# 人乳头瘤病毒疫苗临床试验技术指导原则 (修订版征求意见稿)

国家药品监督管理局药品审评中心

2025年11月

## 目 录

一、概述	1
二、适用范围	2
三、总体考虑	2
(一) 适应症	2
(二)组织病理学终点	3
(三)研发策略	4
1.型别选择	4
2.疫苗迭代	4
3.目标人群	5
四、临床试验设计和评价	6
(一)探索性临床试验	6
(二)确证性临床试验	8
1.试验设计	8
2.保护效力评价	11
3.免疫原性评价	14
4.安全性考虑	15
(三)免疫原性桥接试验	15
1.不同年龄人群间的免疫原性桥接	16
2.不同特征人群间的免疫原性桥接	16
五、上市后研究	16
参考文献	18
附录 缩略语	20

#### 一、概述

1

人乳头瘤病毒 (HPV) 属于乳头瘤病毒科,为嗜上皮组 2 织的无包膜双链环状 DNA 病毒,主要通过性接触或密切接 3 触传播。根据致癌潜力分为高危型和低危型。高危型持续感 4 染(PI)可引起子宫颈、肛门、外阴、阴道及头颈等部位的 5 癌前病变或癌症,包括 HPV16/18/31/33/35/39/45/51/52/56/58 6 /59/68; 低危型主要引起肛门-生殖器疣和复发性乳头瘤等良 7 性病变, 主要包括 HPV6/11/42/43/44 等。HPV 自然感染一般 8 局限于粘膜上皮层,绝大多数为无症状的一过性感染,通常 9 不会引起强烈的免疫反应。少数 HPV 持续感染组织学表现 10 可能经历从低级别鳞状上皮内病变(LSIL,包括持续感染和 11 轻度子宫颈上皮内瘤变[CIN1])、高级别鳞状上皮内病变(H 12 SIL,包括中度子宫颈上皮内瘤变[CIN2]和重度子宫颈上皮内 13 瘤变[CIN3])到癌症。 14 HPV 感染所致疾病负担重,严重威胁人类健康。研究发 15 现 HPV 与全球约 4.5%的癌症新发病例相关,其中子宫颈癌 16 所占比例最高。约100%的子宫颈癌、88%的肛门癌、65%~70% 17 的阴道癌、50%的阴茎癌、40%以上的外阴癌等均与高危型 18 HPV 持续感染有关。通常子宫颈 LSIL 需随诊观察, HSIL 和 19 原位腺癌(AIS)需进行消融性治疗或切除性治疗,如发展至 20 子宫颈癌则需制定手术、放疗或化疗的个性化综合治疗方案。 21 外阴、阴道、肛门等部位的癌前病变及癌症治疗原则大体上 22

- 23 与子宫颈类似。此外,HPV 所致生殖器疣在人群中的发生率 24 约 1%。
- 25 接种疫苗是预防 HPV 感染所致疾病最为经济、有效的
- 26 手段。为指导药品注册申请人(简称申请人)规范研发 HPV
- 27 疫苗,加快相关产品的上市,特制定本指导原则。

#### 28 二、适用范围

- 29 HPV 主要衣壳蛋白 L1 的五聚体结构具有明显的抗原性
- 30 且是免疫细胞清除 HPV 的主要靶点,以其作为靶抗原刺激
- 31 机体产生特异性体液免疫反应的预防用病毒样颗粒(VLP)
- 32 疫苗已经取得了成功。本指导原则适用于拟在中国上市注册、
- 33 以 HPV 主要衣壳蛋白 L1 组装为 VLP 的预防用疫苗; 其他
- 34 类型的预防用 HPV 疫苗(如以次要衣壳蛋白 L2 为靶点的预
- 35 防用疫苗、嵌合 VLP 疫苗等)根据具体情况也可参考。本指
- 36 导原则不适用于治疗性 HPV 疫苗。随着科学认识的不断深
- 37 入,以及相关研究数据的积累,本指导原则的内容将不断完
- 38 善和适时更新。

