

[文章编号] 1007-7669(2024)08-0561-07

[DOI号] 10.14109/j.cnki.xyylc.2024.08.01

健康受试者 I 期临床试验不良事件分级标准专家共识

《健康受试者 I 期临床试验不良事件分级标准专家共识》编写专家组, 上海市药理学
会药物临床试验专业委员会

Expert consensus on grading criteria for adverse events of phase I clinical trials in healthy subjects

Group for Expert Consensus on Grading Criteria for Adverse Events of Phase I Clinical Trials in Healthy Subjects, Drug Clinical Trial Committee of Shanghai Pharmacological Society

药物 I 期临床试验的目的是初步研究新药在人体的安全性、耐受性和药动学, 通常纳入的是健康受试者, 而健康受试者预期不会从试验中获得临床疗效, 因此对于健康受试者的安全性关注和管理至关重要。

2006 年英国的“大象人”事件^[1]、2016 年法国的 BIA 10-2474 事件都是发生于 I 期临床试验阶段的严重事故, 事故引发了监管部门对于新药首次人体试验 (first-in-human, FIH) 风险评估和风险控制的高度重视。欧洲药品管理局 (European Medicines Agency, EMA) 于 2007 年 9 月发布了《Guideline on Strategies to Identify and Mitigate Risks for First-in-human and Early Clinical Trials》, 并于 2017 年 7 月进行了修订^[2-5], 为新药 FIH 试验提供了减轻和控制风险的策略。该指导原则中提到了新药 FIH 试验中的剂量递增方案和停药标准, 这些重要策略的制定和实施, 取决于科学、统一的不良事件 (adverse event, AE) 分级标准。

近年来, 我国开展的新药 I 期临床试验数量逐年增加, 年均增长率约为 37%^[6]。然而我国目前尚未有权威部门发布针对 I 期临床试验的 AE 分级标准。为了推动不同研究中心 AE 评判及分级标准的统一, 为新药的安全性评价提供参考依据、促进注册评审, 由上海市徐汇区中心医院药物临床试验中心起草, 上海市药理学会药物临床试验专业委员会携同上海市药监部门、研究单位各方专家共同讨论, 形成《健康受试者 I 期临床试验不良事件分级标准专家共识》(以下

简称《共识》), 适用于中国健康受试者 I 期临床试验的 AE 分级标准, 以期为国内 I 期临床试验的安全性评价提供参考。

目前临床试验中采用的分级标准 现阶段我国开展的 I 期临床试验参照的 AE 分级标准主要有 3 种: (1) 美国国家癌症研究所 (National Cancer Institute, NCI) 和美国国立卫生研究院 (National Institutes of Health, NIH) 颁布的癌症临床试验的常见不良事件术语评价标准 (common terminology criteria for adverse events, CTCAE)^[7], 该标准目前在 I 期临床试验中应用最为广泛, 但因其主要针对癌症患者使用细胞毒性药物后的 AE 评价, 对于在健康受试者中开展的 I 期临床试验不完全适用; (2) NIH DAIDS (Division of AIDS) 颁布的关于成人和儿童不良事件严重程度分级表^[8], 用于评估治疗药物、疫苗及其他预防性方法的安全性和有效性, 对 I 期临床试验适用性有限; (3) 法国 I 期临床工作组 (French Club Phase I Working Group, CP I) 制定的 I 期临床试验 AE 分级标准^[9], 在我国 I 期临床试验中应用有限。鉴于上述这些标准在中国 I 期临床试验应用的局限性, 我们根据中国 I 期临床试验的实际需求, 参考上述 3 种标准, 制定了适用于中国健康受试者 I 期临床试验的 AE 分级标准。

AE 的定义和分类 AE 指受试者接受试验用药品后出现的所有不良医学事件, 可以表现为症状体征、疾病或者实验室检查异常, 但不一定与试验用药品有因果

[收稿日期] 2024-04-09 [接受日期] 2024-07-29

[基金项目] 上海市科学技术委员会科研计划项目(18DZ2250500, 23DZ2291800); 上海市申康中心示范性研究型病房建设(SHDC2022 CRW010)

[作者简介] 钱泓洁, 女, 副主任药师, 医师, 博士, 主要从事临床药理学研究, E-mail: hjqian@shxh-centerlab.com; 贾晶莹, 女, 主任药师, 硕士, 主要从事临床药理学研究, E-mail: jyjia@shxh-centerlab.com

[责任作者] 贾晶莹

关系^[10]。

AE 分为两大类。第一类:临床症状、体征或疾病;第二类:检查指标,包括心电图、实验室检查等客观指标。《共识》按照这两大类 AE,分别制定 AE 的分级标准。

AE 分级的基本准则 (1)轻度:无症状或症状轻微,仅为临床或诊断所见,对日常生活无影响,无需治疗或者仅需非药物治疗。(2)中度:症状明显,影响日

常生活,需要药物治疗。(3)重度:症状严重,严重影响日常生活,需要全身药物治疗或其他治疗。

AE 分级标准 《共识》按照上述 AE 分级的基本准则,参考 CTCAE、DAIDS、CPI 分级标准^[7-9,11],分别针对临床症状、体征或疾病以及检查指标这两大类 AE 制定了分级标准,见表 1。

