課題管理番号

全 体 研 究 開 発 計 画 書

1. 事業名

プログラム名

研究開発課題名

◆◆◆◆◆◆◆◆◆◆◆

２．研究開発実施期間

令和Y年M月D日から令和Y年M月D日

３．研究開発代表者連絡先

住所：〒

機関名：国立大学法人△△大学

所属・役職：大学院●●研究科　教授

氏名：医療　一郎

E-mail：xxxx@xxx.xx.xx

TEL：xx-xxxx-xxxx

FAX：xx-xxxx-xxxx

４．研究開発体制

【計画様式１付属資料１】研究開発参加者リスト　参照

５．経費等内訳

【全体計画様式１付属資料２】経費等内訳書　参照

６．基本構想

（１）研究開発の目標・ねらい

（２）研究開発の背景

（３）研究開発の将来展望

７．研究開発の内容

（１）○○○○○

令和Y年度：

令和Y年度：

令和Y年度：

（２）○○○○○

令和Y年度：

令和Y年度：

令和Y年度：

８．体制図

|  |
| --- |
| 【記載例】研究開発分担者機関名 所属 氏名課題「xxxxxxx」解析加工試料の提供データ提供研究開発分担者機関名 所属 氏名課題「xxxxxxx」研究開発分担者機関名 所属 氏名課題「xxxxxxx」AMED研究開発代表者機関名 所属 氏名課題「xxxxxxx」 |

９．担当別　研究開発概要

（１）研究開発代表者　機関名　所属　役職：

研究開発代表者　氏名：

分担研究開発課題名（実施内容）：

①研究開発の目的および内容

②研究開発項目、研究開発方法及びマイルストーン

（２）研究開発分担者　機関名　所属　役職：

研究開発分担者　氏名：

分担研究開発課題名（実施内容）：

①研究開発の目的および内容

②研究開発項目、研究開発方法及びマイルストーン

１０．研究開発の主なスケジュール

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 研究開発項目 | 担当者氏名 | 令和Y年度 | 令和Y年度 | 令和Y年度 | 令和Y年度 | 令和Y年度 |
| １．○○関連遺伝子発現解析・○○遺伝子の同定・○○遺伝子発現解析 |  |  |  |  |  |  |
| ２．○○モデル動物の開発と検証・○○モデル動物の開発・○○モデル動物の検証 |  |  |  |  |  |  |
| ３．○○イメージング解析・○○関連データの取得・○○ソフトの開発・データ解析 |  |  |  |  |  |  |
| ４．○○診断法の開発・○○相関関連メカニズムの解明・診断法の開発と検証 |  |  |  |  |  |  |

１１．倫理面への配慮

（１）遵守すべき研究に関係する指針等

□　再生医療等の安全性の確保等に関する法律

　□　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

□　臨床研究法

□　医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令

□　遺伝子治療臨床研究に関する指針

□　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

□　人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針

□　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

□　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 |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

１２．その他

（以下、制度ごとに掲載が必要な項目の追加　※覚書、条文追加等で係る項目がある場合等）

作 成 履 歴

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| No. | 作成年月日 | 対象項目 | 作成・改訂内容 | 備考（本文の修正の有無など） |
| 1 | 令和Y年M月D日 |  | 全体研究開発計画書の作成 |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |