この「チェックリスト」のページは 提出時に削除してください。

# 提案書類に係るチェックリスト

本チェックリストは、循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策実用化研究事業の応募に際して予め確認をいただくものです。各種書類を作成後、下記項目を必ずチェックした上で、提出してください。なお、本チェックリストに記載のない事項であっても、公募要領等に従って作成してください。

	チェック項目	説明
	応募する公募	e-Rad で循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策実用化研究事業の誤った公募枠へ応募さ
	枠は正しいか	れることがあります。e-Rad の公募名と研究開発提案書の表紙の公募名が一致しているか
		提出前にご確認ください。
	書式は最新か	本書式は令和 7 年度 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策実用化研究事業公募用で
		す。誤って過去の書式で応募しないよう、必ず、最新の書式で提出してください。
	提出書類はそ	e-Rad の設定では必須となっていなくとも、条件に該当する場合に提出が求められる書
	ろっているか	類があります。詳細は公募要領第2章の各公募研究開発課題、第4章 提案書類の作成・
		提出をご確認ください。
		・ヒト全ゲノムシークエンス解析プロトコール様式 は必須の場合があります。
		下段参照。
	ヒト全ゲノム	全申請者共通:研究開発提案書 1 ページのヒト全ゲノムシーケンス解析の有無につい
Ш	シークエンス	て、「実施する」、「実施しない」のいずれかに必ずチェックをしてください。
	解析に関する	ヒト全ゲノムシークエンス解析を実施する申請者:ヒト全ゲノムシークエンス解析プロ
	申請書の記載、	トコール様式の提出が必須になります。提出がない場合は、不受理とします。なお、提出
	提出書式は適	する際は I~VI の確認事項があるので、プルダウンで全ての確認事項について回答をお願
	切か	NULSTS
		また、ヒト全ゲノムシークエンス解析に関するプロトコールが、求められる条件を満た
		していないと判断された場合は、本事業の不受理となります。詳細は公募要領第一部の第
		2章、第3章、第4章、公募 Web サイト資料の「(参考資料)ヒト全ゲノムシークエン
	AMED 文案を	ス解析プロトコール様式について」をご確認ください。
	用いる必要性	新規に人の検体やデータを取得する計画を含んでいる場合は、検体等の提供者から同意 を得る際にこの AMED 文案を使用した説明文書を用いてください。詳細は公募要領第1
	があるか	部第2章.の「●注意事項」を参照してください。
	研究開発費は	公募要領における研究開発費(研究費の規模)には直接経費の上限金額が記載されてい
	正しいか	ます。間接経費は直接経費に応じた金額として別に算出してください。
	2017	研究開発費の上限は、各年度の上限です。いずれの年度においても上限を超えた提案は
		認められません。また、初年度の期間が1年に満たない場合でも、上限金額は同じです。
	研究開発期間	研究開発期間の開始日は「契約締結日」から変更しないでください。ただし、A-POST
	は正しいか	登録の都合から特に指定された場合は、仮の日程を記載いただく場合があります。
		終了日については、最長で令和 10 年 3 月 31 日となります。※公募枠 1-A は令和 8 年
		3月31日
	e-Rad 上の記	研究開発課題名・研究開発費等について、e-Rad 上の記載と研究開発提案書の内容が一
	載と一致して	致せず応募される場合があります。不一致の場合は研究開発提案書の記載を元に評価を実
	いるか	施することがあります。
	レイアウトの	PDF 形式に変換した際に、図表のレイアウト等が崩れる場合があります。PDF に変換
	崩れはないか	後にレイアウトの崩れがないか必ず確認してください。Mac で作成したファイルを変換
		する際もレイアウト等の崩れにご注意ください。
		これらの崩れは必ず修正してから提出してください。

**コメントの追加 [A1]:** 提出前にチェック後、このリストが記載されているページを削除して提出してください。

### (様式1)

### 日本医療研究開発機構 循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策実用化研究事業

			研究開発提案書	<b>/</b> 提出時に、この吹き出しを削除してください。				
研:	F究開発課題名 日本語表記		0000	全てのページの記入例の青い字も全て削除してください。				
	(英語表記)	英語表記	XXXXX YYYY ZZZZZ	1,220%				
			□1-A 我が国における生活習慣病の Evidence-Practice Gap (EPG) 解消					
			を目指す基盤整備研究					
			□1-B循環器病の Evidence-Practice Gap (EPG) 解消を目指し個別化医					
			療の実現に資する RCT 実装研究					
	公募名(	事業名)	□1-C 生活習慣病領域におけるサル	コペニアに関する栄養・食事の質向				
		, , , ,	上に資するエビデンス創出研究					
			□2生活習慣病のデータ利活用による					
			□3-A 生活習慣病の病態解明および					
				「態解明およびシーズ探索・同定研究   				
711.00	n 88 20 Hn 88	' A 777 ct +1088 \	(循環器疾患・糖尿病等生活習慣病					
切り		(全研究期間)	契約締結日 ~ 令和 X 年 X 月 XX					
研究費総額			全研究期間での研究費総額(XX, O	00 千円)				
۲	ト全ゲノムシ-	ークエンス解析	□実施する □実施しない ※いずれかを■で選択。実施する場合、ヒト全ゲノムシークエンス解析ブロトコール様式を提出。					
	若手枠の	の確認	若手 □ ※若手枠の要件に合致し若手枠として応募する場合は■で選択					
	(若手枠の設定	がある場合)	※お当する場合、11. 【若手枠】公募対象者チェック欄を記載してください。					
		フリガナ	0000 0000					
	氏 名	漢字	00 00					
		ローマ字表記	Үууу Үууууу					
研	性	別	男□ 女□ その他□ 回答したくない□					
究	生年月	(年齢)	19XX 年 XX 月 (XX 歳:令和 7 年	4月1日時点)				
開	所属機関	目(正式名称)	〇〇法人〇〇大学					
発	所属機関住	所 (契約時の住所)	〒XXX-XXXX 〇〇県〇〇市〇〇					
代 所属部署 (部局)			〇〇学部〇〇学科					
表 役職			00					
住所(代表者連絡先)			〒XXX-XXXX 〇〇県〇〇市〇〇					
電話番号			XXX-XXX-XXXX					
	e	メール	XXXXXXXXXXX@XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX					
	研究開発	代表者の情報	https://www.					