1 临床症状、体征或疾病 主要关注临床症状、体征或疾病对健康受试者日常生活的影响、发生频率及

表 1 健康受试者 I 期临床试验不良事件 (AE) 分级标准

AE	AE 分级标准			备注
	轻度 / 1 级	中度 / 2 级	重度 / 3 级	
常见临床症状、体征或疾病				
皮疹	损害区域小于 10% 的体表面积; 需要局部治疗	损害区域覆盖 10%~30% 体表面积; 需要口服药物治疗	损害区域大于 30% 的体表面积; 需要静脉给药治疗	同 CTCAE
上呼吸道感染	症状轻微, 无需药物治疗	症状明显, 需要口服药物治疗	症状严重, 需要静脉使用抗感染药物治疗	是否需要药物治疗, 应以研究者判断为准
生命体征				
发热	耳温 38.0~38.5 °C; 口温 37.7~38.5 °C	38.6~39.2 °C	≥ 39.3 °C	
脉率 / 心率降低	40~49 次 · min ⁻¹ 且较基线下降 > 5 次 · min ⁻¹	35~39 次 · min ⁻¹ , 或有症状, 需要口服药物治疗	<35 次 · min ⁻¹ , 或有症状, 需静脉或侵入性治疗	
脉率 / 心率升高	无症状, 不需治疗	有症状; 非紧急的医疗处理	需要紧急治疗	同 CTCAE
血压降低	无症状, 或症状轻微, 仅需非药物治疗	症状明显, 需要口服药物治疗	需要使用静脉药物治疗, 或侵入性治疗	
血压升高	收缩压 140~159 mmHg, 或舒张压 90~99 mmHg	收缩压 160~179 mmHg, 或舒张压 100~109 mmHg	收缩压 ≥ 180 mmHg, 或舒张压 ≥ 110 mmHg	同 DAIDS
心电图				
PR 间期延长 / 房室传导阻滞	210~249 ms	≥ 250 ms, 或 I 型二度房室传导阻滞	II 型二度房室传导阻滞或心室停搏 ≥ 3 s	同 DAIDS
QT 间期延长	男性: 450~480 ms; 女性: 460~480 ms	481~500 ms; 或 ≥ 450 ms, 且较基线延长 30~60 ms	>500 ms; 或 ≥ 450 ms, 且较基线延长 >60 ms	QT 间期以 QTcF 数值为准; 如研究方案中有特殊规定, 应遵循方案
血常规				
血红蛋白降低	100 g · L ⁻¹ ~0.95 × LLN (基线正常); 100 g · L ⁻¹ ~0.95 × 基线 (基线异常)	80~<100 g · L ⁻¹	<80 g · L ⁻¹	根据不同性别的 LLN 进行判断
白细胞计数下降	3.0 × 10 ⁹ · L ⁻¹ ~<0.9 × LLN (基线正常); 3.0 × 10 ⁹ · L ⁻¹ ~<0.9 × 基线 (基线异常)	(2.0~<3.0) × 10 ⁹ · L ⁻¹	<2.0 × 10 ⁹ · L ⁻¹	
中性粒细胞计数下降	1.5 × 10 ⁹ · L ⁻¹ ~<0.9 × LLN (基线正常); 1.5 × 10 ⁹ · L ⁻¹ ~<0.9 × 基线 (基线异常)	(1.0~<1.5) × 10 ⁹ · L ⁻¹	<1.0 × 10 ⁹ · L ⁻¹	
血小板下降	(0.8~<0.9) × LLN (基线正常); (0.8~<0.9) × 基线 (基线异常)	50 × 10 ⁹ · L ⁻¹ ~<0.8 × LLN	<50 × 10 ⁹ · L ⁻¹	
尿常规				
蛋白尿	尿蛋白 1+	尿蛋白 2+	尿蛋白 3+ 或更高	同 DAIDS
尿红细胞增多 / 血尿	无症状且高值 >6 个 / 高倍镜视野 (男); >8 个 / 高倍镜视野 (女)	有症状, 需要导尿管或膀胱清洗; 影响日常生活活动	大量血尿, 需要输血, 静脉给药或住院治疗; 需要择期侵入性治疗; 个人活动能力受限	
肝功能				
总胆红素升高	(>1.3~2) × ULN (基线正常); (>1.3~2) × 基线 (基线异常)	(>2~3) × ULN (基线正常); (>2~3) × 基线 (基线异常)	>3 × ULN (基线正常); >3 × 基线 (基线异常)	

