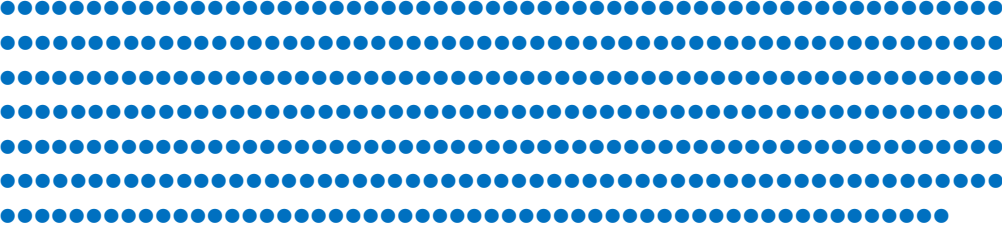


| 実施体制 (参加者リスト) | 氏名 | 所属機関・ 部署・役職 | 専門 | 本研究開発提案において 担当する内容 | エフオ ート (%) |
|--------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|-------|------------------------------------------|------------------|
| | 栄目戸 太郎 | 大手町大学・大学 院医学研究科・教授 | ○○○○学 | ○ ○○○○ ○ ○○○○ ○ ○○○○ ○ ○○○○○○○○○統括 | 15 |
| | ●● | 日比谷大学医学 部附属病院・内 科・医長 | ○○○○学 | ○ ○○○○ ○ ○○○○ ○ ○○○○ ○ ○○○○○○○○○検討 | 10 |
| | ●● | 大手町大学・大学 院医学研究科・助 教 | ○○○○学 | ○ ○○○○ ○ ○○○○ ○ ○○○○ ○ ○○○○○○○○○調査・解析 | 80 |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| 研究開発代表者が所属する 機関の事務担当者 | 住所：〒100-0004 東京都千代田区大手町 1-7-1 機関名：学校法人大手町大学 役職 氏名：○○○○○課 ○○○○係長 ●●太郎 E-mail：yukiko-kenki@xxxx.xx.xx TEL：03-xxxx-xxxx FAX：03-xxxx-xxxx | | | | |

コメントの追加 [A6]: 生物統計を担当される先生については、生物統計家とご記載下さい。

【方法・概略】



(概要図がある場合には以下に挿入してください。)

コメントの追加 [A15]: 方法の記載については、研究デザイン、対象患者、目標症例登録数（症例数設定根拠を含む）、収集予定の生体試料の内容および臨床データ項目について、詳細を記載してください。また、すでに生体試料の収集が開始されている場合には、その収集・保存方法の記載を加えてください。

【III 研究開発全体像】

| 1. 研究開発全体のスケジュール（ロードマップ） | | 第1年度 (2016年度) | | | | 第2年度 (2017年度) | | | | 第3年度 (2018年度) | | | |
|--------------------------------------|-----------------|--------------------------------------|-----------------|----|----|------------------|----|----|----|------------------|----|----|----|
| 研究開発項目 ・マイルストーン | 担当者 氏名 | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q |
| | | (1) ●●●●●●●● ●●●●●●●● ●●●●●●●● | 栄目戸 栄目戸 他 | ←→ | | | | | | | | | |
| (2) ●●●●●●●● ●●●●●●●● | 栄目戸 | | | | | | | | | | | | |
| (3) ●●●●●●●● ●●●●●●●● | ●● | | | | | | | | | | | | |
| (4) ●●●●●●●● ●●●●●●●● ●●●●●●●● | 栄目戸 ●● △△ | ←→ | | | | | | | | | | | |
| (5) ●●●●●●●● ●●●●●●●● ●●●●●●●● | 栄目戸 ●● | | | | | | | | | | | | |

