

次世代がん医療加速化研究事業 令和7年度公募 公募説明会資料

令和7年1月 AMED創薬事業部 医薬品研究開発課

次世代がん医療加速化研究事業 令和7年度公募

公募枠	領域
応用研究フェーズ	研究領域(A~E)5領域
探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)	研究領域(A~E)5領域

- 本資料は、公募要領の抜粋となります。
- ▶ 各ページの右上には公募要領のページが記載されてます。

項目	当資料の該当ページ
事業について	P4~P6
公募の概要	P8~P10
P-PROMOTEでの研究領域と研究推進の考え方	P11
研究推進サポート機関の研究支援項目	P12
研究開発費の規模・研究開発期間・採択課題予定数等に ついて	P13
重複制限について	P14
選考スケジュール	P15
研究開発提案書の留意点	P16∼P31
参考情報 (各領域の特記事項)	P32~P39
e-Radについて	P40~P50
お問合せ先	P51

- 詳細につきましては<u>公募要領(次世代がん医療加速化研究事業・令和7年度公募)を必ずご確認ください。</u>
- 当資料は、AMED HP(公募ページ)にて公開いたします。

【事業について】

■ 第1章 事業の概要

文部科学省におけるがん研究の強化事業は、平成23年度から5年計画の「次世代がん研究シーズ 戦略的育成プログラム 1、続く平成28年度から6年計画の「次世代がん医療創生研究事業」として推 進され、令和4年度からは、7年計画で本事業を開始しました。これらの事業は、平成27年度からは 「健康・医療戦略」及び「医療分野研究開発推進計画」により設立されたAMEDにて実施しています。 令和5年度には「第4期がん対策推進基本計画」が策定され、それに基づく新たながん研究戦略とし て「がん研究10か年戦略(第5次)」が内閣府、文部科学省、厚生労働省、経済産業省の4大臣に より策定され、本事業においても、がん対策のより一層の充実と推進を図ることで、がんの革新的医療実 現を目指しています。また、令和6年度からの「がん研究10か年戦略(第5次)」では、「がん患者を含 む全ての国民と協働した研究を総合的かつ計画的に推進することにより、「がん予防」、「がん医療」及び 「がんとの共生」の各分野のより一層の充実を実現し、「第4期がん対策推進基本計画」の全体目標 (「誰一人取り残さないがん対策を推進し、全ての国民とがんの克服を目指す。」)を達成すること」が 戦略目標に掲げられ、「今後のがん対策の方向性を踏まえ、社会実装を意識したがん研究の取組を進 めていく。がん研究全体として、長期的視点を持って研究成果を産み出すために、省庁連携のみならず、 産官学が連携し、がん患者を含む全ての国民とともに、基礎研究、臨床研究、政策研究のそれぞれを 戦略的かつ一体的に推進していく。」とした**「今後のあるべき方向性」**が示されています。以上の政府方 針を基に、本事業の目標を定め、がん研究を推進します。

事業の概要、現状、方向性、目標と成果

■ 事業の方向性

本事業は、「がん研究 1 0 か年戦略」等に基づくがん研究の推進を目的に、内閣総理大臣を本部長とする健康・医療戦略推進本部の下、基礎研究から実用化に向けた研究まで一体的に推進していきます。事業期間は令和 4 年度~令和10年度の7年間を予定し、各年度に計画される研究開発課題の公募と支援を通じて、「がん研究 1 0 か年戦略」を踏まえ、がんの根治・予防・共生の観点に立ち、患者・社会と協働するがん研究を推進することとし、特に、革新性・独自性が高く、国際競争力のある基礎的研究、すなわち、**がんの本態解明**に迫る「真理の探究」、「基本原理の解明」や「新たな知の発見、創出や蓄積」の深化を図り、**新たなシーズ探索・育成**を通じて治療・診断の標的としての妥当性を検証し、それらの基礎的研究成果を踏まえた次世代がん治療・診断法の迅速な社会実装に向けた研究開発の加速・展開を図ります。

事業の概要、現状、方向性、目標と成果

■ 事業実施体制

AMEDは、国が定める「医療分野研究開発推進計画」に基づき、統合プロジェクト及び基金事業による研究開発を推進しています。今後、実用化の加速又は優れたシーズの創出につなげるため、各府省庁に紐づく様々な支援事業について、事業間をまたいで連続的に研究開発を支援する仕組みを構築し、企業の開発に受け渡す仕組みの導入も図ってまいります。また、競争的研究費の効率的な活用を図り、優れた成果を生み出していくための円滑な実施を図るため、各統合プロジェクトに、プログラムディレクター(以下「PD」という)を、各事業に、プログラムスーパーバイザー(以下「PS」という)及びプログラムオフィサー(以下「PO」という)を配置しています。さらに、各統合プロジェクトを横断する形で行われる「がん、生活習慣病、精神・神経疾患、老年医学・認知症、難病、成育、感染症等」の疾患領域に関連した各事業については、その疾患領域ごとに、柔軟にそのマネジメントを行うため、疾患領域コーディネーター(以下「DC」という)を配置しています。

■ 事業の目標と成果

本事業では、次世代がん医療の創生に向けて出口を意識した国際的にも質の高い基礎的研究を支援し、企業やAMED他事業への導出を進めるとともに、がんの本質の更なる追究に努め、臨床現場を大きく変革するような、新たな医薬品等の早期社会実装に繋がる研究開発の加速化を図ることで、日本のみならず、世界のがん患者やその家族の『希望』となる研究成果の創出に繋げます。また、新しいコンセプトに基づく多様な創薬シーズの発掘・育成を通じて、がん研究領域のみならず他分野からの研究者の参入を促し、研究者層の拡大と人材の育成を図ることで、我が国のがん研究分野の発展に寄与していきます。具体的には、以下に掲げる研究方針に基づき、斬新でかつ挑戦的な研究課題を厳選し、質の高いアカデミアシーズを計画的にかつ必要とする創薬技術支援を効率良く充当させることで、事業目標の達成を目指します。

- 次世代がん医療創生の加速化に向け、<u>出口を意識した国際的にも質の高い基礎的研究</u>を支援し、臨床現場を大きく変革するような、<u>新たな医薬品等の早期社会実装の実現</u>に繋げる。
- がんの本質の更なる追及に努め、患者がんゲノム情報等の臨床データに基づいた研究開発なども取り入れつつ、がんの標的検証や創薬シーズの探索等を推進する。
- アンメットメディカルニーズ(希少がん、小児がん、難治性がん等含む)への専門的支援の強化、有望な基礎研究を応用研究まで連続して支援できる体制の構築等を行い、次世代シーズの企業・AMED他事業への導出を目指す。

