



平成 28 年度

公 募 要 領

糖鎖利用による革新的創薬技術開発事業

平成 28 年 3 月

戦略推進部 医薬品研究課

国立研究開発法人 日本医療研究開発機構

目次

I. はじめに	5
1. 事業概要	5
2. 事業の構成	9
(1) 事業実施体制	9
(2) 代表機関と分担機関の役割	9
II. 応募に関する諸条件等	10
1. 本事業の応募資格者	10
2. 応募に当たっての留意事項	11
(1) 委託研究開発費の管理及び経理について	11
(2) 研究費の不正使用及び不正受給への対応について	11
(3) 研究活動の不正行為への対応について	13
(4) 府省共通研究開発管理システム（e-Rad）について	16
(5) 研究資金の不合理な重複及び過度の集中の排除について	16
(6) 研究機関における管理監査体制・不正行為等への対応について	17
(7) 知財マネジメントについて	18
III. 公募・評価の実施方法	20
1. 採択予定課題数	20
2. 実施予定額	21
3. 研究開発提案書等の作成及び提出	21
(1) 様式の入手方法	21
(2) 研究開発提案書等の受付期間	21
(3) 研究開発提案書等の提出	21
(4) スケジュール等	24
(5) 公募説明会について	24
4. 研究開発提案書等の評価の実施方法	25
(1) 評価方法	25
(2) 事前評価における評価項目	26
IV. 研究開発提案書等の作成と注意	27
1. 研究開発提案書等に含まれる情報の取扱い	27
(1) 情報の利用目的	27
(2) 必要な情報公開・情報提供等	27
2. 研究開発提案書の様式及び作成上の注意	27
(1) 研究開発提案書の様式	27
(2) 研究開発提案書の作成	27
(3) 研究開発提案書作成上の注意	28

V. 委託研究開発契約の締結等	29
1. 委託研究開発契約の締結	29
(1) 契約条件等	29
(2) 契約締結の準備について	29
(3) 契約に関する事務処理	29
(4) 委託研究開発費の額の確定等について	30
2. 委託研究開発費の範囲及び額の確定等	31
(1) 委託研究開発費の範囲	31
(2) 委託研究開発費の計上	31
(3) 委託研究開発費の支払い	31
3. 研究機関の責務等について	32
(1) 法令の遵守	32
(2) 研究倫理教育プログラムの履修・修了	32
(3) 委託研究開発費の管理責任	32
(4) 体制整備に関する対応	32
(5) 不正防止に関する措置	32
4. 本研究開発課題の研究活動に参画する研究者の責務等について	33
(1) 委託研究開発費の公正且つ適正な執行について	33
(2) 応募における手続等	33
(3) 研究倫理教育プログラムの履修・修了	33
5. 研究倫理プログラムの履修について	33
6. 採択後契約締結までの留意点	33
VI. 間接経費の取扱いについて	34
1. 対象機関	34
2. 間接経費の額	34
VII. 採択課題の管理と評価	35
1. 課題管理	35
2. 評価	35
VIII. 研究成果の取扱い	37
1. 「委託研究開発成果報告書」及び「総括研究報告書」の提出	37
2. 研究開発成果の帰属	37
3. 研究開発成果のオープンアクセスの確保	37
IX. 取得物品の取扱い	38
1. 所有権	38
2. 研究終了後の設備備品等の取扱い	38
3. 放射性廃棄物等の処分	38
X. その他	39

1. 国民との双方向コミュニケーション活動について	39
2. 健康危険情報について	39
3. 政府研究開発データベース入力のための情報.....	39
4. リサーチツール特許の使用の円滑化について.....	40
5. 間接経費に係る領収書の保管について	40
6. 委託研究開発費の繰越について	40
7. 知的財産推進計画に係る対応について	40
8. 各種データベースへの協力について	41
（1） バイオサイエンスデータベースセンターへの協力	41
（2） その他	42
9. 創薬支援ネットワーク及び創薬支援戦略部による支援について	42
10. AMED 担当課室等による知財戦略立案の支援等について	42
XI. 照会先.....	43
XII. 研究開発提案書記載例	44

1. はじめに

本公募要領に含まれる研究開発課題は、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（以下、「AMED」という。）が実施している次世代治療・診断実現のための創薬基盤技術開発事業のうち、新規に公募される研究開発課題です。

1. 事業概要

● 研究事業の背景

病気の原因や進行の異なる患者に適切な治療を行う個別化医療では、その原因分子のみに作用する分子標的薬が中心的な役割を果たしています。そのため近年の医薬品開発においては、抗体医薬をはじめとする分子標的薬の開発が活発に進められ、めざましい成果を上げています。分子標的薬の開発においては創薬の標的となる分子が極めて重要ですが、新規な標的分子の発見は年を追うごとに困難になりつつあります。その結果、一つの創薬標的を巡って複数の抗体医薬の開発が競合する状況を招いています。このような創薬標的の枯渇は、我が国の医薬品産業の直面する最も重大な課題の一つであり、新たな技術開発にもとづく創薬標的の拡充が望まれています。

● 研究事業の方向性

これまでの標的分子の探索においては、ゲノム科学が支援しやすいタンパク質に焦点が当てられてきました。しかし、生体のタンパク質の50%以上は糖鎖を持つ糖タンパク質と言われており、その糖鎖は多様性に富んでいるとともに、生体の状態や疾患に応じて、鋭敏に反映して変化することが知られています。そのため糖鎖は、予てより創薬標的としての可能性が指摘されていましたが、技術的なハードルが高いことからその可能性は十分に評価されるに至ってきませんでした。また、我が国はこれまでの糖鎖研究事業の成果として、レクチンアレイ技術や質量分析技術、糖タンパク質合成技術、糖鎖関連データベース、糖鎖遺伝子ノックアウトマウス技術など、世界レベルの基礎研究技術を開発してきたものの、これらの技術は創薬技術として統合されてこなかったため、これまでの創薬開発には十分に活用されてきませんでした。そこで本事業では国内の糖鎖に関する基礎研究技術を、創薬標的探索という方向に束ねて支援することにより、国際的にも競争力のある基盤技術を確立し、新たな創薬標的の探索手段の拡充を目指します。

● 研究事業全体の目標と成果

（1）アウトプット目標

従来技術では困難であった、生体試料中に存在する微量の糖タンパク質や糖脂質の糖鎖変化を組織標本等より検出し、それらの詳細な糖鎖構造解析を迅速に行なう技術、特定の位置に特定の糖鎖が付加した糖タンパク質等の合成技術及び糖鎖変化を認識する捕捉分子を取得する方法を確立します。より具体的には、病理組織等の極微量のサンプルから疾患に伴う糖鎖変化を見出し、その変化を有する糖タンパク質等をリスト化する技術を開発します。次いで、リストから創薬標的になりうる糖タンパク質等（糖鎖標的）を選び出し、それらについて糖鎖の付加位置やその構造、不均一に付加した糖鎖構造の付加割合などを詳細に解析し、そ

の構造情報をわかりやすく表示する技術を開発します。さらに、糖鎖標的に対する抗体作成や抗体スクリーニングに必要な糖ペプチド、糖タンパク質等を一群のセットとして製造し、糖鎖標的を認識する抗体等、捕捉分子を作成します。それらを用いて、免疫染色等により糖鎖標的と病態との関係を検討し、創薬標的としての可能性や意義を評価します。

（２）研究開発の内容

上記アウトプット目標を達成するため、本事業では、以下の５つの中核技術（〔１〕～〔５〕）を研究開発項目と定め、それを有機的に統合した革新的な創薬技術基盤の開発を行います。一連の研究成果や技術開発が、製薬会社等での創薬標的探索で活用されるよう、広くニーズを確認しつつ、一体となって事業を推進します。

研究開発項目〔１〕 極微量の糖鎖標的を検出、検証するための技術開発

- ①病理組織等から極微量の病変細胞を単離し、固有の糖鎖変化を検出するために必要な技術並びに分析装置を開発します。
- ②糖鎖標的の候補分子を試料中から特異的に濃縮、調製する技術を開発します。

〔最終目標（平成 32 年度末）〕

- ・これまで困難であった組織標本等での極微量（※１）の糖鎖変化を網羅的に検出、検証するための自動前処理装置や自動分析装置、超高感度化装置を開発します。
※１：レーザー・マイクロダイセクション等で回収する 100 細胞分程度のサンプル量
- ・見いだされた糖鎖標的の候補分子を試料中から特異的に濃縮、調製する技術を開発し、研究開発項目〔２〕で行う精密構造解析に必要なサンプル量を広範かつ安定に提供する技術を確認します。
- ・上記技術等により、5 疾患以上の病理組織から、疾患に関連する糖鎖変化を示す糖鎖標的、25 分子以上をリスト化し、それぞれ精密構造解析に必要なサンプル量を調製します。

〔中間目標（平成 30 年度末）〕

- ・組織標本等での極微量の糖鎖変化を検出、検証をするための自動前処理装置や自動分析装置、超高感度化装置のプロトタイプ機を開発します。
- ・上記装置等を用いて、2 疾患以上について組織標本を材料に、レーザー・マイクロダイセクション等で回収した 100 細胞分程度の領域を用いて疾患に関連した糖鎖変化を検討し、疾患に関連した糖鎖変化を補足できる性能を有するかを確認するとともに改良点を検討します。
- ・上記検討で見いだされた糖鎖標的について、糖鎖標的をエンリッチする技術を開発し、以下の研究開発項目〔２〕の検討に用いる糖鎖標的を 10 分子程度供給します。

研究開発項目〔２〕 糖鎖標的を精密に構造解析するための技術開発

- ①微量のサンプルで糖鎖標的を精密に構造解析し、糖鎖構造、糖付加部位、及びその不均一性等を迅速かつ精密に決定する技術を開発します。
- ②得られた構造解析情報を解析し、その結果を利用しやすいように表示するソフトウェアを開発します。

〔最終目標（平成 32 年度末）〕

- ・微量のサンプルで糖タンパク質等の構造プロファイル（糖鎖構造、糖付加部位、及びその不均一性等）を迅速かつ精密に解析する技術を開発します。
- ・得られた構造解析情報を解析し、その結果を利用しやすいように表示するソフトウェアを開発します。
- ・上記技術等により、研究開発項目[1]で得られた糖鎖標的 25 分子以上について構造プロファイルを明らかにします。

[中間目標（平成 30 年度末）]

- ・微量のサンプルで糖鎖標的の構造プロファイル（糖鎖構造、糖付加部位、及びその不均一性等）を迅速かつ精密に解析するための基本技術を開発します。
- ・上記技術を用いて、研究開発項目[1]で取得された糖鎖標的 10 分子程度について精密構造解析を行い、技術の有用性を確認するとともに改良点を検討します。

研究開発項目[3] 糖鎖標的を製造するための技術開発

- ①糖鎖標的に対する抗体作成や抗体スクリーニングに必要なさまざまな糖ペプチドや糖タンパク質類を供給可能とするため、目的とする糖ペプチドや糖タンパク質類を安定的に製造できる合成技術を開発します。
- ②①を実現するために必要な約 40 種類のヒト糖転移酵素を、大腸菌や酵母を用いて安価に生産・供給可能な技術を開発します。

[最終目標（平成 32 年度末）]

- ・糖アミノ酸（天然物からは調製困難な糖鎖構造を有するものを中心に）を、安価に合成する技術確立します。
- ・長鎖糖ペプチド等の合成に必要な、異性体が出来にくく分離精製が簡便な合成法を確立し、自動反応装置等の技術を開発します。
- ・特定の糖鎖構造の製造や合成の効率化に必要な約 40 種類のヒト糖転移酵素を大腸菌や酵母を用いて安価に生産・供給できる技術を開発します。
- ・上記技術等により、目的の糖鎖標的を酵素-化学的に精密合成する技術確立し、研究開発項目[2]で精密構造が明らかにされた糖鎖標的のうち 25 分子以上について、抗体作成や抗体スクリーニングに必要な糖ペプチドや糖タンパク質類を精密に合成します。

[中間目標（平成 30 年度末）]

- ・糖アミノ酸（天然物からは調製困難な糖鎖構造を有するものを中心に）を合成する基本技術確立します。
- ・反応収率を向上させた長鎖糖ペプチド合成の基本技術を開発し、自動反応装置等のプロトタイプ機を開発します。
- ・約 40 種類のヒト糖転移酵素の半数程度について、大腸菌や酵母により安価に生産できる技術確立します。
- ・上記技術等により、目的の糖鎖標的を酵素-化学的に精密合成する技術確立し、研究開発項目[2]で精密構造が明らかにされた糖鎖標的 25 分子程度について、抗体作成や抗体スクリーニングに必要な糖ペプチドや糖タンパク質類の精密合成を検討し、技術の有用性を確認するとともに改

良点を検討します。

研究開発項目[4] 糖鎖標的に対する捕捉分子作成のための技術開発

- ①糖鎖標的について、従来技術だけでは取得の困難な糖鎖を含む分子構造を認識する抗体を効率よく取得する技術、あるいは、抗体以外の糖鎖標的捕捉分子を設計、製造する技術を開発します。
- ②①の抗体もしくは糖鎖標的捕捉分子を活用し、糖鎖標的の創薬意義を解明するのに役立つ評価技術を開発します。

[最終目標（平成 32 年度末）]

- ・糖鎖標的を認識する抗体を効率よく取得するため、新たな免疫法とハイスループットスクリーニング技術を組み合わせた抗体取得法を確立します。あるいは、抗体以外の糖鎖標的捕捉分子を設計し、製造する技術を確立します。
- ・研究開発項目[3]で合成した、抗体取得のための糖ペプチドや糖タンパク質類を用いて取得した糖鎖標的認識抗体、もしくはその他の糖鎖標的捕捉分子を用い、病理組織を免疫染色等で再解析するなどにより、病態と糖鎖変化との関係を解析する手法を確立します。

