**日本医療研究開発機構　再生医療実用化研究事業**

**研究開発提案書**

* 本提案書において、公募の評価を行うものとします。
* 青字の記載例を削除し、記載してください。
* 見やすいフォント（種類、大きさ）を使用してください。
* 図、表、体制図等についても、文字つぶれ等がないよう貼り付けてください。

お問合せ先：〒100-0004東京都千代田区大手町１丁目７番１号

国立研究開発法人　日本医療研究開発機構

戦略推進部　再生医療研究課

　　　　　　再生医療実用化研究事業担当

　　　　　　 TEL：03-6870-2220　FAX : 03-6870-2243

 saisei3@amed.go.jp

（様式１）

**日本医療研究開発機構　再生医療実用化研究事業**

**研究開発提案書**

|  |  |
| --- | --- |
| 研究開発課題名（英語表記） | *〇〇に関する研究**Study of ○○* |
| 公募名（事業名） | *平成30 年度 再生医療実用化研究事業 ２次公募* |
| 研究開発期間 | 平成*３０*年*７*月*１*日　　～　　平成*３２*年*３*月*３１*日（*３*年間） |
| 分　野※１ | *○○○○* |
| 分　科※１ | *△△△△* |
| 細　目※１ | *□□□□* |
| 細目表　　　キーワード※１ | *●●●●* |
| 細目表以外のキーワード※１ |  |
| 研究開発代表者氏名 | （フリガナ） | *○○○○　○○○○* |
| （漢字等） | *○○　○○* |
| 所属研究機関 | *○○○○大学* |
| 住所 | 〒*XXX-XXXX* |
| 電話番号 | *XX-XXXX-XXXX* | ＦＡＸ | *XX-XXXX-XXXX* |
| E-mail | *YYY@YY.YYY* |
| 部局 | *△△△学部△△△学科* |
| 職名 | *△△△* |
| 経理事務担当者氏名 | *○○　○○* | 経理担当部局名・連絡先等 | *○○○○大学管理部○○課**電話番号： FAX 番号：**E-mail アドレス：* |
| 研究開発分担者氏名※２ | （フリガナ） | *○○○○　○○○○* |
| （漢字等） | *○○　○○* |
| 所属研究機関 | *○○○○大学* |
| 住所 | 〒*XXX-XXXX* |
| 電話番号 | *XX-XXXX-XXXX* | ＦＡＸ | *XX-XXXX-XXXX* |
| E-mail | *YYY@YY.YYY* |
| 部局 | *△△△学部△△△学科* |
| 職名 | *△△△* |
| 経理事務担当者氏名 | *○○　○○* | 経理担当部局名・連絡先等 | *○○○○大学管理部○○課**電話番号： FAX 番号：**E-mail アドレス：* |

*※１　分野 ・分科・ 細目・ 細目表キーワード・細目表以外のキーワードに関しては e-Rad 入力時に同時に記入し、必ず整合性を保つようにしてください。*

*※２　研究開発分担者は人数に応じて適宜記入欄を追加してください。*

各年度別経費内訳　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　（単位：千円）

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 大項目 | 中項目 | 30年度 | - 年度 | - 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 |  |  |  |  |
| 間接経費（上記経費の30%目安※１） |  |  |  |  |
| 合　計 |  |  |  |  |

*※１　間接経費は直接経費の30%以下とします。補助事業の場合は間接経費を0％としてください。*

*※２　本表には課題全体（分担分を含む）の額を記載してください。*

*※３　研究に要する経費の全体表、各大項目の内訳については 別紙４(Excelファイル様式あり)に別途記入してください。*

**研究組織（研究開発代表者及び研究開発分担者）**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 氏名（年齢）研究者番号 | 所属研究機関部局職名 | 現在の専門学位（最終学歴）役割分担 | 30年度研究経費（千円） | エフォート（％） |
| 研究開発代表者 | *〇△〇□（XX）**12345678（e-Radに登録された8桁の研究者番号を記載してください。）* | *○○○○大学* | *△△△* | *X,XXX* | *XX* |
| *△△△学部△△△学科* | *△△博士（○○大学）* |
| *△△△* | *△△△* |
| 研究開発分担者 | *〇△〇□（XX）**12345678**（e-Radに登録された8桁の研究者番号を記載してください。）* | *○○○○大学* | *△△△* | *X,XXX* | *XX* |
| *△△△学部△△△学科* | *△△博士（○○大学）* |
| *△△△* | *△△△* |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  |  |
| 計　　名 | 研究開発経費合計 | *X,XXX* |  |