なお、本事業の研究課題を実用化に向けて推進するため、事業成果を以下のAMED他事業等へ導出することも目標に掲げています。

- 1)「革新的がん医療実用化研究事業」(厚生労働省)
- 2)「創薬総合支援事業(創薬ブースター)」(厚生労働省)
- 3)「橋渡し研究プログラム」(文部科学省)

【公募の概要】

◆ 応用研究フェーズ

がんの発症・進展のメカニズムの解明の著しい進捗や、有用性の高いがん治療薬や早期診断法の開発に繋がる具体的なシーズについて、研究をさらに発展させることにより、実用化に向けた企業導出や非臨床試験、それに続く臨床など、次のステージに研究開発を進めることを目的とする「研究シーズのがん医療への展開」を中心に進める研究フェーズです。探索研究フェーズなどから得られた独創的かつ優位性の高い有望な創薬や診断等のシーズを検証し、実用化に向けて加速させる等、実用化を目指した研究等を推進します。

【求められる成果】

研究開発実施期間終了時までに、実用化に向けた企業やAMED他事業への導出や非臨床試験(薬物動態・安全性試験)等に到達することが求められます。

◆ 特記事項

各領域にそれぞれ特記事項があります。必ずご確認ください。

◆ 探索研究フェーズ (次世代PI育成枠※)

がんの発症・進展のメカニズムの解明を進め、標的検証や創薬ツール開発のための研究を行い、 有用性の高いがん治療薬や早期診断法の開発に繋がる、研究開発対象のコンセプトの検証を 中心に進める研究フェーズです。若手研究者ならではの<u>斬新でチャレンジングな将来の革新的な</u> がん医療の実現を目指し、創薬や診断等のシーズの探索を目的とした研究等、ここで得られた成 果を基にして、将来、探索研究フェーズ(一般)や応用研究フェーズへ発展が期待出来るような 研究を推進します。

※若手研究者の定義は、研究開発開始年度(令和7年度)の4月1日時点において、①年齢が満43歳未満の者、②又は博士号取得後10年未満の者のいずれかを満たしている方を対象とします。 詳細は、「3.2 若手研究者の積極的な参画・活躍」を参照ください。

【求められる成果】

研究開発実施期間終了時までに、標的分子の妥当性と作用メカニズムの解明を基に、有用性の高いがん治療薬や早期診断法の開発に繋がるシーズを同定し、次のステップへ進む道筋を立てることが求められます。

◆ 特記事項

各領域に、それぞれ特記事項があります。必ずご確認ください。

◆ 領域共通の特記事項(各領域特記事項に記載)

研究フェーズによらず、採択された研究課題は、実用化に向け、TPP(Target Product Profile)*1、TRP(Target Research Profile)*2を研究開発マネジメントに活用し、研究推進を図ります。

※1 目指している医薬品/実用化のイメージ ※2 TPPを達成するために行う研究

【P-PROMOTEでの研究領域と研究推進の考え方】

• 前がん・がん細胞のクローン進化

• がん細胞の特性に基づく新たな

の解明

治療法開発

がんゲノム・エピゲノム不

均一の理解と薬剤耐性

機構の解明

E

公募要領 別紙1

【別紙1】

P-PROMOTEでの研究領域と研究推進の考え方

探索研究フェーズ 応用研究フェーズ 領域 研究期間 原則3年 研究期間原則2年 (次世代PI育成枠 原則2年) 探索研究 応用研究 出口 入口 フェーズの完了 フェーズの開始 •標的に対する治療薬の開発 (・薬効の確認、ある程度の毒性 科学に裏付けられた標 in vivoモデルでの シーズを開発し、in • ターゲットバリデーション Α 評価等、製薬企業へアピール 的としての可能性 vivoでのPOC取得 ・スクリーニング系の構築 標的検証 出来るデータの取得) プレクリニカルモデルによるメカニズムの検証 異分野先端領域の融 【が、研究に異分野先端頭蛇取り入れる】 開発したシーズについて 開発したシーズの活用拡大など、がん治療 異分野先端領域融 合によるがん生物学の が生物ネットワーケ制組の解明(TPP設定) В in vivoまたはモデルシ への応用可能性検討 • 異分野技術のが心治療応用に関する基礎的 合によるがん治療への 理解と有効な治療法の ステムによるPOC取得 有効性検証 検討 探索 ・治療モダリティ最適化 • 新規標的分子の発見 In vivoの非臨床 免疫細胞と腫瘍および •ヒト検体を用いたバリデーション評価 • がん免疫制御機構の解明 ヒト応用の可能性 POC取得 微小環境の特性理解に ・動物モデルを用いた実装性検証 C • 新規細胞療法技術の開発 または、ヒト検体での 検証 基づく治療法・患者層 • 有効な患者層別法の開発 -般化•再現性確認 別法の探索 In vivoでの • アッセイ系の確立 ・ターゲットバリデーション In vivoモデルある 患者に低侵襲な高感 非臨床POC取得 •ヒト検体を用いての少数コホートでの検証 ·標的のPOCの取得 いはヒト検体での有 D 度・高精度がん診断・ または、非臨床試験、 イメージング技術を動物レベルで確認 ・解析技術の確立 多施設臨床試験の 用性の提示 技術開発の可能性 • 感度・特異度の評価 実施検討

In vivoモデルある

いはヒト検体におけ

る有用性の提示

• 多数検体・他がん種における検証

•モデル動物を用いた有効性検証

• 前がん状態での介入法の提案

In vivoのPOC取得

または、ヒト検体での

一般化•再現性確認

【研究推進サポート機関 研究支援項目】

1.2.1 研究体制

・研究推進サポート機関

本事業内には、独自の研究推進サポート機関が設置されており、各課題は研究進捗管理のサポートや、研究に必要な専門技術の支援を受けながら研究開発を推進していくことが可能です。専門技術の支援については、研究代表者からの要望があった場合に、本事業でのPSPOの承認を経たのちに必要な技術支援が行われます。

具体的な支援内容は、下記をご参照ください。 【支援内容】

- マネジメントユニット:本事業を機動的かつ円滑に運営するためのサポート
 - ✓ 研究進捗の整理※1
 - ✓ 知的財産コンサルテーション
 - ✓ 研究倫理コンサルテーション
 - ✓ 研究開発課題の推進に向けたその他のサポート
- **〉 技術支援ユニット:がん研究に必要な専門的技術の提供支援**
 - ✓ 分子標的候補の検証のための技術支援
 - ✓ ケミカルバイオロジー評価のための技術支援
 - ✓ 抗体及び機能阻害ペプチド作製のための技術支援
 - ✓ 化合物の最適化・合成展開のための技術支援
 - ✓ 創薬シーズ化合物の薬効評価のための技術支援
 - ✓ 薬物動態イメージング・DDS化のための技術支援※2
 - ✓ 単一細胞マルチオミックス解析のための技術支援※2
 - ✓ バイオリソースを活用した支援
 - ※1 各研究課題の研究進捗については、研究推進サポート機関に委託し管理運用しているシステムを 併せて使用して行っています。
 - ※2 令和6年度からは、「ラジオセラノスティクス開発支援」及び「空間的オミックス解析」の技術支援を強化します。P-PROMOTE 事業方針

【研究開発費の規模・研究開発期間・採択課題予定数等について】

公募要領 P.10~P.11

研究開発費の規模・研究開発期間・採択課題予定数等について

分野等、公募研	研究開発費の規模 (間接経費を含まず)	研究開発実施 予定期間	新規採択 課題 予定数	
研究領域A~E	応用研究フェーズ	1課題当たり年間 上限20,000千円	令和7年度 ~	各領域 0~4 課題程度
共通	探索研究フェーズ (次世代PI育成枠)	1 課題当たり年間 上限5,000千円	令和8年度	各領域 0~3 課題程度

【重複制限について】

- 本事業では研究開発代表者として参画できる研究課題は1件のみです。
- 本事業の研究参画者は、下記の表(重複制限)を参照して応募してください。

本事業の研究参画者		本公募(研究領域A~E:J	芯用研究、次世代PI育成枠)
本事未の切れ		研究開発代表者	研究開発分担者
研究推進サポート機関	研究開発代表者	×	×
別九雅進りが一ド城民	研究開発分担者	×	0
応用研究採択課題	研究開発代表者	×	
(研究領域A~E)	研究開発分担者	0	
探索研究採択課題	研究開発代表者	×	
(研究領域A~E)	研究開発分担者	0	
次世代PI育成枠採択課題	研究開発代表者	×	
(研究領域A~E)	研究開発分担者	0	
戦略的研究枠採択課題 (医療用RI、 革新的基礎研究)	研究開発代表者	×	
	研究開発分担者	0	

【選考スケジュール】

「応用研究フェーズ」「探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)」

提案書類の受付期間・選考スケジュール

提案書類受付期間	令和6年12月27日(金)~令和7年1月27日(月) 【12:00】(厳守)
書面審査	令和7年2月上旬~令和7年2月下旬(予定)
ヒアリング審査	 領域A:令和7年3月25日(火)(予定) 領域B:令和7年3月14日(金)(予定) 領域C:令和7年3月29日(土)(予定) 領域D:令和7年3月27日(木)(予定) 領域E:令和7年3月16日(日)(予定)
採択可否の通知	令和7年5月下旬(予定)
研究開発開始 (契約締結等)日	令和7年6月6日(金)(予定)

【研究開発提案書の留意点】

■ 研究開発提案書の留意点

提出書類

応募には下記の書類を提出してください。 研究開発提案書類は、e-Rad にて、お願いします。

e-Radの該当する公募へ応募してください。

No.	必須/任意	必要な提案書類	備考
1	必須	(様式1-1) 研究開発提案書(応用研究フェーズ)、または (様式1-2) 研究開発提案書(探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)	応募する研究フェーズの様式を選び・研 究領域を必ず記載すること
2	必須	ヒト全ゲノムシークエンス解析プロトコール様式	ヒト全ゲノムシークエンス解析(全エク ソーム解析を含む)を <mark>実施しない場合は</mark> 不要
3	必須	動物実験に関する自己点検・評価結果	研究計画に動物実験が含まれない場合 は不要
4	任意	PMDAの対面助言の記録等	提案時に、既にPMDA対面相談ずみで、 提案に関連する事項が含まれる場合

AMEDにて用意している提案書類の様式については AMEDウェブサイトの公募情報からダウンロードしてください。 https://www.amed.go.jp/koubo/

研究開発課題名↩

ご自身の提案内容と合致していること を必ずご確認ください

(様式 1-1)

次世代がん医療加速化研究事研究領域を必ず記載してください。 日本医療研究開発機構

※本公募における希少がんの定義については、

○○に関する研究開発↩

応用研究フェーズ 研究開発提案 令和7年度公募

注 提出する際には、青文字の記載例と緑文字の説明文を削除してください。 🗵

日本語表記↩

(英語表記) ← 月	英語表記↩	Study of OO€	究領域)と昇
八曹 夕 (本衆 夕)			不受理としま
公募名(事業:	6) ←	応用研究フェーズ 研究領域○←	
研究開発期間(全研	f究期間) ↩	令和7年6月6日 ~ 令和9年3月31日	(2 年間) ↩
研究費総額	€	全研究期間での研究費総額(直接経費) X0,00	
ヒト全ゲノムシークエンス解析↩		□ 実施する □ 実施しない↩	うに 超え
×1←		いずれかに図。実施する場合、ヒト全ゲノムシークエンス解析	沂プロトコール
			ェックしてくた 徒計画において り
希少がんへの	該当↩	※該当する場合は☑をつけてください。← ンス解析	も計画において 所(次世代シーク シークエンス解

提案書に記載した領域を確認の 上、e-Radでも該当する研究領 域で応募してください。

皇室書の様式および、記載の研 究領域が e-Rad で選択した公 究領域)と異なる場合は、応募を 不受理とします。

> 研究開発費の上限額として規 定 されている額を超えないよ うにご注意ください。<mark>金額を</mark> **超えた場合は不受理とします。**

必ずチェックしてください。

>2解析プロトコール様式を提出。

研究開発計画においてヒトの全ゲノムシークエ ンス解析(次世代シークエンサーを利用した全 ゲノムシークエンス解析及び全エクソーム解 析)を実施するにあたっては、その解析に用い るプロトコール情報の提出が必須です。

ご自身の提案内容と合致していること を必ずご確認ください

(様式 1-2)

日本医療研究開発機構 次世代がん医療加速化研究事

令和7年度公募 | 探索研究フェーズ(次世代 PI 育成枠)