[中間目標（平成 30 年度末）]

- ・研究開発項目[3]で合成した抗体取得に必要な糖ペプチドや糖タンパク質等を用いて糖鎖標的認識抗体の取得、あるいは抗体以外の糖鎖標的捕捉分子の設計、製造を行う。新規抗体取得法あるいは糖鎖捕捉分子作成法について、技術の有用性を確認すると共に改良点を検討します。

研究開発項目[5] 発見された糖鎖標的の創薬意義の解明

研究項目[1]や[2]で見いだした有望な糖鎖標的については、生体における役割や機能、疾患との関係など創薬意義を明らかにするため、適切な体制を整えた上で追加の検討を行います。

①発見された糖鎖標的について、抗体、合成糖鎖などの捕捉分子を活用して、疾患との相関関係を検証します。

②また、抗体、合成糖鎖などの捕捉分子を用いることによって、病態に至る分子機序を修飾することが可能か、検証します。

このような評価を通じて、発見された糖鎖標的の創薬意義の解明を行います。

[最終目標（平成 32 年度末）]

- ・研究項目[1]や[2]で見いだした有用性が検証された創薬標的については、製薬企業等への技術移転を行います。

[中間目標（平成 30 年度末）]

- ・研究項目[1]や[2]で見いだした有望な糖鎖標的について、生体における役割や疾患との関係を評価するために必要な技術の有用性を確認すると共に改良点を検討します。

(3) アウトカム目標

本事業の成果により、事業終了時、製薬会社等が糖鎖を標的とする創薬研究開発に2件以上着手してい

ることを目標とします。また開発された各要素技術の開発成果等は、創薬に資する糖タンパク質受託製造・受託解析、創薬支援等に使用され、糖鎖を利用した創薬開発の底上げに貢献していることを目指します。

- 事業規模

平成 28 年度、委託事業、一般勘定 800,000 千円（間接経費含む）。

- 事業期間

平成 28 年度～平成 32 年度（5 年間）

2. 事業の構成

（１） 事業実施体制

医療分野研究開発推進計画に基づき、競争的資金の効率的な活用を図り、優れた成果を生み出していくための円滑な実施を図るため、プログラムスーパーバイザー（以下、「PS」という。）及びプログラムオフィサー（以下、「PO」という。）等を研究事業内に配置します。

PS 及び PO 等は、本事業全体の進捗状況を把握し、事業の円滑な推進のため、必要な指導・助言等を行います。また、研究機関及び研究者は、PS 及び PO 等に協力する義務を負います。PS 及び PO 等による指導、助言等を踏まえ、必要に応じ計画の見直し、変更、中止、各課題の実施体制の変更等を求めることがあります。

各研究開発課題については、「課題評価委員会」による中間評価が実施されます。中間評価の結果により、必要に応じ計画の見直し、変更、中止、各課題の実施体制の変更等を求めることがあります。さらに、事業最終年度に事後評価を行います。

（２） 代表機関と分担機関の役割

本事業において、「代表機関」及び必要に応じて「分担機関」が研究開発課題を実施します。

（a）「代表機関」とは研究開発代表者が所属し、AMED と直接委託研究開発契約を締結する研究機関をいいます。

（b）「分担機関」とは研究開発分担者が所属し、AMED と直接委託研究開発契約又は、再委託研究開発契約を締結する「代表機関」以外の研究機関をいいます。

II. 応募に関する諸条件等

1. 本事業の応募資格者

本事業の応募資格者は、以下（１）～（５）の要件を満たす国内の研究機関等に属し、応募に係る研究開発課題について、研究開発実施計画の策定や成果の取りまとめ等の責任を担う能力を有する研究者（「研究開発代表者」）とします。

（１）以下の（ａ）から（ｇ）までに掲げる国内の研究機関等に所属している「研究開発代表者」とします。

（ａ）国の施設等機関^{※1}（「研究開発代表者」が教育職、研究職、医療職^{※2}、福祉職^{※2}、指定職^{※2}又は任期付研究員である場合に限る。）

（ｂ）地方公共団体の附属試験研究機関等

（ｃ）学校教育法に基づく大学及び同附属試験研究機関等

（ｄ）民間企業の研究開発部門、研究所等

（ｅ）研究を主な事業目的としている特例民法法人並びに一般社団法人、一般財団法人、公益社団法人及び公益財団法人（以下、「特例民法法人等」という。）

（ｆ）研究を主な事業目的とする独立行政法人通則法(平成 11 年法律第 103 号)第 2 条に規定する独立行政法人

（ｇ）その他 AMED 理事長が適当と認めるもの

※1 内閣府及び国家行政組織法第 3 条第 2 項に規定される行政機関に置かれる試験研究機関、検査検定機関、文教研修施設、医療更生施設、矯正収容施設及び作業施設をいいます。

※2 病院又は研究を行う機関に所属する者に限ります。

（２）課題が採択された場合に、課題の遂行に際し、機関の施設及び設備が使用できること。

（３）課題が採択された場合に、契約手続き等の事務を行うことができること。

（４）課題が採択された場合に、本事業実施により発生する知的財産権（特許、著作権等を含む。）に対して、責任ある対処を行うことができる機関であること。

（５）本事業終了後も、引き続き研究開発を推進し、他の研究機関及び研究者の支援を行うことができる機関であること。

また、委託研究開発契約の履行能力を確認するため、審査時に、「代表機関」及び「分担機関」の営む主な事業内容、資産及び負債等財務に関する資料等の提出を求めることがあります。

2. 応募に当たっての留意事項

(1) 委託研究開発費の管理及び経理について

(a) 機関との委託研究開発契約について

委託研究開発契約については、研究開発代表者の所属する研究機関の長と AMED 理事長との間で締結します。ただし、国の施設等機関等※に所属する研究開発代表者については、研究開発代表者、研究開発代表者の所属する施設等機関等の長及び AMED 理事長との間で委託研究開発契約を締結し、委託研究開発費に係る管理業務については機関に委託いたします。

※ 「国の施設等機関等」とは、「国の施設等機関」及び公設試験研究機関を総称したものをいいます。

(b) 所属研究機関に対する研究費の管理体制に関する調査への協力について

研究機関における公的研究費の適正な管理の充実に図るために、文部科学省及び厚生労働省では「研究機関における公的研究費の管理・監査のガイドライン（実施基準）」を策定しています。AMED においても上記ガイドラインを準用することとし、「研究開発代表者」及び経費の配分を受ける「分担機関」が担当する業務を管理する研究開発分担者並びに所属機関におきましては、AMED の求めに応じて研究費の管理体制に関する調査にご協力いただきます。

(2) 研究費の不正使用及び不正受給への対応について

(a) 不正使用・不正受給の定義

1) 「不正使用」とは、本事業に提案された研究内容と、他の競争的資金制度等を活用して実施している研究内容が異なる場合においても、当該研究者又は研究グループ（以下、「研究者等」という。）による、故意又は重大な過失による、AMED からの研究資金の他の用途への使用又は AMED からの研究資金の交付の決定の内容やこれに付した条件に違反した使用（研究開発計画その他に記載した目的又は用途、法令・規則・通知・ガイドライン等、AMED との間の契約等及び AMED の応募要件に違反した AMED の研究資金の使用を含むがこれらに限られない。）をいいます。

2) 「不正受給」とは、「研究者等」が、偽りその他不正の手段により AMED から研究資金を受給することをいいます。

(b) 研究費の不正使用・不正受給があった場合の措置

本事業において、研究費の不正使用・不正受給があった場合、「公的研究費の不正な使用等の対応に関する指針」（平成 20 年 12 月 3 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）及び AMED の「研究活動における不正行為等への対応に関する規則」に基づき、研究機関及び研究者に対して、次のような措置を行います。

1) 委託研究開発契約の解除等の措置

AMED は、不正使用・不正受給が認められた研究開発課題について、研究機関に対し、研究開発の中止、委託研究開発費の全部又は一部の返還を求めます。また、次年度以降の委託研究開発契約について

も締結しないことがあります。

2) 応募及び参加の制限等の措置

本事業において不正使用・不正受給を行った研究者及びそれに関与又は責任を負うと認定された「研究者等」に対し、不正の程度に応じて下記の表のとおり、AMED の事業への応募及び参加の制限措置等をとります。

※研究費等の執行停止等を行った日以降で、その日の属する年度及び翌年度以降 1 年以上 10 年以内の間で不正使用及び不正受給の内容を勘案して相当と認められる期間

研究費等の使用の内容等	相当と認められる期間
1 研究費等の不正使用の程度が、社会への影響が小さく、且つ行為の悪質性も低いと判断されるもの	1 年
2 研究費等の不正使用の程度が、社会への影響が大きく、且つ行為の悪質性も高いと判断されるもの	5 年
3 1 及び 2 以外で、社会への影響及び行為の悪質性を勘案して判断されるもの	2～4 年
4 1 から 3 にかかわらず、個人の経済的利益を得るために使用した場合	10 年
5 偽りその他不正の手段により研究活動の対象課題として採択された場合	5 年
6 研究費等の不正使用に直接関与していないが、善管注意義務に違反して使用を行ったと判断される場合	1～2 年

(注) 以下の場合、応募申請の制限を科さず、嚴重注意を通知します。

- ・ 1～4において、社会への影響が小さく、行為の悪質性も低いと判断され、且つ不正使用額が少額な場合
- ・ 6において、社会への影響が小さく、行為の悪質性も低いと判断された研究者に対して、善管注意義務を怠った場合

また、本事業において、不正使用・不正受給が認定され、応募及び参加制限措置が講じられた場合、関係府省及び関係府省所管の独立行政法人が配分する競争的資金制度等の担当に情報提供することにより、関係府省の研究資金制度において、同様に、応募及び参加が制限される場合があります。

3) 他の研究資金制度で応募及び参加の制限が行われた研究者に対する措置

本事業以外の国又は独立行政法人等が所掌する、原資の全部又は一部が国費である研究資金制度において、研究活動における不正使用・不正受給により応募及び参加の制限が行われた研究者については、その期間中、本事業への応募及び参加資格を制限します。研究開発提案課題採択後に、当該研究者の本事業への応募又は参加が明らかとなった場合は、当該研究開発課題の採択を取り消すこと等があります。また、委託研究開発契約締結後に、当該研究者の事業への応募又は参加が明らかとなった場合は、当該契約を解除すること等があります。

4) 不正事案の公表

本事業において、上記 1) 及び 2) の措置を実施するときは、本事業の財源に応じて対象となるガイ

ドラインに従い、当該措置の内容等を公表することがあります。

「公的研究費の不正な使用等の対応に関する指針」

(平成 20 年 12 月 3 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正)

http://www.meti.go.jp/policy/economy/gijutsu_kakushin/innovation_policy/pdf/150115shishin-fuseishiyou.pdf

AMED の「研究活動における不正行為等への対応に関する規則」

(平成 27 年 4 月 1 日 平成 27 年規則第 26 号)

http://www.amed.go.jp/content/files/jp/kenkyukousei/amed_kenkyufuseikisoku.pdf

(3) 研究活動の不正行為への対応について

(a) 不正行為の定義

「不正行為」とは、研究者等により研究活動において行われた、故意又は研究者としてわきまえるべき基本的な注意義務を著しく怠ったことによる、投稿論文等発表された研究成果の中に示されたデータや調査結果等（以下、「論文等」という。）の捏造、改ざん及び盗用をいい、それぞれの用語の定義は、次に定めるところによります。

(ア) 捏造

存在しないデータ、研究結果等を作成すること。

(イ) 改ざん

研究資料・機器・過程を変更する操作を行い、データ、研究活動によって得られた結果等を真正でないものに加工すること。

(ウ) 盗用

他の研究者等のアイディア、分析・解析方法、データ、研究結果、論文又は用語を、当該研究者の了解又は適切な表示なく流用すること。

(b) 研究費の不正使用・不正受給があった場合の措置

本事業において、研究活動における不正行為（捏造、改ざん、盗用）があった場合、「研究活動の不正行為への対応に関する指針」（平成 19 年 12 月 26 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）及び AMED の「研究活動における不正行為等への対応に関する規則」に基づき、次のような措置を行います。

(ア) 契約の解除等の措置

AMED は、不正行為が認められた研究開発課題について、研究機関に対し、研究開発の中止、委託研究開発費の全部又は一部の返還を求めます。また、次年度以降の委託研究開発契約についても締結しないことがあります。

(イ) 応募及び参加の制限等の措置

本事業において、不正行為を行った研究者及びそれに関与及び責任を負うと認定された研究者等に対し、不正の程度に応じて下記の表のとおり、AMED の事業への応募及び参加の制限措置等を行います。

※認定された日以降で、その日の属する年度及び翌年度以降 1 年以上 10 年以内の間で不正行為への関与による区分を勘案して相当と認められる期間

不正行為への関与による区分			不正行為の程度	相当と認められる期間
不正行為に関与した者	1 研究の当初から不正行為を行うことを意図していた場合等、特に悪質な者			10年
	2 不正行為があった研究に係る論文等の著者	当該論文等の責任を負う著者（監修責任者、代表執筆者又はこれらのものと同等の責任を負うものと認定されたもの）	当該分野の研究の進展への影響や社会的影響が大きく、又は行為の悪質性が高いと判断されるもの	5～7年
			当該分野の研究の進展への影響や社会的影響が小さく、又は行為の悪質性が低いと判断されるもの	3～5年
		上記以外の著者		2～3年
	3 1及び2を除く不正行為に関与した者			2～3年
不正行為に関与していないものの、不正行為のあった研究に係る論文等の責任を負う著者（監修責任者、代表執筆者又はこれらの者と同等の責任を負うと認定された者）			当該分野の研究の進展への影響や社会的影響が大きく、又は行為の悪質性が高いと判断されるもの	2～3年
			当該分野の研究の進展への影響や社会的影響が小さく、又は行為の悪質性が低いと判断されるもの	1～2年