コメントの追加 [A2]: この文書は申請時から事後評価に至るまで一貫して使用し追記していく事を想定しています。従って場面毎に適合しない項目もあります。記載前にコメントの記載をよくお読み下さい。

- ・青字部は例示です。提出書に青い文字の記載例がある場合は削除してください。
- ・例示部分の●や○を残さず作成してください。
- ・網掛け(灰色)の欄は記載不要です。
- ・入力欄は指定が無い限り変更可ですが、ページ割に ついては読みやすさをご配慮下さい。
- ・文字の大きさは適宜変更可ですが、原則として10.5 ポイントを用いてください。

コメントの追加 [A3]: 応募するいずれか一つの研究課題を □→■で選択してください。

※以下、全ての選択肢の部分で、同様に  $\square \to \blacksquare$  へ変 更して、選択してください。

#### コメントの追加 [A4]:

開始日は契約締結日のまま変更しないでください。終 了日は最長で令和10年3月31日になります。(注: 研究課題1-Aは最長で令和8年3月31日)

コメントの追加 [A5]: 直接経費を記載してください。 ※間接経費を含めないでください。

※申請額が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なりますので、十分に注意し てください。

**コメントの追加 [A6]:** いずれかを■で選択してください。

実施する場合、ヒト全ゲノムシークエンス解析プロト コール様式を必ず提出してください。実施する場合、 提出が必須です。

※該当する場合で、様式提出がない場合には「不受 理」となり、審査の対象となりませんので、十分に注 意してください。

コメントの追加 [A7]: 法人格も含む正式名称を記載してください。

コメントの追加 [A8]: 住所は都道府県から記載してください。登記と同じ住所を記載してください。

コメントの追加 [A9]: 住所は都道府県から記載してください。研究代表者へ通知を送付する際などの連絡先を記載してください。

研究開発代表者の研究歴 (主な職歴と研究内容)	

注 提出する際には、全てのページの青文字の記載例、吹き出しの説明文、全てのワードコメントを削除してください。

### 要約(和文)

**コメントの追加 [A10]**: A4 縦 1 ページ以内で作成してください。

背景(今の状況がどのようで、何が求められているのか)、目的(背景を受け、本課題を実施する目的)、方法の概略(どのような方法を用いて、どのように研究を実施し問題を解決するか)、概要を記載してください。

#### 1.研究の背景・目的

- ①研究の目的、必要性及び特色・独創的な点については、適宜文献を引用しつつ、具体的かつ明確に記入してください。
- ②当該研究計画に関して現在までに行った研究等、研究の最終的な目標を達成するのに必要な他の研究計画、公共研究 及び民間研究と当該研究計画の関係を明確にしてください。
- ③研究期間内に何をどこまで明らかにするかを明確にしてください。
- ④当該研究の特色・独創的な点については、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入してください。
- ⑤項目、コメントの内容が網掛け(灰色)となっている場合は、公募応募時(提案時)の記載は不要です。

### 【1.1 研究開発課題概要】

研究開発課題名	00000				
全研究開発実施予定期間	契約締結日 ~ 令和 X 年 X 月 X 日				
<b>壬</b> 紀加売明公弗	第1年度 令和7年度	XX,XXX	千円		
委託研究開発費   (直接経費)	第2年度 令和8年度	XX,XXX	千円		
(但按莊貝)	第3年度 令和9年度	XX,XXX	千円		
研究開発代表者氏名	00 00				
研究開発代表者					
所属機関・部署・役職	○○法人○○大学・○○講座・○○				

- (1)研究のサマリー (各項目 50 字以内)
  - ·初年度目標:
  - · 次年度目標:
  - ・最終年度目標:
  - ・社会実装/実用化の目標:
- (2)研究ステージ(複数選択可)
  - □エビデンス創出研究/□データ利活用研究/□データベース構築研究/□患者(実態)調査研究/
  - □基盤構築研究∕□基礎的研究∕□治験外臨床試験∕
  - □ステップ 0(シーズ選定) / □ステップ 1(治験準備:GMP 製造、GLP データ) /
  - □ステップ 2(医師主導治験)/□その他(
- (3)ハイライト (キーワードを含め1文100字程度で記載)
  - 目的:
  - ・特色・独創性、優位性:
  - ・期待される成果:
- (4)目標達成の可能性:

**コメントの追加 [A11]:** ・直接経費を記載してくださ

- い。※間接経費を含めないでください。
- ・研究開発費の規模等は、申請額がそのまま認められることを確約するものではありません。
- ・申請額が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。
- ・公募要領に記載された研究開発費の規模及び新規採 択課題予定数等は、予算状況等により変動することが あります。大きな変動があった場合には、全部又は一 部の公募研究開発課題について提案書類の受付や課題 の採択を取りやめる可能性があります。

コメントの追加 [A12]: 所属機関名は正式名称を記載してください。

例:国立大学法人〇〇大学・〇〇学部・〇〇

コメントの追加 [A13]: 応募する公募の研究規模と研究 期間の下で、提案する研究体制・研究手法によって求 められる成果を創出することが可能であることを、 500 字以内で具体的に記載してください。

### (5)研究のキーワード (疾患名以外、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。(例:研究手法、使用技術、医薬品 モダリティ、生命現象、対象部位(臓器、組織、細胞等)、対象集団、実験動物等、の具体名等)

1. 2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10.

### (6)対象疾患(10個以内)

研究の主題に近いものから順番に、主要な疾患名(ICD-10 準拠)を 10 個以内で記載してください。なお、未診断疾患が対象の場合は「未診断疾患」と記載してください。

1. 2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10.

