倚的控制

误差:测量值偏离真实值的部分,包括随机误差、系统误差,<mark>其中系统误差</mark> 差称为偏倚。

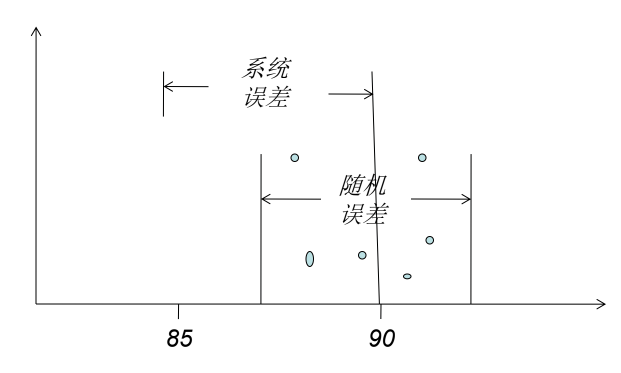
举例: 血压计测量

某人血压(实际值

85mmHg),各次

测量的均值为

 $90 mm Hg_{\,\circ}$



血压计法测量舒张压值的分布



8、偏倚的控制

- ▶随机误差:不可避免、具有规律性,重复是控制和缩小随机误差的主要方法。
- ▶系统误差(偏倚):选择偏倚、信息偏倚、混杂偏倚,应加以控制甚至消除,但加 大样本量无法减少此类误差。
 - (1) 选择偏倚
- ▶产生的原因: 抽样未严格遵循随机化原则
- ▶控制方法: 盲法、随机化。
 - (2) 信息偏倚
- ▶定义:由于测量、诊断、询问或抄录过程中收集资料不当,使观察对象的某些特征被错误分类而产生的误差。
- ▶产生的原因: 信息收集方式不当、患者提供的信息准确性不足、评价者经验不同。
- ▶控制方法: 试验组和对照组信息收集方法要一致,测量手段一致,客观的疗效评价指标。



8、偏倚的控制

(3) 混杂偏倚

▶一个或多个外来因素的影响<mark>掩盖或夸大</mark>了试验器械与终点事件之间的联系。

举例:输液器

接受试验器械治疗前

试验器械治疗后

既往:

高血压、

肺部积

水,入

院1天。

血压: 135/100

体温: 37.3

血压: 180/110

体温: 38.5

此例不良事件是否与试验器械有关?

感冒药临床试验如何评价药物疗效?



8、偏倚的控制

(3) 混杂偏倚

▶控制方法:识别混杂因子,在筛选阶段进行排除;收集可以确定混杂因子的相关资料,根据专业知识和经验排除混杂因子的干扰;随机化(按照混杂因子进行分层)。

随机化:为了在选取样本和将受试者分组时,防止来自研究者与受试者两个方面的主观因素干扰,避免结果偏离真实值——避免选择偏倚。

对照:为了消除混杂因子的干扰——避免混杂偏倚。

盲法: 为了克服可能来自研究者或受试者的主观因素所导致的偏倚——避免信息

偏倚。

重复:为了降低抽样误差,显示研究总体真实的客观规律——样本量。



9、样本量的计算

- 1) **非劣效界值(Δ)的大小**。以"XXX"、"XXX""疗效"为关键词,查阅国内外文献, 尤其关注随机对照临床试验数据,得到输注类产品非劣效界值设计一般为10%~20%,最 终试验结果显示两组疗效基本无差异。鉴于临床专家和统计学家的建议,本试验非劣效界 值取10%;
- 2) 两组的使用有效率大小。根据临床文献和本公司前期临床试验有效率的结果,本次试验试验组有效率(P1)估计为96%,对照组(P2)估计为96%;
- 3) 单侧或双侧。本次试验采用单侧检验;
- 4) 显著性检验水准(α)。本次试验定为单侧0.025;
- **5) 统计把握度(1-β)大小**。本次试验为**90%**。

利用非劣效检验样本量计算公式(平行设计):

其中P=(P1+P2)/2,由此估算得到样本量约为162例。考虑到试验过程中15%的病例脱落,试验纳入病例数应不少于191例。考虑到三中心纳入病例数平均分配,试验组和对照组平均分配,病例扩充10%,最后确定本次试验样本量为216例。本次试验在3家中心同时开展,每家医院承担72例,试验组与对照组各36例。



10、受试者的选择

- (1) 入选标准: 受试者必须满足以下所有要求。
- (2) 排除标准: 其中符合以下任意一条要求的,不能入选。
- (3) 脱落标准: 所有填写了知情同意书并且筛选合格入选的受试者,无论何时何因退出临床研究,只要没有完成方案所规定的所有观察项目,均为脱落病例。
 - (4) 剔除标准:不符合入/排标准的病例,随机后未使用试验器械的病例。

11、伦理学考虑

- (1) 给受试者带来的风险、受益和不便。
- (2) 医疗服务、补偿、保险和赔偿。
- (3) 拒绝后是否会带来偏见治疗。
- (4) 隐私保护,对于可以识别受试者身份的信息,例如身份证号、姓名、敏感疾病等需要进行安全编码。





临床试验中文件和数据的产生

LOGO 临床试验中的文件和记录



1、提交给国药局的文件

- (1) 临床试验方案1份: 3中心PI签字, 机构盖章。
- (2) 分中心小结报告3份:各中心PI签字,机构盖章。
- (3) 临床试验报告1份:牵头单位PI签字,牵头单位机构盖章。
- (4) 伦理批件3份: 伦理结论为同意, 批准的方案版本与提交注册的方案版本一致。
 - (5) 临床试验协议3份