#### 39 三、总体考虑

- 40 (一) 适应症
- 41 子宫颈癌在 HPV 感染相关的新发癌症病例中占比最高
- 42 (>80%), 肛门癌、外阴癌、阴道癌等占比较低, 一般情况
- 43 下覆盖高危型别的 HPV 疫苗适应症首选子宫颈癌。覆盖低
- 44 危型别的 HPV 疫苗可选择生殖器疣适应症。根据适应症的

- 45 不同,研发策略存在差异。
- 46 鉴于子宫颈癌在 HPV 相关癌症中的重要性,本指导原
- 47 则主要阐述在女性人群中以子宫颈癌为适应症的临床试验
- 48 考虑,女性人群其他适应症可参考执行。
- 49 男性人群通常以生殖器疣、肛门癌等为适应症,试验设
- 50 计及评价标准可参考女性人群。由于导致生殖器疣、肛门癌
- 51 的 HPV 型别、致病机制等存在差异,原则上应分别考虑。目
- 52 前已上市 HPV 疫苗一般在男-男性行为或免疫缺陷等高危人
- 53 群中评估疫苗针对肛门癌的有效性;在所有受试人群中评估
- 54 疫苗针对外生殖器病变(包括生殖器疣、阴茎/会阴/肛周上皮
- 55 内瘤变〔PIN1、PIN2、PIN3〕等)的有效性。
- 56 (二)组织病理学终点
- 57 从 HPV 感染进展为子宫颈癌通常需要 10~20 年。CIN2、
- 58 CIN3 和 AIS 分别是子宫颈鳞状细胞癌和腺癌的癌前病变,
- 59 也是子宫颈癌筛查时的治疗指征,可作为 HPV 疫苗预防子
- 60 官颈癌的替代终点。与之类似,高级别外阴上皮内瘤变(VIN2、
- 61 VIN3)、高级别阴道上皮内瘤变(VaIN2、VaIN3)可作为预
- 62 防外阴癌和阴道癌的替代终点; 肛门上皮内瘤变(AIN1、
- 63 AIN2、AIN3)可作为预防肛门癌的替代终点。
- 64 综上, HPV 疫苗保护效力试验一般使用以下病理学终点
- 65 或复合终点结合病毒检测和分析来评估有效性: 生殖器疣;
- 66 CIN2、CIN3、AIS或子宫颈癌; VIN2、VIN3或外阴癌; VaIN2、

- 67 VaIN3 或阴道癌; AIN1、AIN2、AIN3 或肛门癌; PIN1、PIN2、
- 68 PIN3.
- 69 (三)研发策略
- 70 1.型别选择
- 71 HPV 感染型别的分布在不同地区、不同人群以及不同级
- 72 别的子宫颈病变中有所差别。全球范围内子宫颈癌患者中常
- 73 见的 HPV 感染型别为 16/18/45/33/58/31/52 等。病变严重程
- 74 度高的患者中 HPV16/18 的比例显著高。研究发现约 70%的
- 75 子宫颈癌与 HPV16/18 有关 (其中约 60%由 HPV16 导致,约
- 76 10%由 HPV18 导致)。我国子宫颈癌患者中常见的 HPV 感染
- 77 型别为 16/18/52/58/33/31 等。与全球数据相比,除 HPV16/18
- 78 外,HPV52/58 在我国子宫颈癌中起着比较重要的作用。
- 79 与子宫颈癌类似,在 HPV 阳性的肛门癌、外阴癌、阴道
- 80 癌、阴茎癌、头颈部癌中 HPV16/18 所占比例约为 64%~87%。
- 81 此外,90%的生殖器疣由 HPV 6/11 引起。
- 82 申请人应根据我国 HPV 型别分布的流行病学、致癌潜
- 83 力等特征以及临床需求,合理选择疫苗覆盖型别。鼓励优先
- 84 考虑覆盖我国子宫颈癌、肛门癌等患者中常见的 HPV 高危
- 85 型别。研发更高价次疫苗时应确保不影响主要型别(如
- 86 HPV16/18型)在HPV感染所致疾病中的有效性。
- 87 2.疫苗迭代
- 88 本指导原则所指第一代疫苗是申请人首次研发的 HPV