### (7)臨床研究の概要

□該当しない

### □該当する

- ・研究の目的:
- ・研究デザイン:
- ・対象:
- ・予定症例数(内訳):○○群○○例・○○群○○例
- 予定試験期間:
- ・曝露・介入の内容:
- ・観察内容・評価項目:
- ·統計学的手法:
- ・臨床研究の登録:jRCT(研究 ID:XXXXXXXXX/登録予定)

# (8)研究に用いるデータベース等について

□本研究に既存のデータベース等を用いない

□本研究に既存のデータベース等を用いる

データベース等の 名称	①データ種別 ②利活用するデータ規模	研究開始時のデータ使用可否の状況
	① ②	□使用可 □使用可の見込み □その他( )
		研究手法:
	① ②	□使用可 □使用可の見込み □その他 ( ) 研究手法:

### (9)研究で得られたデータのマネジメント予定について

本研究開発によって取得・収集される研究開発データについて

コメントの追加 [A14]: 公募枠 1-A のプロトコール試案 を含む

コメントの追加 [A15]: AMED における研究開発データの取り扱いに関する基本方針、ガイドラインを参照してください。

https://www.amed.go.jp/koubo/datamanagement.htm

契約時に研究開発で得られるデータについてデータマネジメントプランを提出していただきます。

- □本研究開発以外での利活用の予定はない
- □本研究開発以外での利活用が考えられる

利活用の予定(○○○○○のデータベースに登録予定

①データの種別

□ヒト個人\_研究参加者及びヒト試料由来のデータ

□ヒト以外の生物由来のデータ

□その他のデータ

②データの詳細

□データの詳細な種別と件数

a)診療情報・ゲノム、オミックス解析データ等・800件 b)バイオリソース・人以外のデータ・300検体 コメントの追加 [A16]: 公募枠2-Bは、研究終了後も 追跡調査が可能となるデータ利活用基盤の整備、デー タ利活用計画について計画することを求めています。

### 【1.2 研究開発全体の内容】

### (1)背景

000. 

### (2)目的

### (3)新規性・独創性・優位性等

コメントの追加 [A17]: 研究開発の全体計画を記載して 下さい。

コメントの追加 [A18]: 1,000 字以内で、具体的かつ明確に、評価者が理解しやすいように、全てを文章で記載してください。

- ・必要があれば、適切な数の図や表を追加して用いて も構いません(字数には含まず)。
- ・対象疾患の現状、本研究提案に至った経緯、予備的 研究等を記載してください。
- ・本提案で解決するクリニカルクエスチョン (及びリ サーチクエスチョン) を記載してください。
- ・本研究の必要性、意義、重要性について、臨床的・ 学術的・社会的・経済的なメリット等を記載してくだ さい。
- ・公募枠 1·B の場合、研究対象とする Evidence-Practice Gap(EPG)の同定の過程、EPG の規定について説明し、その EPG 解消の必要性を記載してください

コメントの追加 [A19]: 研究開発代表者が提案に至った 独自の着想や独創性について、従来の研究動向では解 決し得なかった課題点と対比し、記載してください。

#### (4)方法・概略

(5)<mark>概要図</mark>(以下に挿入してください)・<mark>研究の将来展望</mark>

**コメントの追加 [A20]:**・本研究で収集するデータについて、対象とデータ規模、解析内容、解析方法等を明確に記載してください。

・方法について、臨床試験等の人を対象とする生命科学・医学系研究を計画している場合、プロトコール (目的、対象、選択基準、除外基準、症例数、評価項目、観察内容、介入内容、統計的手法、研究体制等の情報を含む)を記載してください。

コメントの追加 [A21]: ・公募枠 1-A に応募する場合は、RCT プロトコール試案を記載してください。

- ・公募枠 1-B に該当する場合は、詳細な RCT プロト コール案を別途に提出してください。(必須)
- ・プロトコール案等の選択基準/除外基準やエンドポイントの規定、それに伴う症例数の算出 (Power and Sample Size Calculation) が科学的に堅牢であることについて記載してください。
- ・臨床試験等を計画している場合、多施設での実施を可能とするためのネットワーク構築と倫理的・法的手続きの標準化を行う実現可能性について記載してください。研究が単施設研究となる場合はその意義についても記載してください。また、既存のデータ基盤を活用した患者リクルートメント方法などの試験の効率化を計画し、実現可能性を高める方法について記載してください。
- ・研究計画を遂行するための研究体制について「研究 開発代表者」、「研究開発分担者」及び「研究協力者」 等の具体的な役割を記載してください。

コメントの追加 [A22]: 最終的に国民に成果を還元するまでの道筋について、実現性の高い中長期的なロードマップを図示して下さい。その中で本研究開発期間がどのような位置づけかが分かるように明示して下さい。

コメントの追加 [A23]: ・研究終了後の将来構想について、想定する波及効果やインパクト等(社会貢献・新産業創出・科学技術イノベーション創出等)、その意義について、想定し得る範囲で文章で記載してください。概要図にも分かりやすく記載してください。

# 2. 研究計画・方法

①研究目的を達成するための具体的な研究計画及び方法を記入してください。

②目標達成に向けて取り組むべき研究開発項目を挙げ、項目別のマイルストーン詳細、実施期間、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。

※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

③研究計画を遂行するための研究体制について、「研究開発代表者」、「研究開発分担者」等の具体的な役割を明確にしてください。

④複数年度にわたる研究の場合には、研究全体の計画と年次計画との関係がわかるように記入してください。

⑤臨床試験等においては、基本デザイン、目標症例・試料数及び評価方法等を明確に記入してください。

⑥その他、実施体制・協力体制、知的財産権の状況、倫理面への配慮、対象製剤・製品等の情報等を様式にしたがって記載してください。

### 【2.1 研究開発全体像と進捗】

(1)研究開発全体のスケジュール(ロードマップ)

研究開発項目	担当者		第1	年度			第 2	年度			第 3	年度		達成率
<b>ツス州光須日</b> マイルストーン	氏名		(令和	7 年度)			(令和	3 年度)			(令和 9	9 年度)		建灰平
マイルストーン	氏石	1Q	2Q	3Q	4Q	1Q	2Q	3Q	4Q	1Q	2Q	3Q	4Q	
研究開発項目(1)	00													(この部
0000			←					$\rightarrow$						分は提案 時は記載
①〇〇〇研究				<b>-</b>					<b></b>					不要で
②○○検証				<b>-</b>					<b>-</b>					す。以下
③○○構築						•							$\longrightarrow$	同じ)
④○○試験														
進捗状況: (このグレ	一部分は	提案時	は記載	不要で	す。以	下同し	;)							
研究開発項目(2)	00													
1	$\Diamond \Diamond$						<b></b>							
2						<b>←</b>			<del>     </del>			<del>                                     </del>		
3									+				<b>→</b>	
進捗状況:														
研究開発項目(3)	0													
1	$\nabla\nabla$			•							$\longrightarrow$			
2							\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	•					<b>→</b>	
進捗状況:														
研究開発項目(4)	$\nabla\nabla$													
1						<b>←</b>						<b></b>	-	
2						<b>←</b>						<del>                                     </del>		
3						•							$\rightarrow$	
進捗状況:														

コメントの追加 [A24]: PDF形式に変換した際に、図表のレイアウト等が崩れる場合があります。PDFに変換後にレイアウトの崩れがないか必ず確認してください。Mac で作成したファイルを変換する際もレイアウト等の崩れにご注意ください。

これらの崩れは必ず修正してから提出してください。

コメントの追加 [A25]: 最終目標までのロードマップが 明確であり実現可能な研究であることが求められま す。

- ・研究全体の目標を達成するためのロードマップを作成し、研究開発項目ごとの達成しようとする研究目標の節目となる到達点・達成事項及び研究開発項目間の 関連性を簡潔に記載してください。
- ・両矢印の左端は開始時、右端は終了時を示します。
- ・研究の期間に応じてセルの調整を行って下さい。
- ・グレーの網掛け部分は応募時は記載不要です。

# (2)これまでの研究開発全体の成果、及び進捗(研究提案時・初年度は記載不要)

コメントの追加 [A26]: 研究提案時は記載不要です。

**これまでの成果概要**(研究提案時・初年度は記載不要)

(3)本年度・及び今後の計画概要(研究提案時・初年度は記載不要)

本年度の研究全体としてのマイルストーン (研究提案時・初年度は記載不要)

### 【2.2 研究開発項目 研究開発概要】

研究開発項目(1)	○○○の構築と○○○の検討
研究開発担当者 氏名	1) 00 00
	2) 🗆 🗆 🗆
所属機関(正式名)	1) 〇〇〇法人〇〇大学
	2) ○○○法人○○センター

#### 研究開発項目の概要

●●に対する●●の有効性・安全性に関する第●相臨床試験を多施設共同研究(●●病院、▲▲病院、

■■病院をはじめ全国 40 の医療機関が参加予定) を実施し、研究期間内に ●●●●について評価を 行う。

下記の臨床試験を予定している。

ランダム化●●●● 対照比較試験プロトコール案

- <対象>
- ・登録基準
- ・除外基準
- <実施 期間>
- ・登録期間:XXヶ月
- ・観察期間:XX ヶ月
- <介入内容>
- ・治療の内容等 (用量・投与方法等)
- <評価項目>
- ・主要評価項目とその評価時期 、その他副次評価項目等)
- <統計学的事項>
- ・目標症例数と設定根拠
- ·解析方法 (解析対象集団 · 解析手法等)

### 研究費(直接経費)

R7年度:約X,XXX千円(研究開発期間合計:約XX,XXX千円)

### マイルストーン①:

目的および内容、達成される成果

コメントの追加 [A27]: 全体計画を研究開発項目別に分割し、各研究開発項目を担う分担者を列挙して下さい。

- ・研究開発項目、およびマイルストーンは上記(1) 研究開発全体のスケジュールと対応させて下さい。
- ・各研究分担者はいずれかの研究開発項目に名前が入ることを確認して下さい。
- ・研究参加者・研究協力者は記載不要です。
- ・研究開発項目に応じて適宜、表を追加または削除してください。
- ・臨床試験等、人を対象とする生命科学・医学系研究を計画している場合、プロトコール(目的、対象、選択基準、除外基準、症例数、評価項目、観察内容、介入内容、統計的手法、研究体制等の情報を含む)場合は試験計画骨子を記載してください。

コメントの追加 [A28]: 研究開発項目 (1) における令和 7 年度の研究費概算を記載してください。記載する研究費は直接経費のみを記載してください。※間接経費は含めない

以下、研究開発項目毎に研究費の概算を記載し、これ らの合計が令和7年度全体および研究開発期間全体の 研究費の申請額と一致するようにk記載してくださ い。

# 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

# マイルストーン②:

目的および内容、達成される成果 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

### マイルストーン③:

目的および内容、達成される成果 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

研究開発項目(2)	○○○の検討
研究開発担当者 氏名	1) 00 00
	2)
	3)
所属機関(正式名)	1) ○○○法人○○大学
	2)
	3)

# 研究開発項目の概要

# 研究費(直接経費)

R7年度:約X,XXX千円(研究開発期間合計:約XX,XXX千円)

### マイルストーン①:

目的および内容、達成される成果 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

# マイルストーン②:

目的および内容、達成される成果 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

# マイルストーン③:

目的および内容、達成される成果

【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

研究開発項目(3)	○○○の実施
研究開発担当者 氏名	1)
	2)
	3)
所属機関	1)
	2)
	3)

### 研究開発項目の概要

R7年度:約X,XXX千円(研究開発期間合計:約XX,XXX千円)

### マイルストーン①:

目的および内容、達成される成果

【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

### マイルストーン②:

目的および内容、達成される成果

【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

研究開発項目(4)	○○○の統合解析		
研究開発担当者 氏名 1)			
	2)		
	3)		
所属機関	1)		
	2)		
	3)		

研究開発項目の概要

# 研究費(直接経費)

R7年度:約X,XXX千円(研究開発期間合計:約XX,XXX千円)

コメントの追加 [A29]: 研究開発項目を増やす場合、項目全体を複製してください。実施しない場合は、項目全体を削除してください。

### マイルストーン①:

目的および内容、達成される成果 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

# マイルストーン②:

目的および内容、達成される成果 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

# マイルストーン③:

目的および内容、達成される成果 【マイルストーンの概要】

【マイルストーンの詳細】

# 3. 研究開発代表者及び研究開発分担者に関する情報

	I	が元前元力1三百に <b>尺</b> す	I		,
	氏名	所属機関 <sup>※1</sup>	現在の専門	令和7年度	エフ
	生年月(年齢:令和7	所属部署(部局)※1	学位 (最終学歴)	研究経費※2	<del>*</del>
	年4月1日時点)	があいも (かん)	学位取得年	(千円)	٢
		役職 <sup>※1</sup>	役割分担	(TD)	(%)
研究	00 00	〇〇〇〇大学	△△△学		
研究開発代表者	19XX 年 X 月 (XX)	□□講座	〇〇博士(□□大学)	X, XXX	XX
者		ΔΔ	ΔΔΔ		
		(主たる研究場所) ※1 ○○○法人 △□大学			
		△△△学部△△△学科		X, XXX	
研究					
研究開発分担者				X, XXX	XX
担者					
		(主たる研究場所) **1			
		○○○法人 △□大学		X, XXX	
		△△△学部△△△学科			
ZII.					
究開					
研究開発分担者				X, XXX	XX
者					
計	〇 名		研究開発経費合計	XX, XXX	