**１　研究目的**

1. 本項は必要に応じて図や表を用いて３ページ以内で作成してください。
2. 研究の背景、目的、必要性及び特色について、科学技術上の要請、社会的要請、経済･産業の要請、当該分野や関連分野の動向等を含めて、客観的根拠等を示しつつ具体的に記載してください。
3. 当該研究の特色については、国内・国外の他の研究でどこまで明らかになっており、どのような部分が残されているのかを踏まえて記載してください。
4. 研究期間内に何をどこまで達成するのかを明示してください。
5. 研究開発の結果として、将来実現することが期待される成果、科学技術イノベーション創出、新産業創出、社会貢献、知的財産取得･活用を想定し得る範囲で記載してください。

**２　研究計画・方法**

**（１）要約（英文・和文）　＜最後に別添５として添付＞**

**（２）研究計画・方法**

1. 研究目的を達成するための研究計画及び方法を必要に応じて図や表を用いて記載してください。
2. 冒頭に研究計画及び方法の概要を200～300字程度で記載してください。
3. 「研究開発代表者」、「研究開発分担者」の具体的役割を研究開発内容、目的、研究開発項目と各項目に対するマイルストーンを研究者毎に明確にしてください。
4. 別紙１：若手研究員（リサーチレジデント）の略歴（該当する場合のみ添付）、別紙２：研究開発の主なスケジュール（ロードマップ）、別紙３：実施体制図（生物統計家の関与を含む）、別紙４：経費の主な内訳及び別紙５：利益相反の管理・倫理面への配慮を添付してください。（別紙は上記ページ数に含みません。）
5. 臨床研究、治験においては、別添２にて臨床研究の実施計画書及び計画の骨子を添付してください。

（様式は自由）

⑥ 公募研究開発課題の「１．治療方法探索のための研究」においては、別添３にて「品質・非臨床データの取得状況について（再生医療等安全性確保法に従った臨床研究を開始していない場合のみ提出）」を添付してください。また、既にPMDAとの相談を実施している場合は、事前面談の要旨（様式自由）、対面助言記録等を添付してください。

⑦ 公募研究開発課題の「２．産学連携による研究」においては、別添４にて「対面助言におけるPMDAとの合意の状況について」を添付してください。また、対面助言の状況が確認可能な対面助言記録を全て添付してください。

**（２）－１．研究計画及び方法の概要**

**（２）－２．分担別　研究計画及び方法**

（ａ）研究開発代表者　所属：

　　研究開発代表者　役職　氏名：

分担研究開発課題名（実施内容）：

①研究開発の目的及び内容

*分担する研究開発の目的及び内容を200字程度で簡潔にまとめてください。*

②研究開発項目、マイルストーン及び研究開発方法

実施する研究開発項目、マイルストーン及び達成のための方法を年度毎に記載してください。

平成○年度：*○○○○○○○○○○○○○○○○○○*

研究開発項目１：*○○○○○○○○○○○○○○○○○○*

*●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●*

　マイルストーン：*○○○○○○○○を完了する。*

達成時期：*平成○年○月*

研究開発項目２：○○○○○○○○○○○○○○○○○○

*●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●*

　マイルストーン：*○○○○○○○○を完了する。*

達成時期：*平成○年○月*

（ｂ）研究開発分担者　所属：

　　研究開発分担者　役職　氏名：

分担研究開発課題名（実施内容）：

①研究開発の目的及び内容

*分担する研究開発の目的及び内容を200字程度で簡潔にまとめてください。*

②研究開発項目、マイルストーン及び研究開発方法

実施する研究開発項目、マイルストーン及び達成のための方法を年度毎に記載してください。

平成○年度：*○○○○○○○○○○○○○○○○○○*

研究開発項目１：*○○○○○○○○○○○○○○○○○○*

*●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●*

　マイルストーン：*○○○○○○○○を完了する。*

達成時期：*平成○年○月*

研究開発項目２：○○○○○○○○○○○○○○○○○○

*●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●*

　マイルストーン：*○○○○○○○○を完了する。*

達成時期：*平成○年○月*

*※　研究開発分担者等は人数に応じて適宜記入欄を追加してください。*

**３　研究業績**

1. 「研究開発代表者」及び「研究開発分担者」ごとに記載してください。
2. 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してください。また、本提案課題に直接関連した論文・著書については、「○」を付してください。
3. 本提案に関連する学会発表、特許権等知的財産権（取得・申請中）、政策提言(寄与した指針又はガイドライン)等があれば記載してください。

