# 様式1-1　和文パート

**日本医療研究開発機構　臨床研究・治験推進研究事業**

**研究開発提案書　和文パート（経費、研究体制等）**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 研究開発課題名※1  （英語表記） | |  | | | | | | | | | |
| 患者のニーズに応える医薬品開発に資する臨床研究・治験の推進 | | | | | | | | | | | |
| 1 | 医薬品開発を目指す臨床研究・医師主導治験のプロトコル作成に関する研究【準備（ステップ１）】 | | | | | | ① | | 臨床研究・医師主導治験（新用法・用量医薬品を除く） | |  |
| ② | | 臨床研究・医師主導治験（新用法・用量医薬品）**★国際レビュー対象課題** | |  |
| 2 | 既に作成済みのプロトコル（又はプロトコル骨子）に基づいて実施する医薬品に関する臨床研究・医師主導治験の推進【実施（ステップ２）】 | | | | | | ① | | 特定臨床研究 | |  |
| ② | | 医師主導治験【新有効成分含有医薬品】 | |  |
| ③ | | 医師主導治験【新効能医薬品等】  **★国際レビュー対象課題** | |  |
| ④ | | 学会等の要望を受けて実施する医師主導治験 | |  |
| 3 | 疾患登録システム（患者レジストリ）を活用した医薬品の実用化を目指す研究 | | | | | | ステップ１：レジストリを活用した臨床研究・医師主導治験のコンセプト策定研究 | | | |  |
| ステップ2：レジストリを活用した臨床研究・医師主導治験を実施する研究 | | | |  |
| 4 | 治験・臨床試験を機動的かつ円滑に実施するためのサポート機能に関する研究 | | | | | | | | | |  |
| 5 | 治験・臨床研究の質の向上に向けた国民の主体的参加を促すための環境整備に関する研究 | | | | | | | | | |  |
| 研究開発期間 | | 令和　　年　　月　　日　　～　　令和 　年　　月　　日（　　年間） | | | | | | | | | |
| e-Rad研究分野（主）  キーワード※2 | |  | | | | | | | | | |
| 患者レジストリ検索システムへの登録の有無※3 | | | | | | 登録済　　　未登録 | | | | | |
| 研究開発代表者  氏名 | | （フリガナ） |  | | | | | | | | |
| （漢字等） |  | | | | | | | | |
| 所属研究機関 | |  | | | | | | | | | |
| 住所 | | 〒 | | | | | | | | | |
| 電話番号 | |  | | | ＦＡＸ | | | | |  | |
| E-mail | |  | | | | | | | | | |
| 部局 | |  | | | | | | | | | |
| 職名 | |  | | | | | | | | | |
| 経理事務  担当者氏名 | |  | | 経理担当部局名・連絡先等 | | | | 電話番号： 　　FAX番号：  E-mailアドレス： | | | |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 研究開発分担者  氏名※4 | （フリガナ） |  | | | | |
| （漢字等） |  | | | | |
| 所属研究機関 |  | | | | | |
| 住所 | 〒 | | | | | |
| 電話番号 |  | | | ＦＡＸ | |  |
| E-mail |  | | | | | |
| 部局 |  | | | | | |
| 職名 |  | | | | | |
| 経理事務  担当者氏名 |  | | 経理担当部局名・連絡先等 | | 電話番号： 　　FAX番号：  E-mailアドレス： | |
| 研究開発分担者  氏名※4 | （フリガナ） |  | | | | |
| （漢字等） |  | | | | |
| 所属研究機関 |  | | | | | |
| 住所 | 〒 | | | | | |
| 電話番号 |  | | | ＦＡＸ | |  |
| E-mail |  | | | | | |
| 部局 |  | | | | | |
| 職名 |  | | | | | |
| 経理事務  担当者氏名 |  | | 経理担当部局名・連絡先等 | | 電話番号： 　　FAX番号：  E-mailアドレス： | |
| ※1 公募要領「XI.公募研究開発課題」の項を確認し、該当する公募研究開発課題名にチェックを入れてください。  ※2 e-Rad研究分野（主）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。  ※3 「３．疾患登録システム（患者レジストリ）を活用した医薬品の実用化を目指す研究」に限らず、提案研究で患者レジストリが関与する場合は、検索システムへの登録の有無についてチェックしてください。  ※4 研究開発分担者等は全ての分担者について記載してください。また、人数に応じて適宜記載欄を追加してください。 | | | | | | |