- ※1 所属機関と主たる研究場所が異なる場合は、主たる研究場所となる研究機関、所属部署(部局)及び役職も記載してください。不要な行は削除してください。
- ※2 研究経費については、本給費の直接経費を記載してください。

### 4. 協力企業・導出企業

企業名	協力內容
○○○ファーマ株式会社	試験薬の製造、提供、治験導出(予定)
株式会社〇〇〇〇	薬事申請サポート

コメントの追加 [A30]: ここに記載いただ研究開発代表者・分担者の情報は、被評価者の情報として、個々の課題評価委員の利益相反マネジメントの判断に用いられます(利益相反マネジメントの対象として評価委員から申告があったときは、原則として当該評価委員は本研究開発提案の評価に携わらないものとします)。このことを念頭に、研究成果としての医薬品等の導出予定企業、臨床研究デザインやデータマネジメントを行う企業、研究資金を提供するなど、本研究開発提案に主体的に参加している企業等を漏れなく記載してださい。

また、e-Rad でも同じ情報を入力していただくことになりますので、申請に当たっては手元に控えておいてください。

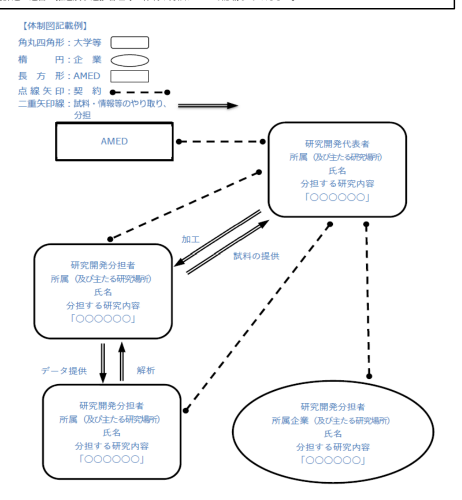
コメントの追加 [A31]: 本研究に対するそれぞれの研究者の中でのエフォート(%) を記載してください。

**コメントの追加 [A32]:** 代表者 1 + 分担者数の合計を記載してください。

コメントの追加 [A33]: 本研究提案の申請額 (直接経費) と一致させてください。※間接経費は含めない

# 5. 実施体制図

代表機関、分担機関の組織(所属機関と主たる研究場所が異なる場合については、主たる研究場所についても記載)、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。各機関の役割が分かるように記載してください。また、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。



連携する学会、厚労省政策研究班等がある場合、その具体的な連携内容について以下に記載してください。

学会名、政策研究班名	本研究開発提案において連携する内容
日本〇〇〇〇学会	○○○○レジストリからのデータ提供。○○○ガイドラインに資す
	るエビデンスの創出とガイドラインへの反映。
厚労省政策研究「○○○○○○	○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○
○○○○○○○」班	ンスの創出、ガイドラインへの反映。

**コメントの追加 [A34]**: 全体で1ページ以内で記載してください。

図の中のテキストを検索できるように作成してください。

研究開発代表者、研究開発分担者、研究参加者、主な 外部委託先等について、役割と相互連携関係を明示し てください。

【5.1 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)
(1) 関連学会や関係団体等の有識者等の意見が反映される体制
□有(詳細:研究開発協力者 ○○学会○○担当・○○大学○○科教授 ○○ ○○ )
(主な関与:研究企画立案から○○○○○○○○に関与
口無 (理由: ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○
(2) <b>生物統計家</b> (生物統計学の専門家/試験統計家/生物統計学者等)の関与
□有(詳細:研究開発分担者 ○○大学・生物統計学教室教授 ○○ ○○ )
(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)のみ
(上 4 以 5 ・
(保有資格等:□責任試験統計家 □統計検定 □その他 [ ])
(3)データサイエンティスト(AI 専門家/情報工学専門家等)の関与
- 1 (2014) 1 (2014) - 1 (2014
(主な関与:研究企画立案から〇〇〇〇〇〇〇〇の構築に関与 )
□無(理由:
(a) + W+00+ - 004
(4) 疫学専門家の関与
(主な関与:
□無(理由: )
(5)知財担当者/ライセンス交渉担当者の関与
□有(詳細: )
(実務経験:□特許庁 □企業知財部門 □その他[ ])
(保有資格:□弁護士 □弁理士 □その他[ ])
□無(理由: )
(6) 薬事担当者の関与
□有(詳細:
(実務経験:□PMDA □企業薬事部門 □その他 [ ])
□無(理由: )
(7) 創薬専門家の関与
□有(詳細:
(専門分野:□創薬化学 □毒性学 □薬物動態学 □臨床薬理学 □その他 [ ])
(主な関与:
【5.2 知的財産について】(適宜、知財担当者と相談の上、記載してください。)
(1) 知的財産権の帰属

**コメントの追加 [A35]:** 該当するものを■と記載して選択してください。

コメントの追加 [A36]: AMED においては生物統計家の計画立案からの関与を重要視しています。関与が無い場合には必要の無い理由を記載して下さい。

■本研究開発の結果生じた知的財産権を、産業技術力強化法第17条第1項各号に規定する4項目を「国」を AMED に読み替えて遵守すること、本研究開発結果に係る発明等を行ったときは AMED 指定の様式に則った書面にて遅滞なく AMED に報告すること及び AMED が実施する知的財産権に関する調査に回答することを約することを条件として、全て本研究開発の受託者である自らに帰属させることを希望する。

### (2)計画と関連する出願済みおよび出願予定の特許(複数ある場合は表の行を追加してください)

出願番号	
発明の名称	
出願日(優先日)	年 月 日(特許権残存期間: 年 月)
出願人(特許権者)	□研究開発代表者または研究開発分担者の所属研究機関
	□上記以外(出願人名・関係: ・ )
分類	□物質 □用途 □製剤 □製法 □診断法 □スクリーニング法
	□その他( )
発明者	□開発責任者 □共同研究者 □国内第三者 □海外第三者
出願人(特許権者)	□発明者個人 □自機関 □共同研究機関 □国内第三者 □海外第三者
出願国	□日本 □PCT(○移行前 ○移行済み 移行国:○米国 ○欧州 ○その他( ケ国)
成立国	□日本 □米国 □欧州 □中国 □韓国 □その他( ケ国)
ライセンスアウト	□済(○独占的 ○非独占的) □交渉中 □未
特許権譲渡	□済(○全譲渡 ○部分譲渡) □交渉中 □未 □予定無し