**（３）－１．発表論文**

（a）研究開発代表者：

（b）研究開発分担者：

（c）研究開発分担者：

**（３）－２．その他（学会発表、特許権等知的財産権の取得･申請状況、政策提言）**

（a）研究開発代表者：

（b）研究開発分担者：

（c）研究開発分担者：

**４　研究費の応募・受入等の状況・エフォート**

1. 本応募課題の研究代表者について、（１）応募中の研究費、（２）受入予定または受入中の研究費、（３）その他の活動について記載してください。※研究費は直接経費を記入
2. 分担の場合は分担配分額（課題総額）を記載してください。
3. 「エフォート」欄には、年間の全仕事時間を100％とした場合、当該研究の実施等に必要となる時間の配分率（％）を記載してください。応募中の研究費についても全ての合計が100％を越えての応募は出来ません。

*※必要に応じて行を挿入してください。*

**（１）応募中の研究費**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 資金制度・研究費名（研究期間・配分機関等名） | 研究課題名（研究代表者氏名） | 役割(代表・分担の別) | 平成30年度の研究経費（直接経費） (千円) | エフォート(%) | 研究内容の相違点及び他の研究費に加えて本応募研究課題に応募する理由 |
| 【本応募課題】（H30） |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

**（２）受入予定または受入中の研究費**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 資金制度・研究費名（研究期間・配分機関等名） | 研究課題名（研究代表者氏名） | 役割(代表・分担の別) | 平成30年度の研究経費（直接経費） (千円) | エフォート(%) | 研究内容の相違点及び他の研究費に加えて本応募研究課題に応募する理由 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

**（３）その他の活動（教育・医療活動等を含む）　　エフォート：　　　　％**

**５　これまでに受けた研究費とその成果等**

1. 研究代表者及び研究分担者がこれまでに受けた研究費による研究成果等のうち、本研究の立案に生かされているものを選定し、記載してください。
2. 分担の場合は分担配分額（課題総額）を記載してください。
3. 研究費毎に、資金制度名、期間（年度）、研究課題名、研究代表者又は研究分担者の別、研究経費（直接経費）を記入の上、研究成果及び中間・事後評価（当該研究費の配分機関が行うものに限る。）結果、本研究との関連を簡潔に記載してください。
4. AMED事業とそれ以外の研究費（所属研究機関より措置された研究費、府省・地方公共団体・研究助成法人・民間企業等からの研究費等。なお、現在受けている研究費も含む。）を区別して記載してください。

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 資金制度・研究費名（研究期間・配分機関等名） | 研究課題名（研究代表者氏名） | 役割(代表・分担の別) | 期間全体の研究経費（直接経費） (千円) | エフォート(%) | 研究成果及び中間・事後評価（当該研究費の配分機関が行うものに限る。）結果、本研究との関連 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

**別紙１　若手研究員（リサーチレジデント）の略歴等**

1. 本提案課題に直接関連した論文・著書、学会発表等があれば、実績の項に記載してください。
2. 適任性・適格性の項には、技術・手法の習得に必要な関連領域の知識、実経験および語学力について説明を記載してください。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| リサーチレジデントの雇用・育成経費の有無 | 有／無 | H30年度　雇用・育成経費（上限６，０００，０００円） |
| *X,XXX,XXX*円 |

**氏 名：**

**所 属：**

【学歴・職歴】

【実績】

【適任性・適格性】

［業務実績について］

［語学力について］

**別紙２　研究開発・研修の主なスケジュール（１頁以内で作成してください。）**

1. 目標達成に向けて取り組むべき研究開発項目を挙げ、実施期間を記載してください。
	* マイルストーン：達成しようとする研究開発の節目となる到達点・達成事項
2. 項目別のスケジュールや担当者が分かるように記載してください。
3. 研究開始から治験への移行等、実用化に結びつくまでの具体的な年次計画を示した工程表を別添１として添付してください（様式自由）。