各年度別経費内訳

　（１）全体経費（代表機関及び分担機関の合計額）　　　　　　　　　　　　　　　（単位：千円）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 大項目 | | 中項目 | R2年度 | 年度 | 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 |  |  |  |  |  |  |
| 小　計 | |  |  |  |  |  |  |
| 間接経費※1  （上記経費の30%目安） | | |  |  |  |  |  |  |
| 合　計 | | |  |  |  |  |  |  |

※1　間接経費は直接経費の30%以下としてください。

（２）機関別経費（間接経費を含めた合計額）　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　（単位：千円）

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 種別 | 機関名 | R2年度 | R 年度 | R 年度 | R 年度 | 計 |
| 代表 |  |  |  |  |  |  |
| 分担１ |  |  |  |  |  |  |
| 分担２ |  |  |  |  |  |  |
| ･･･ |  |  |  |  |  |  |
| 合計 | |  |  |  |  |  |

（３）各経費の内訳（代表機関及び分担機関）（主な内訳・R2年度のみ）　　　　　　（単位：千円）

【物品費】

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 品名 | 金額 | 積算根拠 | 必要性・用途 | 購入機関 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

【旅費】

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目的 | 日程 | 場所 | 費用（／人） | 人数 | 合計 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

【人件費・謝金】

１） 人件費

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 職名 | 雇用先 | 人件費（／月） | 雇用期間 | 合計 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

２） 謝金

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 内容 | 単価 | 回数・期間 | 合計 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

【その他】

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 内容 | 外注先等 | 合計 | 必要理由 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

**研究組織（研究開発代表者及び研究開発分担者）**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 氏名  生年月日  （年齢：R2年4月1日時点）  研究者番号 | 所属研究機関※１  部局※１  職名※１  （所属機関と、主たる研究場所が異なる場合は、主たる研究場所についても記載のこと。） | 現在の専門  学位（最終学歴）  学位取得年  役割分担 | R2年度  研究経費※２  （千円） | エフォート  （％） |
| 研究開発代表者 |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  |  |
| 研究開発分担者 |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |
|  |  |
| 計　名 | | | 研究開発経費合計 |  |  |

※１　所属機関と主たる研究場所が異なる場合は、主たる研究場所についても記載してください。

※２　研究経費については、直接経費を記載してください。

**１　研究目的**

**（※様式1-2に記載のため、本項は記載不要）**

**２　研究計画・方法**

**（※様式1-2に記載のため、本項は記載不要）**

**３　研究業績**

**４　研究費の応募・受入等の状況・エフォート**

**（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） | 研究開発課題名  （研究開発代表者氏名） | 役割(代表・分担の別) | R2年度の研究経費  （直接経費）  [期間全体の額]  (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開発課題に応募する理由 |
| 【本応募研究開発課題】  （R　～R　） | （　　　　　　） | 代表 | [　　　] |  | （総額　　　千円）\* |
|  | （　　　　　　） |  | [　　　] |  | （総額　　　千円）\* |
|  | （　　　　　　） |  | [　　　] |  | （総額　　　千円）\* |

**（２）現在受け入れている研究費（予定含む）**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 資金制度・研究費名（研究期間・配分機関等名） | 研究開発課題名  （研究開発代表者氏名） | 役割(代表・分担の別) | R2年度の研究経費  （直接経費）  [期間全体の額]  (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開発課題に応募する理由 |
|  | （　　　　　　） |  | [　　　] |  | （総額　　　千円）\* |
|  | （　　　　　　） |  | [　　　] |  | （総額　　　千円）\* |

　\*（　）内には、研究開発期間全体の直接経費の総額を記載してください。

**（３）その他の活動　　　エフォート：　　　％**

**５　これまでに受けた研究費とその成果等**

研究開発代表者：

【AMED事業】

【その他の研究費】

研究開発分担者：

研究開発分担者：

**６　特記事項**［この項目は、AMEDとして概要を把握するために記載していただくもので、別途公募要領に特記事項として条件が付されない限りは、採否に影響はありません。なお、今後のAMED事業運営に資する研究動向の分析等に利用させていただくとともに、研究開発課題が特定されないかたち（例：事業やプログラムごとの単位等）で分析結果を公開させていただく場合があります］

# 別紙1

**実施体制図**

# 別紙2

**倫理面への配慮について**

※本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、該当する指針等の「□」を「■」と記載してください。複数の指針等が該当する場合は、それぞれ「■」を記載してください。

|  |
| --- |
| 遵守すべき研究に関係する指針等  　臨床研究法  　再生医療等の安全性の確保等に関する法律  　医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令  　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:　　　　) |