また、本事業において、不正行為が認定され、応募及び参加制限措置が講じられた場合、関係府省及び関係府省所管の独立行政法人が配分する競争的資金制度等の担当に情報提供することにより、関係府省の研究資金制度において、同様に、応募及び参加が制限される場合があります。

（ウ）他の研究資金制度で応募及び参加の制限が行われた研究者に対する措置

本事業以外の国又は独立行政法人等が所掌する、原資の全部又は一部が国費である研究資金制度において、研究活動の不正行為により応募及び参加の制限が行われた研究者については、その期間中、本事業への応募及び参加資格を制限します。研究開発課題採択後に、当該研究者の本事業への応募又は参加が明らかとなった場合は、当該研究開発課題の採択を取り消すこと等があります。また、委託研究開発契約締結後に、当該研究者の事業への応募又は参加が明らかとなった場合は、当該契約を解除すること等があります。

（エ）不正事案の公表

本事業において、上記 1）及び 2）の措置を実施するときは、本事業の財源に応じて対象となるガイドラインに従い、当該措置の内容等を公表することがあります。

※（参照）ガイドライン等

「研究活動の不正行為への対応に関する指針」（平成 19 年 12 月 26 日 経済産業省 平成 27 年 1 月 15 日最終改正）

http://www.meti.go.jp/policy/economy/gijutsu_kakushin/innovation_policy/pdf/150115shishin-kenkyufusei.pdf

AMED の「研究活動における不正行為等への対応に関する規則」

http://www.amed.go.jp/content/files/jp/kenkyukousei/amed_kenkyufuseikisoku.pdf

（c）利益相反（Conflict of Interest : COI）の管理について

研究の公正性、信頼性を確保するため、AMED の定める利益相反管理規則に基づき、研究機関において研究者の利益相反状態を管理するとともに、その報告を行っていただく予定です。詳細については、平成 27 年度中に、AMED のホームページ等で公表致します。

（d）研究開発計画策定に当たっての研究倫理に関する留意点について

法律、各府省が定める以下の省令・倫理指針等を遵守してください。これらの法律・省令・指針等の遵守状況について調査を行うことがありますので、予めご了解ください。また、これらの法令等に違反して委託研究開発を実施した場合は、委託研究開発契約を解除し、委託研究開発費の返還等を求めることがあります。

○ヒトに関するクローン技術等の規制に関する法律（平成 12 年法律第 146 号）

○感染症の予防及び感染症の患者に対する医療に関する法律（平成 18 年法律第 106 号）

○遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物多様性の確保に関する法律（平成 15 年法律第 97 号）

○再生医療等の安全性の確保等に関する法律（平成 25 年法律第 85 号）

○特定胚の取扱いに関する指針（平成 13 年文部科学省告示第 173 号）

○ヒト ES 細胞の樹立に関する指針（平成 26 年文部科学省・厚生労働省告示第 2 号）

○ヒト ES 細胞の分配及び使用に関する指針（平成 26 年文部科学省告示第 174 号）

○ヒト iPS 細胞又はヒト組織幹細胞からの生殖細胞の作成を行う研究に関する指針」（平成 22 年文部科学省告示 88 号）

○ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針（平成 25 年文部科学省・厚生労働省・経済産業省告示第 1 号）

○医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成 9 年厚生省令第 28 号）

○医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 36 号）

○再生医療等製品の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成 26 年厚生労働省第 89 号）

○医薬品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令（平成 9 年厚生労働省令第 21 号）

○医療機器の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令（平成 17 年厚生労働省令第 37 号）

○再生医療等製品の安全性に関する非臨床試験の実施の基準に関する省令（平成 26 年厚生労働省令第 88 号）

○手術等で摘出されたヒト組織を用いた研究開発の在り方について（平成 10 年厚生科学審議会答申）

○人を対象とする医学系研究に関する倫理指針（平成 26 年度文部科学省・厚生労働省告示第 3 号）

○遺伝子治療臨床研究に関する指針（平成 16 年文部科学省・厚生労働省告示第 2 号）

○ヒト受精胚の作成を行う生殖補助医療研究に関する倫理指針（平成 22 年文部科学省・厚生労働省告示第 2 号）

○研究機関等における動物実験等の実施に関する基本指針（平成 18 年文部科学省告示第 71 号）、厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針（平成 18 年 6 月 1 日付厚生労働省大臣官房厚生科学課長通知）又は農林水産省の所管する研究機関等における動物実験等の実施に関する基本指針（平成 18 年 6 月 1 日付農林水産省農林水産技術会議事務局長通知）

（e）臨床研究登録制度への登録について

介入研究を実施する場合には「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」等に基づき、当該臨床研究を開始するまでに以下の三つのうちいずれかの臨床研究登録システムに登録を行ってください。また、「委託研究開発成果報告書」等の提出時に、登録の有無を記載した報告書（様式自由）の添付が必要です。なお、登録された内容が、実施している研究の内容と齟齬がないか調査を行うことがありますのであらかじめご了解ください。

○大学病院医療情報ネットワーク（UMIN）「臨床試験登録システム」

<http://www.umin.ac.jp/ctr/index-j.htm>

○（財）日本医薬情報センター（JAPIC）「臨床試験情報」

http://www.clinicaltrials.jp/user/cte_main.jsp

○日本医師会治験促進センター「臨床試験登録システム」

<https://dbcentre3.jmacct.med.or.jp/jmacctr/>

（4） 府省共通研究開発管理システム（e-Rad）について

委託研究開発費においては、競争的資金制度を中心として研究開発管理に係る一連のプロセスをオンライン化した府省共通研究開発管理システム（以下、「e-Rad」という。）を用いて応募を受け付けます。

委託研究開発費の応募に当たっては、各公募研究事業の概要等の記載内容をよく確認した上で、提案する研究開発の実施によりどのような成果を示せるかを十分検討の上、研究開発提案書に記載してください。詳細は、III. 3. 節をご参照ください。

（5） 研究資金の不合理な重複及び過度の集中の排除について

（a）不合理な重複に対する措置

研究者が、同一の研究者による同一の研究課題（研究開発資金等が配分される研究の名称及びその内容をいう。）に対して、国又は独立行政法人等の複数の競争的資金が不必要に重ねて配分される状態であって次のいずれかに該当する場合、本事業において審査対象からの除外、採択の決定の取消し、又は経費の削減（以下、「採択の決定の取消し等」という。）を行うことがあります。

- ・ 実質的に同一（相当程度重なる場合を含む。以下同じ）の研究課題について、複数の競争的資金に対して同時に応募があり、重複して採択された場合
- ・ 既に採択され、配分済の競争的資金と実質的に同一の研究課題について、重ねて応募があった場合
- ・ 複数の研究課題の間で、研究費の用途について重複がある場合

- ・ その他これに準ずる場合

なお、本事業への応募段階において、他の競争的資金制度等への応募を制限するものではありませんが、他の競争的資金制度等に採択された場合には速やかに AMED の本事業担当に報告してください。この報告に漏れがあった場合、本事業において、採択の決定の取消し等を行う可能性があります。

(b) 過度の集中に対する措置

本事業に提案された研究内容と、他の競争的資金制度等を活用して実施している研究内容が異なる場合においても、「研究者等」に当該年度に配分される研究費全体が効果的・効率的に使用できる限度を超え、その研究期間内で使い切れない程の状態であって、次のいずれかに該当する場合には、本事業において、採択の決定の取消し等を行うことがあります。

- ・ 研究者等の能力や研究方法等に照らして、過大な研究費が配分されている場合
- ・ 当該研究開発課題に配分されるエフォート（研究者の全仕事時間※に対する当該研究の実施に必要とする時間の配分割合（％））に比べ過大な委託研究開発費が配分されている場合
- ・ 不必要に高額な研究設備の購入等を行う場合
- ・ その他これらに準ずる場合

このため、本事業への応募書類の提出後に、他の競争的資金制度等に応募し採択された場合等、記載内容に変更が生じた場合は、速やかに AMED の本事業担当に報告してください。この報告に漏れがあった場合、本事業において、採択の決定の取消し等を行う可能性があります。

※ 総合科学技術・イノベーション会議におけるエフォートの定義「研究者の年間の全仕事時間を 100 %とした場合、そのうち当該研究の実施に必要となる時間の配分率（％）」に基づきます。なお、研究者の全仕事時間とは、研究活動の時間のみを指すのではなく、教育・医療活動や管理業務等を含めた実質的な全仕事時間を指します。

(c) 不合理な重複・過度の集中排除のための、応募内容に関する情報提供

不合理な重複・過度の集中を排除するために、必要な範囲内で、応募（又は採択課題・事業）内容の一部に関する情報を、府省共通研究開発管理システム（e-Rad）等を通じて、他機関の競争的資金制度等の担当に情報提供する場合があります。また、他の競争的資金制度等におけるこれらの確認を行うため求められた際に、同様に情報提供を行う場合があります。

(d) 他機関における競争的資金等の応募受入状況

「研究開発提案書」に、他機関の競争的資金等の受入状況（制度名、研究課題名、実施期間、予算額、エフォート等）を記載していただく場合があります。記載内容について、事実と異なる記載をした場合は、研究開発課題の不採択、採択取消し又は減額配分とすることがあります。

(6) 研究機関における管理監査体制・不正行為等への対応について

研究機関は、本事業の実施にあたり、その原資が公的資金であることを確認するとともに、関係する国の法令等を遵守し、事業を適正且つ効率的に実施するよう努めなければなりません。特に、研究開発活動の不正行為、不正使用又は不正受給を防止する措置を講じることが求められます。

具体的には、「研究活動の不正行為への対応に関する指針」（平成 19 年 12 月 26 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）及び「公的研究費の不正な使用等の対応に関する指針」（平成 20 年 12 月 3 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）に基づき、研究機関の責任において体制を整備した上で、委託研究開発費の適正な執行に努めるとともに、コンプライアンス教育も含めた不正行為等への対策を講じる必要があります。なお、各ガイドラインについては、下記ホームページをご参照ください。

「研究活動の不正行為への対応に関する指針」（平成 19 年 12 月 26 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）

http://www.meti.go.jp/policy/economy/gijutsu_kakushin/innovation_policy/pdf/150115shishin-kenkyufusei.pdf

「公的研究費の不正な使用等の対応に関する指針」（平成 20 年 12 月 3 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）

http://www.meti.go.jp/policy/economy/gijutsu_kakushin/innovation_policy/pdf/150115shishin-fuseishiyou.pdf

（７） 知財マネジメントについて

本事業では、国内の糖鎖に関する基礎研究技術を創薬標的探索という方向に束ねて支援することにより、国際的にも競争力のある基盤技術確立し、新たな創薬標的の探索手段の拡充を目指しています。事業を円滑に実施し当該目的を達成するためには、参画者間での知的財産に関する取り決めが必要となるため、知財マネジメントに関し以下の２つを求めます。なお、２．については採択後、本事業を進めて頂くための要件となりますので、応募に際し、あらかじめご確認ください。

- １．先行技術を踏まえての研究方針（公募時）
- ２．知財合意書（採択後、原則として契約締結まで）

１．先行技術を踏まえての研究方針

以下の点を、提案書の 9 （研究の目的、必要性及び特色・独創的な点）に記載して下さい。

- （１）先行技術と本提案技術の関係。
- （２）先行技術に対する本提案技術の優位性（技術面、研究開発状況面等）
- （３）競合する先行技術への対応方針（先行技術との差異を踏まえた対応を記載して下さい。）

２．知財合意書について

本事業の受託者は、「Ⅲ．公募・評価の実施方法、１．採択予定課題数」に記載の研究開発提案①、研究開発提案②、技術開発提案 A 及び技術開発提案 B を一つの課題として統合後、プロジェクトメンバー間で知財マネジメントに関して協議し、合意した内容を知財合意書として作成し、原則、委託研究開発契約締結前に提出していただきます。知財合意書に記載すべき項目としては、（１）知的財産のマネジメント体制（知的財産管理委員会等及び知的財産戦略部門など）、（２）秘密保持、（３）バックグラウンド IP（プロジェクト参加者がプロジェクト開始前から保有していた知的財産権）の取扱い（４）フォアグラウンド IP（プロジェクト参加者が、プロジェクトの実施により得た知的財産権）の帰属、（５）フォアグ

ラウンド I P が共有である場合の取り扱い、（６）知的財産権の実施許諾（プロジェクト期間中及び期間後）、などが挙げられます。詳細につきましては採択後に改めてご説明いたします。

Ⅲ. 公募・評価の実施方法

1. 採択予定課題数

本事業では「Ⅰ. 事業概要（２）研究開発の内容」の研究開発項目に関わる提案を、研究開発提案①、研究開発提案②として各０～１件、技術開発提案Ａとして０～３件、及び技術開発提案Ｂとして０～５件、それぞれ採択します。研究開発提案①とは、研究開発項目〔１〕極微量の糖鎖変化を検出、検証するための技術開発、及び〔２〕糖鎖標的を精密に構造解析するための技術開発について一体として提案することを指します。研究開発提案②とは、〔３〕糖鎖標的を製造するための技術開発、及び〔４〕糖鎖標的に対する捕捉分子作成のための技術開発、及び研究開発項目〔５〕発見された糖鎖標的の創薬意義の解明、について一体として提案することを指します。研究開発提案①及び研究開発提案②のいずれにおいても、創薬標的探索に結びつく提案が不可欠であり、実用化を担う企業等の参画を応募の条件とします。また、部分的なプロセスや要素技術に限定した提案は認められません。一方、技術開発提案Ａ及びＢは、いずれも先端的な要素技術の本事業への活用を目的とし、研究開発項目〔１〕～〔５〕に関わる研究提案を指します。企業参画は必須ではありませんが、技術開発提案Ａは実用化に結びつく提案であることが必要です。技術開発提案Ｂは、高度な知識と研究を有する若手研究者の人材育成と異分野研究者の保有する先端的な技術の本事業への活用を目的とし、若手育成枠として公募します。なお、若手研究者とは（平成 28 年 4 月 1 日現在、満 39 歳以下）を対象としますが、女性研究者の場合は、満 45 歳以下（平成 28 年 4 月 1 日現在）を対象とし、産前・産後休業及び育児休業を取った者は、その日数を応募資格の制限日に加算することができます。

重複提案に関しては、同一の研究者や企業が参画できる提案は 1 件のみであり、研究開発提案①、研究開発提案②、技術開発提案Ａ、もしくは技術開発提案Ｂに重複して応募することはできません。

提案形式	研究対象	備考	採択予定数	実施予定額（千円） （１提案あたり、 間接経費含む）
研究開発提案①	研究開発項目〔１〕及び〔２〕	企業参画が必要。部分的なプロセスや要素技術に限定した提案は不可	０～１件	300,000～350,000 程度
研究開発提案②	研究開発項目〔３〕、〔４〕及び〔５〕	企業参画が必要。部分的なプロセスや要素技術に限定した提案は不可	０～１件	300,000～350,000 程度
技術開発提案Ａ	研究開発項目〔１〕、～〔５〕に関わる研究提案	課題に関係した先端的な要素技術開発。実用化に結びつく提案であること	０～３件	20,000～30,000 程度
技術開発提案Ｂ （若手育成枠）	研究開発項目〔１〕、～〔５〕に関わる研究提案	課題に関係した先端的な要素技術開発。年齢制限あり	０～５件	10,000 程度

採択された課題については、研究開発提案①、研究開発提案②、技術開発提案Ａ及び技術開発提案Ｂを統合して 1 課題とし、共通の研究開発体制下で遂行していただきます。統合後、各事業者は事業全体の研究開

発代表者を選定の上、研究開発計画を一本化して提出いただきます。事業全体の研究開発代表者代表者には、定期的な進捗報告会を開催して、技術成果や情報、サンプル等の共有化に努めるなど、円滑な技術開発を進めていただきます。また、採択後、各事業者は、AMEDとの契約とは別に、「II. 2. (7) 知財マネジメントについて」に記載の通り、事業者間で知財合意書を作成、提出いただきます。

2. 実施予定額

本事業は、年間最大 800,000 千円（間接経費含む）を予定していますが、実施予定額は事前評価の結果等により、額が査定されることがあります。また、2 年目以降の額については、初年度予定額と同額とし、事業外の資金確保状況（見込み）を踏まえて計画を立ててください。ただし、採択後において各年度の予算の状況により配分額に変動が生じる可能性があります。なお、必要に応じて、審査の段階で事務局から積算内容について意見聴取を行うことがあります。

3. 研究開発提案書等の作成及び提出

(1) 様式の入手方法

研究開発提案書の様式等、応募に必要な資料は、e-Rad ポータルサイト (<http://www.e-rad.go.jp/>) 又は AMED のホームページ (<http://www.amed.go.jp/koubo/010620151113-01.html>) からダウンロードしてください。

(2) 研究開発提案書等の受付期間

- 平成 28 年 3 月 2 日（水）～平成 28 年 4 月 11 日（月）正午（厳守）

（注 1） e-Rad への登録において行う作業については、e-Rad の利用可能時間帯のみですご注意ください。

（注 2） 全ての研究開発提案書等について、期限を過ぎた場合には一切受理できませんのでご注意ください。

(3) 研究開発提案書等の提出

研究開発提案書等は、**e-Rad への登録とともに以下に記載の部数を郵送**で期限内に提出してください。提出期限内に e-Rad 及び郵送の両方による提出が完了していない場合は応募を受理しません。また、紙媒体及び電子媒体は、同一のものを提出してください。事前評価は紙媒体にて行います。研究開発提案書等の記載（入力）に際しては、本項目及び研究開発提案書（様式 1）に示した記載要領に従って、必要な内容を誤りなく記載してください。なお、提出いただいた研究開発提案書等の差し替え等には応じられません。

様式名	提出方法	
	郵送による提出	e-Rad による提出
	紙媒体	電子媒体
提案書（表紙）～（様式 1）	10 部	PDF ファイル
承諾書（様式 2）※1	10 部	PDF ファイル
補足説明資料（様式自由、任意）※2	10 部	—

(注) このほか、e-Rad を用いた Web 上での入力が必要です。

※1 該当機関のみ提出。原本は、「代表機関」で保管してください。

※2 提案書では十分に説明しきれない場合は、補足する説明資料を提出することができます。様式は自由です。

研究開発提案書等は以下の送付先へお願いします。

〒100-0004 東京都千代田区大手町 1-7-1 読売新聞ビル 22 階

国立研究開発法人日本医療研究開発機構 戦略推進部 医薬品研究課

※郵送に関しては、実施担当者（提出する研究開発提案書について、AMED からの問い合わせに回答できる者）、その所属機関名、部署名、研究開発提案課題名を明記した送付状を封筒（任意）に入れ、封緘した上で表面に「糖鎖利用による革新的創薬技術開発事業 研究開発提案書 在中」と朱書きし、送付してください。

(a) e-Rad の使用に当たっての留意事項

操作方法に関するマニュアルは、e-Rad ポータルサイトから参照又はダウンロードすることができます。システム利用規約に同意の上、応募してください。

1) システムの利用可能時間帯

サービス時間は平日、休日ともに 00:00～24:00

(注) ただし、上記利用可能時間内であっても保守・点検を行う場合、e-Rad の運用を停止することがあります。e-Rad の運用を停止する場合は、e-Rad ポータルサイトにて予めお知らせします。

2) 研究機関の登録

「研究開発代表者」が所属する研究機関、「研究開発分担者」が所属する研究機関は、応募時までに e-Rad に登録されていることが必要となります。

研究機関の登録方法については、e-Rad ポータルサイトを参照してください。登録手続きに日数を要する場合がありますので、2 週間以上の余裕をもって登録手続きをしてください。なお、一度登録が完了すれば、他制度・事業の応募の際に再度登録する必要はありません。また、他制度・事業で登録済みの場合は再度登録する必要はありません。

3) 研究者情報の登録

「研究開発代表者」及び研究に参画する「研究開発分担者」は研究者情報を登録し、システムログイン ID、パスワードを取得することが必要となります。研究機関に所属している研究者の情報は研究機関が登録します。なお、過去に厚生労働省の科学研究費補助金制度等で登録されていた研究者情報は、既にこのシステムに登録されています。研究者番号等を確認の上、所属情報の追加を行ってください。研究機関に所属していない研究者の情報は、府省共通研究開発管理システム運用担当で登録します。必要な手続きは e-Rad ポータルサイトを参照してください。

(b) e-Rad 上で提出するに当たっての注意

1) 応募書類様式のダウンロード

制度・事業内容を確認の上、所定の様式ファイルをダウンロードしてください。

2) ファイル種別

電子媒体の様式は、アップロードを行う前に PDF 変換を行う必要があります。PDF 変換はログイン後のメニューから行ってください。また、同じくメニューから変換ソフトをダウンロードし、パソコンへインストールしてお使いいただくこともできます（システムへの負荷軽減と安定稼働の実現のため、旧システムでは可能だった Word 等の形式のままでの提出は行えなくなりました。）。外字や特殊文字等を使用した場合、文字化けする可能性がありますので、変換された PDF ファイルの内容をシステムで必ず確認してください。利用可能な文字に関しては、研究者向け操作マニュアルを参照してください。

3) 画像ファイル形式

研究開発提案書に貼り付ける画像ファイルの種類は「GIF」、「BMP」、「JPEG」、「PNG」形式のみとしてください。それ以外の画像データ（例えば、CAD やスキャナ、PostScript や DTP ソフト等別のアプリケーションで作成した画像等）を貼り付けた場合、正しく PDF 形式に変換されません。画像データの貼り付け方については、研究者向け操作マニュアル※を参照してください。

※ <https://www.e-rad.go.jp/kenkyu/manual/index.html>

4) ファイル容量

アップロードできるファイルの最大容量は 10MB です

5) 研究開発提案書アップロード

提案書類は、PDF に変換しアップロードしてください。

6) 研究開発提案書アップロード後の修正

提案内容を配分機関へ提出したのちは、修正することはできません。

7) 所属機関の承認

「研究開発代表者」から所属機関に e-Rad で申請した段階では応募は完了していません。所属機関の承認の手続きを必ず行ってください。

8) 受付状況の確認

提出締切日までにシステムの「受付状況一覧画面」の受付状況が「配分機関処理中」となっていない研究開発提案書等は無効となります。提出締切日までに「配分機関処理中」にならなかった場合は、所属機関まで至急連絡してください。研究開発提案書等の受理確認は、「受付状況一覧画面」から行うことができます。

9) その他

上記以外の注意事項や内容の詳細については、e-Rad ポータルサイト（研究者向けページ）に随時掲載されておりますので、ご確認ください。

※ 公募締切間際は e-Rad のシステム負荷が高く、申請に時間がかかる、完了できない等のトラブルが発生する場合がありますので、研究開発提案書等の作成には時間的余裕を十分にとって申請を完了し

てください。

(c) システムの操作方法に関する問い合わせ先

システムの操作方法に関する問い合わせは、e-Rad ポータルサイトのヘルプデスク（0120-066-877、9:00～18:00 受付※）にて受け付けます。ポータルサイトをよく確認の上、問い合わせてください。なお、公募要領の内容、審査状況、採否に関する問い合わせには一切回答できません。

※ 土曜日、日曜日、国民の祝日及び年末年始（12 月 29 日～1 月 3 日）を除く。

(4) スケジュール等

以下に今回実施する公募の公募開始から採択までのスケジュールを示します。

- 公募・提出期間 平成 28 年 3 月 2 日（水）～平成 28 年 4 月 11 日（月）正午
※ 郵便物については当日消印有効
- 公募説明会 平成 28 年 3 月 15 日（火） 14:00～16:00
※ 公募説明会には、事前申込者以外はご参加頂けません。
- 書面審査 平成 28 年 4 月上旬～平成 28 年 5 月上旬（予定）
- ヒアリング審査 平成 28 年 6 月 6 日（月）

（注 1）ヒアリング審査対象課題の「研究開発代表者」又は「代表機関」の事務担当者に対して、ヒアリング審査の 1 週間前までに E メールにて御連絡します。

（注 2）ヒアリング審査対象課題の「研究開発代表者」に対して、書面審査の過程で生じた照会事項を、E メールで送付する場合があります。当該照会事項に対する回答については、ヒアリング審査に先立ち、照会時に AMED が指定する期日までに事務局宛に E メールで送付してください。

- 採択可否の通知 平成 28 年 6 月中旬（予定）
（注） 採択対象となった課題の「研究開発代表者」に対しては、ヒアリング審査結果を踏まえた計画の修正を求めることや、採択条件を付することがあります。

(5) 公募説明会について

開催日:平成 28 年 3 月 15 日(火)14 時 00 分(受付:13 時 30～)

会場:国立研究開発法人日本医療研究開発機構 20 階会議室

東京都千代田区大手町 1-7-1 読売新聞ビル

参加申し込み

参加申し込み締め切り:平成 28 年 3 月 9 日(水)15 時

説明会にご参加頂くには、事前登録が必要です。以下の要領で E-mail にてご連絡ください。連絡頂いたことをもって、参加登録完了とします。

メール宛先:AMED 医薬品研究課・糖鎖創薬事業担当

jisedai-med“AT”amed.go.jp（アドレス“AT”の部分を@に変えてください）

メール表題:【公募説明会申し込み】糖鎖創薬事業

本文:以下を記載ください

出席者の氏名:(フルネームをお願いします)

氏名ふりがな:(全角ひらがなをお願いします)

所属組織名:

所属(部署名):

電話番号:

E-mail アドレス:

なお、説明会への出席につきましては、会場の都合上、提案をご予定のチーム毎(各チームへの参画機関毎ではありません)に2名までをお願い致します。定員に達した場合は締め切り日前でも締め切りますのでご了承ください。その場合はご登録頂いた「E-mail アドレス」までご連絡致します。

■ お問い合わせ先

〒100-0004 東京都千代田区大手町一丁目7番1号 読売新聞ビル 22 階

国立研究開発法人日本医療研究開発機構 戦略推進部医薬品研究課

糖鎖創薬事業担当:田村、知場

E-mail:jisedai-med“AT”amed.go.jp

※お問い合わせは必ず E-mail でお願い致します。(E-mail は上記アドレス“AT”の部分を@に変えてください)電話及び Fax でのお問い合わせは受け付けできません。

4. 研究開発提案書等の評価の実施方法

(1) 評価方法

研究開発課題の採択にあたっては、外部有識者による委員から構成される「課題評価委員会」の事前評価により採択課題候補案及び実施予定額案を決め、これを基に AMED が決定します。

- (a) 事前評価は、AMED に設置した事前評価委員会において、非公開で行います。
- (b) 事前評価委員会は、提出された応募書類の内容について書面審査及びヒアリング審査を行い、合議により採択課題候補案及び実施予定額案を決定します。なお、審査の過程で追加書類を求める場合があります。
- (c) 課題評価に携わる者は、審査の過程で取得した一切の情報を、その職にある期間だけではなく、その職を退いた後でも第三者に漏洩しないこと、情報を善良な管理者の注意義務をもって管理すること等の秘密保持を遵守することが義務づけられます。
- (d) 採択に当たっては、事前評価委員会等の意見を踏まえ、目標や実施計画、研究実施体制等の修正を求めることがあります。なお、今回設定された目標は中間評価や事後評価の際の評価指標の1つとなります。

- (e) 事前評価終了後、採択の可否及び実施予定額を通知します。なお、審査の途中経過についての問い合わせには一切応じられません。
- (f) AMED における採択課題の決定後、AMED ホームページへの掲載等により、事前評価委員等についての情報を公開します。

(2) 事前評価における評価項目

採択課題の選定に当たっては、研究開発提案書（様式 1）記載の各項目について以下の観点に基づいて評価します。「分担機関」を設定した研究開発提案を行った場合は、研究開発を遂行する上の「分担機関」の必要性と、「分担機関」における研究開発の遂行能力等も評価の対象となります。

事前評価における評価項目は、以下のとおりです。

● 評価項目

- ① 事業趣旨等との整合性
 - ・ 事業趣旨、目標等に合致しているか
- ② 計画の妥当性
 - ・ 全体及び部分課題に関わる計画の内容と目的は明確であるか
 - ・ 年度ごとの計画は具体的なものでかつ、実現可能であるか
- ③ 技術的意義及び優位性
 - ・ 現在の技術レベル及びこれまでの実績は十分にあるか
 - ・ 独創性、新規性を有しているか
 - ・ 医療分野の研究開発に関する国の方針に合致するものであるか
 - ・ 医療分野の進展に資するものであるか
 - ・ 新技術の創出に資するものであるか
 - ・ 社会的ニーズへ対応するものであるか
- ④ 実施体制
 - ・ 申請者を中心とした研究開発体制が適切に組織されているか
 - ・ 十分な連携体制が構築されているか
 - ・ 臨床研究を行う場合は、疫学・生物統計学の専門家が関与しているか
 - ・ 経費の内訳、支出計画等は妥当であるか
- ⑤ その他事業で定める事項
 - ・ 製薬会社等の創薬標的探索を推進できるものであるか
 - ・ 実用化への具体的な道筋が描かれているか
 - ・ 国際的にも競争力がある技術であるか
- ⑥ 総合評価
 - ①～⑤及び下記の事項を勘案して総合評価する
 - ・ 生命倫理、安全対策に対する法令等を遵守した計画となっているか
 - ・ 申請者等のエフォートは適当であるか

IV. 研究開発提案書等の作成と注意

1. 研究開発提案書等に含まれる情報の取扱い

(1) 情報の利用目的

研究開発提案書等に含まれる情報は、研究開発課題採択のための評価の他、研究開発費の委託業務、X. 9. 節及び10. 節に記載されている研究開発支援のために利用されます。独立行政法人等の保有する個人情報の保護に関する法律等を踏まえ、研究開発提案者（採択後に研究開発代表者となる者）の不必要な不利益が生じないように、研究開発提案書類等に含まれる情報に関する秘密は厳守します。詳しくは総務省のホームページ※をご参照ください。

※ http://www.soumu.go.jp/gyoukan/kanri/horei_kihon.html#7_2

(2) 必要な情報公開・情報提供等

(a) 個々の採択課題に関する情報（事業名、研究開発課題名、研究開発代表者名、所属研究機関名、予算額及び研究開発実施期間）は、独立行政法人等の保有する情報の公開に関する法律第5条第1号イに定める「知ることが予定されている情報」に該当し、情報開示することがあるほか、マクロ分析に必要な情報は「政府研究開発データベース」（X. 3. 節をご参照ください）への入力のため e-Rad を通じて内閣府に提供され、分析結果が公表される場合があります。

(b) 不合理な重複・過度の集中を排除するために必要な範囲内で、研究開発提案書等に含まれる一部の情報を、e-Rad 等を通じて、他機関等を含む他の競争的資金の担当部門に情報提供（データの電算処理及び管理を外部の民間企業に委託して行わせるための個人情報の提供を含む）する場合があります。また、他の競争的資金制度におけるこれらの重複応募等の確認を求められた際にも、同様に情報提供を行う場合があります。

2. 研究開発提案書の様式及び作成上の注意

(1) 研究開発提案書の様式

様式は、研究開発提案書（様式1）とし、簡潔且つ明瞭に各項目を記載してください。提案に際し提出が必要な書類はXII. 章を参照ください。

なお、様式とは別に、研究機関等における動物実験等の実施に関する基本指針（平成18年文部科学省告示第71号）又は厚生労働省の所管する実施機関における動物実験等の実施に関する基本指針（平成18年6月1日付厚生労働省大臣官房厚生科学課長通知）に定められた動物種を用いて動物実験を実施する機関については、本基本指針に基づき、機関自らが実施した本基本指針への適合性に関する自己点検・評価結果のうち、直近で実施したものの写しの提出を求められます。

(2) 研究開発提案書の作成

応募は e-Rad 及び郵送にて行います。研究開発提案書の作成に当たっては、(3) に示す注意事項をよくご確認ください。

研究開発提案書の作成に際しては、以下の事項に注意してください。

- 1) 字数制限や枚数制限を定めている様式については、制限を守ってください。
- 2) 研究開発提案書は、原則として日本語で作成してください。
- 3) 入力する文字のサイズは、原則として 10.5 ポイントを用いてください。
- 4) 数値は、原則として半角で入力してください。(例) 郵便番号、電話番号、金額、人数等)
- 5) 様式の枚数等の制限を守ってください。
- 6) 研究開発提案書は、下中央に通し頁 (-1-) を付与、左上ホチキス止め、左長辺 2 穴パンチで整えて頂き、10 部
- 7) 研究開発提案書の作成はカラーでも可としますが、白黒コピーをした場合でも内容が理解できるように作成してください。

(3) 研究開発提案書作成上の注意

(a) 省令・倫理指針等の遵守

研究計画の策定に当たっては法律、各府省が定める以下の省令・倫理指針等を遵守してください。詳細は II. 0. (2) (d) 及び (e) 項をご参照ください。

(b) 研究開発提案に対する機関の承認

「研究開発代表者」が研究開発提案書等を提出するに当たっては、「代表機関」の長の下承を取ってください。また、複数の研究機関が共同で研究を実施する研究開発提案を提出する場合には、参加する全ての研究機関の長の下承を得てください。

(c) 研究開発提案内容の調整

研究開発課題の採択、実施に当たっては、予算の制約等の理由から、計画の修正を求めることがあります。また、今後、研究開発課題の実施に割り当てられる経費・実施期間は、予算状況により変わる場合がありますので、あらかじめご了承ください。

(d) 対象外となる提案について

以下に示す提案は本事業の対象外となります。

(ア) 単に既成の設備備品の購入を目的とする提案

(イ) 他の経費で措置されるのがふさわしい設備備品等の調達に必要な経費を、本事業の直接経費により賄うことを想定している提案

V. 委託研究開発契約の締結等

1. 委託研究開発契約の締結

(1) 契約条件等

採択された研究開発課題については、AMED 理事長と委託研究開発契約締結先※との間において、国の会計年度の原則に従い単年度の委託研究開発契約を締結することになります。

契約を締結するに当たっては、事前評価委員会等の意見を踏まえ、目標や実施計画等の修正を求める場合があります。また、契約の内容や方法（経費の積算を含む。）が双方の合意に至らない場合は、採択された課題であっても契約しないことがあります。

契約締結後においても、予算の都合により、やむを得ない事情が生じた場合には、研究開発計画の見直し又は中止を求めることがあります。

PS・PO 等が、研究進捗状況等を確認し、年度途中での研究計画の見直し等による契約変更や研究開発課題の中止を行うことがあります。

※ 委託研究開発契約については、研究開発代表者の所属する研究機関の長と AMED 理事長との間で締結します。ただし、国の施設等機関等に所属する研究開発代表者については、研究開発代表者、研究開発代表者の所属する施設等機関等の長及び AMED 理事長との間で委託研究開発契約を締結します。

なお、研究計画において「代表機関」と「分担機関」の研究内容が一体的に進める必要性が認められる場合等であって、「分担機関」が国の施設等機関等でない場合には、本事業においては再委託として取り扱うことを認めます。ただし、再委託の場合であっても、再委託先においては機関経理を行うことを原則とし、さらに AMED の求めに応じて監査等に応じることを条件とします。

(2) 契約締結の準備について

研究開発課題の採択後、速やかに契約の締結を進められるよう、受託者は、（a）全体研究開発計画書及び研究開発計画書※¹の作成、（b）業務計画に必要な経費の見積書の徴取、（c）会計規程及び職務発明規程等の整備※²を実施しておく必要があります。

※¹ 全体研究開発計画書は、申請時の研究開発提案書を基に事業全体で一通作成いただきます。採択後、AMED が仲介して、各事業者が相談する場をご用意いたします。研究開発計画は、各年度の委託研究開発契約締結の際に、契約ごとに各一通作成いただきます。

※² 個人で委託研究開発契約を締結する場合において、委託研究開発にかかる管理業務については、機関に委託することになりますので、所属機関での会計規程等の整備が必要となります。

(3) 契約に関する事務処理

間接経費の配分を受ける研究機関においては、間接経費の適切な管理を行うとともに、間接経費の適切な使用を証する領収書等の書類を、事業完了の年度の翌年度から 5 年間適切に保管しておいてください。また、間接経費の配分を受けた各受託機関の長は、毎年度の間接経費使用実績を翌年度の 6 月 30 日までに指定した書式により AMED への報告が必要となります。

詳細に関しては以下の AMED「委託研究開発契約事務処理説明書※」に基づき、必要となる事務処理を行ってください。

※ <http://www.amed.go.jp/content/files/jp/youshiki/itaku/00keiyaku/ipwmanual.pdf>

（４） 委託研究開発費の額の確定等について

当該年度の委託研究開発契約期間終了後、委託研究開発契約書に基づいて提出していただく委託研究開発実績報告書を受けて行う委託研究開発費の額の確定等において、研究に要する経費の不正使用又は当該委託業務として認められない経費の執行等が判明した場合は、経費の一部又は全部の返還を求める場合があります。また、不正使用等を行った研究の実施者は、その内容の程度により一定期間契約をしないこととなります（II. 0. （２）項をご参照ください）。

2. 委託研究開発費の範囲及び額の確定等

(1) 委託研究開発費の範囲

本事業では以下の通り費目構成を設定しています。詳細は AMED「委託研究開発契約事務処理説明書」をご参照ください。

	大項目	定義
直接経費	物品費	研究用設備・備品・試作品、ソフトウェア（既製品）、書籍購入費、研究用試薬・材料・消耗品の購入費用
	旅費	研究開発参加者に係る旅費、招聘者に係る旅費
	人件費・謝金	当該委託研究開発のために雇用する研究員等の人件費、講演依頼謝金等の経費
	その他	上記の他、当該委託研究開発を遂行するための経費例）研究成果発表費用（論文投稿料、論文別刷費用、学会等参加費、HP 作成費用等）、会議費、運搬費、機器リース費用、機器修理費用、印刷費、ソフトウェア外注制作費、その他外注費、検査業務費、不課税取引等に係る消費税相当額等
間接経費※	直接経費に対して一定比率（30%以内）で手当され、当該委託研究開発の実施に伴う研究機関の管理等に必要な経費として AMED が支払い、研究機関が使用する経費	

※ AMED が国立大学法人、大学共同利用機関法人、国立教育政策研究所、独立行政法人、特殊法人、特例民法法人、一般社団法人、一般財団法人、公益社団法人、公益財団法人、民間企業又は私立大学等と委託研究開発契約を締結して、研究開発を実施する場合に措置されます。国の施設等機関等に所属する研究者である場合は対象外となります。なお、間接経費は、「分担機関」（国の施設等機関等を除く）についても、配分される直接経費に応じて配分されます。

(2) 委託研究開発費の計上

研究開発に必要な経費を算出し、総額を計上してください。経費の計上及び精算は、原則として AMED「委託研究開発契約事務処理説明書※」の定めによるものとします。

※ <http://www.amed.go.jp/program/youshiki.html> からリンク

（注）研究機関に「研究者主導治験又は臨床試験における受託研究取扱規程」等が整備されており、採択された研究開発課題がその対象と認められる場合には、研究機関の定める当該規程に基づき経費の計上及び精算ができるものとする方向で詳細を検討中です（公募開始時点）。

(3) 委託研究開発費の支払い

支払額は、四半期ごとに各期とも当該年度における直接経費及び間接経費の合計額を均等 4 分割した額を原則とします。

3. 研究機関の責務等について

(1) 法令の遵守

研究機関は、本事業の実施にあたり、その原資が公的資金であることを確認するとともに、関係する国の法令等を遵守し、事業を適正且つ効率的に実施するよう努めなければなりません。特に、研究開発活動の不正行為、不正使用又は不正受給を防止する措置を講じることが求められます。

(2) 研究倫理教育プログラムの履修・修了

不正使用・不正受給・不正行為を未然に防止する取組みの一環として、AMED は、事業に参画する研究者に対して、研究倫理教育に関するプログラムの履修・修了を義務付けることとします。研究機関には、研究者に対する倫理教育を実施していただきます（詳細は後記 5. をご覧ください）。

なお、AMED が督促したにもかかわらず当該研究者等が定める履修義務を果たさない場合は、委託研究開発費の全部又は一部の執行停止等を研究機関に指示することがあります。研究機関は、指示にしたがって委託研究開発費の執行を停止し、指示があるまで、委託研究開発費の執行を再開しないでください。

(3) 委託研究開発費の管理責任

委託研究開発費は、委託研究開発契約に基づき、その全額を委託研究開発費として研究機関に執行していただきます。そのため、「公的研究費の不正な使用等の対応に関する指針」（平成 20 年 12 月 3 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）に示された「競争的資金等の管理は研究機関の責任において行うべき」との原則に従うとともに、「公的研究費の不正な使用等の対応に関する指針」（平成 20 年 12 月 3 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）に示された「機関に実施を要請する事項」等を踏まえ、研究機関の責任において研究費の管理を行っていただきます。