- 89 疫苗,原则上获得以组织病理学为终点的保护效力数据。迭
- 90 代疫苗是指申请人基于上一代疫苗研发,除改变 HPV 型别
- 91 覆盖范围和适当调整抗原剂量外,抗原设计、生产设备/设施、
- 92 制剂处方、生产工艺、工艺过程控制、质量标准、质量研究
- 93 等应与上一代疫苗原则上相同或高度相似。
- 94 如存在多次迭代的情况,上一代疫苗是指与迭代疫苗价
- 95 次、型别、制剂处方等最为接近的疫苗。
- 96 针对 HPV 迭代疫苗研发是否可以简化临床试验,需结
- 97 合药学、非临床和早期临床试验等数据以及上一代疫苗数据
- 98 的支持程度,具体问题具体分析。
- 99 3.目标人群
- 100 HPV 感染主要通过性接触传播, 其感染率高低与人群年
- 101 龄和性行为习惯密切相关。目标人群的选择应依据我国人群
- 102 HPV 感染的流行病学特征来确定。
- 性活跃女性子宫颈部位 HPV 感染率最高,故已上市 HPV
- 104 疫苗一般以16或18岁以上的女性作为保护效力研究的主要
- 105 人群(起始年龄与不同社会文化环境下首次性行为年龄、法
- 106 律法规、伦理因素等有关)。一般情况下,随着年龄增长子宫
- 107 颈 HPV 感染率明显下降。考虑到我国女性 HPV 感染的流行
- 108 病学特征,如申请人拟将大龄女性纳入疫苗免疫的目标人群,
- 109 则建议保护效力试验样本量估算时应充分考虑该人群,以获
- 110 得针对其的保护效力直接证据。未开始性生活的女性接种

- HPV 疫苗将获得最佳的预防效果。因此,世界卫生组织 (WHO)将性行为活跃之前的 9~14 岁女性作为接种 HPV 疫 苗的主要接种对象。
- 114 针对 HPV 感染所致其他疾病,也应依据其流行病学特 115 征确定疫苗免疫的目标人群,并选择相应的临床试验受试人 116 群。

#### 四、临床试验设计和评价

#### (一)探索性临床试验

117

118

首次临床试验应涵盖目标人群各年龄层,原则上应按照 加年人、未成年人的顺序逐步开展,并在获得成年人的初步 研究数据后再启动未成年受试者入组。一般情况下,早期临 定 床试验无需对受试者进行组织病理学、细胞学、HPV核酸和 血清学状态等筛查,但需排除妊娠期女性或研究期间有妊娠 计划的女性及哺乳期妇女,建议选择灵敏度更高的妊娠检测 方法和试剂。

I期临床试验重点考察安全性。试验疫苗可选择安慰剂 或阴性对照,如引进新的佐剂或佐剂系统,必要时可增设佐 剂或佐剂系统对照。迭代疫苗也可增设上一代疫苗作为对照, 以探索新增型别是否显著增加其安全性风险。早期临床试验 应采取合理措施保证受试者安全,如由低到高剂量的顺序开 展;控制受试者入组速度;人群、剂量组间根据试验疫苗的 创新程度设立充足的安全性观察期等。