※出願日(優先日): 20年間の独占権を主張できる起算日。

※出願人(特許権者)が研究開発代表者または研究開発分担者の所属研究機関でない場合、その機関との関係を示してください(契約内容のわかる資料(契約書の写し等)を添付してください。更新版提出時は過去に一度提出していただいた資料を再度添付していただく必要はありません)。

### 【5.3 倫理面への配慮】

### (1) 遵守すべき研究に関係する指針等

□ 人を対象とする生命科学・	医学系研究に関する倫理指針
□ 人を対象とする土明得干:	

□ 医薬品医療機器等法

□ 臨床研究法

□ 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

□ 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

□ 医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令

□ 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人を対象とする生命科学・医学系研究(臨床研究)の有無

□有╱□無

※「有」の場合は、予定される内容および倫理委員会の通過状況を記入してください。

対象	予定症例数、実施時期、特定臨床研究・治験への該当性、倫理委員会の通過状況

コメントの追加 [A37]: 応募時点では記載不要です。

コメントの追加 [A38]: 公開番号も合わせて記載。国際 出願がある場合は、WO番号で記載すること。

コメントの追加 [A39]: 応募時点では添付不要です。

コメントの追加 [A40]: 公募要領のⅡ-第5章 研究開発 における注音事項

**Ⅱ-5.1 法令遵守** を参照してください。

コメントの追加 [A41]: チェックもれが散見されます。 当該指針が適用されるか否か、よくご確認ください。 <参考>人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針 抜粋 第1章 第3 適用範囲

1 適用される研究

この指針は、我が国の研究機関により実施され、又は 日本国内において実施される人を対象とする生命科 学・医学系研究を対象とする。ただし、他の指針の適 用範囲に含まれる研究にあっては、当該指針に規定さ れていない事項についてはこの指針の規定により行う ものとする。

また、次に掲げるいずれかに該当する研究は、この指針(既に作成されている匿名加工情報又は非識別加工情報(個人情報保護法に規定する大学その他の学術研究を目的とする機関若しくは団体又はそれらに属する者により学術研究の用に供する目的で用いられるものに限る。)のみを用いる研究にあっては、第21を除く。)の対象としない。

ア 法令の規定により実施される研究

イ 法令の定める基準の適用範囲に含まれる研究

ウ 試料・情報のうち、次に掲げるもののみを用いる研 空

① 既に学術的な価値が定まり、研究用として広く利用され、かつ、一般に入手可能な試料・情報

② 既に匿名化されている情報 (特定の個人を識別することができないものであって、対応表が作成されていないものに限る。)

③ 既に作成されている匿名加工情報又は非識別加工情 報

17

3)認定臨床研究審査委員会、中央倫理審査委員会等での審査ま	たは審査の依頼を予定している
□認定臨床研究審査委員会で審査する(委員会の名称:	)
□中央倫理審査委員会で審査する(機関名: )	
□中央倫理審査委員会以外で審査する	
□未定	
□該当しない	
4) 1 佐の伊莱む トバナム笠の流ウェのせた	
4)人権の保護および法令等の遵守への対応	<b>在た</b> (
該当する法令および当大学の倫理規定に基づき、下記の法令等	音を度寸 9 る
・個人情報保護法 ・厚生労働省による医療デジタルデータの AI 研究開発等への	D利洋田に依えおえばライン
・ ○ ○ 大学研究倫理に関する ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	7.村店用に保るガイド ノイン
・〇〇八子明光冊年に関する〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇〇	
5) AMED 説明書用モデル文案の使用	
□全研究期間内で新規に人の検体やデータを取得する計画はな	なく、同意を得ることはない。
□研究期間内で新規に人の検体やデータを取得する計画があり	り、検体等の提供者から同意を得る。
□AMED 説明文書用モデル文案を使用する。	
□その他( )	
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療	寮等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	寮等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	寮等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 ①対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	寮等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療 1)対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	豪等製品の開発等を行う場合に記載)
【5.4 対象製剤・製品等について】(医薬品・医療機器・再生医療) 対象製剤・製品またはプロトタイプの名称・内容など □該当しない □該当する ○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	

コメントの追加 [A42]: <参考>

データの第三者提供と利活用を円滑・適正に進めるた めの文書 | 国立研究開発法人日本医療研究開発機構

コメントの追加 [A43]: AMED モデル文案を使用しない状況、理由を記載してください。

コメントの追加 [A44]: 薬事申請に提出する非臨床試験に限ります。

PMDA 合意前の案段階の情報でも構いませんので提出 時点の計画を記入してください。

		年 月~ 年 月				
		年 月~ 年 月				
		年 月~ 年 月				
		年 月~ 年 月				
治験(試験名)		デザイン				
	目的					
	臨床開発の相	□ I 相 □ II a 相 □ II b 相 □ III 相				
	対象	□健常人 □患者(疾患名: )				
	実施時期	年 月~ 年 月				
	比較対照薬	□プラセボ □実薬(一般名: ) □無				
○○○を対象	無作為化	□有□無				
とした第1相	盲検性	□非盲検 □単盲検 □二重盲検				
非盲検非対照	主要評価項目					
試験試験	症例数					
	試験の性格/位置付け	□忍容性検討試験 □有効性探索的試験 □検証的試験 □長期投与試験 □臨床薬理試験 □その他 (				
	提出時点のプロトコー					
	ルの PMDA の合意状況	□合意済 □合意前				
	目的					
	臨床開発の相	□ I 相 □ II a 相 □ II b 相 □ III 相				
	対象	□健常人 □患者(疾患名: )				
	実施時期	年 月~ 年 月				
000++4	比較対照薬	□プラセボ □実薬(一般名: ) □無				
<ul><li>○○○を対象</li><li>とした第Ⅱa相</li></ul>	無作為化	□有 □無				
プラセボ対照	盲検性	□非盲検 □単盲検 □二重盲検				
二重盲検比較	主要評価項目					
二里自快比較,試験	症例数					
	試験の性格/位置付け	□忍容性検討試験 □有効性探索的試験 □検証的試験 □長期投与試験 □臨床薬理試験 □その他 (				
	提出時点のプロトコー	□合意済 □合意前				
	ILの DMDA の合金体に					