コメントの追加 [A16]: 適切なマイルストーン設定がなされていることが採択条件に含まれております。（公募要領参照）

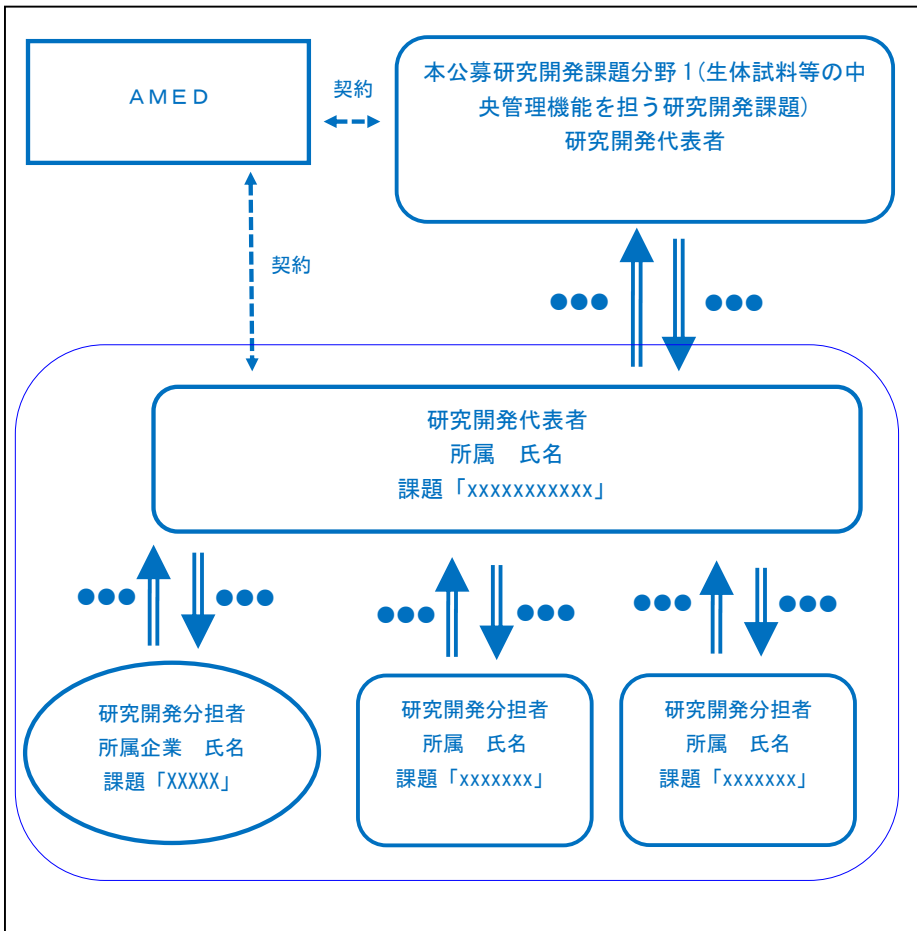
【IV 担当別 研究開発概要】

| | |
|-----------------------|--------------------------------------------------------------------|
| 研究開発項目(1) | ●●に関する●●の調査 |
| 研究開発担当者 氏名 | 栄目戸 太郎 (エイメド タロウ) ¹⁾ 美目戸 花子 (ビイメド ハナコ) ²⁾ |
| 所属機関・部署・役職 | 1) 学校法人●●大学・大学院医学研究科・教授 2) ▲▲病院・▲▲科・医長 |
| マイルストーン毎の研究開発方法・今後の展望 | |
| マイルストーン 1: ●●●●●●●●●● | |
| 【マイルストーンの説明】 | |
| ●●●●●●●●●● | |
| 【年度毎のマイルストーン】 | |
| 2016 年度 | ●●●●●●●● (1文のみ等、短すぎるものは不可) |
| 2017 年度 | ●●●●●●●● |
| 2018 年度 | ●●●●●●●● |
| マイルストーン 2: ●●●●●●●●●● | |
| 【マイルストーンの説明】 | |
| ●●●●●●●●●● | |
| 【年度毎のマイルストーン】 | |
| 2016 年度 | ●●●●●●●● (1文のみ等、短すぎるものは不可) |
| 2017 年度 | ●●●●●●●● |
| 2018 年度 | ●●●●●●●● |

コメントの追加 [A17]: 上記の全体計画をミッション毎に分割し、各ミッションを担う分担者を列挙して下さい。原則各研究分担者はいずれかの研究開発項目には名前が入ることを確認して下さい。研究協力者は記載不要です。ミッションに応じて適宜、表を追加または削除して下さい。

コメントの追加 [A18]: 研究開発項目、およびマイルストーンは上記【III 研究開発全体像】表と対応させて下さい。

【V 体制図】 [研究開発代表者、研究開発分担者、本公募研究開発課題分野 1（生体試料等の中央管理機能を担う研究開発課題）等をもれなく記載してください、また必要に応じて協力企業等を記載してください]