注 提出する際には、青文字の記載例と緑文字の説明文を削除してください。↩

研究領域を必ず記載してください。 提案書に記載した領域を確認の 上、e-Radでも該当する研究領 域で応募してください。

研究

『案書の様式および、記載の研 究領域が e-Rad で選択した公 究領域)と異なる場合は、応募を 不受理とします。

研究開発費の上限額として規

定 されている額を超えないよ うにご注意ください。<mark>金額を</mark>

超えた場合は不受理とします。

研究開発課題名↩ 日本語表記↩ ○○に関する研究開発 英語表記↩ Study of OO€ (英語表記) ↩ 次世代がん医療加速化研究事業 令和 7 年度公募↩ 公募名(事業名) ₽ 探索研究フェーズ(次世代PI育成枠) 研究領域

令和7年6月6日 研究開発期間(全研究期間) 令和 9年 3月 31日 (2年間) ↩

全研究期間での研究費総額(直接経費) ヒト全ゲノムシークエンス解析↩

□ 実施する □ 実施しない↩

いずれかに☑。実施する場合、ヒト全ゲノムシークエンμ解析プロトコール様式を提出。

希少がんへの該当₽

研究費総額↩

※1←

※該当する場合は☑をつけてください。↩

□ 希少がんを対象とする研究である

※本公募における希少がんの定義については、

必ずチェックしてください。

X0,000 FF

研究開発計画においてヒトの全ゲノムシークエ ンス解析(次世代シークエンサーを利用した全 ゲノムシークエンス解析及び全エクソーム解 を実施するにあたっては、その解析に用い るプロトコール情報の提出が必須です。

応用研究フェーズ (別添) シーズに関する自己評価シート(1)

研究開発代表者氏名:○○ ○○

以下①~⑦について、ご自身の研究シーズが該当するもの(該当するものが複数ある場合は、該当するものすべて)にチェックを入れてください。このシートの根拠となる成果又は情報について、研究開発提案書の「1. 研究の目的・背景(3)研究開発の目標・ねらい・準備状況」に記載してください。

育亰(3)研究開発の日標・ねらい・準備状況」に記載してくたさい。					
① 治療標的・診断マーカー	-としての新規性・独創性↩	チェック↩ ←			
・研究者が独自に見出した。	標的である←	- このリストに一致していない提案もあるかと思い 読み替えて一番近いものを選んでください	ます。		
・既知の標的ではあるが、	②治療標的・診断マーカーとしての Proo	of of Concept (POC) ←	チェック↩		
でにがん領域ではほとんと		65 — + -75 f 7 3			
・既知の標的ではあり、カ	・すでに堅強な POC が確立されている標的・マーカーである↩ {知の標的ではあり、ヵ				
化されたものはない↩	・In vivo 動物モデルを用いて POC を取得している↩				
・既知の標的であるため、					
	・In vitro での POC を取得している₽				
	・POC は未取得である↩				
	ご自身の研究課題における POC の定義を	記述してください。よ			

応用研究フェーズ (別添) シーズに関する自己評価シート(2)

③治療標的・診断マーカーの対象がが	チェック↩		
・臨床検体を用いて標的分子の発現 <u>!</u> でいる↩	\		
・公的データベースの情報を元に、対	対象となるがん種を絞り込んでいる↩		
・アンメットメディカルニーズに基	④薬剤スクリーニングや薬効評価のための実験系の構	集状況等∉	チェック↩ ⁴
上記いずれかにに☑を入れた場合に			
(000,000)	・薬効評価に必要な in vivo 動物モデル評価系を構築し	, ている <i>↩</i>	
・さまざまながん種に対して効果が			
っていない!	・薬効評価に必要な in vitro での評価系を構築している	5←	
	・薬剤スクリーニングに使用できる in vitro での評価系	灸を構築している↩	
	・バイオマーカーの測定に使用する ELISA 等の定量系	そを構築している↩	
	・臨床検体を用いた in vitro でのバイオマーカー評価系	でを構築している↩	
	・In vitro、in vivo 評価系ともに現在準備中であり、ま	だ構築できていない↩	

応用研究フェーズ (別添) シーズに関する自己評価シート(3)

←						
⑤論文化・知財化 □ チ			チェックゼ 🤄			
・すでに必要な	知財化を行い、論文公表等	ら実施している↩	÷			
・すでに必要な	inBtルガニー ブハスが ii	☆☆ル1+山並グハナ☆1〜2	.		L	
	⑥競合優位性 ←			チェック↩	€	
・学術的な成り						
	・独自に見出した標的で	『あり、特許も出願または取得済みで優位性が確保』	できている↩	□ ←	€	
・知財化、論)	Y± 台 1− 目 : : 1 + +亜45 ->				€	
	・独目に兄出した標的(『あるが、特許の出願/取得は出来ていない↩		الما		
・現在のとこと	・既知の標的であるが、	②企業との共同研究等の連携状況↩			チェック↩	
		・すでに特定の企業と共同研究を実施している↩				
	・既知の標的であるたの					
		上記に図を入れた場合には、以下の企業と共同研究	究の具体的レベル	/について該当	番号を記	
	・特許化等、知財戦略	載してください↓				番号↓
		①実施許諾、②権利譲渡、③企業主導の実用化に	句けての共同研究	この開始←		(○)↩
		・企業と共同研究には至っていないが、守秘契約				
		正元(2)(1-14)/2010 正 5 (0 1 0 0 1 0 (1 1 1 2 2 2 2 1 1 1 1 1 2 2 2 2 2 2 2	C 100 C 100 USZ C 171	120 0 0		□ ←
		・幾つかの企業に共同研究の打診を行っていると	ころである↩			
		・現在のところ、上記の状況には至っていない↩				- ←

1 研究の目的・背景

- (3) 研究開発の目標・ねらい・準備状況←
- 研究開発の目標(研究開発期間終了時に達成しようとする、研究開発成果の目標)、研究開発のねらい(上記研究開発成果によって得られるアウトカム及びその意義)、研究開発の準備状況(これまでに進めている研究内容や企業の連携状況等)を具体的に記載してください。
- 研究開発の準備状況に関連して、本提案書末尾の「(別添)シーズに関する自己評価シート」の図の 根拠となる情報を記載してください。



8. 研究業績

- 「研究開発代表者」及び「研究開発分担者」ごとに、それぞれ学術雑誌等に発表した論文・著書のうち、主なもの(概ね一人につき 10 編以内)を選択し、提案課題に直接関連するものとそれ以外に分け、それぞれ直近年度から順に記載してください。
- 特許権等知的財産権の取得及び申請状況、並びに研究開発課題の実施を通じた政策提言(寄与した指針 針又はガイドライン等)を記載してください。↩