「公的研究費の不正な使用等の対応に関する指針」

（平成 20 年 12 月 3 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）

http://www.meti.go.jp/policy/economy/gijutsu_kakushin/innovation_policy/pdf/150115shishin-fuseishiyou.pdf

(4) 体制整備に関する対応

研究機関は、ガイドラインに従って、委託研究開発費の管理・監査体制を整備してください。

(5) 不正防止に関する措置

研究機関は、「研究活動の不正行為への対応に関する指針」（平成 19 年 12 月 26 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正）に従って、行動規範や不正行為への対応規程等の整備や研究者倫理の向上等不正

行為防止のための体制構築や取組みを行い、研究開発活動の不正防止に必要とされる措置を講じていただきます。

「研究活動の不正行為への対応に関する指針」

(平成 19 年 12 月 26 日 経済産業省、平成 27 年 1 月 15 日最終改正)

http://www.meti.go.jp/policy/economy/gijutsu_kakushin/innovation_policy/pdf/150115shishin-kenkyufusei.pdf

4. 本研究開発課題の研究活動に参画する研究者の責務等について

(1) 委託研究開発費の公正且つ適正な執行について

本研究開発課題の研究活動に参画する研究者等は、AMED の委託研究開発費が国民の貴重な税金で賄われていることを十分に認識し、公正且つ適正な執行及び効率的な執行をする責務があります。

(2) 応募における手続等

研究開発担当者となる研究者等は、応募に際しては必要に応じて、所属研究機関への事前説明や事前承諾を得る等の手配を適切に行ってください。

(3) 研究倫理教育プログラムの履修・修了

AMED の事業に参画する研究者は、不正使用・不正受給・不正行為を未然に防止するために研究倫理教育に関するプログラムを修了する必要があります(詳しくは、後記 5. をご覧ください。)なお、研究倫理教育プログラムの修了がなされない場合には、修了が確認されるまでの期間、委託研究開発費の執行を停止等することがありますので、ご注意ください。

5. 研究倫理プログラムの履修について

AMED は、国のガイドラインに基づき、不正行為を事前に防止し、公正な研究活動を推進するための取組みの一環として、本事業に参画する研究者に対し、研究倫理プログラムの履修を義務付けることとします。詳細は AMED から別途御連絡する予定ですので、その指示に従ってください。

6. 採択後契約締結までの留意点

研究課題採択後において、AMED が指示する提出物の提出期限を守らない場合や、当該研究開発に参加する研究者につき一定期間応募・参加制限がされた場合等は、採択の取消しを行うことがあります。

VI. 間接経費の取扱いについて

1. 対象機関

AMED が国立大学法人、大学共同利用機関法人、国立教育政策研究所、独立行政法人、特殊法人、特例民法法人、一般社団法人、一般財団法人、公益社団法人、公益財団法人、民間企業又は私立大学等（国の施設等機関等は対象としないものとします。）と委託研究開発契約を締結して、研究開発を実施する場合に措置されます。

2. 間接経費の額

直接経費の額の 30%を限度とします（算出された額に 1,000 円未満の端数がある場合は、その端数は切り捨てるものとします。）

VII. 採択課題の管理と評価

1. 課題管理

全ての採択課題について、毎年度、委託研究開発成果報告書の提出を求めます。また、PS、PO 等が進捗管理を綿密に行います。進捗管理に当たっては、報告会の開催や、調査票（研究の進捗状況を記入する書類）、ヒアリング（個別課題ごとの面談）、サイトビジット（研究実施場所において実際の研究状況の確認）等を通じて出口戦略の実現を図っていきますのでご対応ください。

なお、進捗状況に応じて、計画の変更や課題の中止等を求めることがあります。

2. 評価

本事業では、中間評価等を実施し、研究開発計画の達成度や研究開発成果等を厳格に評価します。その達成度如何によっては、研究の継続が不可となる場合もあります。

研究開発期間最終年度に事後評価を行います。さらに、必要に応じて、研究開発終了後、追跡評価（研究開発成果の発展状況への活用状況等を把握し、これを基に今後の事業立案の検討、評価方法の改善等を実施する。）を行います。

（1）中間評価における評価項目は、以下のとおりです。

1）研究開発進捗状況について

- ・研究開発計画に対する進捗状況はどうか

2）研究開発成果について

- ・成果が着実に得られているか
- ・成果の水準はどうか
- ・成果は医療分野の進展に資するものであるか
- ・成果は新技術の創出に資するものであるか
- ・成果は社会的ニーズへ対応するものであるか
- ・必要な知的財産の確保がなされているか

3）実施体制

- ・研究開発代表者を中心とした研究開発体制が適切に組織されているか
- ・目標を達成するために、研究開発参画者の明確な役割分担及び連携がなされているか
- ・研究開発が効率的・効果的に実施（計画）されているか

4）今後の見通し

- ・今後の研究開発計画は具体的で、明確な目標が設定されているか
- ・今後研究を進めていく上で問題点はないか

5）その他事業で定める事項

- ・製薬会社等での創薬標的探索を推進しているか
- ・実用化への具体的な展開がされているか
- ・国際的にも競争力がある技術が認められているか

6) 総合評価

1) ～ 5) 及び下記の事項を勘案して総合評価する

- ・ 生命倫理、安全対策に対する法令等を遵守した計画となっているか
- ・ 若手研究者のキャリアパス支援が図られているか
- ・ 必要な知的財産権等の確保がなされた上で、専門学術雑誌への発表並びに学会での講演及び発表など科学技術コミュニケーション活動（アウトリーチ活動）が図られているか
- ・ 計画の見直し、中断・中止等の措置が必要か

(2) 事後評価における評価項目は、以下のとおりです。

1) 研究開発進捗状況について

- ・ 研究開発計画に対する進捗状況はどうか

2) 研究開発成果について

- ・ 成果が着実に得られているか
- ・ 成果の水準はどうか
- ・ 成果は医療分野の進展に資するものであるか
- ・ 成果は新技術の創出に資するものであるか
- ・ 成果は社会的ニーズへ対応するものであるか
- ・ 必要な知的財産の確保がなされているか

3) 実施体制

- ・ 研究開発代表者を中心とした研究開発体制が適切に組織されているか
- ・ 目標を達成するために、研究開発参画者の明確な役割分担及び連携がなされているか
- ・ 研究開発が効率的・効果的に実施（計画）されているか

4) 今後の見通し

- ・ 今後の研究開発計画は具体的で、明確な目標が設定されているか
- ・ 今後研究を進めていく上で問題点はないか

5) その他事業で定める事項

- ・ 製薬会社等での創薬標的探索に寄与しているか
- ・ 実用化の具体例が認められているか
- ・ 国際的にも競争力がある技術が得られたか。

6) 総合評価

1) ～ 5) 及び下記の事項を勘案して総合評価する

- ・ 生命倫理、安全対策に対する法令等を遵守した計画となっているか
- ・ 若手研究者のキャリアパス支援が図られているか
- ・ 必要な知的財産権等の確保がなされた上で、専門学術雑誌への発表並びに学会での講演及び発表など科学技術コミュニケーション活動（アウトリーチ活動）が図られているか
- ・ 計画の見直し、中断・中止等の措置が必要か

VIII. 研究成果の取扱い

成果の取扱いについては、委託研究開発契約に基づき、知的財産権や成果利用に関する事項を遵守することが義務付けられています。

1. 「委託研究開発成果報告書」及び「総括研究報告書」の提出

AMED に提出する成果報告書には、「委託研究開発成果報告書」及び「総括研究報告書」の 2 種類があります。研究開発代表者及び AMED と委託研究開発契約を締結している分担機関に所属し、且つ研究開発計画書を提出している研究開発分担者は、自身の研究成果をとりまとめた「委託研究開発成果報告書」を、研究開発代表者を通じて提出していただきます。研究開発代表者は、研究開発分担者の研究成果を含む研究開発課題全体の研究成果をまとめた「総括研究報告書」を提出していただきます。提出期限はどちらも当該年度の委託研究開発契約期間終了日から 61 日後ですので注意してください。なお、期限までに「委託研究開発成果報告書」及び「総括研究報告書」の提出がなされない場合、委託研究開発契約が履行されなかったこととなり、委託研究開発費の支払い等が行えなくなるため、提出期限は厳守してください。

2. 研究開発成果の帰属

研究を実施することにより取得した特許権や著作権等の知的財産権については、産業技術力強化法（平成 12 年法律第 44 号）における日本版バイ・ドール規定に基づく一定の要件の下で受託者に帰属させることができます。日本版バイ・ドール規定の目的は、知的財産権の受託者帰属を通じて研究開発活動を活性化し、その成果を事業活動において効率的に活用することにあります。本事業においては、受託者自身が成果の事業化に最大限取り組むことを期待し、この日本版バイ・ドール規定を適用しています。要件の詳細については契約時に定める契約条項によることとします。

受託者におかれましては、国の委託研究開発の成果に係る知的財産権を保有するに当たり、自らが研究開発の成果の事業化に最大限取り組むべき立場にあり、事業化の実現が期待されていることを強く意識し、これに向けて取り組んでください。特に、AMED 知財ポリシーに則り、知的財産権をグローバルで適切に保護し活用するため、知的財産権の取得にあたり、間接経費を充当する等、受託者の財源の中で適切な措置がなされるようにしてください。

3. 研究開発成果のオープンアクセスの確保

受託者は、必要な知的財産等の確保をした上で、可能な限り研究成果のオープンアクセスを確保するよう努めてください。

IX. 取得物品の取扱い

1. 所有権

大学等^{※1}が直接経費により取得した物品等の所有権は、大学等に帰属します。企業等^{※2}又は、国の施設等機関等^{※3}が直接経費により取得した物品等（以下、「取得物品」という。）の所有権は、取得価格が50万円以上且つ使用可能期間が1年以上のものについてはAMEDに帰属するものとし、企業等又は国の施設等機関等は、AMEDに帰属した取得物品を研究開発期間終了までの間、無償で使用することができます。なお、設備備品等については、受託者がAMEDの契約条項に従って善良な管理を行ってください。

※1 「大学等」とは、以下に掲げる研究機関を総称したものをいいます。

ア 国立大学法人、公立大学、私立大学等の学校法人

イ 独立行政法人等の公的研究機関

ウ 公益法人等の公的性格を有する機関であって、甲が認めるもの

※2 「企業等」とは、「大学等」及び「国の施設等機関等」以外の研究機関を総称したものをいいます。

※3 「国の施設等機関等」とは、「国の施設等機関」及び公設試験研究機関を総称したものをいいます。

2. 研究終了後の設備備品等の取扱い

企業等の委託期間終了後における取得物品の取扱いについては、事業終了後、取得物品及び提供物品のうち有形固定資産については、引き続き当該研究開発の応用等の目的に使用されることを前提に、一定の貸借期間（有償）を経て、耐用年数経過後に有償で譲渡します。

国の施設等機関等の委託期間終了後における取得物品の取扱いについては、事業終了後、無償で譲渡します。ただし、AMEDが当該物品を使用し、処分する場合はこの限りではありません。消耗品扱いとなる物品等については、特に貸借契約等の手続を行いませんが、その使用が終了するまでは、善良なる管理者の義務を持って、適正に管理してください。（転売して利益を得ることは認められません。）

3. 放射性廃棄物等の処分

汚染資産等及び委託業務の実施により発生した放射性廃棄物は、受託者の責任において処分してください。

X. その他

1. 国民との双方向コミュニケーション活動について

総合科学技術会議（現：総合科学技術・イノベーション会議）では、「国民との科学・技術」の進展について（基本的取組方針）（平成 22 年 6 月 19 日科学技術政策担当大臣及び有識者議員決定）により、科学技術の優れた成果を絶え間なく創出し、我が国の科学技術をより一層発展させるためには、科学技術の成果を国民に還元するとともに、国民の理解と支持を得て、共に科学技術を推進していく姿勢が不可欠であるとの観点から、研究活動の内容や成果を社会・国民に対して分かりやすく説明する取組が求められています。研究成果に関しての市民講座、シンポジウム及びインターネット上での研究成果の継続的配信等の本活動について、積極的に取り組むようお願いします。

（参考）

「国民との科学・技術対話」の推進について（基本的取組方針）

<http://www8.cao.go.jp/cstp/output/20100619taiwa.pdf>

2. 健康危険情報について

AMED では、厚生労働省からの依頼に基づき、研究者が研究の過程で国民の生命、健康に重大な影響を及ぼす情報（以下、「健康危険情報」という。）を得た場合には、所定の様式^{※1}にて厚生労働省への通報をお願いしています^{※2}。

（連絡先・問い合わせ先）

厚生労働省健康危機管理・災害対策室長

〒100-8916 東京都千代田区霞が関 1-2-2

厚生労働省大臣官房厚生科学課内

TEL 03-5253-1111（内線 3818） FAX 03-3503-0183

なお、提供いただいた健康危険情報については、厚生労働省において他の情報も併せて評価した上で必要な対応を検討するものであり、情報提供に伴う責任が研究者に生じるものではありませんので、幅広く提供いただくようお願いします。

※1 <http://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10600000-Daijinkanboukouseikagakuka/kenkoukiken.doc>

※2 <http://www.amed.go.jp/content/files/jp/youshiki/itaku/00keiyaku/ipwmanual.pdf>

3. 政府研究開発データベース入力のための情報

委託研究開発費により行う研究については、府省横断的なデータベースである政府研究開発データベース（内閣府総合科学技術・イノベーション会議事務局）への入力対象となります。以下の情報については、e-Rad を通じて、政府研究開発データベースに提供されます。