续表 1

AE	AE 分级标准			备注
	轻度 / 1 级	中度 / 2 级	重度 / 3 级	
丙氨酸转氨酶升高	(>1.2~3) × ULN (基线正常); (>1.2~3) × 基线 (基线异常)	(>3~5) × ULN (基线正常); (>3~5) × 基线 (基线异常)	>5 × ULN (基线正常); >5 × 基线 (基线异常)	
天冬氨酸转氨酶升高	(>1.2~3) × ULN (基线正常); (>1.2~3) × 基线 (基线异常)	(>3~5) × ULN (基线正常); (>3~5) × 基线 (基线异常)	>5 × ULN (基线正常); >5 × 基线 (基线异常)	
γ-谷氨酰转氨酶升高	(>1.2~3) × ULN (基线正常); (>1.2~3) × 基线 (基线异常)	(>3~5) × ULN (基线正常); (>3~5) × 基线 (基线异常)	>5 × ULN (基线正常); >5 × 基线 (基线异常)	
肾功能和电解质				
血肌酐升高	(>1~1.3) × ULN, 且增幅 >10%	(>1.3~1.5) × ULN	>1.5 × ULN	
血尿酸升高	>1.2 × ULN (基线正常); >1.2 × 基线 (基线异常), 无临床症状, 无需治疗	>1.2 × ULN (基线正常); >1.2 × 基线 (基线异常), 无临床症状, 需要药物治疗	有临床症状 (如痛风发作)	
高钾血症	5.6~<6.0 mmol · L ⁻¹	6.0~<6.5 mmol · L ⁻¹	≥ 6.5 mmol · L ⁻¹	同 DAIDS
低钾血症	3.0~<3.3 mmol · L ⁻¹	2.5~<3.0 mmol · L ⁻¹	<2.5 mmol · L ⁻¹	
血脂				
甘油三酯升高	>1.5 × ULN (基线正常) ~ 3.42 mmol · L ⁻¹ ; >1.5 × 基线 (基线异常) ~ 3.42 mmol · L ⁻¹	>3.42~5.7 mmol · L ⁻¹	>5.7 mmol · L ⁻¹	
胆固醇升高	>1.2 × ULN (基线正常) ~ 7.75 mmol · L ⁻¹ ; >1.2 × 基线 (基线异常) ~ 7.75 mmol · L ⁻¹	>7.75~10.34 mmol · L ⁻¹	>10.34 mmol · L ⁻¹	
凝血功能				
活化部分凝血活酶时间延长	(>1.1~1.5) × ULN (基线正常); (>1.1~1.5) × 基线 (基线异常)	(>1.5~2.5) × ULN (基线正常); (>1.5~2.5) × 基线 (基线异常)	>2.5 × ULN (基线正常); >2.5 × 基线 (基线异常)	
国际标准化比值延长	(>1.2~1.5) × ULN (基线正常); (>1.2~1.5) × 基线 (基线异常)	(>1.5~2.5) × ULN (基线正常); (>1.5~2.5) × 基线 (基线异常)	>2.5 × ULN (基线正常); >2.5 × 基线 (基线异常)	
凝血酶原时间延长	(>1.1~1.5) × ULN (基线正常); (>1.1~1.5) × 基线 (基线异常)	(>1.5~2.5) × ULN (基线正常); (>1.5~2.5) × 基线 (基线异常)	>2.5 × ULN (基线正常); >2.5 × 基线 (基线异常)	
纤维蛋白原降低	(0.75~<0.85) × LLN (基线正常); (0.75~<0.85) × 基线 (基线异常)	(0.5~<0.75) × LLN (基线正常); (0.5~<0.75) × 基线 (基线异常)	<0.5 × LLN (基线正常); <0.5 × 基线 (基线异常)	

注:《共识》分级标准的轻度、中度、重度,分别对应 CTCAE、DAIDS、CPI 分级标准的 1 级、2 级、3 级。表格中未列出的 AE,请参照 AE 分级的基本准则进行分级。ULN:正常值上限,LLN:正常值下限

持续时间,以及是否采取医疗干预措施等进行判断。

1.1 常见临床症状、体征或疾病 《共识》对于 I 期临床试验中出现的临床症状、体征或疾病,主要参照上述 AE 分级的基本准则进行严重程度分级,表 1 中列举了 I 期临床试验中常见的皮疹、上呼吸道感染的分级标准。

1.2 生命体征 《共识》对于健康受试者的生命体征正常值范围设定为:体温(耳温)35.7~37.5℃,体温(口温)36.3~37.2℃,脉率 60~100 次·min⁻¹,呼吸 12~20 次·min⁻¹,收缩压 90~139 mmHg,舒张压 60~89 mmHg。《共识》中口温和耳温的正常值范围设定,分别参考了人民卫生出版社出版的第 9 版《诊断学》^[12]

和 GENEVA 等^[13]发表的综述。

《共识》中血压升高的 AE 分级参照 DAIDS 分级标准和第 9 版《内科学》^[14]。血压降低的 AE 分级标准主要根据受试者有无症状,以及是否需要药物治疗。在 I 期临床试验中,一些健康受试者的脉率/心率 50~59 次·min⁻¹,但无临床症状,《共识》将脉率/心率降低 AE 的轻度标准设定为 40~49 次·min⁻¹且较基线下降 >5 次·min⁻¹;中度标准设定为 35~39 次·min⁻¹,或有症状,需要口服药物治疗;重度标准设定为 <35 次·min⁻¹,或有症状,需静脉或侵入性治疗。