(1) 研究開発代表者 ○○ ○○△

<論文・著書>↩

① 提案課題に直接関連する論文・著書←

M.Marusankaku, J.Aaaa, H.Bbbbb, A.Ccccc, Treatment of Hepatic……, Nature, 2020 , 1,10-20 ←

② 上記以外の論文・著書←

M.Marusankaku, J.Aaaa, A.Bbbbb, J.Ccccc, Risk factors for Fungal…, Nature, 2019, 2,17-26←

<特許権等知的財産権の取得及び申請状況>→

 \leftarrow

<政策提言>↩

○○○○○○ガイドライン(○○学会編 XXXX年)

10.これまでに受けた研究費とその成果等 (1)

(1) 提案の研究立案に寄与した研究費とその成果←

本欄には、研究開発代表者及び研究開発分担者がこれまでに受けた研究費(所属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、現在受け入れている研究費も含む。)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、次の点に留意し記載してください。

次世代がん医療加速化研究事業 (P-PROMOTE)/次世代がん医療創生研究事業(P-CREATE)およびその他の AMED 事業、並びにそれ以外の研究費に区別して記載してください。←

 それぞれの研究費ごとに、資金制度名、期間(年度)、課題名、代表者又は分担者の別、研究経費 (直接経費)を記載してください。また、研究の概要、成果及び中間・事後評価結果(当該研究費の 代表者のみ。)も簡潔に記載してください。

(記載項目) ←

資金制度名: ←

期間 (年度):R 年度~R 年度↔

課題名: ↩

代表者又は分担者の別: ←

研究経費(直接経費): 千円↔

研究の概要、成果及び中間・事後評価結果:↩

10.これまでに受けた研究費とその成果等 (2)

(記載例) ﴿

【次世代がん医療加速化研究事業 (P-PROMOTE)/次世代がん医療創生研究事業(P-CREATE)】←

- ② AMED 次世代がん医療創生研究事業、H30~R1、「○○に関する研究」、分担者、10,000 千円セ ××××の成果を得た。セ

 \leftarrow

【その他の AMED 事業】 ←

③ AMED ○○事業(A)、H27~H29、「○○に関する研究」、代表者、40,000 千円← ××××の成果を得た。←

 \leftarrow

◆ AMED ○○事業(B)、H29~R1、「○○に関する研究」、代表者、40,000 千円セ ××××の成果を得た。セ

4

【それ以外の研究費】↩

◆ 基盤研究(B)、H26~H28、「○○に関する研究」、代表者、40,000 千円セ ××××の成果を得た。

14. TPP·TRP

- TPP・TRPは、創薬研究等、実用化を目指した研究開発を進める上で重要な指針となるものです。本事業では、がん研究の早期段階から研究者自身が具体的な創薬目標(対象がん種、想定される効能等)を意識することが重要であるとの考えに基づき、本項目の記載をお願いしています。
- TPP・TRPは研究の進行に伴い更新されていく可能性があるものです。本項目には提案時点において提案者が考えるものを具体的に記載してください。↩
- 本事業では、TPP・TRP を採択後の研究開発マネジメントに活用し、研究推進を図ります。

0

TPP (Target Product Profile) ←

どのような医薬品/実用化イメージを目指しているのかについて記載してください。↩

記載例 (TPP と TRP の例の番号は対応しています): ←

(例1)Yがんに特異的に発現するXを用いた早期診断キットの臨床検査薬←

(例2)大腸がん細胞特異的にデリバリーすることが可能な、抗がん剤とコンジュゲートした DDS 製剤♥

(例3)生体内で大腸がん細胞のイメージングが可能なイメージング用分子

(例 4)活性型キナーゼ A を有する XX がんに対し、選択的な経口投与可能な抗がん剤○○○○← ←

TRP (Target Research Profile) 4

TPP を達成するために、どのような研究を行うのかについて記載してください。↩

記載例 (TPP と TRP の例の番号は対応しています): ←

(例1)取得したモノクローナル抗体を用いた X の ELISA での測定系を構築し、Y がんの組織及び血漿中の濃度を測定することによる早期診断、層別化の可能性を判断する。←

(例 2)大腸がん細胞特異的に抗がん剤 W を送達可能な DDS 用分子 X-W コンジュゲートを開発する。←

7. 各年度別経費内訳← 【全体】←

PI人件費制度を利用する場合は研究開発提案書に必ず記載してください。 計上額の年度途中の増額は不可

共通事項

(単位・千円) ←

各年度別経費内訳

				(平匝: 113)			
	大項目↩	中項目↩	R7 年度←	R8	年度↩	計學	
	1 45 0 #2 3	設備備品費↩	<□	₽		←	
	1.物品費←	消耗品費↩	<	₽		←	
直↩	2.旅 費↩	旅費↩	₽	← J		₽	
接↩	3.人件費씓	人 件 費←	←	←		←	
経↩	・謝金←	謝 金↩	←	4		←	
費←	1 Z 0 //h =	外 注 費↩	<□	←		←	
	4.その他↩	その他←	\rightarrow	←		< <tr> ←</tr>	

- ※ 研究力向上のための制度(PI人件費)の利用を希望する場合は、以下の条件を満たしていることを確認の上、以下の項目を記載ください。審査の対象となります。(希望しない場合は、記載不要です。)
- ① 直接経費にPIの人件費(の一部)を計上することについて、PI本人が希望していること。
- ② PIが所属する研究機関において、確保した財源を研究力向上のために適切に執行する体制が整備されていること。
- PI が所属する研究機関において、研究の業績評価が処遇へ反映されるなどの人事給与マネジメントを実施していること。

https://www.amed.go.jp/keiri/youshiki itaku.html#i00-01

- 研究力向上のための制度 (PI 人件費) に関する記載も審査の対象となります。 4
- 当該制度を利用する場合は、提案時の記載が必須です。

7. 各年度別経費内訳【全体】

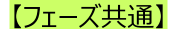
※課題申請時に規定されていた予算上限を超えていた場合は不受理とします。

各年度別経費内訳

(単位:千円)

ш г.	1 一尺 / 1 1 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 /						
ľ	大項目	中項目	R7 年度	7 年度 R8 年度 計			
	1 쎘口弗	設備備品費					
	1. 物品費	消耗品費					
直	2. 旅 費	旅費		直接経費小計は申請する研究			
接	3. 人件費	人 件 費		フェーズの 年間上限額を超え			
経	・謝金	謝 金	ないよ	ないようにしてください。			
費	1 7 DH	外 注 費					
	4. その他	その他		į.			
	小 計						
間接	経費						
(<u></u>	(上記経費の30%目安)						
合	計						

