**導入交渉希望申込書**

平成　　年　　月　　日

国立研究開発法人日本医療研究開発機構

創薬戦略部創薬企画・評価課　　御中

「創薬総合支援事業（創薬ブースター）における導出に関する基本的な考え方」及び「導出先候補企業募集要領DNW-14025」を十分に理解した上で、DNW-14025に関し、医薬品として研究開発する目的で、導入交渉を希望します。

また、申込みに際して、次の事項について了承いたします。

1. 導入するに当たっては、導出関係機関等と契約（大学等との共同研究契約などを含む。）を締結します。
2. 貴機構から問い合わせがあった場合には、真摯に対応します。

|  |  |
| --- | --- |
| フリガナ |  |
| 企業（団体）名 |  |
| 代表者（※1） | ﾌﾘｶﾞﾅ |  |
| 氏　名 |  |
| 部署名 |  |
| 役職名 |  |
| 住　所 | 〒 |
| メールアドレス：　　　　　　　　　　　@ |
| TEL： | FAX： |
| 連絡窓口（※1） | ﾌﾘｶﾞﾅ |  |
| 氏　名 |  |
| 部署名 |  |
| 役職名 |  |
| 住　所 | 〒 |
| メールアドレス：　　　　　　　　　　　@ |
| TEL： | FAX： |
| 資料送付先、連絡先（該当に○印） | 資料送付先 | 代表者宛・連絡窓口・その他（　　　　　　　　　　　　　　） |
| 連絡先 | 代表者宛・連絡窓口・その他（　　　　　　　　　　　　　　） |

（※1）代表者と連絡窓口を別に指定されるときは代表者と連絡窓口それぞれにご記入ください。

**研究開発計画書**

 **企業（団体）名**

**Ⅰ.DNW-14025導入後の研究開発計画**

\*3,000文字以内。

\*必要に応じて図表を使い説明してください。（その場合、文字数としてはカウントしません。）

**１．想定適応症**

**２．導入テーマの実用化に向けた取組内容**

* 1. **研究段階での研究計画**
	2. **臨床段階での開発計画**

\*（1）の内容について:想定適応症を達成するために、導入後に計画している研究の進め方と予想される研究期間及び臨床試験を開始するまでに必要な研究全般の進め方を提案してください。

\*共同研究を行う場合は、共同研究の枠組み及び本テーマの主任研究者との役割分担等を含めて記入してください。

\*（2）の内容について:想定適応症を達成するための主な臨床試験の概要とその期間、及びそのために必要な非臨床試験の概要と期間を提案してください。

**Ⅱ.過去の経験**

\*500文字以内

\*研究、開発及びマーケティング等について、導出候補テーマの対象分野の経験があれば、その経験について簡潔にまとめてください。

**Ⅲ.DNW-14025導入時の条件**

\*1,000文字以内

\*共同研究を行う場合は、共同研究の費用負担及び共同研究中に発生する知財の取扱い等（特許出願費用及び特許の維持費負担等の条件を含む）を簡潔にまとめてください。

\*導入対象となる知的財産権等（研究成果報告書に記載のデータ等を含む）の使用許諾を提案する場合は、その内容及び一時金、マイルストーン、ロイヤリティ等の経済条件を記入してください。

\*最終条件は導出交渉後に決定するため、申し込み時点の提案で差し支えありません。

**Ⅳ.その他特記事項**

\*2,000文字以内

\*DNW-14025の競合薬等との差別化の方策、知財戦略や上市に伴う販売戦略、マーケティング計画等、強調したいことがあれば記入してください。

\*資源投入計画等の導入テーマへの取組姿勢についても可能な範囲で記載してください。