早期临床试验征集性不良事件和实验室检测指标应根 133 据试验疫苗自身特性、受试人群特点、非临床研究结果提示 134 的安全性风险以及同类产品临床试验或上市后监测到的安 135 全性风险信息确定。实验室检测通常在每剂接种后早期(第 136 3 或 4 天) 开始,如出现异常,应加大检测频率并延长随访 137 时间直至恢复正常。系统安全性观察应至少覆盖至全程免后 138 1 个月,必要时(如引进新的佐剂或佐剂系统)应延长系统 139 性观察时间并确保足够的监测频次。长期安全性观察应至少 140 覆盖至全程免后6个月。建议自早期临床试验开始监测新发 141 自身免疫性疾病等相关安全性风险信号,并收集临床试验期 142 间发生的妊娠事件及其结局。对新生儿的随访主要关注新生 143 儿出生缺陷或先天畸形, 随访时间应根据具体情况合理设置, 144 具有创新性质的 HPV 疫苗建议至少随访至出生后 12 个月。 145 Ⅱ期临床试验应结合非临床研究结果、研发平台数据, 146 既往同类产品研发和使用经验,以及试验疫苗 I 期临床试验 147 结果, 合理确定免疫剂量、免疫程序(剂次、间隔)、抗原配 148 比等探索研究。在采用价次、型别、抗原含量和制剂处方等 149 最为相近的已上市疫苗对照的基础上, 也可考虑与申请人自 150 行研发的上一代疫苗(如适用)进行免疫原性比较(鼓励开 151 展免疫原性非劣效比较),以遴选合适的免疫剂量和程序及 152 抗原配比。值得注意的是,增加型别覆盖范围追求边际效益 153 的前提是确保 HPV16/18 等重要抗原型别的有效性, 因此高 154

- 155 价次 HPV 疫苗应尤其重视抗原配比研究。
- 156 免疫剂量、程序的探索主要在成年人群中进行(必要时 157 也可在未成年人中开展),建议尽早关注免疫原性评价指标 158 的选择,并建立、验证评估抗体水平的分析方法。
- 59 参照既往疫苗的研发经验,建议关注不同目标人群间由 160 于生理状态不同而造成的免疫应答差异;推荐以末次免后 14 161 天和/或 28 天的抗体水平作为免疫原性终点,并自早期临床 162 试验开始考虑免疫持久性探索。
- 163 (二)确证性临床试验
- 1.试验设计
- 1.1 第一代疫苗
- 第一代疫苗应开展随机、双盲、安慰剂对照设计的确证 167 性保护效力试验。基于伦理考虑,安慰剂组受试者在研究结 168 束后应补种 HPV 疫苗。同时,研究者应确保所有受试者定期 169 进行相关筛查,以便及时发现异常和进行医疗干预,保护受 170 试者权益。
- 171 确证性保护效力试验一般在性行为活跃的女性中开展, 考虑到不同年龄人群流行病学及免疫应答能力的不同,建议 173 受试者按年龄分层均衡入组。为真实反映 HPV 疫苗预期使 174 用情况,一般不把组织病理学、细胞学、HPV 核酸和血清学 175 状态列为入选/排除标准,但如果受试者正处于或既往感染试 176 验疫苗所含 HPV 型别,则不被计入该型别的有效性评估中。

- 177 因此,确证性临床试验入选/排除标准对既往子宫颈 HPV 检
- 178 测史、细胞学检查史、组织活检史,以及 HPV 相关子宫颈、
- 179 阴道、外生殖器或肛门病变、癌症史的要求较早期临床试验
- 180 更为严格, 且所有受试者均需采集基线样本进行 HPV 核酸
- 181 检测、基因分型及血清抗体检测用于后续有效性评估的人群
- 182 划分,必要时可能还需进行基线组织病理及细胞学检查。
- 现阶段第一代疫苗应以 CIN2、CIN3、AIS 或子宫颈癌等
- 184 组织病理学改变为主要研究终点进行设计和实施。一般采用
- 185 事件驱动设计,以试验疫苗所含 HPV 型别相关(来自与病理
- 186 切片相同组织块的相邻切片的核酸分型)的 CIN2、CIN3、
- 187 AIS 或子宫颈癌等组织病理学改变病例为主要研究终点, 当
- 188 收集到预计的主要终点病例数时进行保护效力分析。因此,
- 189 保护效力试验的样本量主要由不同 HPV 型别或型别组合相
- 190 关主要研究终点的发生率、试验现场既往暴露或感染情况、
- 191 疫苗预期保护效力水平等决定,同时还应兼顾安全性评价需
- 192 求。
- 193 受试者随机接种试验疫苗或安慰剂后,应按制定的随访
- 194 计划,开展妇科筛查、子宫颈细胞学检查、HPV 核酸检测,
- 195 必要时行阴道镜检查及子宫颈的组织活检、病理诊断。
- 196 临床试验方案需详细规定不同样本采集、处理和检测的
- 197 标准操作程序,建议设立中心实验室统一制备切片和检测
- 198 HPV 分型,并设立独立的病理学专家组阅片,以确保其标准

199 化和一致性。病理学专家组按事先制定的工作章程对组织切 200 片进行判读,专家组的合意诊断作为研究的最终诊断。研究 201 期间,病理学专家组应对受试者的疫苗接种情况、组织样本 202 的 HPV 分型、子宫颈搔刮术及其他样本的分型结果保持盲 203 态。考虑到 HPV 混合感染等因素导致的终点病例诊断的复 204 杂性,建议必要时增设终点判定委员会。

#### 1.2 迭代疫苗

205

206 迭代疫苗以自行研发的上一代疫苗作为对照时,可不设 207 置安慰剂组。迭代疫苗与上一代疫苗的共有型别可基于免疫 208 原性比较进行有效性评价;新增型别可视为采用了安慰剂对 209 照,试验设计类型基本同第一代疫苗。

考虑到疫苗新增型别所致子宫颈癌等疾病的发病率可能更低,以及PI是导致组织病理学改变,继而诱发肿瘤这一致病机制的重要一环,因此,若上一代疫苗采用公认的组织病理学终点完成保护效力试验,经评估上一代疫苗的保护效力符合上市要求,则可考虑接受迭代疫苗以上一代疫苗组织病理学主要终点相应部位的12个月PI(PI12)申报上市。

考虑到 HPV 感染具有自限性,不同型别 PI12 对 CIN2、 CIN3、AIS 或子宫颈癌等组织病理学终点的预测作用尚未完 全明确,故以 PI12 申报上市后,应继续随访以获得针对 CIN2、 CIN3、AIS 或子宫颈癌等组织病理学终点的保护效力数据, 并及时提交最终完整的研究报告以充分证实其有效性和安

- 221 全性。为保证试验的完整性和可靠性,建议成立数据监查委
- 222 员会(DMC)审阅临床试验过程中收集的有效性和安全性数
- 223 据,并确保在继续随访过程中的盲态维持。
- 224 采取上述研发策略时,临床试验方案需严格制定 PI12 的
- 225 定义,包括但不限于采样时间间隔、样本来源、检测方法、
- 226 是否存在访问缺失等可能影响试验质量的关键要素。一般情
- 227 况下, PI12 定义为在相隔 6(±1) 个月采集的子宫颈等上一
- 228 代疫苗组织病理学主要终点相应部位的拭子、活检组织中,
- 229 连续 3 次及以上经聚合酶链式反应(PCR)发现同一 HPV 型
- 230 别核酸阳性。
- 232 别对新增型别可能的交叉保护。举例来说,如上一代疫苗含
- 233 HPV 16/18, 相较于未接种者, 其对 HPV 31/33/45/52/58 感染
- 234 和相关疾病的交叉保护可能高达 30%。
- 235 2.保护效力评价
- 236 现阶段 HPV 疫苗的有效性评价采取部分型别组合评价,
- 237 免疫原性、持续感染与组织病理学改变相结合的模式。通常
- 238 情况下, HPV 疫苗基于不同型别/型别组合分别定义的符合
- 239 方案有效性(PPE)人群进行主要有效性分析。PPE人群一般
- 240 是指基线相关型别 HPV 核酸阴性且血清学阴性、按照程序
- 241 完成全程接种、开始收集主要终点病例前相关 HPV 型别核
- 242 酸阴性、没有严重的方案偏离的人群。除基于 PPE 人群的保

- 243 护效力外,还需关注无论入组时或既往是否暴露于试验疫苗 244 所含 HPV 型别人群的保护效力,以及首剂接种至完成全程
- 245 接种期间发生的 HPV 感染或组织病理学改变。
- 246 除针对试验疫苗型别相关 CIN2、CIN3、AIS 或子宫颈癌
- 247 等组织病理学改变的保护效力外,建议同时探索针对任何型
- 248 别、任何组织病理学改变程度的保护效力;同步监测相关型
- 249 别的病毒学持续感染指标和免疫原性指标; 收集突破病例,
- 250 分析组织病理学终点和病毒学/免疫原性指标的相关性。
- 251 2.1 第一代疫苗
- 参照已上市 HPV 疫苗以及 HPV 不同型别的流行病学数
- 253 据, 一般划分为型别组合 HPV6/11、HPV16/18、HPV
- 254 31/33/45/52/58 和其他型别(无法涵盖的其他情形,需具体问
- 255 题具体分析),有效性评价标准如下:
- 256 **生殖器疣:** 试验疫苗针对 HPV6/11 相关生殖器疣的保护
- 257 效力 95% 置信区间 (CI) 下限 > 25%。
- 258 **子宫颈癌:** 试验疫苗针对 HPV16/18 相关 CIN2、CIN3、
- 259 AIS 或子宫颈癌复合终点的保护效力 95% CI 下限 > 30%; 针
- 260 对 HPV 31/33/45/52/58 相关 CIN2 、CIN3、AIS 或子宫颈癌
- 261 复合终点的保护效力 95% CI 下限 > 25%。 更高价次的 HPV
- 262 疫苗需在此基础上进一步提供其他型别的额外获益(例如其
- 263 他型别相关 CIN2、CIN3、AIS 或子宫颈癌复合终点的保护效
- 264 力 95% CI 下限 > 0% )。鼓励申请人在获得早期临床试验结果

- 265 后、开展确证性临床试验前,就试验疫苗其他型别额外获益 266 相关试验设计、获益/风险评估等问题与药品审评机构进行沟
- 267 通交流。
- 268 由于外阴癌、阴道癌、肛门癌等发病率更低,评价时难
- 269 以进一步划分型别组合。若已获得针对子宫颈癌的保护效力,
- 270 针对上述适应症可以试验疫苗针对所有疫苗型别相关的
- 271 VIN2、VIN3 或外阴癌; VaIN2、VaIN3 或阴道癌; AIN1、
- 272 AIN2、AIN3或肛门癌复合终点的保护效力 95% CI 下限 > 0%
- 273 为评价标准。
- 274 现实生活中,受试者可能会同时确诊为不同程度/类型的
- 275 组织病理学改变、同时感染两种及以上 HPV 型别或感染某
- 276 种 HPV 型别后再感染其他型别。对于复合终点来说,不管病
- 277 例满足其中一条还是多条标准最多计数一次。但是人为地将
- 278 研究终点划分为不同型别组合时可能会导致归因困难,因此
- 279 建议进行敏感性分析:一是不同型别组合分别计数一次,如
- 280 某确诊为 CIN2 的病例核酸分型发现同时感染 HPV 16/31/33,
- 281 在分析针对所有型别的保护效力时该病例只计数一次,但在
- 282 分析 HPV16/18、HPV31/33/45/52/58 相关复合终点病例时分
- 283 别计数一次;二是混合感染病例不纳入任何型别组合的敏感
- 284 性分析(即敏感性分析排除所有混合感染病例)。
- 285 2.2 迭代疫苗
- 286 在上一代疫苗充分证实保护效力的前提下, 迭代疫苗与

上一代疫苗的共有型别可基于在血清中可测量的中和抗体 免疫原性比较来进行有效性评价(详见本章节 3.免疫原性评 289 价)。共有型别达到免疫原性非劣效后,可桥接其在上一代疫 290 苗中获批的适应症,但仍建议针对共有型别所致的 PI12 或 291 CIN2、CIN3、AIS 或子宫颈癌等组织病理学改变进行监测和 292 描述性分析,以防新增型别对共有型别的保护效力有所干扰。