# 様式1-2（Form 1-2 English part）

**R&D Proposal**

**English part (Research purpose, plan and methods)**

**Project Promoting Clinical Trials for Development of New Drugs**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Title of grant program | 1 | Research regarding the creation of protocols for clinical trials/investigator-initiated clinical trials aimed at drug development **(Step 1)** | 1. Investigator-initiated clinical trials except for new dosage and administration for existing medications | |
| 1. Investigator-initiated clinical trials for new dosage and administration for existing medications |  |
| 2 | Research regarding the conduct of clinical trials/investigator-initiated clinical trials aimed at drug development according to already created protocols (or protocol synopsis) **(Step 2)** | 1. Specified clinical trials | |
| 1. Investigator-initiated clinical trials   [Drugs with new active ingredients] | |
| 1. Investigator-initiated clinical trials [Drugs with new indications etc.] |  |
| 3 | Research aimed at practical application of drugs using the disease registration system (patient registry) | 1. Research regarding the creation of protocol concept for clinical trials/investigator-initiated clinical trials using the patient registry **(Step 1)** | |
| 1. Research regarding the conduct of clinical trials/investigator-initiated clinical trials using the patient registry **(Step 2)** | |
| Title of proposed R&D project |  | | | |
| Name of R&D Principal Investigator |  | | | |
| Affiliated institution and position of R&D Principal Investigator |  | | | |
| R&D period (planned) | 2020/ / –20 / / (for years) | | | |
| R&D costs | FY2020: 　　　　 Yen  FY2021: 　　　　 Yen  FY2022: 　　　　 Yen  FY2023: 　　　　 Yen | | | |

1. **Research purpose**
2. Background
3. Purpose and objective
4. Uniqueness and originality
5. Anticipated accomplishments
6. **Research plan and research methods**
7. Overall details of the R&D
8. **Research plan by R&D item**

|  |  |
| --- | --- |
| R&D item (1) |  |
| Name of person in charge of R&D (Affiliation/position) | 1) ( )  2) ( )  3) ( ) |

1. **Objectives and details**
2. **Methods and plan**

**FY2020:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

**FY2021:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

**FY2022:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

**FY2023:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

|  |  |
| --- | --- |
| R&D item (2) |  |
| Name of person in charge of R&D (Affiliation/position) | 1) ( )  2) ( )  3) ( ) |

1. **Objectives and details**
2. **Methods and plan**

**FY2020:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

**FY2021:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

**FY2022:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

**FY2023:**

Milestone ( ): (progress target for the fiscal year: %)

# Annex 1

**Main schedule for R&D**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| R&D item   * Milestone | Name of person in charge | FY2020 | | | | FY2021 | | | | FY2022 | | | | FY2023 | | | |
| 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q | 1Q | 2Q | 3Q | 4Q |
| R&D item(1)   * Milestone ( ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| R&D item(2)   * Milestone ( ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| R&D item(3)   * Milestone ( ) |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