2 检查指标

2.1 心电图 《共识》对于健康受试者的心电图正

常值范围设定为: 心率 $60\sim 100$ 次 $\cdot \text{min}^{-1}$, PR 间期 $120\sim 200$ ms, QRS $60\sim 119$ ms, QT 间期小于 450 ms。QT 间期以 QTcF 数值为准。

第 9 版《诊断学》^[12] 中描述: “QT 间期长短与心率的快慢密切相关, 心率越快, QT 间期越短, 反之则越长。心率在 $60\sim 100$ 次 $\cdot \text{min}^{-1}$ 时, QT 间期的正常范围为 $0.32\sim 0.44$ s。一般女性的 QT 间期较男性略长。近年推荐的 QT 间期延长的标准为: 男性 QT 间期 ≥ 0.45 s, 女性 ≥ 0.46 s”。因此,《共识》将 QT 间期延长 AE 的轻度标准设定为: 男性 $450\sim 480$ ms, 女性 $460\sim 480$ ms; 同时, 结合 ICH《E14: 非抗心律失常药物致 QT/QTc 间期延长及潜在致心律失常作用的临床评价》^[15,16] 中的标准, 将中度标准设定为 $481\sim 500$ ms 或 ≥ 450 ms, 且较基线延长 $30\sim 60$ ms, 将重度标准设定为 >500 ms 或 ≥ 450 ms, 且较基线延长 >60 ms。

2.2 实验室检查 在开展 I 期临床试验过程中, 发现健康受试者的某项实验室检查指标可能略微超过正常值范围, 但受试者本身没有任何临床症状、体征或其他指标异常, 这种单纯的检查指标异常可能为个体变异引起^[15,17,18]。法国 CP I 推荐在健康受试者中将医学正常值范围与个体变异结合起来考虑^[9,11,15], 设定一个相对阈值, 以便在临床研究中区分“自发变异导致的异常无临床意义 (NCS)”与“异常有临床意义 (CS)”。该相对阈值的设定, 有助于实现研究者对异常指标有无临床意义判断的一致性。

《共识》中血红蛋白降低、白细胞计数降低及中性粒细胞计数降低 AE 的中、重度标准参考 CTCAE, 同时结合健康受试者的特点, 对轻度的判断阈值进行了适当放宽。尿红细胞增多/血尿 AE 的中、重度标准参照 CTCAE, 同时结合不同性别健康受试者的生理特点, 将轻度标准设定为无症状且男性尿红细胞镜检高值 >6 个/高倍镜视野, 女性 >8 个/高倍镜视野。

《共识》参照 CP I 标准, 将总胆红素升高 AE 的轻度判断阈值设定为 $1.3 \times$ 正常值上限 (upper limit of normal range, ULN)。在临床实践中研究者发现, 健康受试者筛选期总胆红素超出正常范围的发生率较高。Gilbert 综合征是一种良性疾病, 由编码尿苷二磷酸葡萄糖醛酸转移酶 1A1 (uridine diphosphate glucuronosyl transferase 1A1, UGT1A1) 的基因突变导致的遗传性非结合性高胆红素血症, 通常不伴有肝器质性病变, 一般无需特异性治疗。Gilbert 综合征在白人中的发病率为 $2\%\sim 10\%$ ^[19], 但在亚洲人群中缺乏相关数据。有观点认为目前《诊断学》推荐的总胆红素参考值上限 $17.1 \mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 过于严格^[20], 健康受试者筛选期总胆

红素高于 ULN 较为常见, 与国内文献^[21]报道基本一致。

《共识》中丙氨酸转氨酶 (ALT) 升高、天冬氨酸转氨酶 (AST) 升高 AE 的分级标准同样参照 CP I, 轻、中、重度 AE 的判断阈值分别设定为 1.2 、 3 和 $5 \times$ ULN。

《共识》参照 CP I 标准, 将血肌酐升高的轻、中、重度 AE 判断阈值分别设定为 1 、 1.3 和 $1.5 \times$ ULN。肌酐数值与肌肉量、高蛋白饮食等存在一定相关性^[22,23], 如果发现异常需考虑此类因素的影响, 可参考估算肾小球滤过率 (eGFR)。需要注意的是, 在 I 期临床试验健康受试者的年龄范围中, 在某些极端情况下, 正常范围内的肌酐通过 CKD-EPI 公式计算得出的 eGFR 可小于 $60 \text{ mL} \cdot \text{min}^{-1}$, 提示有临床意义的肾功能不全, 因此建议对肌酐的判断同时参考 eGFR。

尿酸是嘌呤的代谢产物, 受饮食影响较大, 中国高尿酸血症的发生率已达到约 14% 且有继续升高的趋势^[24]。《中国高尿酸血症相关疾病诊疗多学科专家共识 (2023 年版)》^[25] 提出, 无症状的高尿酸血症药物治疗起始时机为血尿酸 $>540 \mu\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$, 单纯的尿酸轻度升高, 一般没有临床症状, 通过饮食和运动控制可以恢复正常。《共识》中将血尿酸升高 AE 的轻度标准设定为 $>1.2 \times$ ULN, 无临床症状, 无需治疗; 中度标准设定为 $>1.2 \times$ ULN, 无临床症状, 需要药物治疗; 重度标准设定为有临床症状 (如痛风发作)。

甘油三酯 (TG) 及胆固醇 (TC) 水平受遗传和环境因素的双重影响, 且与种族、年龄、性别以及生活习惯 (如饮食、运动等) 有关, 个体差异大, 在不同饮食情况下, 个体变异度高。根据 2023 年《高甘油三酯血症临床管理多学科专家共识》^[26] 及《中国血脂管理指南》^[27], 中国人群中 TG 水平逐年升高, 成年人中 $1.7 \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1} \leq \text{TG} < 2.3 \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1}$ 者占比为 12% , $\text{TG} \geq 2.3 \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1}$ 的高甘油三酯血症者占比为 15% 。2018 年高胆固醇血症年龄标化患病率 8.2% ($\text{TC} \geq 6.2 \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1}$)。《共识》中 TG 升高、TC 升高 AE 的中、重度标准参照 CTCAE, 同时结合健康受试者的特点, 对轻度的判断阈值进行了适当调整, TG 升高、TC 升高的轻度标准分别调整为 $>1.5 \times$ ULN $\sim 3.42 \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1}$ 和 $>1.2 \times$ ULN $\sim 7.75 \text{ mmol} \cdot \text{L}^{-1}$ 。

单纯的凝血指标异常相对少见, 如果出现多项检查结果异常, 需要结合各项检测结果进行综合判断。若单纯的凝血指标异常, 则可考虑适当放宽判断阈值。**剂量递增终止标准** 首次人体临床试验的剂量递增是一个动态调整的过程, 设定剂量递增方案和停药

标准, 对于新药 FIH 试验至关重要。根据 EMA 指南^[2-5, 28] 建议, 原则上应对以下每项定义停药标准: (1) 试验终止; (2) 单个受试者停止给药; (3) 组内停止给药 (若剂量组内受试者分批入组); (4) 剂量递增停止。可为上述每一项制定单独的停药标准, 也可多个项下采用相同的停药标准, 例如, 剂量递增的停药标准可与组内停药标准或单个受试者停药标准相同。总体来说, 停止剂量递增规则可从个体和剂量组两个层面去制订。

1 个体层面 根据 CP I^[9, 11] 的建议, 在个体层面上发生 AE 达到一定程度, 通常为重度 /3 级, 即应停止剂量递增。另外, 应特别关注药物性肝损伤, ALT 或 AST 在临床试验中一过性升高较常见, 而进展为严重肝损伤或急性肝衰竭者较少见。当出现 ALT 或 AST 显著升高, 特别是伴总胆红素及凝血功能异常时, 继续用药将有可能发生肝衰竭甚至危及生命。通常, 对于基线肝功能检查正常或异常无临床意义的受试者, 如果出现下列四种情况之一, 视为潜在的肝损伤事件, 应考虑停用试验药物^[29]: (1) ALT 或 AST > 8 × ULN; (2) ALT 或 AST > 5 × ULN, 持续超过 2 周; (3) ALT 或 AST > 3 × ULN, 并且总胆红素 > 2 × ULN 或国际标准化比值 (INR) > 1.5; (4) ALT 或 AST > 3 × ULN, 并有疲劳、恶心、呕吐、右上腹痛或压痛、发热、皮疹或嗜酸性粒细胞增多 (>5%)。

2 剂量组层面 在剂量组层面, 停止剂量递增的决策需要考虑 AE 的类型、分级, 发生 AE 的受试者数量以及与药物的相关性。在规定的安全性观察期内, 若出现以下三种情况应考虑停止剂量递增: (1) 同一剂量组内 ≥ 1/2 比例的受试者发生与试验用药品相关的中度 /2 级及以上的不良事件; (2) 同一剂量组内 ≥ 1/3 比例的受试者发生与试验用药品相关的重度 /3 级及以上的不良事件; (3) 同一剂量组内出现 1 例与试验用药品相关的严重不良事件。另外, 同组中有 2 例及以上受试者出现相同的 AE, 应引起额外关注。

除了 AE 方面的考虑, 停止剂量递增的标准中通常还应考虑最大临床暴露量 (c_{max} 或 AUC), 通常是指组内单个受试者的最大临床暴露量而不是剂量组内所有受试者的平均暴露量, 应综合考虑非临床和临床的整体数据确定, 包括药效学、药动学、毒性研究结果和预期治疗剂量范围内的暴露。

讨论 本《共识》所述的 AE 分级标准, 适用于大部分在健康受试者中开展的 I 期临床试验。在实际操作中, 需要研究者根据不同受试人群、不同试验药物进行适应性调整, 同一试验中的判断标准需尽量保持统