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 研究開発項目 | 機関名担当者氏名 | 第1年度(2018年度) | 第2年度(2019度) | 第3年度(2020年度) |
| Q1 | Q2 | Q3 | Q4 | Q1 | Q2 | Q3 | Q4 | Q1 | Q2 | Q3 | Q4 |
| 1.○○○の開発・細胞単離・分子学的解析・大型動物を用いた非臨床POC取得 | （代表者）○○○大学○○○○○ | 　　　　　　　　　　　　細胞単離・分子学的解析　　培養法確立・最適化・移植方法検討　特許出願・成果公表　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　非臨床POC　　　　　　　　　　　　　　　　　 |
| 2.○○○の臨床研究・実施体制構築・臨床研究の実施 | （分担①）○○センター○○○○ | 実施体制構築　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 　 　　　　　　　　　　　　　 　  　　　　　　　　　　　　　　  |
| ○○○の医師主導治験・治験実施計画書策定・PMDAへの相談 | （代表者）○○センター○○○○ | 　治験実施計画書策定　　PMDA対面助言・薬事戦略相談 |

**別紙３　実施体制**

1. 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してください。
2. 各機関、研究開発代表者、研究開発分担者等の役割が分かるように記載してください。
3. 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してください。
4. 生物統計家の関与について記載してください。

（１）実施体制図

*治験移行時には治験実施総括医師が研究代表となることが可能なように体制を整備しておくこと。代表者変更が難しい場合でも、治験実施責任者を決定しておき、治験の総括を確実に実施すること。*

*（代表者変更については年度毎で良いものとする。）*

*記載例*



（２）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）*

*下記、項目１．生物統計家の関与については臨床試験を計画している研究の場合、必ず記載してください。*

|  |  |
| --- | --- |
| １．生物統計家の関与 | □有　*（詳細）*（主な関与：□研究企画立案（データ取得前から）　□統計処理（データ取得後から））□無 |
| ２．知財担当者の関与 | □有*（詳細）*□検討中□無 |

（３）生物統計家の専門性について

*上記、項目１．生物統計家の関与について「有」にチェックをした場合は、必ず記載してください。*

|  |  |
| --- | --- |
| 臨床試験への関与の経験の有無 | □有　　　□無 |
| 関与した試験の内容（具体的に） |  |

（４）その他（専門分野、審査の経験等）

*研究開発代表者、研究開発分担者等の専門分野、審査の経験等について記載してください（該当する公募課題の場合のみ）。*

*適宜、記入欄を追加してください。*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 代表、分担 | 氏名 | 所属 | 専門分野、審査の経験等 |
|  |  |  |  |

**別紙４　直接経費の主な内訳について　＜Excelファイルとして添付（様式有り）＞**

1. （１）に主な全体経費を機関毎に記載してください。積算根拠を明示してください。
2. （２）に 経費内訳を記載してください。

*Excelファイルとして、別ファイルで提出してください。*

**別紙５　利益相反の管理・倫理面への配慮について**

1. 利益相反（COI）の管理・倫理面への配慮について、以下に記入してください。該当しない事項については、その旨を記載してください。

（１）COIの管理を適切に行っているか

いる　　　・　　いない

（COIついての特記事項）

（２）遵守すべき研究に関係する指針等

*研究開発の内容に照らし、遵守しなければならない指針等については、次の指針等の「□」にチェックを入れてください。*

□　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:　　　　)

（３）本研究開発期間中に予定される臨床研究の有無

　　[ ] 　有

[ ] 　無

※「有」の場合は、予定される内容を記入してください。

|  |  |
| --- | --- |
| 対象疾患 | 予定される内容、実施時期 |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

（４）人権の保護および法令等の遵守への対応

*相手方の同意・協力を必要とする研究開発、個人情報の取り扱いの配慮を必要とする研究開発、安全保障貿易管理、生命倫理・安全対策に対する取組を必要とする研究開発など法令等に基づく手続きが必要な研究開発が含まれている場合に、どのような対策と措置を講じるのか記述してください。*

*例えば、個人情報を伴うアンケート調査・インタビュー調査、提供を受けた試料の使用、ヒト遺伝子解析研究、組換えDNA実験、動物実験など、研究機関内外の倫理委員会等における承認手続きが必要となる調査・研究開発・実験などが対象となります。*