コメントの追加 [A19]: 研究開発体制を記入してください。
 研究開発分担者のみならず、本公募研究開発課題分野 1 (生体試料等の中央管理機能を担う研究開発課題)との連携体制を記入してください。
 上記の全体計画の中で各研究者がどのような役割を担うかが明確となるように記載をお願い致します。
 記載方法は下記のとおりです。
 角丸四角形：大学等
 楕円：企業等
 長方形：AMED
 点線矢印：契約（提案時は AMED と研究代表者の間のみ契約の矢印を記載してください）
 二重矢印線：試料、情報等のやりとり、分担（内容を記載）

(連携する学会、他の研究班等がある場合、その具体的な連携内容について以下に記載してください。)

| 学会名、研究班名 | 本研究開発提案において連携する内容 |
|--------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| ○○○○○学会 | ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○ |
| ○研究「○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○」班 | ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○ |

コメントの追加 [A20]: 別に研究費を獲得している研究班については、計画内容の違いが明確になるように記載してください。

【VI 協力体制について】 (下記の体制が整備されている際には、詳細を記載してください)

| | |
|-------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. 生物統計家の関与 | <input checked="" type="checkbox"/> 有 (該当する者：研究開発分担者 ●●花子(●●大学)) 主な関与： <input checked="" type="checkbox"/> 研究企画立案 (データ取得前) から <input type="checkbox"/> 統計処理 (データ取得後) のみ <input type="checkbox"/> 無 (理由： ●●) |
| 2. 知財担当者の関与 | <input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 検討中 <input type="checkbox"/> 有 (詳細：) |

コメントの追加 [A22]: 該当するものを黒塗り■として下さい。
 コメントの追加 [A21]: AMED においては生物統計家の計画立案からの関与を重要視しています。関与が無い場合には必要の無い理由を記載して下さい。

【Ⅶ 知的財産について】(適宜、知財担当者と相談の上、記載してください)

| | |
|-------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. 知的財産権の帰属 | <input checked="" type="checkbox"/> 本研究開発の結果生じた知的財産権を、産業技術力強化法第19条第1項各号に規定する4項目を「国」をAMEDに読み替えて遵守すること、本研究開発結果に係る発明等を行ったときはAMED指定の様式に則った書面にて遅滞なくAMEDに報告すること及び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約することを条件として、全て本研究開発の受託者である自らに帰属させることを希望する。 |
|-------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

コメントの追加 [A23]: 公募応募時は記載不要です。

| 2. 計画と関連する出願済みおよび出願予定の特許(全てを記載) | | | | |
|---------------------------------|------|---------------|-------|-----|
| 出願番号 | 公開番号 | 出願人 (特許権者) | 発明の名称 | 出願日 |
| | | | | |
| | | | | |

※① 記載内容は、【XI 別添リスト 特許出願一覧(発明の名称)】と対応したものとしてください。

② 出願人(特許権者)が研究開発代表者または研究開発分担者の所属研究機関でない場合、その機関との関係を示してください(契約内容のわかる資料(契約書の写し等)を添付してください。更新版提出時は過去に一度提出していた資料を再度添付していただく必要はありません)。

コメントの追加 [A24]: 企業への導出を希望するのかどうか、導出するとしたら、どの段階を希望するのをお書き下さい。
既に契約を締結している企業があるかどうかをお書き下さい。
導出を希望する場合で、まだ候補企業が見つからない場合は、どのように候補企業を見つけるのをお書き下さい。
導出を希望しない場合は、その旨をお書き下さい。

| 3. 企業等への導出の方針について(医薬品・医療機器等の開発等を行う場合に記載) | |
|------------------------------------------|--------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> 企業等への導出を希望しない | <input checked="" type="checkbox"/> 企業等への導出を希望する |

コメントの追加 [A25]: 公募応募時の添付は不要ですが、採択された課題は、契約前に該当する資料を提出いただき、確認を行います。

※契約を締結している企業がある場合は契約内容のわかる資料(契約書の写し等)を添付してください。
(更新版提出時は過去に一度提出していただいた資料を再度添付していただく必要はありません)