一, 包括给药前后标准统一、不同剂量组标准统一、不同研究者标准统一。在老年受试者中开展的 I 期临床试验, 一些安全性指标需结合老年人的自身生理特点适当放宽^[30-32], 例如上文中提到的, 健康人心电图 PR 间期的正常值范围为 120~200 ms, PR 间期延长 / 房室传导阻滞 AE 轻度的判断阈值设定为 >210 ms, 而在老年人中, PR 间期可略延长, 一般不超过 220 ms^[12], 因此老年人的判断阈值可设置为 >220 ms。在目标适应证人群中开展的 I 期临床试验, 如糖尿病、高脂血症等, 研究者应根据研究方案入排标准规定, 结合目标人群的疾病特点, 对安全性指标的判断标准进行调整, 同时研究者需根据患者的临床症状或体征, 对安全性指标的异常进行综合判断。如研究方案中对 AE 分级标准有明确规定, 应以方案中要求为准。

试验开始前, 研究者需详细阅读研究者手册及研究方案, 充分了解试验药物的临床前及临床研究结果, 尤其是安全性信息, 评估临床试验中可能出现的安全性风险, 并结合试验药物的特点, 相应调整安全性指标的判断标准。例如对于抗心律失常药物的 I 期临床试验, 研究者对心电图指标的判断标准应更为严格, 以降低受试者的心脏安全性风险。在 I 期临床试验中, 需要考虑是否应将某些试验药物的药效反应记录为 AE, 如降糖药引起的血糖降低、降压药引起的血压降低等, 对于此类药效指标, 试验开始前研究者可以与申办者进行讨论, 适当放宽相应指标的 AE 判断标准, 同时结合受试者的临床症状或体征进行综合判断。

当 AE 的严重程度发生变化时, 根据不同申办者或数据管理部门的要求, AE 的记录方式通常有以下几种^[33]: (1) 从 AE 最开始到完全结束以最严重的级别来记录, 如 AE 从轻度 /1 级升至中度 /2 级, 则记录为一条中度 /2 级的 AE; (2) 按级别分段记录, 如 AE 从轻度 /1 级升至中度 /2 级, 则分别记录轻度 /1 级和中度 /2 级两条 AE, 轻度 /1 级 AE 的结束时间即为中度 /2 级 AE 的开始时间; 而 AE 从中度 /2 级降至轻度 /1 级时, 可分段记录或仅记录一条中度 /2 级的 AE; (3) 按母事件和子事件记录, 如头痛 AE 从轻度 /1 级升至中度 /2 级, 则母事件记录为从 AE 最开始到完全结束的中度 /2 级 AE, 子事件记录为轻度 /1 级和中度 /2 级两条 AE, 是对母事件的拆分。前两种记录方式最为常见, 同一试验中应使用同一种记录方式。

针对 I 期临床试验, 制定统一的 AE 分级标准, 是获得完整、准确的安全性数据的前提, 更是确保健康受试者安全的基础。在此基础上, 设计科学、合理的剂量递增终止标准, 客观地进行安全性评估, 对存

在较大安全性风险的新药试验及时暂停剂量递增, 对于新药 FIH 试验至关重要。本《共识》中所述的 AE 分级标准, 是作者参照 CTCAE、DAIDS、CP I 等标准, 结合中国健康受试者的特征及 I 期临床试验经验综合评估、讨论后制定的, 难免存在疏漏之处, 欢迎各位专家和同道反馈与指正。

编写专家组成员名单 (按姓氏拼音顺序) 曹国英 (复旦大学附属华山医院), 陈倩 (上海市徐汇区中心医院), 贾晶莹 (上海市徐汇区中心医院), 江波 (浙江大学医学院附属第二医院), 李刚 (上海药品审评核查中心), 李慧 (复旦大学附属中山医院), 李雪宁 (复旦大学附属中山医院), 罗婷 (浙江大学医学院附属第二医院), 钱泓洁 (上海市徐汇区中心医院), 徐红蓉 (复旦大学附属中山医院), 杨海静 (复旦大学附属华山医院), 余琛 (上海市徐汇区中心医院), 元唯安 (上海中医药大学附属曙光医院), 张菁 (复旦大学附属华山医院), 朱蕾蕾 (上海中医药大学附属曙光医院)

致谢 (按姓氏拼音顺序) 曹焯、丁琦晨、江帆、梁立宇、刘艳梅、刘昀、吴雪、邹扬 (上海市徐汇区中心医院)

[参考文献]