※間接経費は直接経費の30%を超えることは出来ません。



ヒト全ゲノムシークエンス解析プロトコール様式

【ヒトの全ゲノムシークエンス解析プロトコールについて】	
※ この申請を行うにあたり、公募要領中の以下の項目内容を必ず熟読してください。その上で、「確認した」ことを回答願います。	
※ 内容に不明な点が生じた場合には、すみやかに担当事務局へ問い合わせてください。	
【確認事項】	「確認した」場合には、ブルダウンで選択回答
(1) 公主要要額 第2第2人と6データンズアリンが「こいで、 MRDDITA、AMDERSE 技術活躍的である。 MRDDITA、AMDERSE 技術活躍的である。 ※ 同なアンドハマル AMDERSE は MRD AMDERSE 大のでは無く様々であった。 ※ 同なアンドハマル AMDERSE は MRD AMDERSE 大のでは無く様々であった。 ※ 同なアンドハマル AMDERSE は MRD AMDERSE 大のでは、一般では、アンドル・アンドルで、アンドル・アンドル・アンドル・アンドル・アンドル・アンドル・アンドル・アンドル・	(選択してください)
(正)公募要領 第4章4.1スケジュール・審査方法等: (注3) ヒト金グルシークエス海所作業期する場合で、ヒト金グルシークエンス海所プロトコール様式の提出がない場合は、不受理とします。」	(選択してください)
(国) 公養要値 第5章 5.1 1応煙心受な提案書類: 証書する場合は適用: 1947/42-72-23機円以13-1-14株式」 当とトセプススス操作を実施する場合	(選択してください)
(IV) 公募要領 第5章5.1.3 提案書類の様式及び作成上の注意: 「(5) 対策外にお成果ないに; (C) ヒをタガルシーグエンス解析プロトコールが、第2章に発起している条件を集たされ、提案]	(選択してください)
(V) 公募要領 第5章5.2研究開発提案書以外に必要な提出書類等について: ((1) にきアンループエンス様では、一人様式・(1) にきアンループエンス様では、一人様式・(1) にきアンループエンス様では、一人様式・(1) にっしょう (1) できない	(選択してください)
(VI)研究開発提案書: いきなりなークエンス等所の原料へ成込 (YR順する) 実際する 実施する 実施する 電点 (YR順する) 実施しないのいずいた (A. 実施する場合、ヒト金ゲルシークエンス等所プロトコール様式を提出、	(選択してください)
[銀門]	(回答)
事業名	
研究開発課題名	
开究代表者名	
ント全ゲノムシーケエンス解析(全エケソーム解析を含む)を実施するか (はいしいズ)	
ライブラリー作成(キット名、断片長等)	
シークエンス反応(キット名、リート長等)	
解析装置の機種名(機種名・型番等。外注の場合は外注先も記入)	
解析装置の機種名(機種名・型番等。外注の場合は外注先も記入) クオリティコントロールQCの方法	

研究開発計画においてヒト全ゲノムシークエンス解析 (ヒト全エクソーム解析も含みます) を実施するにあたっては、その解析に用いるプロトコール情報の提出が必須です。

該当する提案者は、

□実施する にチェックを記載し、 左記様式へ回答を記載し必ず提出してく ださい。

提出がない場合は、提案書類の不受理 になります。

【注意事項】以下の場合は提案書類が不受理となります

No.	必要な提案書類	公募要領 記載ページ	本資料 記載ページ
1	提案書の様式および記載の領域がeRadで選択した公募枠と異なる応募	2.1 研究開発費の規模・研究開発期間・採択課題予定数等について注意事項(1)(p11)	P18,19
2	規定されていた予算上限を超えた申請	2.1 研究開発費の規模・研究開発期間・採択課題予定数等について注意事項(3) (p11)	P18,19,29
3	ヒト全ゲノムシークエンス解析課題での「ヒト全ゲ ノムシークエンス解析プロトコール様式」の未提出	3.5 データシェアリングにつ いて(p30~p32)	P30

【参考情報(特記事項)】

参考

▲各領域の特記事項について

公募要領 P.16

公募の特記事項

◆ 研究領域A

【応用研究フェーズ】

がん制御のための治療標的としてin vivoで検証されている因子に対し、有用性の高い癌治療薬の開発に繋がるシーズを取得し、薬効評価および毒性評価を行い、研究期間中にシーズのin vivoにおけるPOC取得まで進める事を目指す研究です。

【探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)】

がん制御のための治療標的として独自に裏付けた候補因子について、それが適正であることを評価し、スクリーニング系の構築を行い、研究期間中にin vivoでの標的検証まで進める事を目指す研究です。

公募の特記事項

◆ 研究領域B

【応用研究フェーズ】

探索研究フェーズから得られた独創的かつ優位性の高い有望な創薬シーズを検証し、実用化 に向けて加速させる等、応用を目指した研究等を推進します。

特に、以下のような内容を重視します。

- ・プレクリニカルモデルを用いてメカニズムを検証する。
- ・開発したシーズの活用拡大など、がん治療への応用可能性を検討する。
- ・研究期間終了時までに、開発したシーズについてin vivo、またはex vivo等のモデルシステムを用いてPOCを取得する。

【探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)】

科学研究費助成事業等を活用した基礎研究と開発研究のギャップを埋めるもので、将来の革新的ながん医療の実現を目指し、創薬シーズの探索を目的とした研究等を推進し、次の応用研究フェーズを目指す研究を行います。

特に、以下のような内容を重視します。

- ・がん研究に異分野先端技術を取り入れる。
- ・がん組織における細胞間ネットワーク制御の解明を目指す。
- ・異分野技術のがん治療応用に関する基礎的検討を行う。
- ・研究期間終了時までに、異分野先端領域融合によるがん治療への有効性を検証する。

公募要領 P.20

公募の特記事項

◆ 研究領域C

【応用研究フェーズ】

In vitroでのターゲットバリデーションやがん免疫療法の患者層別に繋がる基礎的な研究をもとに、ヒト化動物モデルや臨床検体を用いた標的の検証、薬効評価を目的とする研究を対象とします。また、実用化に向けて、ヒト抗体作製等の治療モダリティの最適化、in vivoでの非臨床POC取得、またはヒト検体での一般化・再現性の確認を目指します。