LOGO 临床试验中的文件和记录



2、受试者原始医疗文件

知情同意书、研究病历、XXX、XXX、AE和SAE记录

3、器械管理记录

试验器械交接记录、试验器械贮存温湿度监测记录、试验器械每月清点记录、 试验器械发放记录、试验器械包装回收及处理记录、试验器械退回记录、试 验器械销毁记录

4、受试者管理记录

受试者筛选入选表、完成受试者编码目录、受试者鉴认代码表、受试者补贴领取登记表

5、监查员表格

监查记录(检查表)、监查报告、PD报告、监查问题记录表、临床试验项目记录

LOGO 临床试验数据的产生



1、数据的载体

病例报告表 (CRF) 、电子数据库系统 (EDC)

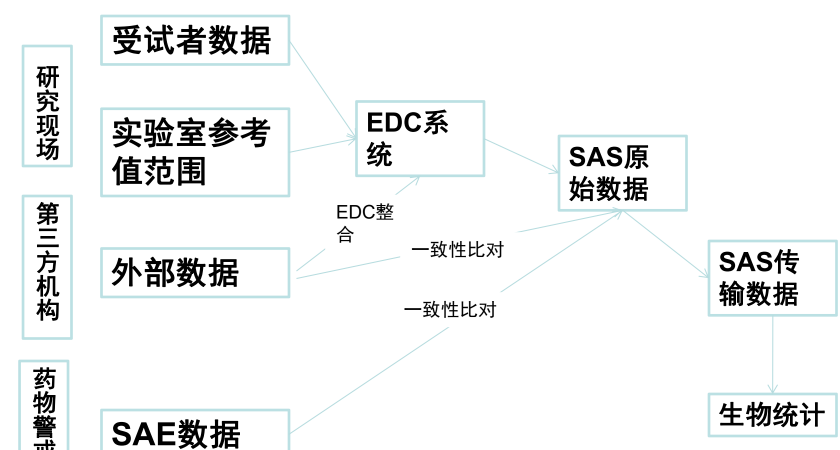
2、数据的源头

病例报告表的填写模板

LOGO 临床试验数据的产生



药物警戒部门









1、流程

- (1) 回收CRF统计联
- (2) 数据库双录入
- (3) 数据不一致核对和质疑
- (4) 锁库、解锁、再锁

EDC、eCRF——SAS数据库(统计)

2、统计处理

- (1) 脱落病例
- (2) 剔除病例



病例脱落

所有填写了知情同意书并且筛选合格入选的受试者,无论何时何因退出临 床研究,只要没有完成方案所规定的所有观察项目,均为脱落病例。

脱落病例的处理

受试者脱落后,研究者应在研究病历和病例报告表中填写脱落的原因,并尽可能完成所有观察项目。

病例剔除

(1) 不符合入选标准的病例; (2) 符合排除标准的病例; (3) 未使用试验器械的病例。

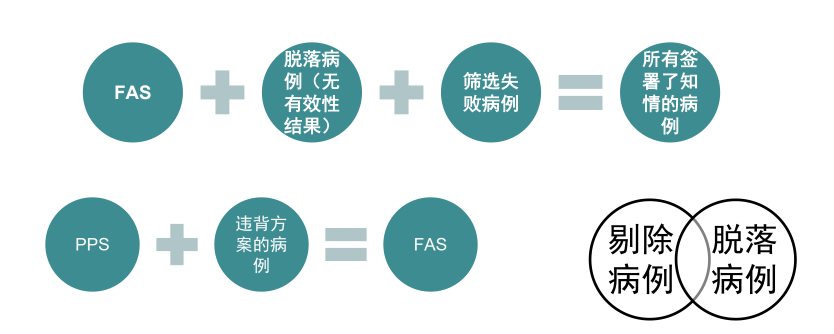
剔除病例的处理:对于违背方案的病例,若其违反的条款不影响试验器械的最终疗效评价,基于ITT原则,可以不从FAS集中剔除,但这个决定需要研究者慎重考虑后作出。



FAS集:

PPS集:

SS集:





临床试验数据的处理



3、统计描述

- (1) 定量指标: 计算例数、均数、标准差、中位数、最小值、最大值。
- (2) 分类指标: 描述例数及百分数。

4、假设检验的方法

- ◆一般指标 (P值小于或等于0.05: 差别有统计意义)
 - (1) 定量组间比较采用独立两组t检验或秩和检验。
 - (2) 定性指标组间比较采用卡方检验或Fisher精确概率检验。
- ◆主要指标:单侧U检验,计算95%置信区间

5、统计结论

95%置信区间下限值大于事先估计的非劣效界值,则可认为试验产品非劣效于对照产品。



6、临床试验的结论

- (1) 对于基线数据计算P值, P≤0.05,则差别有统计意义,表明组间不均衡,需要分析差别是否有临床意义。
- (2) 对于次要指标,计算P值, P≤0.05,差别有统计意义,对比两组率值,分析次要指标的优劣。
- (3) 对于主要指标,得到非劣效结论即可表明试验器械非劣于对照器械,试验成功。
- (4) 对于安全性指标,统计AE发生率,试验组和对照组发生率,是否与试验器械有关,若无关,则表明试验器械是安全的。



感谢您的关注

Thank you



医课汇 公众号 专业医疗器械资讯平台 MEDICAL DEVICE WECHAT OF HLONGMED



hlongmed.com 医疗器械咨询服务 CONSULTING SERVICES



医课培训平台 医疗器械任职培训 WEB TRAINING CENTER



医械宝 医疗器械知识平台 KNOWLEDG **ECENTEROF** MEDICAL DEVICE



MDCPP.COM 医械云专业平台 KNOWLEDG **ECENTEROF MEDICAL** DEVICE