- [1] SUNTHARALINGAM G, PERRY MR, WARD S, *et al.* Cytokine storm in a phase I trial of the anti-CD28 monoclonal antibody TGN1412 [J]. *N Engl J Med*, 2006, 355 (10): 1018–1028.
- [2] European Medicines Agency. Guideline on strategies to identify and mitigate risks for first-in-human and early clinical trials with investigational medicinal products [EB/OL]. (2017–07–20) [2023–10–08]. https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/draft-guideline-strategies-identify-mitigate-risks-first-human-early-clinical-trials-investigational_en.pdf.
- [3] 吴宇佳. 识别和降低研究用新药在首次人体和早期临床试验中风险的策略指导原则 (一) [J]. *上海医药*, 2022, 43 (13): 63–65. WU YJ. Guideline on strategies to identify and mitigate risks for first-in-human and early clinical trials with investigational medicinal products (1) [J]. *Shanghai Med Pharm J*, 2022, 43 (13): 63–65.
- [4] 欧洲药品管理局人用医药产品委员会, 吴宇佳. 识别和降低研究用新药在首次人体和早期临床试验中风险的策略指导原则 (二) [J]. *上海医药*, 2022, 43 (15): 35–36. European Medicines Agency Committee for Medicinal Products for Human Use, WU YJ. Guideline on strategies to identify and mitigate risks for first-in-human and early clinical trials with investigational medicinal products (2) [J]. *Shanghai Med Pharm J*, 2022, 43 (15): 35–36.
- [5] 欧洲药品管理局人用医药产品委员会, 吴宇佳. 识别和降低研究用新药在首次人体和早期临床试验中风险的策略指导原则 (三) [J]. *上海医药*, 2022, 43 (17): 53–57. European Medicines Agency Committee for Medicinal Products for Human Use, WU YJ. Guideline on strategies to identify and mitigate risks for first-in-human and early clinical trials with investigational medicinal products (3) [J]. *Shanghai Med Pharm J*, 2022, 43 (17): 53–57.
- [6] CHEN C, LOU N, ZHENG X, *et al.* Trends of phase I clinical trials of new drugs in mainland China over the past 10 years (2011–2020) [J]. *Front Med*, 2021, 8 : 777698.
- [7] U.S. Department of Health and Human Services. Common terminology criteria for adverse events (CTCAE) v5.0 [EB/OL]. (2017–11–27) [2023–10–08]. https://ctep.cancer.gov/protocoldevelopment/electronic_applications/docs/ctcae_v5_quick_reference_5x7.pdf.
- [8] DAIDS. Division of AIDS (DAIDS) table for grading the severity of adult and pediatric adverse events (corrected version 2.1) [EB/OL]. (2017–07) [2023–10–08]. <https://rsc.niaid.nih.gov/sites/default/files/daidsgradingcorrectedv21.pdf>.
- [9] SIBILLE M, PATAT A, CAPLAIN H, *et al.* A safety grading scale to support dose escalation and define stopping rules for healthy subject first-entry-into-man studies: some points to consider from the French Club Phase I working group [J]. *Br J Clin Pharmacol*, 2010, 70 (5): 736–748.
- [10] 国家药品监督管理局, 中华人民共和国国家卫生健康委员会. 药物临床试验质量管理规范 [EB/OL]. (2020–04–23) [2023–10–08]. https://www.gov.cn/gongbao/content/2020/content_5525106.htm.
- [11] 杨光宇, 钱薇, 肖大伟. I 期临床试验健康受试者剂量递增停止规则——法国 I 期临床工作组意见介绍 [J]. *中国新药与临床杂志*, 2018, 37 (3): 143–147. YANG GY, QIAN W, XIAO DW. Dose escalation and stopping rules for healthy subjects in phase I clinical trials, an introduction of points from French Club Phase I working group [J]. *Chin J New Drugs Clin Rem*, 2018, 37 (3): 143–147.
- [12] 万学红, 卢雪峰. 诊断学 [M]. 9 版. 北京: 人民卫生出版社, 2018. WAN XH, LU XF. *Diagnostics* [M]. 9th ed. Beijing: People's Medical Publishing House, 2018.
- [13] GENEVA IL, CUZZO B, FAZILI T, *et al.* Normal body temperature: a systematic review [J]. *Open Forum Infect Dis*, 2019, 6 (4): ofz032.
- [14] 葛均波, 徐永健, 王辰. 内科学 [M]. 9 版. 北京: 人民卫生出版社, 2018. GE JB, XU YJ, WANG C. *Internal medicine* [M]. 9th ed. Beijing: People's Medical Publishing House, 2018.
- [15] International Council for Harmonisation of technical requirements for registration of pharmaceuticals for human use. The clinical evaluation of QT/QTc interval prolongation and proarrhythmic potential for nonantiarrhythmic drugs [EB/OL]. (2005–05–12) [2023–10–08]. https://database.ich.org/sites/default/files/E14_Guideline.pdf.
- [16] 国际人用药品注册技术协调会, 国家药品监督管理局药品