コメントの追加 [A26]: チェックもれが散見されます。当該指針が適用されるか否か、よくご確認ください。

<参考>人を対象とする医学系研究に関する倫理指針ガイダンス(平成27年2月9日(平成27年3月31日一部改訂))抜粋 第3 適用範囲

1 適用される研究
この指針は、我が国の研究機関により実施され、又は日本国内において実施される人を対象とする医学系研究を対象とする。ただし、他の指針の適用範囲に含まれる研究にあつては、当該指針に規定されていない事項についてはこの指針の規定により行うものとする。

また、次に掲げるいずれかに該当する研究は、この指針の対象としない。

- ア 法令の規定により実施される研究
- イ 法令の定める基準の適用範囲に含まれる研究
- ウ 試料・情報のうち、次に掲げるもののみを用いる研究

- ① 既に学術的な価値が定まり、研究用として広く利用され、かつ、一般に入手可能な試料・情報
- ② 既に連結不可能匿名化されている情報

【Ⅷ 倫理面への配慮】

| | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 1. 遵守すべき研究に係る指針等 | |
| <input type="checkbox"/> 再生医療等の安全性の確保等に関する法律 <input checked="" type="checkbox"/> 人を対象とする医学系研究に関する倫理指針 <input type="checkbox"/> ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針 <input type="checkbox"/> 遺伝子治療臨床研究に関する指針 <input type="checkbox"/> 動物実験等の実施に関する基本指針 <input type="checkbox"/> その他の指針等(指針等の名称:) | |
| 2. 本研究開発期間中に予定される臨床研究の有無 | |
| <input checked="" type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 無 | |
| ※「有」の場合は、倫理委員会・UMIN/Clinical trial.gov等の臨床試験登録システムへの登録状況を記入してください。 | |
| 倫理委員会の通過状況 | |
| 1. □□研究について2016.2.●に●●●病院における倫理委員会を通過(番号:●)。 | |
| 2. △△研究について2016.2.●に●●●病院における倫理委員会を通過(番号:●)。 | |
| 臨床試験登録システムへの登録状況: UMIN 番号: ●● | |

| |
|-----------------------|
| 同システムへ未登録の場合、その理由： |
| 3. 人権の保護および法令等の遵守への対応 |
| |

【IX 対象製剤・製品等について】（医薬品・医療機器・再生医療等製品の開発等を行う場合に記載）

| 1. 対象製剤・製品またはプロトタイプ の名称・内容など | 〇〇合成阻害剤 | | | | | | | | | | |
|------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|------|------------------------------------|--------------------------|--|--|--|--|--|--|
| 2. 対象製剤・製品またはプロトタイプ の入手方法 | 〇〇社より提供済み（非臨床用） 〇〇社より無償提供（MTA 締結済み）（臨床用） | | | | | | | | | | |
| 3. 薬事承認状況 | 海外においては、〇〇病について承認済み。△△病、☆☆病については未承認。 国内においてはいずれの疾患についても未承認。 | | | | | | | | | | |
| 4. 薬事開発ステージ | ■非臨床試験（毒性、薬理、薬物動態試験） ■第 I 相試験（忍容性確認試験） □第 II a 相試験（POC 試験） □第 II b 相試験（用量設定試験） □第 III 相試験（検証的試験） | | | | | | | | | | |
| 5. 企業の協力の有無 （予定を含む） | ■有 □無 ※「有」の場合（内容：〇〇社より非臨床用薬剤、および概要書の提供を受けており、臨床用薬剤の提供について xx 年 xx 月頃交渉予定である。） | | | | | | | | | | |
| 6. 導出先の有無 （予定を含む） | ■有 □無 ※「有」の場合（内容：〇〇社が薬事申請を行うことを予定している。） | | | | | | | | | | |
| 7. 計画実施のため許認可を要する法律の有無 | ■有 □無 ※「有」の場合は、該当する法律と対応状況を記載してください。 | | | | | | | | | | |
| | <table border="1"> <thead> <tr> <th>該当する法律</th> <th>対応状況</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律</td> <td>厚生労働大臣及び環境大臣承認済み（第一種使用等）</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> | 該当する法律 | 対応状況 | 遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律 | 厚生労働大臣及び環境大臣承認済み（第一種使用等） | | | | | | |
| 該当する法律 | 対応状況 | | | | | | | | | | |
| 遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律 | 厚生労働大臣及び環境大臣承認済み（第一種使用等） | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| 8. PMDA 事前面談・対面助言 | ■面談実施済（内容：事前面談実施済み。対面助言を xx 年 xx 月頃実施予定。） □面談未施行（理由：_____） | | | | | | | | | | |
| 9. PMDA 審査経験者等 関与の有無 | ■有（研究開発分担者の南尾洋は PMDA の審査関連部署に在籍経験あり） □無 | | | | | | | | | | |
| 10. オープン指定制度 | □既に指定を受けている ■申請中または申請を予定している □申請する予定はない | | | | | | | | | | |