# Annex 2

**Synopsis of investigator-initiated clinical trials**

**at the planning or implementation phase**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **1. Synopsis of clinical trials (Please enter all applicants)** | | |
| Trial name |  | |
| Target disease(s) |  | |
| Test drug name |  | |
| Expected indications applied for |  | |
| Main purpose | Safety Clinical POC Dose finding Hypothetical test Other | |
| **Please enter only applicant of step 2 in lower space from here.** | | |
| Clinical trial design | Conducting regions: Japan only Multiple Regions (xx countries)  Conducting site: Single site Multiple sites (number of sites: )  Randomization :Randomized Not randomized  Blindness: Unblinded Single blinded Double blinded  Design: Uncontrolled Parallel group comparative Cross-over Other  Control group: None Placebo Comparator (name: )  First In Human: Applicable Not applicable | |
| Key inclusion/exclusion criteria |  | |
| Sample size |  | |
| Recruitment period |  | |
| Intervention details (study group composition, dosage/administration etc.) |  | |
| Primary endpoint |  | |
| Main secondary endpoints |  | |
| **2. System for conducting clinical trials** | | |
| State of cooperation with pharmaceutical companies | Cooperating (name of cooperating company: )  Provision of study drug（For a fee Free of charge）  Provision/acquisition of information on study drug safety  Provision of financing or work for the research by private sector companies  Other ( )  None  \*Those responding “none” should provide details of any plans for future cooperation  ( ) | |
| Are there any companies to which you are out-licensing or planning to out-license to? | Yes No  \*If responding “yes” provide details ( )  \*If responding “no” write below to what sorts of companies and what kinds of ways do you propose to out-license drugs in the future  ( ) | |
| Participation of experts in the clinical trials | Biostatistics experts  Clinical pharmacology experts  Medical writers  Clinical Research Coordinator | Project managers  IP experts  Pharmaceutical regulations experts  Other ( ) |
| Utilization of Academic Research Organization(ARO) | No plans to use  Plan to use (name of ARO: ) | |
| Monitoring | Own facility (institution name: )  Other facility ARO (institution name: )  Contract Research Organization(CRO)(company name: ) | |
| Audit | Own facility (institution name: )  Other facility ARO (institution name: )  CRO (company name: ) | |
| Utilization of the Central Institutional Review Board | Not applicable  Applicable (review board name: ) | |
| **3. Other** | | |
| PMDA’s Consultation (R&D) 1) | Pre-consultation meeting completed (date of meeting: )  \*Please attach a summary (in any format you like) of the details of the consultation (it does not matter if it is in Japanese).  Full-scale consultation completed (consultation date: )  \* Please attach a record of the full-scale consultation created by PMDA (it does not matter if it is in Japanese).  A consultation yet to be held (reason why: )  \*If a consultation is planned, specify the date. | |
| Remarks |  | |

1) PMDA (Pharmaceuticals and Medical Devices Agency) is the regulatory authority for medicinal products in Japan. PMDA conducts the consultation on R&D Strategy for academic researchers. Such consultations are intended to provide advice on the design of studies needed during the period from the final stage of drug candidate selection to the proof-of-concept (POC) trials (designed as early phase II trials) and clinical trial protocol development.

# Appendix

**Summary of Proposal**

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

1. Project title

2. Principal investigator

* Name
* Gender　 Male Female Other Rather not say
* Researcher ID（8 digits）
* Date of birth（Age） 19　　/ 　　 / 　　 (　　：As of April 1,2020)
* 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.

# 様式3

**安全保障貿易管理に係るチェックシート**

**研究開発代表者名**：

**研究開発課題名**：

公募要領「II. ２．（４）安全保障貿易管理について」を参照し、研究開発提案書に、外国為替令別表に該当するような技術（※）に関する記載があるかを確認し、該当する方の「□」を「■」と記載すること。

一つでも記載がある場合には、その該当箇所、該当していると考えられる理由、技術の内容等、該当する外国為替令別表の項番・項目、該当する貨物等省令の項番・項目を、最下部の表に記載すること。

**なお、本紙の内容は研究開発提案の採否には一切影響しない。**

※設計とは： 一連の製造過程の前段階のすべての段階（設計研究、設計解析、設計概念、プロトタイプの製作及び試験、パイロット生産計画、設計データ、設計データを製品に変化させる過程、外観設計、総合設計、レイアウト等）