(1) 研究者番号 (8 桁)

e-Rad により研究者に一意に付与される研究者固有の番号 (8 桁) を「研究者番号」と呼びます。本システムで、対象とする制度・事業について、研究課題名、研究者名、研究期間、配分額等の基本情報を取り扱うに当たって、研究者に対して「研究番号」を発行し研究者の一意性を確保します。

(注) 従来の「研究者 ID」とは異なりますのでご注意ください。

(2) エフォート

「研究開発代表者」等は、研究者が当該研究の実施に必要とする時間が年間の全勤務時間（正規の勤務時間以外の勤務時間を含む。）に占める割合を百分率で表した数値（1 未満の端数があるときは、これを四捨五入して得た数値）（いわゆるエフォート）を記入してください。また、このエフォートについては、各研究者が当該研究について何%ずつ分担するのかを問うものではありませんので、誤解のないようお願いします。

$$\text{研究者 A のエフォート率 (\%)} = \frac{\text{研究者 A が当該研究の実施に必要とする時間}}{\text{研究者 A の年間の全勤務時間}} \times 100$$

4. リサーチツール特許の使用の円滑化について

リサーチツール特許については、「ライフサイエンス分野におけるリサーチツール特許の使用の円滑化に関する指針」（平成 19 年 3 月 1 日総合科学技術会議（現：総合科学技術・イノベーション会議））に基づき、適切に取り扱うよう努めてください。

5. 間接経費に係る領収書の保管について

間接経費に関しては、研究機関の責任において、計画的且つ適正に執行するとともに領収書等の証拠書類を整備し、また、それらを事業完了年度の翌年度から5年間適切に保管し、使途の透明性の確保に努めてください。また、各受託機関の長は毎年度の間接経費使用実績を翌年度の6月30日までに指定した書式によりAMEDへ報告してください。

詳細は日本医療研究開発機構委託研究開発契約事務処理説明書※で確認してください。

※ <http://www.amed.go.jp/content/files/jp/youshiki/itaku/00keiyaku/ipwmmannual.pdf>

6. 委託研究開発費の繰越について

事業の進展に伴い、試験研究に際しての事前の調査又は研究方式の決定の困難、計画又は設計に関する諸条件、資材の入手難その他のやむを得ない事由により、年度内に支出を完了することが期し難い場合には、AMED の承認を経て、最長翌年度末までの繰越を認める場合があります。

7. 知的財産推進計画に係る対応について

「知的財産推進計画」は、知的財産基本法（平成 14 年法律第 122 号）に基づき、知的財産戦略を強力に推進するために、知的財産戦略本部により毎年策定されている計画です。知的財産推進計画 2014^{※1}（平成 26 年 7 月 4 日知的財産戦略本部）においては、国際標準化活動をさらに活性化するために、認証の戦略的活用を促進することとされており、AMED においても、国際標準化・認証を視野に入れた研究開発の促進に取り組むこととされています。

このため、委託研究開発費において、国際標準化・認証に結びつく可能性のある研究を実施する場合には、個別の研究計画において、認証に向けた基準策定を盛り込む、研究開発活動に認証機関を参画させる、公的研究機関においては、認証業務の立ち上げの際はその支援を検討する等、国際標準化を視野に入れた研究開発に取り組むよう、よろしくお願いします。

なお、平成 27 年 6 月 19 日に知的財産推進計画 2015^{※2}が決定されていますので、併せてご参照ください。

※1 「知的財産推進計画 2014」（抜粋）

<http://www.kantei.go.jp/jp/singi/titeki2/kettei/chizaikeikaku20140704.pdf>

第 1.産業競争力強化のためのグローバル知財システムの構築

4. 国際標準化・認証への取組

（2）今後取り組むべき施策

（特定戦略分野*における国際標準化戦略の推進）

- ・特定戦略分野（市場の規模・成長性、分野の広がり、我が国の優位性、国際標準化の意義といった事項を踏まえて選定）における国際標準化戦略について、国際的な議論を主導するとともに、関係者による自律的な取組を推進する。（短期・中期）（内閣官房、内閣府、総務省、文部科学省、厚生労働省、農林水産省、経済産業省、国土交通省、環境省）

* 特定戦略分野...先端医療、水、次世代自動車、鉄道、エネルギーマネジメント、コンテンツメディア及びロボット

※2 「知的財産推進計画 2015」

<http://www.kantei.go.jp/jp/singi/titeki2/kettei/chizaikeikaku20150619.pdf>

8. 各種データベースへの協力について

（1） バイオサイエンスデータベースセンターへの協力

バイオサイエンスデータベースセンター（NBDC）^{※1}では、我が国の生命科学系データベースを統合して使いやすくするための研究開発やサービス提供を行い、研究データが広く共有・活用されることにより、研究や開発が活性化されることを目指しています。NBDC が提供する「生命科学系データベースアーカイブ^{※2}」では、国内の生命科学分野の研究者が生み出したデータセットをダウンロードできます。また、「NBDC ヒトデータベース^{※3}」は、ヒトゲノム等のヒト由来試料から産生された様々なデータを共有するためのプラットフォームとして、ヒトに関するデータを提供しています。

生命科学分野の皆様の研究成果データが広く長く活用されるために、NBDC の「生命科学系データベースアーカイブ」や「NBDC ヒトデータベース」へデータを提供くださるようご協力をお願いします。

※1 <http://biosciencedbc.jp/>

※2 <http://dbarchive.biosciencedbc.jp/>

※3 <http://humandbs.biosciencedbc.jp/>

「生命科学系データベースアーカイブ」や「NBDCヒトデータベース」に関する問い合わせ先は、XI. 章

をご参照ください。

(2) その他

検体保存やゲノム解析については、既存の研究基盤の利用を積極的に行うことが求められ、AMED が最適な研究基盤に誘導・マッチングを提案する場合もあります。これらへの対応を含め、AMED が指定する各種データベースへのデータ提供を依頼する際は、ご協力いただけますようお願いいたします。

9. 創薬支援ネットワーク及び創薬支援戦略部による支援について

大学等の優れた基礎研究の成果を医薬品として実用化につなげるため、AMED 創薬支援戦略部（以下、「創薬支援戦略部」という。）が本部機能を担い、国立研究開発法人理化学研究所、国立研究開発法人医薬基盤・健康・栄養研究所、国立研究開発法人産業技術総合研究所等で構成するオールジャパンでの創薬支援連携体制「創薬支援ネットワーク」を構築し、主に応用研究から前臨床開発段階までの創薬研究に対して切れ目のない実用化支援を行い、企業導出等に取り組んでいます。

具体的には、AMED 創薬支援戦略部において創薬研究に取り組む研究者からの相談を幅広く受け付けるとともに、有望シーズの情報収集・調査及び評価、個別シーズの知財戦略及び製薬企業への導出に向けた出口戦略を含む研究開発計画の策定や、応用研究（探索研究、最適化研究等）、非臨床試験（GLP 準拠）等における技術的支援、CRO（医薬品開発業務受託機関）や CMO（医薬品製造業務受託機関）等の紹介・委託支援、製薬企業への導出等の業務を行っています。

このように、AMED 創薬支援戦略部は、創薬研究を行う大学等の研究者に対して、実用化に関する技術的課題の助言や、製薬企業への導出に向けた研究開発戦略の策定支援等を専門に行う部門です。このため、AMED が委託する研究開発のうち医薬品開発に係る研究開発課題については、AMED 創薬支援戦略部による支援を積極的に活用できます。

つきましては、医薬品開発に係る研究開発提案課題については、評価後の採択結果に関わらず、創薬支援戦略部に情報提供を行います（IV. 1. 節をご参照ください）。なお、AMED 創薬支援戦略部は研究者に帰属する知的財産等の保全及び守秘を前提として、研究者の要請に基づいて上記の支援を行います。

創薬支援ネットワーク及び AMED 創薬支援戦略部による支援に関する照会先は、XI. 章をご参照ください。

10. AMED 担当課室等による知財戦略立案の支援等について

AMED が実施する事業で得られた研究成果の実用化を促進するために、AMED 担当課室、AMED 知財コンサルタント及び PS、PO との連携により、研究開発計画における知財戦略・出口戦略の精査や立案支援を行う予定です。このために必要な情報（研究計画や知的財産情報等）を提供します（IV. 1. 節をご参照ください）。また、必要に応じてヒアリング等を実施する予定です。

AMED の知財ポリシーについては下記ウェブサイトをご参照ください。

http://www.amed.go.jp/chitekizaisan/chizai_policy.html

AMED の知財ポリシー及び委託研究開発における知的財産の取扱いに関する照会先は、XI. 章をご参照ください。

XI. 照会先

本公募要領の記載内容について疑問点等が生じた場合には、次表に示す連絡先に照会してください。E-mail は下記アドレス“AT”の部分をもに@に変えてください。

照会内容	連絡先
公募課題、評価、申請書の記載方法、知財合意書等の問い合わせ	AMED 医薬品研究課・糖鎖創薬事業担当 E-mail: jisedai-med “AT” amed.go.jp
不正経理、研究不正、利益相反、研究倫理に関する教育等の問い合わせ	AMED 研究公正・法務部 Tel: 03-6870-2211 E-mail: kenkyuukousei “AT” amed.go.jp
創薬支援ネットワーク及び創薬支援戦略部による支援	AMED 創薬支援戦略部 西日本統括部 〒530-0011 大阪府大阪市北区大深町三丁目 1 番 グランフロント大阪 タワーB 14 階 Tel: 06-6372-1771 (内線 120) E-mail: id3navi“AT”amed.go.jp
e-Rad システムの操作方法	e-Rad ポータルサイトヘルプデスク Tel: 0120-066-877 (9:00～18:00 受付※) ※ 土曜日、日曜日、国民の祝日及び年末年始(12 月 29 日～1 月 3 日)を除く
バイオサイエンスデータベース 生命科学系データベースアーカイブに関する問い合わせ	国立研究開発法人科学技術振興機構 バイオサイエンスデータベースセンター E-mail: dbarchive “AT” biosciencedbc.jp
バイオサイエンスデータベース ヒトデータベースに関する問い合わせ	国立研究開発法人科学技術振興機構 バイオサイエンスデータベースセンター E-mail: humandbs “AT” biosciencedbc.jp
AMED の知財ポリシー及び委託研究開発における知財の取扱い	AMED 知的財産部 Tel: 03-6870-2237 Email: medicalip “AT” amed.go.jp

XII. 研究開発提案書記載例

(表紙)

平成 28 年度

糖鎖利用による革新的創薬技術開発事業

研究開発提案書

研究開発提案課題名 (提案形式)	△△△△の開発に向けた研究 研究開発提案①/研究開発提案②/研究開発項目△に係わる 技術課題提案 A/研究開発項目△に係わる技術課題提案 B
代表機関名	〇〇〇〇大学
研究開発提案者	〇△ 〇□

(様式1)

平成28年度日本医療研究開発機構 糖鎖利用による革新的創薬技術開発事業

研究開発提案書

平成28年XX月XX日

住 所 〒 XXX-XXXX ○○県□□市……………

フリカゝナ

研究開発提案者 氏 名 ○△ ○□

生年月日 19XX年XX月XX日生

1. 研究事業名 : 糖鎖利用による革新的創薬技術開発事業

2. 研究開発提案課題名: △△△△の開発に向けた研究

3. 当該年度の計画経費 : XX,XXX,XXX 円 (間接経費を含む)

4. 研究開発実施予定期間 : 平成28年4月1日から平成32年3月31日までの
(5) 年計画

5. 研究開発提案者及び経理事務担当者

研究開発 提案者	①所属研究機関	○○○○大学		
	②所属部局	△△△学部△△△学科		
	③職 名	△△△		
	④所属研究機関 所在地	〒XXX-XXXX ○○県□□市……………		
	連絡先	Tel: XX-XXXX-XXXX Fax: XX-XXXX-XXXX E-Mail: YYY@YY.jp		
	⑤最終卒業校	○○○大学院	⑥学 位	博士 (△△△)
	⑦卒業年次	平成XX年	⑧専攻科目	○○○
経理事務 担当者	(フリカゝナ) ⑨氏 名	(マルサンカク マルカク) ○△ ○□		
	⑩連絡先・ 所属部局・ 課 名	〒XXX-XXXX ○○県□□市…………… Tel: XX-XXXX-XXXX Fax: XX-XXXX-XXXX E-Mail: ZZZ@YY.jp		

⑪COI（利益相反）委員会の有無	有 ・ 無
⑫間接経費の要否	要（ 千円、計画経費の %） ・ 否

6. 研究組織情報

①研究者名	②分担する研究項目	③最終卒業校・卒業年次・学位及び専攻科目	④所属研究機関及び現在の専門（研究実施場所）	⑤所属研究機関における職名	⑥研究費配分予定額（千円）
○△ ○□	○○関連解析	○○○○大学院 平成 XX 年修了 博士（△△△） ○○○専攻	○○○○大学 △△△学部△△△ 学科 (○○○○大学)	△△△	XX, XXX
□□ ○○	○○モデル動物 の開発と検証	○○○△大学院 昭和 XX 年修了 △△△博士 ○○○専攻	○○○○大学 △△△学部△△△ 学科 (○○センター)	○△△	X, XXX

7. 政府研究開発データベース 研究者番号及びエフォート

研究者名	性別	生 年 月 日	研究者番号（8桁）	エフォート（%）
○△ ○□	男	19XX 年 X 月 XX 日	XXXXXXXX	20
□□ ○○	女	19XX 年 X 月 XX 日	XXXXXXXX	30

8. 研究の概要

- (1) 「9. 研究の目的、必要性及び特色・独創的な点」から「14. 倫理面への配慮」までの要旨を1,000字以内で簡潔に記入すること。
- (2) 複数年度にわたる研究の場合には、研究全体の計画と当該事業年度の計画との関係が分かるように記入すること。
- (3) 研究の目的、方法及び期待される効果の流れ図を記入又は添付すること。