对于新增型别,阳性对照可视同安慰剂。同第一代疫苗 有效性评价方式,新增型别的评价也采取部分型别组合模式。 例如,若含 HPV31/33/45/52/58 型别组合,其 PI12 95% CI下 限应 > 25%。出现混合感染时,针对不同型别组合 PI12 的分 57 析方法可参考第一代疫苗相关章节。

以 PI12 申报上市时,说明书【作用与用途】将注明共有 299 型别在上一代疫苗中获批的适应症,并提示已获得新增型别 300 持续感染的临床试验数据,相关 CIN2、CIN3、AIS 或子宫颈 301 癌等组织病理学终点保护效力尚在研究中。原则上,上市后 302 继续随访获得的针对 CIN2、CIN3、AIS 或子宫颈癌等组织病 303 理学终点的保护效力数据应满足参照第一代疫苗进行型别 304 划分的保护效力评价标准。

### 3.免疫原性评价

305

306 建议设置免疫原性亚组,定期采集血样评估免疫原性 307 (包括免疫持久性),并进行免疫-保护相关性探索。免疫原 308 性检测方法需进行验证。现阶段常用的血清抗体检测方法主 要包括假病毒中和抗体检测法(PBNA法)、竞争性免疫试验 以及 HPV 型特异性 VLP-IgG 结合试验,其中最能反映血清 抗体中和活性的方法是 PBNA 法。如果竞争性免疫试验或 HPV 型特异性 VLP-IgG 结合试验与 PBNA 间的相关性经过 验证,也可考虑采用竞争性免疫试验或 HPV 型特异性 VLP-IgG 结合试验进行免疫持久性评估。

迭代疫苗与上一代疫苗共有型别的免疫原性主要分析 315 应当基于免前抗体阴性者。参照既往疫苗的研发经验,HPV 316 疫苗接种后阳转率极高,难以观察到组间差异,因此建议以 317 GMT/GMC 作为主要终点指标, 抗体阳转率作为关键次要终 318 点指标。免疫原性非劣效界值通常为试验疫苗与对照疫苗组 319 间抗体 GMT/GMC 比值的 95%CI 下限 > 0.67, 特殊情况下也 320 可接受以 0.5 为界值。试验疫苗与对照疫苗组间抗体阳转率 321 差值的 95%CI 下限 > -5%。 322

## 323 4.安全性考虑

327

324 除疫苗临床试验中的一般性安全性考虑外,当前 HPV 疫 325 苗主要用于女性人群,建议入组时关注妊娠筛查和临床试验 326 期间妊娠事件的随访。

#### (三)免疫原性桥接试验

328 除迭代疫苗与上一代疫苗的共用型别可采用免疫原性 329 指标作为主要研究终点外,对于伦理或其他因素无法开展保 330 护效力试验的人群也可以通过免疫原性桥接确证性临床试

- 331 验研究人群的保护效力,用以支持上市批准。
- 332 1.不同年龄人群间的免疫原性桥接
- 333 出于伦理考虑,尚未开始性生活的女性无法开展保护效 334 力试验,该人群可基于免疫原性桥接进行有效性评价。
- 申请人应结合保护效力研究人群的年龄划分,参考 335 WHO 和/或我国卫生健康主管部门等权威机构发布的指导意 336 见, 合理确定桥接试验中女性的年龄段。对照组应选择具有 337 保护效力数据且年龄接近的人群。如前所述,建议以 338 GMT/GMC 作为主要终点指标, 抗体阳转率作为关键次要终 339 点指标。免疫原性桥接非劣效标准为试验组与对照组抗体 340 GMT/GMC 比值的 95%CI 下限 > 0.67, 且阳转率差值的 341 95%CI下限>-5%。 342
- 343 2.不同特征人群间的免疫原性桥接
- HPV相关生殖器疣、肛门疾病等在男性和女性中的相似 345 性,支持不同性别间的免疫原性桥接。举例来说,HPV疫苗 346 预防肛门相关疾病的保护效力试验一般选择男-男性行为或 347 免疫缺陷等高危人群。在男性人群中确证保护效力后,女性 348 可通过免疫原性研究桥接预防肛门相关疾病的适应症,评价 349 标准可参考"不同年龄人群间的免疫原性桥接"。

