



FDA、利益相反、グラハムレポート -バイオックス事件とケトライドー

<mark>【フランシス・ケルシーと FDA】</mark> F ケルシー^{*1}はカナダ生まれの女医、シカゴ大薬

https://l-hospitalier.github.io

2019.12



Frances Kelsey, MD PhD

理学教室で院生の時に催奇性物質に出会う。1960年46歳で食品医薬局(FDA: Food) & Drug Administration) 審査官となり、最初に 20 か国で市販されていたメレル社のケ バドン(**サリドマイド**)を担当。 動物実験の結果に疑問を持った彼女は申請を保留、 企業からの圧力に耐え彼女の申請却下は 14 回に及び FDA は組織として彼女を守った。 当時の連邦法では治験は医師の判断で FDA の承認なしに可能、1267 名の医師が 2 万人 にケバドンを投与 17 人のフォコメリア (アザラシ肢症) が誕生した。 1961 年 11 月 に**レンツ論文**でサリドマイドが原因と示され、米ではこの薬は発売されなかった。 し かし治験で国内にフォコメリアが 10 例発生 (7 人は外国での服用で発生率は 10/2 万)。 この数字からの推定で全米 1.5 億の 5%が服用したとすると、彼女の勇気と忍耐は 3750 **人**に健全な手指をプレゼント。<mark>【ケテック(テリスロマイシン)】</mark>はサノフィが開発し た耐性ができにくいマクロライドでマクロライド耐性菌にも有効。 2001 年独、2003 年日本、2004年米 FDA 承認。 最初 FDA は申請に対し肝毒性のため承認しなかったが 5 か月後の再申請で認可。 この時のデータに審査医師の捏造があったとされ後に詐欺 罪で有罪。 発売後重症肝不全による死亡、意識消失*2による交通事故など多発。 日本 では 2005 年 12 月販売停止。 FDA は米議会公聴会による FDA 追及の前日に呼吸器感 染の適応を削除。<mark>【COX-2 阻害剤 Vioxx】</mark>NSAIDs で年 25 億ドルの売り上げがあるバ イオックス (ロフェコキシブ) をメルク社は 2004 年 9 月心筋梗塞多発で自主回収。 し かしそれ以前の 2000 年にバイオックスの危険性を知り、データを隠蔽・改ざんしてい た。 結局 1999~2004 年に 2000 万人の米国人がバイオックスを服用 14 万人が心臓発 作を起こし 6 万人が死亡 (27,785 人/38,000 人説も)。 最初にバイオックスの危険 性を指摘したのは 2001 年の Cleveland Clinic の医師エリック・トポル。 事件の背景に はメルク社の代筆(ゴーストライター)も。【ヴィガー Vigor: Vioxx Gastrointestinal Outcomes Research 試験】バイオックスの最初のデータは 8100 人が対象の Vigor 臨 床試験で 2000 年 3 月。 バイオックスの対照はナプロキセン naproxen。 1999 年 10 月、Vigor 安全監視委員会(DSMB:data and safety monitoring board)でバイオック ス群はナプロキセン群より消化管出血が少ないことが示された。 2回目の会合でバイ オックス群 4,000 人の患者のうち 79 人は重篤な心臓病/死亡が報告された(ナプロキ セン群は41人)。 安全監視委員会は「数が少なく正確なことは言えない」。 3回目 の会合でバイオックスは**心臓病と死亡のリスクは2倍。2000**年2月安全監視委員会の ウェインブラット委員長は彼と妻はメルク社の額面で729万円の株(時価は数十倍) を所有していると財務開示。 2000 年 5 月メルクは Vigor 臨床試験の結果を捏造して New England Journal of Medicine に投稿。 この時のニューヨーク大の精神科教授ステ ィーヴン・フェリスの論文はメルク社が雇ったライターの代筆。メルクは4年間結果 を秘匿して売り抜けた。 2007年時点でメルクは2万7千件の訴訟に対し48.5億ド ルの支払いに合意。これはバイオックスの年間売り上げ25億ドルの2年分で主犯者 へのペナルティはなし。 日本未発売。<mark>【FDA のグラハムレポート】</mark>D グラハム博士 (写真) は FDA の薬物安全室 (Office of Drug Safety) 副室長。 彼がいなければバイ オックス事件はマイナーな事件であった。2004年Dグラハムは上院財務委員会で「バ



David Graham,

*¹彼女は 90 歳まで FDA で働き FDA の名誉と権威の高揚に貢献した。 つわりの薬として処方された日本の被害者は 309 人。 *² <mark>意識消失による交通事故や、血小板減少による脳内出血</mark>などは因果関係の推定が困難。*³ 1977 年設立の内部告発者(Whistle Brower)の保護を目的とする NPO。

イオックスが心臓発作や脳卒中で死亡を起こすという警告を FDA は無視した。 FDA は米国民の生命を薬害から護れない。 これは FDA や医薬品評価研究センター(Center

for Drug Evaluation and Research: CDER)が製薬会社の財力の影響下にあることを意味する」と証言。 FDA はこれに反論。 博士は、内部通報者保護団体・アカウンタビリ

ティプロジェクト GAP(Government Accountability Project)に助けを求めた。

#221