【探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)】

科学研究費助成事業等を活用した基礎研究と開発研究のギャップを埋めるもので、将来の革新的ながん医療の実現を目指し免疫細胞と腫瘍および微小環境の特性理解を基づく新規標的分子の同定やがん免疫制御機構の解明を目指します。これらをもとに新規細胞療法の開発を含む治療薬の開発を進めin vitroでのPOC取得、或いはがん免疫療法の患者層別の緒端となるエビデンスの確立を行います。

公募要領 P.22

公募の特記事項

◆ 研究領域D

【応用研究フェーズ】

探索研究フェーズから得られた独創的かつ優位性の高い有望な創薬や診断等のシーズを検証し、実用化に向けて加速させる等、応用を目指した研究等を推進します。例えば、in vivoでの非臨床POC取得をする。

特に、以下のような内容を重視します。

- ・In vivoモデルあるいはヒト検体での有用性を確立した標的分子を用いて「研究シーズのがん医療への展開」を中心に進める研究
- ・評価システム(アッセイ系)の確立
- ・ヒト検体を用いた少数コホートでのシーズ検証(感度・特異度の評価)
- ・イメージング技術等のがん診断法における動物レベルまたはヒト検体での検証

公募要領 P.22

公募の特記事項

◆ 研究領域D

【探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)】

科学研究費助成事業等を活用した基礎研究と開発研究のギャップを埋めるもので、将来の革新的ながん医療の実現を目指し、創薬や診断等のシーズの探索を目的とした研究等を推進し、次の応用研究フェーズを目指す研究を行います。例えば、同定した標的分子のin vivoモデルあるいは少症例数のヒト検体での統計的な有用性の確認等が含まれます。特に、以下のような内容を重視します。

- ・患者に低侵襲な高感度・高精度がん診断・技術開発の可能性となる標的の探索と同定
- ・ターゲットバリデーションの実施
- ・標的分子としての検証
- 解析技術、測定方法の確立

公募要領 P.25

公募の特記事項

◆ 研究領域E

【応用研究フェーズ】

具体的なシーズを有し、研究をさらに発展させることにより、事業終了時までに、実用化に向けた企業導出や非臨床試験、それに続く臨床への応用など、次のステージに研究開発を進める事ができる研究。

例えば、以下のような課題を含みます。

- ・多施設臨床試料収集体制を用いた、国際競争力を有するオミックス解析研究
 - ・がん多様性に寄与する新規候補分子の機能をモデル動物系で確認すると共に、その阻害 法を開発する研究
 - ・前がん状態での介入法の研究

研究期間終了時までに、In vivoでのPOC取得、または、ヒト検体での一般化・再現性確認を目指します。

0

公募要領 P.25

公募の特記事項

◆ 研究領域E

【探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)】

がんゲノム・エピゲノム不均一の理解と薬剤耐性機構の解明に基づくシーズ探索や、創薬ツール 開発のための研究を行い、研究期間中に有用性の高いがん治療薬や早期診断法の開発に繋 がるシーズを取得することを目指す研究です。

例えば、以下のような課題を含みます。

- ・独自性の高い解析手法によりがん多様性の分子基盤を明らかにする研究
 - ・臨床試料のオミックス解析によりがん多様性に寄与する候補分子を同定し、その検証実験を行う研究
 - ・前がん/がん細胞のクローン進化の解明や、がん細胞の特性に基づく新たな治療法を開発する研究

研究期間終了時までに、同定した標的分子のin vivoモデルあるいはヒト検体での有用性の確認を目指します。

【e-Radについて】

参考



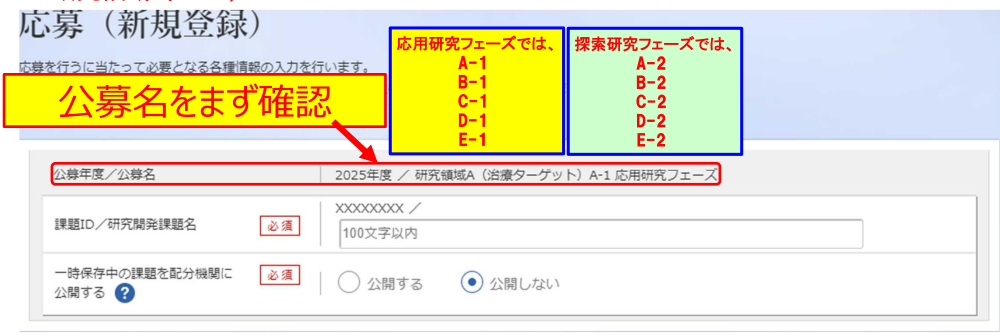
e-Rad登録時の注意点

- 1. 令和7年度の「次世代がん医療加速化研究事業」への応募は、<u>府省共通研究開発管理システム(e-Rad)を必ず利用</u>してください。
- 2. e-Radの使用に当たっては、研究機関および研究者の事前登録が必要です。登録手続きに日数を要する場合がありますので、実際に開始を希望される日付の1週間以上前に登録を済ませてください。また、すでに登録されている方でも異動等により登録情報に変更があった場合には、速やかにe-Rad登録情報を変更し、常に最新の情報となるようにしてください。
- 3. この文書は応募の流れを簡単に説明するものです。実際に応募する際は、 e-Radポータルサイト (https://www.e-rad.go.jp/) 上にある「研究者向け マニュアル」をご参照ください。また、同マニュアルは、更新されることがありますので、随時確認してください。
- 4. <u>研究代表者が申請した段階では応募は完了していません。所属機関のe-Rad事務</u> 代表者が承認手続きを終えた段階で応募が完了することに留意してください。
- 5. 締切直前は応募が混み合い、申請に予想以上の時間がかかったり、登録がスムーズに進まない可能性がありますので、余裕を持った応募を心がけてください。 締切を過ぎた応募は受理できません。 締切令和7年1月27日(月)12時【厳守】