### 五、上市后研究

350

351 HPV 疫苗上市后应继续开展保护效果及免疫持久性研 352 究。保护持久性主要关注组织病理学改变等疾病终点,免疫

- 持久性可通过在试验疫苗组设立免疫原性亚组获得,同时应 353 进一步探索组织病理学终点和病毒学/免疫原性指标间的相 354 关性。 355
- 受试者的随访应至少持续至全程免后 72 个月, 鼓励更 356 长期的有效性和安全性观察,例如10年及以上。尤其是未成 357 年人群接种 HPV 疫苗的时间距离子宫颈病变高发年龄的时 358 间间隔更长, 更应持续进行免疫持久性观察, 以确定是否需 359 要加强免疫,何时需要加强免疫。 360
- 上市后安全性监测和药物警戒计划相关考虑基本同其 361 他疫苗,但建议长期安全性随访重点关注疫苗接种对妊娠结 362 局、新发急性和慢性疾病(尤其是新发自身免疫性疾病)的 363 影响。此外,建议尽早开展免疫功能缺陷(如艾滋病患者)、 364

#### 参考文献

- 1. Zhao FH, Adam KL, Hu SY, et al. Prevalence of human papillomavirus and cervical intraepithelial neoplasia in China: a pooled analysis of 17 population-based studies[J]. Int J Cancer, 2012,131(12): 2929-2938.
- 2.WHO. HPV vaccines: WHO position paper (2022 update) [J]. Wkly Epidemiol Rec, 2022, 97 (50):645–672.
- 3.WHO. Recommendations to assure the quality, safety and efficacy of recombinant human papillomavirus virus-like particle vaccines, Annex 4, TRS, No. 999.
- 4.Bruni L, Albero G, Serrano B, et al. Human papillomavirus and related diseases in the world[R]. Barcelona: ICO/IARC Information Centre on HPV and Cancer, 2019.
- 5.子宫颈癌等人乳头瘤病毒相关疾病免疫预防专家共识 [J].中华流行病学杂志,2025,46(7):1107-1141.
- 6.男性人乳头瘤病毒相关疾病预防策略专家共识[J].中华流行病学杂志,2025,46(9):1519-1530.
- 7.预防性人乳头瘤病毒疫苗中国临床应用指南 [J].中国 妇产科临床杂志,2025, (02):176-187.
- 8.国家药品监督管理局.《疫苗临床试验技术指导原则》 [EB/OL]. 2024 年 12 月.
  - 9.国家食品药品监督管理局.《预防用疫苗临床可比性研

究技术指导原则》[EB/OL].2019.

## 附录 缩略语

缩略语	英文全称	中文全称
HPV	human papillomaviruses	人乳头瘤病毒
PI	persistent infection	持续感染
PI12	12-month persistent infection	12 个月持续感染
LSIL	low-grade squamous intraepithelial lesion	低级别鳞状上皮内病变
HSIL	high-grade squamous intraepithelial lesion	高级别鳞状上皮内病变
CIN	cervical intraepithelial neoplasia	子官颈上皮内瘤变
AIS	adenocarcinoma insitu	原位腺癌
VLP	virus-like particles	病毒样颗粒
VIN	vulvar intraepithelial neoplasia	外阴上皮内瘤变
VaIN	vaginal intraepithelial neoplasia	阴道上皮内瘤变
AIN	anal intraepithelial neoplasia	肛门上皮内瘤变
PIN	penile/perineal/perianal intraepithelial neoplasia	阴茎/会阴/肛周上皮内瘤变
WHO	World Health Organization	世界卫生组织
DMC	Data Monitoring Committee	数据监查委员会
PCR	polymerase chain reaction	聚合酶链式反应
PPE	per-protocol efficacy	符合方案有效性人群
CI	Confidence interval	置信区间
PBNA	pseudovirus neutralizing antibodies	假病毒中和抗体