製造とは： すべての製造過程（建設、生産エンジニアリング、製品化、統合、組立/アセンブリ、検査、試験、品質保証等）

使用とは： 設計、製造以外の段階（操作、据付、保守（点検）、修理、オーバーホール、分解修理等）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 外国為替令別表の項番 | 技 術 | 確認結果 | |
| 該当する | 該当しない |
| 1 | 輸出貿易管理令別表第一の一の項の中欄に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術 | □ | □ |
| 2 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の二の項の中欄に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 数値制御装置の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |
| 3 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の三の項（一）に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術 2. 輸出貿易管理令別表第一の三の項（二）又は（三）に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |
| 3の2 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の三の二の項（一）に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術 2. 輸出貿易管理令別表第一の三の二の項（二）に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |
| 4 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の四の項の中欄に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. ロケット用のアビオニクス装置又はその部分品の設計に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）に掲げるものを除く。） 3. ロケット又は無人航空機搭載用の電子計算機の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）に掲げるものを除く。） 4. オートクレーブの使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 5. 原料ガスの熱分解により生成する物質を基材に定着させるための装置の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |
| 5 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の五の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 輸出貿易管理令別表第一の五の項の中欄に掲げる貨物の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 3. セラミック粉末又はセラミックの設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）及び一五の項の中欄に掲げるものを除く。） 4. ポリベンゾチアゾール又はポリベンゾオキサゾールの設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 5. ビニルエーテルのモノマーを含むゴム状のふっ素化合物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 6. 削除 7. 複合材料の設計に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（四の項の中欄に掲げるものを除く。） 8. 電波の吸収材又は導電性高分子の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（四の項の中欄に掲げるものを除く。） | □ | □ |
| 6 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の六の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 輸出貿易管理令別表第一の六の項の中欄に掲げる貨物の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（二の項の中欄に掲げるものを除く。） 3. 数値制御装置又はコーティング装置の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（二の項の中欄に掲げるものを除く。） 4. 金属の加工用の装置又は工具（型を含む。）の設計又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）から（三）までに掲げるものを除く。） 5. 液圧式引張成形機（その型を含む。）の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（四）に掲げるものを除く。） 6. 数値制御装置の附属装置の設計に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |
| 7 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の七の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 輸出貿易管理令別表第一の七の項（十六）に掲げる貨物の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 3. 集積回路の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）及び四の項の中欄に掲げるものを除く。） 4. 超電導材料を用いた装置の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）に掲げるものを除く。） 5. 電子管又は半導体素子の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）に掲げるものを除く。） | □ | □ |
| 8 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の八の項の中欄に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（四の項の中欄に掲げるものを除く。） 2. 電子計算機若しくはその附属装置又はこれらの部分品の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）及び四の項の中欄に掲げるものを除く。） | □ | □ |
| 9 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の九の項の中欄に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 輸出貿易管理令別表第一の九の項（一）から（三）まで又は（五）から（六）までに掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）及び一五の項の中欄に掲げるものを除く。） 3. 通信用に設計したマイクロ波用集積回路の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（七の項の中欄に掲げるものを除く。） 4. 超電導材料を用いた通信装置の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（七の項の中欄に掲げるものを除く。） | □ | □ |
| 10 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の一〇の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 輸出貿易管理令別表第一の一〇の項（二）若しくは（九）から（十一）まで又は一五の項（七）に掲げる貨物の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（二及び一五の項の中欄に掲げるものを除く。） 3. 光学部品の製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）に掲げるものを除く。） 4. レーザー発振器の試験装置の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）に掲げるものを除く。） 5. 削除 6. レードームの設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（四の項の中欄に掲げるものを除く。） 7. レーザー光に対する物質の耐久性の試験を行うための装置又はその試験に用いる標的の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |
| 11 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の一一の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 輸出貿易管理令別表第一の一一の項（一）から（四の二）までに掲げる貨物の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（一五の項の中欄に掲げるものを除く。） 3. 削除 4. アビオニクス装置の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（四の項の中欄に掲げるものを除く。） | □ | □ |
| 12 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の一二の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 輸出貿易管理令別表第一の一二の項の中欄に掲げる貨物の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 3. プロペラの設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）及び（二）並びに一五の項の中欄に掲げるものを除く。） | □ | □ |
| 13 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の一三の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（一五の項の中欄に掲げるものを除く。） 2. 輸出貿易管理令別表第一の一三の項の中欄に掲げる貨物の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（四の項の中欄に掲げるものを除く。） 3. ガスタービンエンジン又はその部分品の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）及び（二）並びに一五の項の中欄に掲げるものを除く。） 4. 航空機又はその部分品の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（一）及び一の項の中欄に掲げるものを除く。） 5. ディーゼルエンジン又はその部分品の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（一四の項の中欄に掲げるものを除く。） | □ | □ |
| 14 | 輸出貿易管理令別表第一の一四の項の中欄に掲げる貨物の設計、製造又は使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |
| 15 | 1. 輸出貿易管理令別表第一の一五の項の中欄に掲げる貨物の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 2. 削除 3. 音波を利用した水中探知装置の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 4. 慣性航法装置その他の慣性力を利用する装置の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの 5. ジャイロ天測航法装置又は天体若しくは人工衛星の自動追跡により位置若しくは針路を測定することができる装置の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの   （五の二）　水中ソナー航法装置の使用に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの（（三）に掲げるものを除く。）   1. ガスタービンエンジンの部分品の設計又は製造に係る技術であつて、経済産業省令で定めるもの | □ | □ |

※技術の詳細等については、経済産業省HPの安全保障貿易管理（http://www.meti.go.jp/policy/anpo/）を参照すること。

「該当する」が一つでもある場合、下記も記入：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 提案書中の該当箇所 | 該当していると考えられる理由、技術の内容等 | 外国為替令別表の該当部分 | | 貨物等省令の該当部分 | |
| 項番 | 項目 | 項番 | 項目 |
|  |  |  |  |  |  |