(5)企業協力(予定を含む)

□該当しない

□該当する

内容	予定/確 定	書面/口頭	内容の詳細
□対象製剤・製品等の提供	□ 確定	□ 書面合意	
□対家製剤・製品等の提供	□ 予定	□ □頭合意	
	□ 確定	□ 書面合意	
□人的リソースの提供	□ 予定	□ □頭合意	

コメントの追加 [A45]: 治験を実施する場合、プロトコール確定前 (PMDA 合意前) の案段階の情報でも構いませんので提出時点の計画を記入してください。

コメントの追加 [A46]: ここに記載いただく企業等及び研究開発代表者・分担者の情報は、被評価者の情報として、個々の課題評価委員の利益相反マネジメントの判断に用いられます(利益相反マネジメントの対象として評価委員から申告があったときは、原則として当該評価委員は本研究開発提案の評価に携わらないものとします)。

このことを念頭に、研究成果としての医薬品等の導出予定企業、臨床研究デザインやデータマネジメントを行う企業、研究資金を提供するなど、本研究開発提案に主体的に参加している企業等を漏れなく記載してださい。

また、e・Rad でも同じ情報を入力していただくこと になりますので、申請に当たっては手元に控えておい てください。

□技術提供	ŧ	□ 確定	□書面合意	
	DEA	□ 予定	□□□頭合意□□書面合意	
実施 □ 予定 □ 口頭合意				
□その他	,	□確定	□書面合意	
(	)	□ 予定	□□□頭合意	
2)人类溢山	(マウ 日) 7. た. 今	+-)		
D/ <mark>正乗等田</mark> □該当しな	(予定・見込みを含	ีย์)		
		○#+ <u>+</u> △#)		
	5 (企業名等:○○(	ノ休式芸在)		Later a TV (cm
有無	書面/口頭			内容の詳細
İ	□書面合意			
□有	□□□頭合意	202X 年に○(	○○社の国内外	における開発パイプラインへ導出見込み
	□ その他			
	該当する法律	<b>‡</b>		対応状況
	欧ヨチる広	F		×3 //L1/C///L
B)PMDA 対	· 面助量			
	<b>画37日</b> E済(内容:			)
	5万(F1音・ E行(予定等:			)
1		+創薬研究の	非時味 POC 創	出を主目的とするため)
				ゴを主自的とするため) で探索検証を主目的とするため)
山設当しる	い(珪田・本伽先)	はしい内の内に	5.件明 C ン 一 ノ	(抹糸快証を主日的とするため)
9)オーファ	ン指定制度			
•	『を受けている			
□申請中				
□申請予定	<b>.</b>			
		1 + 1 .		
□中請する	5予定はない/該当	しない		
10) 先駆け	審査指定制度			
□既に指定	ことでである。 こを受けている			
□申請済				
□申請予定	2			
	- 5予定はない/該当	1 +815		
山中胡りな	)」たはない/ 談白	しない		

コメントの追加 [A47]: ここに記載いただく企業等及び研究開発代表者・分担者の情報は、被評価者の情報として、個々の課題評価委員の利益相反マネジメントの判断に用いられます(利益相反マネジメントの対象として評価委員から申告があったときは、原則として当該評価委員は本研究開発提案の評価に携わらないものとします)。

このことを念頭に、研究成果としての医薬品等の導出 予定企業、臨床研究デザインやデータマネジメントを 行う企業、研究資金を提供するなど、本研究開発提案 に主体的に参加している企業等を漏れなく記載してだ さい。

また、e-Rad でも同じ情報を入力していただくことになりますので、申請に当たっては手元に控えておいてください。

コメントの追加 [A48]: 青い字の記載例は必ず削除してください。

(11) 先進医療 B

□承認済
□申請済
□申請予定
□申請する予定はない/該当しない
(12)患者申出療養精度
□承認済
□申請済
□申請予定
口由語する予定けない/該当しない

# 6. 各年度別経費内訳

# (1)全体経費(単位:千円)

	大項目	中項目	令和7年度	令和8年度	令和9年度	計
1 44 17 #	設備備品費	4,000	3,000	3,000		
	1.物品費	消耗品費	5,000	4,000	4,000	
	2.旅 費	旅費	200	300	200	
直接		人 件 費				
経費	・謝金	謝金				
	4.その他	外 注 費				
		その他				
		小計				
	間接経費 (上記経費の 30%以下)					
合計		X,X00	X,X00	X,X00	XX,000	

# (2)機関別経費 (単位:千円) ※直接経費を記載してください。適宜、行を追加してください。

種別	機関名	令和7年度	令和8年度	令和 9 年度	合計
代表機関	○○法人○○大学	X,000	X,000	X,000	XX,000
分担機関1	○○法人○○	X,X00	X,X00	X,X00	X,000
分担機関 2					
分担機関3					
	研究開発費合計額	X,000	X,000	X,000	XX,000

# (3) 直接経費の具体的な内訳や使用目的

令和7年度の研究費内訳を具体的に記載してください。

コメントの追加 [A49]: ・直接経費を記載してくださ

- い。※間接経費は記載しない。
- ・単位は千円です。例:百万円→1,000
- ・不要な記載例(青い字)は全て削除してください。

コメントの追加 [A50]: 合計額は申請額と一致させてください。が提案申請時に、規定されていた予算上限を超えていた場合は不受理となりますので、十分に注意してください。

コメントの追加 [A51]: 必要に応じて分担機関の記載行を追加削除してください。

**コメントの追加 [A52]:** 単位は千円です。例: 百万円→

コメントの追加 [A53]: 主な支出計画を具体的にお示し下さい。この具体性・詳細性、妥当性は審査項目に含まれます。

大項目		中項目	令和 7 年度内訳	金額	
	1.物品費	設備備品費	・研究開発項目(1) の●●の 購入 ・●●研究 に おける●●に用いる●●の 購入	X,XXX XXX	
		消耗品費	・研究開発項目(1) での▲▲、▲▲等消耗品購入 ・事務局で本研究にのみ用いる■■の購入	X,XXX XXX	
直	2.旅 費	旅 費 ・研究開発項目(2)における被験者の交通費 ・R8年2月の研究班会議の交通費			
接経	3.人件費 · 謝金	人件費	・研究開発項目(3)の●●研究員 2 名の人件費	XXX	
費		謝金	•		
	4.その他	外 注 費	•		
		その他	•		
	小	計		XX,XXX	