コメントの追加 [A27]: 入手方法・状況・使用目的がわかるように記載してください。企業から入手する場合は、企業との交渉状況（契約（MTA）締結済み、契約交渉予定（時期）等）を記載してください。（契約（MTA）締結済みの場合、契約内容のわかる資料（契約書の写し等）を添付してください。締結（押印）済みの契約書をスキャナー等で取り込んで PDF 化すると容量が大きくなる傾向があります。代替資料として、契約書印刷用のデータを直接 PDF に変換したデータを添付していただいても差し支えありません（押印（印影）が確認できなくても差し支えありません）。

コメントの追加 [A28]: 複数選択可。

コメントの追加 [A29]: PMDA 薬事戦略相談の事前面談を実施済みの場合は、サマリー（様式自由：アカデミア側作成の要旨で可）、対面助言を実施済みの場合は、対面助言記録及び別紙（相談内容）の写しを提出して下さい。

【X 経費】

1. 全体表

(単位：円)

| 種別 | 機関名 | 第1年度 (2016年度) | 第2年度 (2017年度) | 第3年度 (2018年度) | 合計 |
|-----|--------------|------------------|------------------|------------------|-------------|
| 代表 | 大手町大学 | 104,000,000 | 104,000,000 | 104,000,000 | 312,000,000 |
| 分担1 | 日比谷大学医学部附属病院 | 26,000,000 | 26,000,000 | 26,000,000 | 26,000,000 |
| 分担2 | | | | | |
| ... | | | | | |
| | 合計 | 130,000,000 | 130,000,000 | 130,000,000 | 130,000,000 |

コメントの追加 [A30]: 必要 (分担機関数) に応じて、行を追加してください。

2. 内訳表

(1) 代表機関：研究開発代表者の所属機関

機関名：大手町大学

(単位：円)

| 大項目 | | 第1年度 (2016年度) | 第2年度 (2017年度) | 第3年度 (2018年度) |
|---------------------|--------|------------------|------------------|------------------|
| 直接経費 | 物品費 | 25,000,000 | 25,000,000 | 25,000,000 |
| | 旅費 | 30,000,000 | 30,000,000 | 30,000,000 |
| | 人件費・謝金 | 25,000,000 | 25,000,000 | 25,000,000 |
| | その他 | 0 | 0 | 0 |
| 直接経費小計 | | 80,000,000 | 80,000,000 | 80,000,000 |
| 間接経費 (直接経費の 30%) | | 24,000,000 | 24,000,000 | 24,000,000 |
| 合計 | | 104,000,000 | 104,000,000 | 104,000,000 |

(2) 分担機関1：代表機関を除く、研究開発分担者の所属機関

機関名：日比谷大学医学部附属病院

(単位：円)

| 大項目 | | 第1年度 (2016年度) | 第2年度 (2017年度) | 第3年度 (2018年度) |
|---------------------|--------|------------------|------------------|------------------|
| 直接経費 | 物品費 | 10,000,000 | 10,000,000 | 10,000,000 |
| | 旅費 | 10,000,000 | 10,000,000 | 10,000,000 |
| | 人件費・謝金 | 0 | 0 | 0 |
| | その他 | 0 | 0 | 0 |
| 直接経費小計 | | 20,000,000 | 20,000,000 | 20,000,000 |
| 間接経費 (直接経費の 30%) | | 6,000,000 | 6,000,000 | 6,000,000 |
| 合計 | | 26,000,000 | 26,000,000 | 26,000,000 |