*該当しない場合には、その旨記述してください。*

別添１

具体的な年次計画を示した工程表

*・様式自由。ここに記載してください。*

別添２

臨床研究･治験プロトコール

*・様式自由。ここに計画の骨子を記載してください。*

*・実施計画書（プロトコール）の提出は、別ファイルでお願いします。*

別添３

「２．治療方法探索のための研究」に公募し、臨床研究を実施する場合のみ

品質・非臨床データの取得状況について（再生医療等安全性確保法に従った臨床研究を開始していない場合のみ提出）

* *臨床研究を開始するにあたって、どの程度の準備ができているかを正確に把握するための書類であることから、結果を取得済みの項目のみ記載してください。取得予定・取得中の項目は、記載しないでください。*
* *以下では、便宜上、****臨床研究においてヒトに投与する細胞加工物を「臨床細胞加工物」、ヒトに投与するものとは異なるが、品質が同等と考えられる細胞加工物を「試験細胞加工物」****と定義します。*
1. 本提案の臨床研究を実施するにあたり、品質・非臨床データ取得のために受けた公的資金の状況

|  |  |
| --- | --- |
| 公的資金による支援の有無 | □有　　　　　　□無 |
| 公的資金名（複数記載可）及び品質・非臨床データ取得のための資金総額 | *支援を受けている場合のみ、記載してください。ＡＭＥＤ資金の場合、事業名及び課題名を記載してください。* |

1. 品質データの取得状況

|  |
| --- |
| 「臨床細胞加工物」で取得済みの品質データ |
| *○○試験・解析* | *（結果の概要）* |
| *○○試験・解析* | *（結果の概要）* |
| 「試験細胞加工物」で取得済みの品質データ*補足データとして、「試験細胞加工物」のデータを特に記載したい場合のみ記載してください。* |
| *○○試験・解析* | *（結果の概要）* |
| *○○試験・解析* | *（結果の概要）* |

1. 効果・有効性等を評価した非臨床データの取得状況

*複数の試験を実施している場合には、適宜、枠をコピーして記載してください。*

|  |  |
| --- | --- |
| 非臨床試験に用いた細胞 | □臨床細胞加工物　　□試験細胞加工物 |
| 動物種及び当該動物種を用いた理由 |  |
| 動物への投与方法（部位、経路、量、回数、期間、その他項目は適宜追加可）及びその適切性 |  |
| 観察期間及びその適切性 |  |
| 評価した主な内容と結果の概要 |  |

　※該当するデータを未取得の場合には、取得が不要な理由又は取得予定を簡潔に記載してください。

1. 安全性（造腫瘍性を除く。）を評価した非臨床データの取得状況

*複数の試験を実施している場合には、適宜、枠をコピーして記載してください。*

|  |  |
| --- | --- |
| 試験の目的 | *全身毒性、局所毒性等の目的を記載してください。* |
| 非臨床試験に用いた細胞 | □臨床細胞加工物　　□試験細胞加工物 |
| 動物種及び当該動物種を用いた理由 |  |
| 動物への投与方法（部位、経路、量、回数、期間、その他項目は適宜追加可）及びその適切性 |  |
| 観察期間及びその適切性 |  |
| 評価した主な内容と結果の概要 |  |

※該当するデータを未取得の場合には、取得が不要な理由又は取得予定を簡潔に記載してください。

1. 「臨床細胞加工物」を投与して、造腫瘍性を評価した非臨床データの取得状況

*「臨床細胞加工物」でデータを取得済みの場合のみ記載してください。「試験細胞加工物」でのデータは記載しないでください。複数の試験を実施している場合には、適宜、枠をコピーして記載してください。*

|  |  |
| --- | --- |
| 動物種及び当該動物種を用いた理由 |  |
| 動物への投与方法（部位、経路、量、回数、期間、その他項目は適宜追加可）及びその適切性 |  |
| 観察期間及びその適切性 |  |
| 評価した主な内容と結果の概要 |  |