- 审评中心. E14. 非抗心律失常药物致 QT/QTc 间期延长及潜在致心律失常作用的临床评价 [EB/OL]. (2005-05-12) [2023-10-08]. <https://www.cde.org.cn/ichWeb/guideIch/downloadAtt/2/63cfcf364fef0aa4b852359d125cc2f>.
- [17] SIBILLE M, DEIGAT N, DURIEU I, *et al.* Laboratory data in healthy volunteers: reference values, reference changes, screening and laboratory adverse event limits in phase I clinical trials [J]. *Eur J Clin Pharmacol*, 1999, 55 (1): 13-19.
- [18] 张强, 单爱莲. 临床试验中异常值有无临床意义的若干思考 [J]. *中国临床药理学杂志*, 2017, 33 (17): 1615-1617. ZHANG Q, SHAN AL. Some opinion of dose the abnormal value have clinical significance in the clinical trial [J]. *Chin J Clin Pharmacol*, 2017, 33 (17): 1615-1617.
- [19] KING D, ARMSTRONG MJ. Overview of Gilbert's syndrome [J]. *Drug Ther Bull*, 2019, 57 (2): 27-31.
- [20] 曹文俊, 邵明希, 王朱健, 等. 54794 例患者血清总胆红素水平的分布特征研究 [J]. *检验医学与临床*, 2010, 7 (22): 2457-2458. CAO WJ, SHAO MX, WANG ZJ, *et al.* Study of serum TBIL concentration in the population of China [J]. *Lab Med Clin*, 2010, 7 (22): 2457-2458.
- [21] 吴群, 沈隽霏, 吴文浩, 等. 间接法建立总胆红素和直接胆红素参考区间的探讨 [J]. *检验医学*, 2020, 35 (8): 749-752. WU Q, SHEN JF, WU WH, *et al.* Establishment of reference intervals of total bilirubin and direct bilirubin by indirect method [J]. *Lab Med*, 2020, 35 (8): 749-752.
- [22] KASHANI K, ROSNER MH, OSTERMANN M. Creatinine: from physiology to clinical application [J]. *Eur J Intern Med*, 2020, 72: 9-14.
- [23] KASHANI K, ROSNER MH, OSTERMANN M. Corrigendum to 'Creatinine: from physiology to clinical application' [European Journal of Internal Medicine 72C (2020) 9-14] [J]. *Eur J Intern Med*, 2023, 116: 168-169.
- [24] ZHANG M, ZHU X, WU J, *et al.* Prevalence of hyperuricemia among Chinese adults: findings from two nationally representative cross-sectional surveys in 2015-16 and 2018-19 [J]. *Front Immunol*, 2022, 12: 791983.
- [25] 中国民族卫生协会重症代谢疾病分会高尿酸血症相关疾病诊疗多学科共识专家组. 中国高尿酸血症相关疾病诊疗多学科专家共识 (2023 年版) [J]. *中国实用内科杂志*, 2023, 43 (6): 461-480. Critical Metabolism Branch of China National Health Association, Multi-disciplinary Expert Group on Diagnosis and Treatment of Hyperuricemia and Related Diseases. China multi-disciplinary expert consensus on diagnosis and treatment of hyperuricemia and related diseases (2023 edition) [J]. *Chin J Pract Intern Med*, 2023, 43 (6): 461-480.
- [26] 高甘油三酯血症临床管理多学科专家共识工作组. 高甘油三酯血症临床管理多学科专家共识 [J]. *中国循环杂志*, 2023, 38 (6): 621-633. The Task Force for Multidisciplinary Expert Consensus on the Clinical Management of Hypertriglyceridemia. Multidisciplinary expert consensus on the clinical management of hypertriglyceridemia [J]. *Chin Circ J*, 2023, 38 (6): 621-633.
- [27] 中国血脂管理指南修订联合专家委员会. 中国血脂管理指南 (2023 年) [J]. *中国循环杂志*, 2023, 38 (3): 237-271. Joint Committee on the Chinese Guidelines for Lipid Management. Chinese guidelines for lipid management (2023) [J]. *Chin Circ J*, 2023, 38 (3): 237-271.
- [28] 戴学栋, 王庆利, 孙涛. 新药人体早期临床试验风险识别和风险控制策略的一般考虑 [J]. *中国新药杂志*, 2020, 29 (18): 2060-2065. DAI XD, WANG QL, SUN T. The general considerations about strategies to identify and mitigate risks for early clinical trials of investigational new drugs [J]. *Chin J New Drugs*, 2020, 29 (18): 2060-2065.
- [29] 国家药品监督管理局药品审评中心. 临床试验中的药物性肝损伤识别、处理及评价指导原则 [EB/OL]. (2023-07-07) [2023-10-08]. <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/c52487dae83ed5d20fe282d76c74e02d>.
- [30] de BRUYNE M. The electrocardiogram in the elderly: diagnostic and prognostic studies [D]. Erasmus MC: Erasmus University Rotterdam, 1997.
- [31] O'SULLIVAN C, DUGGAN J, ATKINS N, *et al.* Twenty-four-hour ambulatory blood pressure in community-dwelling elderly men and women, aged 60-102 years [J]. *J Hypertens*, 2003, 21 (9): 1641-1647.
- [32] 竺琼, 韩鹏飞. 上海市某社区 65 岁以上老年人健康体检结果分析 [J]. *中国全科医学*, 2012, 15 (21): 2448-2449. ZHU Q, HAN PF. Results of physical examination of over-65-year-old elderly in a community of Shanghai [J]. *Chin Gen Pract*, 2012, 15 (21): 2448-2449.
- [33] 广东省药学会. 药物临床试验安全评价·广东共识 (2020 年版) [J]. *今日药学*, 2020, 30 (11): 731-740. Guangdong Pharmaceutical Association. Consensus of expert on safety evaluation of drug clinical trial in Guangdong (version 2020) [J]. *Pharm Today*, 2020, 30 (11): 731-740.