(3) 分担機関2：代表機関を除く、研究開発分担者の所属機関

機関名：

(単位：円)

| 大項目 | | 第1年度 (2016年度) | 第2年度 (2017年度) | 第3年度 (2018年度) |
|-------------------|--------|------------------|------------------|------------------|
| 直接経費 | 物品費 | | | |
| | 旅費 | | | |
| | 人件費・謝金 | | | |
| | その他 | | | |
| 直接経費小計 | | | | |
| 間接経費 (直接経費の %) | | | | |
| 合計 | | | | |

コメントの追加 [A31]: 必要 (分担機関数) に応じて、表を追加してください。

【XI 別添リスト】

1. 論文・著書

本提案に関連する学術雑誌等に発表した論文・著書、寄与した臨床指針・ガイドラインのうち、主なもの・最新のものに絞り記入の上、本文を別途参考資料として添付して下さい。その際本文のうち直接関係する箇所を明示して下さい。また研究開発代表者及び研究開発分担者ごとに直近年度から順に記入して下さい。

<研究開発代表者>

<研究開発分担者①>

<研究開発分担者②>

2. 特許出願一覧（発明の名称）

特許 1

| | |
|-----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 出願番号 | (公開番号も合わせて記載。国際出願がある場合は、WO 番号で記載すること。) |
| 発明の名称 | |
| 出願日（優先日） | 年 月 日（特許権残存期間： 年 月） |
| 出願人（特許権者） | |
| 分類 | <input type="checkbox"/> 物質 <input type="checkbox"/> 用途 <input type="checkbox"/> 製剤 <input type="checkbox"/> 製法 <input type="checkbox"/> 診断法 <input type="checkbox"/> スクリーニング法 <input type="checkbox"/> その他（ ） |
| 発明者 | <input type="checkbox"/> 開発責任者 <input type="checkbox"/> 共同研究者 <input type="checkbox"/> 国内第三者 <input type="checkbox"/> 海外第三者 |
| 出願人（特許権者） | <input type="checkbox"/> 発明者個人 <input type="checkbox"/> 自機関 <input type="checkbox"/> 共同研究機関 <input type="checkbox"/> 国内第三者 <input type="checkbox"/> 海外第三者 |
| 出願国 | <input type="checkbox"/> 日本 <input type="checkbox"/> PCT（ <input type="checkbox"/> 移行前 <input type="checkbox"/> 移行済み（移行国： <input type="checkbox"/> 米国 <input type="checkbox"/> 欧州 <input type="checkbox"/> その他（ヶ国） |
| 成立国 | <input type="checkbox"/> 日本 <input type="checkbox"/> 米国 <input type="checkbox"/> 欧州 <input type="checkbox"/> 中国 <input type="checkbox"/> 韓国 <input type="checkbox"/> その他（ヶ国） |
| ライセンスアウト | <input type="checkbox"/> 済（ <input type="checkbox"/> 独占的、 <input type="checkbox"/> 非独占的） <input type="checkbox"/> 交渉中 <input type="checkbox"/> 未 |
| 特許権譲渡 | <input type="checkbox"/> 済（ <input type="checkbox"/> 全譲渡、 <input type="checkbox"/> 部分譲渡） <input type="checkbox"/> 交渉中 <input type="checkbox"/> 未 <input type="checkbox"/> 予定無し |

※出願日（優先日）： 20 年間の独占権を主張できる起算日。

特許 2

| | |
|-----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 出願番号 | (公開番号も合わせて記載。国際出願がある場合は、WO 番号で記載すること。) |
| 発明の名称 | |
| 出願日(優先日) | 年 月 日 (特許権残存期間: 年 月) |
| 出願人(特許権者) | |
| 分類 | <input type="checkbox"/> 物質 <input type="checkbox"/> 用途 <input type="checkbox"/> 製剤 <input type="checkbox"/> 製法 <input type="checkbox"/> 診断法 <input type="checkbox"/> スクリーニング法 <input type="checkbox"/> その他 () |
| 発明者 | <input type="checkbox"/> 開発責任者 <input type="checkbox"/> 共同研究者 <input type="checkbox"/> 国内第三者 <input type="checkbox"/> 海外第三者 |
| 出願人(特許権者) | <input type="checkbox"/> 発明者個人 <input type="checkbox"/> 自機関 <input type="checkbox"/> 共同研究機関 <input type="checkbox"/> 国内第三者 <input type="checkbox"/> 海外第三者 |
| 出願国 | <input type="checkbox"/> 日本 <input type="checkbox"/> PCT (○移行前 ○移行済み (移行国: ○米国 ○欧州 ○その他 (ヶ国)) |
| 成立国 | <input type="checkbox"/> 日本 <input type="checkbox"/> 米国 <input type="checkbox"/> 欧州 <input type="checkbox"/> 中国 <input type="checkbox"/> 韓国 <input type="checkbox"/> その他 (ヶ国) |
| ライセンスアウト | <input type="checkbox"/> 済 (○独占的、○非独占的) <input type="checkbox"/> 交渉中 <input type="checkbox"/> 未 |
| 特許権譲渡 | <input type="checkbox"/> 済 (○全譲渡、○部分譲渡) <input type="checkbox"/> 交渉中 <input type="checkbox"/> 未 <input type="checkbox"/> 予定無し |