e-Rad登録時の注意点

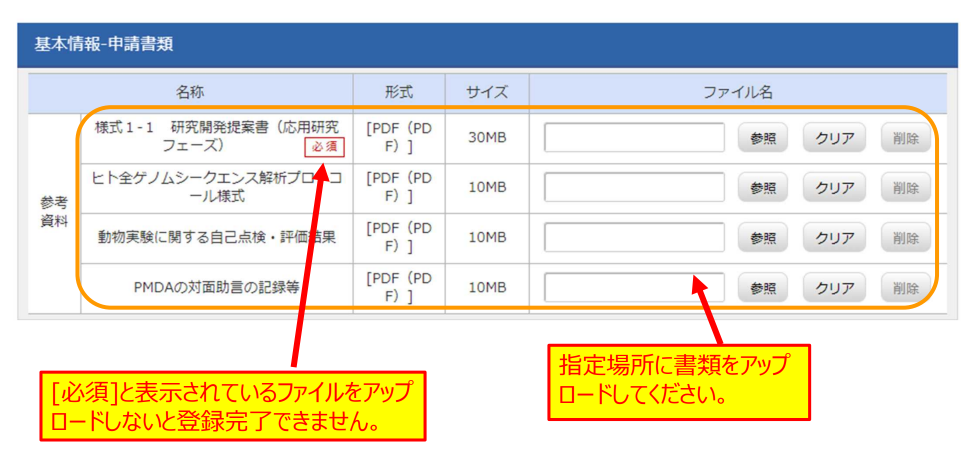
- [応募(新規登録)]画面で**公募名を必ず確認し、必ず正しい公募に登録してください。** 素晴らしい提案であっても、公募名を間違えて選択して登録すると、<u>公募の趣旨が異なるために不受</u> 理になります。
- ●公募【応用研究フェーズ/探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)
- ●研究領域(A~E)

選択にご注意下さい!



書類の登録の注意事項

【基本情報】



- ●応用研究フェーズ
- ●探索研究フェーズ(次世代PI育成枠)
- → (様式1-1) 研究開発提案書
- → (様式1-2) 研究開発提案書

書類作成

「研究開発提案書」および、その他必要書類を作成して下さい。

● ファイル名について

アップロードするファイル名には 所属先名・氏名を必ず記載してください。

- *研究開発提案書:提案書_○○大学_栄目土太郎.pdf
- *ヒト全ゲノムシークエンス解析プロトコール様式:ゲノム_○○大学_栄目土太郎.pdf
- *PMDAの事前面談·対面助言の記録等:PMDA_○○大学_栄目土太郎.pdf
- *動物実験に関する自己点検・評価報告書:動物_○○大学_栄目土太郎.pdf
- e-Radへのアップロードは全てPDF形式のみとなります。

応募情報の登録(研究経費・研究組織)

基本情報 個別項目 応息・受入状況 研究経費・研究組織 研究経費 「研究経費・研究組織」のタブ をクリックして入力 年度ごとの経費の登録を行います。 「1.費目ごとの上下限」を確認しながら、「2.年度別経費内訳」を入力してください。 1.費目ごとの上限と下限 上限 下限 直接経費 (設定なし) (設定なし) 間接経費 (直接経費の30%) 2.年度別経費内訳 中項目 2026年度 合計 大項目 2025年度 0円 物品費 必須 円 000, 円 000, 旅費 必須 ,000円 0円 円 000. 直接 人件費 必須 0円 ,000円 円 000. 謝金 経費 必須 その他 円 000. 円 000, 0円 この欄に間接経費額を入力 小計 0円 0円 してください 間接経費 (上記経費の30% 間接経費 必須 ,000円 0,000円 円 000, 以内) 45 合計 0円 0円 0円

応募情報の登録(研究経費・研究組織)

研究組織

1.申請額(初年度)の入力状況

「1.申請額(初年度)の入力状況」を確認しながら、「2.研究組織情報の登録」の各費目を ここで入力した各費目の金額の計は、上記の「研究経費」の「2.年度別経費内訳」で入力し

「研究経費」で入力した額と「研究 組織」で入力した額との差額がゼロ にならないと登録が完了しません。

idu.

→ 選択行の削除

	初年度の申請額	研究者ごとの金額合計	差額
直接経費	0円	0円	0円
間接経費	0円	0円	0円

2.研究組織情報の登録

課題に参加するメンバーと、研究メンバーごとの研究経費初年度を入力してください。研究経費は、上の表の「研究者ごとの金額合計」に反映されます。



直接経費と間接経費

例) 応用研究

公募要領では、研究費の規模を「直接経費」で記載しています。

※公募要領に規定されている単年度当たり<mark>予算上限を超えていた場合は不受</mark>理とします。

4. 予算規模等 (研究費、研究期間、採択)

研究費の規模:1課題当たり令和7年度20,000千円上限(間接経費を含まず)

間接経費については、研究機関の経理・契約担当者にご相談ください。 間接経費は直接経費の30%(目安)となります。ただし、30%を超えることは 出来ません。

令和7年度 直接経費20,000千円、間接経費を30%



令和7年度			
直接経費	20,000千円		
間接経費	6,000千円		
研究費総額	26,000千円		

直接経費と間接経費

例)探索研究 (次世代PI)

公募要領では、研究費の規模を「直接経費」で記載しています。

※公募要領に規定されている単年度当たり予算上限を超えていた場合は不受理とします。

4. 予算規模等 (研究費、研究期間、採択)

研究費の規模:1課題当たり令和7年度5,000千円上限(間接経費を含まず)

間接経費については、研究機関の経理・契約担当者にご相談ください。 間接経費は直接経費の30%(目安)となります。ただし、30%を超えることは 出来ません。

令和7年度 直接経費5,000千円、間接経費を30%



令和7年度			
直接経費	5,000千円		
間接経費	1,500千円		
研究費総額	6,500千円		

応募手続き完了の確認

- 応募情報の入力が完了すると、応募課題のステータスが「応募中/申請中/研究機関処理中」になります。※この段階では応募は完了しておりません。
- 本公募は研究機関の承認が必要な公募です。
- 研究機関の事務代表者が承認してはじめてAMEDに応募ファイルが送られ、「応募中/申請中/配分機関処理中」になります(これで応募完了です)。

締切までに

「応募中/申請中/配分機関処理中」となっていることが必要です。 (e-Rad上の画面で確認できます) 一時保存中の入力再開など、操作方法の詳細に関しては、 e-Rad研究者向け操作マニュアルをご参照ください。

【お問い合わせ先】

■ 公募課題、申請書の記載方法等の問い合わせ

AMED創薬事業部医薬品研究開発課 次世代がん医療加速化研究事業 公募担当

E-mail: koubo-jisedai@amed.go.jp

※お問合せは電子メールでお願いします。 必ず件名に「研究領域名」の記載をお願いします。

■ e-Radシステムの操作方法

e-Radポータルサイトヘルプデスク

Tel: 0570-057-060 (ナビダイヤル)

利用できない場合は 03-6631-0622 (直通)

受付時間 9:00~18:00 (平日※)

※土曜日、日曜日、国民の祝日及び年末年始(12月29日~1月3日)を除く