(流れ図)

9. 研究の目的、必要性及び特色・独創的な点

- (1) 研究の目的、必要性及び特色・独創的な点については、適宜文献を引用しつつ、1, 000字以内で具体的且つ明確に記入すること。
- (2) 当該研究計画に関して現在までに行った研究等、研究の最終的な目標を達成するのに必要な他の研究計画、公共研究及び民間研究と当該研究計画の関係を明確にすること。
- (3) 研究期間内に何をどこまで明らかにするかを明確にすること。
- (4) 当該研究の特色・独創的な点については、糖鎖に関する国内・国外の他の研究や国の事業で、どこまでが明らかになっており、糖鎖を創薬標的とする上で、どのような部分が残されているのか、を踏まえて記入すること。
- (5) 先行技術については、「Ⅱ. 応募に関する諸条件等、2. (7)」を参照して記載すること。

10. 期待される成果

(1) 期待される成果については、糖鎖を標的とした創薬にどう貢献できるか、との観点を中心に<u>600字以内</u>で記入すること。 (2) 当該研究によって直接得られる研究成果だけでなく、間接的に期待される新技術の創出、社会的成果（行政及び社会への貢献、国民の保健・医療・福祉の向上等）等、について記入すること。

1 1. 研究計画・方法

- (1) 研究目的を達成するための具体的な研究計画及び方法を1, 600字以内で記入すること。
- (2) 研究計画を遂行するための研究体制について、「研究開発代表者」、「研究開発分担者」及び研究協力者等の具体的な役割を明確にすること。
- (3) 複数年度にわたる研究の場合には、研究全体の計画と年次計画との関係がわかるように記入すること。
- (4) 本研究を実施するために使用する研究施設・研究資料・研究フィールドの確保等、現在の研究環境の状況を踏まえて記入すること。
- (5) 臨床・疫学研究においては、基本デザイン、目標症例・試料数及び評価方法等を明確に記入すること。

1 2. 研究の主なスケジュール

(1) 目標達成に向けて取り組むべき研究開発項目を挙げ、実施期間を記載すること。 (2) 「目標：」には、「I. 事業概要(2)」の各項にある目標を記載すること。 (3) 「1 1. 研究計画・方法(3)」の記載と対応させること。						
目標：	○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○					
研究開発項目	担当者 氏名	H28年度	H29年度	H30年度	H31年度	H32年度
1. ○○関連解析 (1) △△の同定 (2) □□の分析	研究開発代表者 ○△ ○□					
2. ○○モデル動物の開発と検証 (1) ○○モデル動物の開発 (2) ○○モデル動物の検証	研究開発分担者 □□ ○○					
3. (1) (2) (3)						
4. (1) (2)						

1 3．体制図

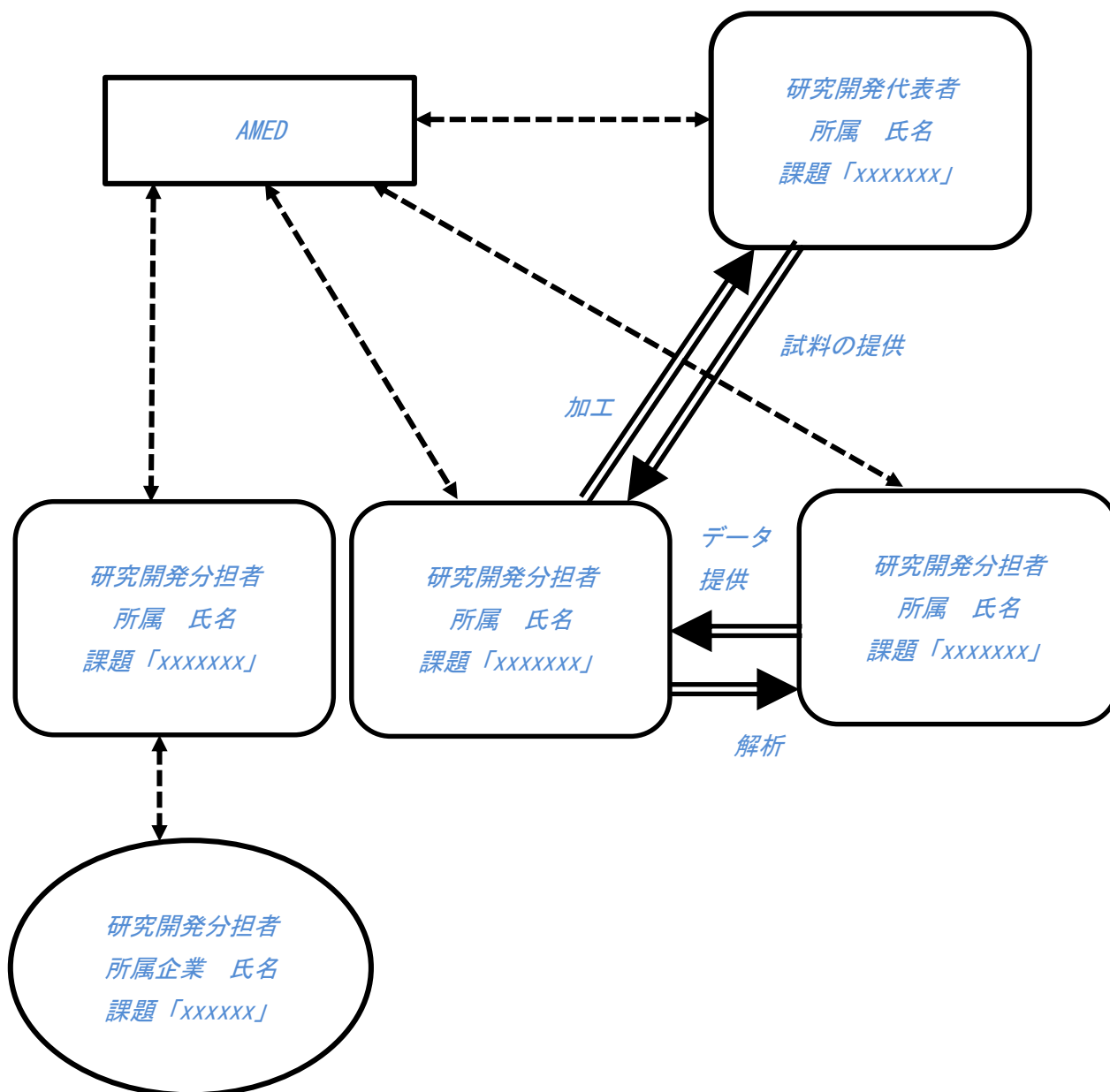
代表機関、分担機関の組織、体制、連携、協力体制等について体制図を記載すること。各機関の役割がわかるように記載すること。また、研究開発課題の運営・推進及び進捗管理等の体制や方法について記載すること。

【体制図記載例】

記載方法は下記の通り。角丸四角形：大学等、長方形：AMED、点線矢印：契約の流れ

二重矢印線：試料、情報等のやりとり、分担

出口戦略担当部門（知的財産、産学連携等）も（あれば）記入すること



1 4. 倫理面への配慮

・研究対象者に対する人権擁護上の配慮、不利益・危険性の排除や説明と同意（インフォームド・コンセント）への対応状況及び実験動物に対する動物愛護上の配慮等を記入すること。	
遵守すべき研究に関する指針等 （研究の内容に照らし、遵守しなければならない指針等については、該当するものを全て「■」にすること。）	
☒ 再生医療等の安全性の確保等に関する法律 ☐ 人を対象とする医学系研究に関する倫理指針 ☒ ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針 ☐ 遺伝子治療臨床研究に関する指針 ☐ 動物実験等の実施に関する基本指針 ☐ その他の指針等(指針等の名称:)	
疫学・生物統計学の専門家の関与の有無	☒ 有 ・ ☐ 無 ・ その他 () 「有」の場合は、当該専門家の氏名、所属研究機関名、所属部局名、職名を以下に記入すること。 (研究所 部 長)
臨床研究登録予定の有無	有 ・ ☒ 無 ・ その他 ()

1 5. 知的財産権の帰属

- 産業技術力強化法第 19 条 1 項に規定する四項目を遵守すること、本研究開発成果に係る発明を行った時は AMED が実施する知的財産権に関する調査に回答することを条件として、知的財産権は全て研究機関に帰属させ、活用することを希望する。

1 6. 知財担当者

本研究成果に係る知的財産の管理担当者			
氏名	所属・役職名	E-mail アドレス	電話番号
〇〇 △△△	△△△	YYYYY@ZZZZ.com	XXX-XXX-XXXX

1 7. 提案者の研究歴等

提案者の研究歴： 過去に所属した研究機関の履歴、主な共同研究者（又は指導を受けた研究者）、主な研究課題、これまでの研究実績、受賞歴、特許権等知的財産権の取得数、研究課題の実施を通じた政策提言数（寄与した指針又はガイドライン等）
XXXX 年 ○○○大学○○学部 ○□研究室 (○△○○教授) XXXX 年 ○○○病院 ○□診療科 (○○△○) <共同研究者> △○○○教授 (○○○大学) △△○○室長 (○○○医療センター研究所) <主な研究課題> ○○○○○○○に関する研究 ○○○○○○○の開発 <研究実績> <受賞歴> <特許権等知的財産権の取得数> <研究課題の実施を通じた政策提言数>
発表業績等： 著者氏名・発表論文名・学協会誌名・発表年（西暦）・巻号（最初と最後のページ）、特許権等知的財産権の取得及び申請状況、研究課題の実施を通じた政策提言（寄与した指針又はガイドライン等） （発表業績等には、「研究開発代表者」及び「研究開発分担者」ごとに、それぞれ学術雑誌等に発表した論文・著書のうち、主なもの（過去5年間）を選択し、直近年度から順に記入すること。また、この提案課題に直接関連した論文・著書については、「○」を付すこと。）
・研究開発代表者 ○△ ○□ <論文・著書> ○M. Marusankaku, J. Aaaa, H. Bbbbbb, A. Ccccc, Treatment of Hepatic……, Nature, 1, 10-20, 2015 M. Marusankaku, T. Aaaa, A. Bbbbbb, T. Ccccc, Risk factors for Fungal…, Nature, 2, 17-26, 2015 <特許権等知的財産権の取得及び申請状況> <政策提言> ○○○○○○○ガイドライン (○○学会編 XXXX 年) ・研究開発分担者 □□ ○○ <論文・著書> ○M. Kakukaku, T. Dddd, A. Eeee, T. Ffff, Study on Hepatitis……, Nature, 12, 32-40, 2015 M. Kakukaku, T. Dddd, A. Eeee, T. Ffff, Study on Malaria……, Nature, 10, 45-54, 2015

18. 研究に要する経費

(1) 各年度別経費内訳

(単位：千円)

大項目		中項目	H28 年度	H29 年度	H30 年度	H31 年度	H32 年度	計
直接経費	1. 物品費	設備備品費						
		消耗品費						
	2. 旅 費	旅 費						
	3. 人件費・ 謝金	人件費						
		謝 金						
	4. その他	外注費						
その他								
直接経費小計								
間接経費 (直接経費の 3 0 %以内)								
合 計								

(2) 機械器具の内訳 ((1) の物品費のうち50万円以上の機械器具については、賃借が可能な場合は原則として賃借によること。)

ア. 借料及び損料によるもの (賃借による備品についてのみ記入すること)

年 度	機 械 器 具 名	賃 借 の 経 費 (千円)	数 量
平成 年度			
平成 年度			
平成 年度			

イ．購入によるもの（５０万円以上の機械器具であって、賃借によらないもののみ記入すること。）

年 度	機 械 器 具 名	単価 （単位：千円）	数 量
平成 年度			
平成 年度			
平成 年度			

（３）外注費の内訳（（１）のその他のうち外注費について記入すること。）

（単位：千円）

年 度	外 注 内 容	外 注 先	外 注 費
平成 年度			
平成 年度			
平成 年度			

19. 他の研究事業等への申請状況（当該年度）

（単位：千円）

新規・継続	研究事業名	研 究 課 題 名	代表・分担等	申 請 額	所管省庁等	エフォート(%)

20. 研究費補助等を受けた過去の実績（過去3年度分）

（単位：千円）

年 度	研 究 事 業 名	研 究 課 題 名	金 額	所 管 省 庁 等

21. 補助金等に係る予算の執行の適正化に関する法律（昭和30年法律第179号）第18条第1項の規定により補助金等の返還が命じられた過去10年間の事業

（単位：円）

年 度	研究事業名	研 究 課 題 名	補助額	返還額・返還年度	返 還 理 由	所管省庁等

(様式2)

※分担機関がある場合のみ提出してください(分担機関ごとに作成)。

平成 年 月 日

承 諾 書

(研究開発代表者の所属機関・職名)

(研究開発代表者の氏名) 殿

(研究開発分担者の所属機関・職名)

(所属長の氏名) 公印

「糖鎖利用による革新的創薬技術開発事業」の研究開発課題の募集に対し、当機関(研究所)の職員が、下記により応募することを承諾いたします。

記

1. 研究開発課題名 代表機関の課題名
(分担機関の課題名)

2. 研究者氏名 氏名のみ記載

- ※ 所属機関長の氏名・職印は、学部長、附属研究者等の部局の長が承諾書に関する権限を委任されている場合は、これらの部局長の氏名・職印で差し支えありません。
- ※ 同一の課題について、同一の機関から複数の研究開発分担者が参加しようとする場合は、「2. 研究者氏名」に連記して差し支えありません。



国立研究開発法人 日本医療研究開発機構

戦略推進部 医薬品研究課

〒100-0004 東京都千代田区大手町1-7-1 読売新聞ビル 22F
Tel 03-6870-2219 Fax 03-6870-2244
平成28年3月