※出願日(優先日): 20年間の独占権を主張できる起算日。

【XII 他制度での助成等の有無】

研究開発代表者および研究開発分担者が、現在受けている、あるいは申請中・申請予定の国の競争的資金制度やその他の研究助成等について、制度名ごとに、研究課題名、研究期間、役割、本人受給研究費の額、エフォート等を記入してください。記入内容が事実と異なる場合には、採択されても後日取り消しとなる場合があります。

<注意>

- ・現在申請中・申請予定の研究助成等について、本提案の選考中にその採否等が判明するなど、本様式に記載の内容に変更が生じた際は、本様式を修正の上、日本医療研究開発機構戦略推進部難病研究課まで連絡してください。
- ・他制度への申請書、計画書等の提出を求める場合があります。

1. 研究開発代表者 氏名：

| 制度名 | 受給 状況 | 研究課題名 (代表者氏名) | 研究 期間 | 役割 (代表 / 分担) | 本人受給研究費 | | エフ オー ト (%) | 本提 案と の関 係 |
|----------|----------|----------------------------------------------------------|-----------------------|-----------------------|---------------|----------------|----------------------|---------------------|
| | | | | | (1) 期間全体 | (2) 2016 年度 予定 | | |
| 科学研究費補助金 | 受給中 | ○○○○○○○○○○○○ ○○○○○○○○○○○○ ○○○○○○○○○○○○ (栄目戸 太郎) | 2014.4 - 2017.3 | 代表 | (1) 90,000 千円 | (2) 30,000 千円 | 10 | |
| | | () | | | (1) 千円 | (2) 千円 | | |
| | | () | | | (1) 千円 | (2) 千円 | | |
| | | () | | | (1) 千円 | (2) 千円 | | |
| | | () | | | (1) 千円 | (2) 千円 | | |

コメントの追加 [A32]: 「受給中」「申請中」「申請予定」のいずれかを記入してください。

2. 研究開発分担者① 氏名：

| 制度名 | 受給 状況 | 研究課題名 (代表者氏名) | 研究 期間 | 役割 (代表/ 分担) | 本人受給研究費 | | エフ オー ト (%) | 本提 案と の関 係 |
|-----|----------|------------------|----------|-------------------|----------|----------------|----------------------|---------------------|
| | | | | | (1) 期間全体 | (2) 2016 年度 予定 | | |
| | | () | | | (1) 千円 | (2) 千円 | | |
| | | () | | | (1) 千円 | (2) 千円 | | |

| | | | | | | | |
|--|--|---|--|--|--------|--|--|
| | | 0 | | | (1) 千円 | | |
| | | 0 | | | (2) 千円 | | |
| | | 0 | | | (3) 千円 | | |
| | | 0 | | | (1) 千円 | | |
| | | 0 | | | (2) 千円 | | |
| | | 0 | | | (3) 千円 | | |

研究開発分担者② 氏名 :

| 制度名 | 受給 状況 | 研究課題名 (代表者氏名) | 研究 期間 | 役割 (代表/ 分担) | 本人受給研究費 | | エフ オー ト (%) | 本提 案と の関 係 |
|-----|----------|------------------|----------|-------------------|----------|----------------|----------------------|---------------------|
| | | | | | (1) 期間全体 | (2) 2016 年度 予定 | | |
| | | 0 | | | (1) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (2) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (3) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (1) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (2) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (3) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (1) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (2) 千円 | | | |
| | | 0 | | | (3) 千円 | | | |