※該当するデータを未取得の場合には、取得が不要な理由又は取得予定を簡潔に記載してください。

1. 「臨床細胞加工物」と「試験細胞加工物」の製法等の相違点（（２）、（３）又は（４）の項において、「試験細胞加工物」のデータを記載した場合のみ記載）

|  |
| --- |
| 「臨床細胞加工物」と「試験細胞加工物」の製法等の相違点（具体的に） |
| *・**・**・* |

1. 臨床研究に、未承認又は適応外のデバイスを用いる予定の有無

[ ] 　有

[ ] 　無

※「有」の場合は、デバイスの概要及び当該デバイスの安全性を評価するために取得済みのデータの概要を記載してください。

別添４

「２．治療方法探索のための研究」に公募し、治験を実施する場合のみ

対面助言におけるPMDAとの合意の状況について

1. 本提案の治験を実施するにあたり、品質・非臨床データ取得のために受けた公的資金の状況

|  |  |
| --- | --- |
| 公的資金による支援の有無 | □有　　　　　　□無 |
| 公的資金名（複数記載可）及び品質・非臨床データ取得のための資金総額 | *支援を受けている場合のみ、記載してください。ＡＭＥＤ資金の場合、事業名及び課題名を記載してください。* |

1. 対面助言の状況

*PMDA対面助言の状況のみを記載してください。事前面談等、対面助言以外の相談については、記載しないでください。*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 対面助言の状況 | PMDAと合意済みデータの取得時期 |
| 治験薬の暫定規格 | □合意済み　□相談中　□未相談 | *○年○月取得済み、○年○月○旬取得予定、未定等* |
| 治験薬の生物由来原料基準への適合性 | □PMDAによる適合性確認済み　□相談中　□未相談□PMDAと生物由来原料がないことを確認済み |  |
| 治験薬の外来性感染性物質（細菌等）に対する安全性担保の方法 | □合意済み　□相談中　□未相談 | *○年○月取得済み、○年○月○旬取得予定、未定等* |
| 治験薬の不純物評価の方法 | □合意済み　□相談中　□未相談 | *○年○月取得済み、○年○月○旬取得予定、未定等* |
| 治験開始にあたって必要とされる非臨床安全性（毒性）評価の方法 | □合意済み　□相談中　□未相談 | *○年○月取得済み、○年○月○旬取得予定、未定等* |
| （治験薬と異なる細胞加工物を非臨床安全性評価に用いる場合）治験薬と当該細胞加工物の同等性評価の方法 | □合意済み　□相談中　□未相談　　□治験薬と異なる細胞加工物を非臨床安全性評価に用いない | *○年○月取得済み、○年○月○旬取得予定、未定等* |
| 医師主導治験のプロトコール | □合意済み　□相談中　□未相談 |  |
| （未承認・適応外デバイスを用いる場合）デバイスの安全性評価の方法 | □合意済み　□相談中　□未相談　□未承認・適応外デバイスを用いない | *○年○月取得済み、○年○月○旬取得予定、未定等* |
| 医師主導治験開始の可否 | □PMDAに「可」と判断された　□相談中　□未相談 |  |

※以上の対面助言の状況が確認可能な対面助言記録を全て提出してください。

別添５

要約（英文・和文）

**Summary of Proposal**

\* Please limit this “Summary of Proposal” form to two (2) pages.

 1. Project title

 2. Principal investigator

* Name
* Sex
* Researcher ID（8 digits）
* Date of birth / / (YYYY/MM/DD)
* Affiliation
* Department
* Position title
* E-mail address

 3. Abstract (400 words maximum)

*Outline your research proposal, mentioning the anticipated results, in 400 words or less.*

4. Keywords (10 items maximum)

*List as many as 10 terms that most likely represent the essence of the proposed research.*

1. 　　　　　　 2. 　　　　　　 3. 　　　　　　　4.

5. 　　　　　　 6. 　　　　　　　7. 　　　　　　 8.

9. 　　　　　　 10.

 5. Publication list (10 items maximum)

*List as many as 10 peer-reviewed articles published in English in reverse chronological order (most recent first), and specify the most relevant one(s) with an asterisk(s) (\*).*

1.

\*2.

3.

4.

5.

6.

7.

8.

9.

10.

**研究開発提案書要約**

※ 本「研究開発要約」は２頁以内に収めてください。

 １．研究開発課題名

 ２．研究開発代表者

* 氏名
* 性別
* 研究者番号（８桁）
* 生年月日（西暦） 年 月 日
* 所属研究機関
* 所属部局
* 職名
* 連絡先（E-mail）

 ３．アブストラクト

*1000文字以内で簡潔に記載してください。（期待される成果も含む）。*

 ４．キーワード（10単語以内）

*提案内容を示す、適切かつ重要と思われる単語を記載してください。*

1．　　　　　　　　　2．　　　　　　　　　3．