コメントの追加 [A54]: 研究費内訳の例は「事務処理説

明書」を参照してください。

<参考><u>000125836.pdf</u>

P28 他、該当部分を参照してください。

# 7. 研究業績

- ① 「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(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、この研究提案に直接関連した論文・著書については、文献の冒頭に「●」印を付してください。
- ②特許権等知的財産権の取得及び申請状況、並びに研究課題の実施を通じた政策提言(寄与した指針又はガイドライン等)を記載してください。
- ③提案の妥当性を評価するために必要な論文や、著書等に記載された文章の該当箇所をアップロードできる容量の上限の中で選択いただき、本文を e-Rad 上に「提案する研究開発課題に関連する学術雑誌等に発表した論文・著書、寄与した臨床指針・ガイドライン等」の資料として添付してください。(任意)
- (1) 研究開発代表者:○○ ○○

<論文・著書>

- M.Marusankaku, J.Aaaa, H.Bbbbb, A.Ccccc, Treatment of ....., Journal of ....., 2023, 1,10-20
   M.Marusankaku, T.Aaaa, A.Bbbbb, Risk factors for ....., ..... International, 2022, 2,17-26
- ●M.Marusankaku, T.Aaaa, Study ·····, ····· The ·····journal , 2022, 3,55-63
- <特許権等知的財産権の取得及び申請状況>
- <政策提言>

○○○○○ ガイドライン (○○学会編 XXXX 年)

- (2) 研究開発分担者:□□□□□
  - <論文・著書>
  - <特許権等知的財産権の取得及び申請状況>
  - <政策提言>

# 8. 研究費の応募・受入等の状況・エフォート

- ■本研究開発課題の研究開発代表者の応募時点における、(1) 応募中の研究費(国内外を問わず、競 争的研究費のほか、民間財団からの助成金、企業からの受託研究費や共同研究費等の研究資金を 含む。以下同じ。)、(2) 採択されている研究費(実施中の研究費・実施予定の研究費)、(3) そ の他の活動について、次の点に留意し記載してください。なお、複数の研究費を記載する場合は、 線を引いて区別して記載してください。
- ■「エフォート」欄には、年間の全仕事時間を 100%とした場合、そのうち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」欄の先頭には、本研究開発課題を記載してください。
- ・記入内容が事実と異なる場合には、採択されても後日取り消しとなる場合があります。
- ・現在申請中・申請予定の研究助成等について、本提案の選考中にその採否等が判明するなど、本様式に記載の内容 に変更が生じた際は、本様式を修正の上、日本医療研究開発機構循環器疾患・糖尿病等生活習慣病対策実用化研 究事業まで連絡してください。
- ・必要な場合、行を挿入してください。

コメントの追加 [A55]: 複数の公募研究開発課題への応 募は認められますが、研究費の不合理な重複及び過度 の集中(詳細は公募要領の第Ⅱ部-第2章を参照してく ださい。) に該当しないことを確認するため、同時に応 募した研究開発課題の情報を必ず記載してください。 また、応募中の研究開発課題が採択された場合は、速 やかに AMED の本事業担当課に報告してください。

#### 研究開発代表者: 〇〇 〇〇

### (1) 応募中の研究費 (令和○年○月○日時点)

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 ( 表・分 担 別)	令和7年度の研究経費(直接経費) [期間全体の類] (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
【本研究提案】 (R7~RX 年度)	○○○○○○に関する 研究 (○○○○)	代表	X,XXX <u></u> 千円 [XX,XXX 千 円 ]	20	(総額 XX,XXX 千 円) *
科学研究費補助金・ 挑 戦的萌芽研究(R6~ R8・日本学術振興 会)	00000 (0000)	代表	X,XXX 千円 [XX,XXX 千 円]	10	本研究提案とは〇 〇〇〇〇が異な り、〇〇〇〇〇 のため。 (総額 XX,XXX 千 円)*
00000	〇〇〇 (□□□□ :□□大学)	分担		5	本研究提案とは〇 〇〇〇〇が異な り、〇〇〇〇〇 のため。 (総額 X,XXX 千円) *

コメントの追加 [A56]: ・当該公募年度に研究開発代表 者として本事業に参画を予定している場合は、研究開 発代表者として本公募に応募できません。ただし、研 究開発分担者の立場であれば複数の課題に参加可能で す。その場合は、研究費の不合理な重複及び過度の集 中(詳細はⅡ-第2章を参照してください)に該当しな いようにエフォートを適切に配分してください。 ・適宜、行を追加削除してください。

コメントの追加 [A57]: 申請者本人が、令和7年度に使 用する予定金額(直接経費:千円単位)

コメントの追加 [A59]: \* ( ) 内には、研究開発全期間 での研究班全体の直接経費の総額を記入してくださ い。 単位:千円

例:R7年度(代表機関3百万円+分担機関2百万円) ×3 年度= (総額 15.000 千円)

コメントの追加 [A58]: 申請者本人が、研究期間全体で 使用する予定金額(直接経費:千円単位) 例:R7年度(代表機関3百万円)×3年度=(総額 9..000 千円)

コメントの追加 [A60]: 上記と同様に記載してくださ V.

# (2) 採択されている研究費 (実施中の研究費・実施予定の研究費) (令和〇年〇月〇日時点)

(注:本研究開発課題の研究開始年度前に終了する研究費は含みません。)

(注・本研究開発課題の研究開始年度制に終了する研究質は言めません。)					
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)	令和 7 年度の研究 経費 (直接経費) [期間全体の類] (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
令和○年度○○ 研究助成 (R7・○ ○事業)	●●と□□の研究 (○○ ○○)	代表	X,XXX 千円 [XX,XXX 千 円]	10	(総額 XX,XXX 千円) *
00 00	00 00	分担	X,XXX 千円 [XX,XXX 千 円]	5	(総額 XX,XXX 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: %

コメントの追加 [A61]: ・本研究開発提案の研究開始年度前に終了する研究費は含みません
・適宜、行を追加削除してください。

コメントの追加 [A62]: 申請者本人が、令和7年度に使

コメントの追加 [A64]:\*() 内には、研究開発全期間 で研究班全体の直接経費の総額を記入してください。 単位:千円

用する予定金額(直接経費:千円単位)

例:R7 年度(代表 3 百万円+分担 2 百万円)×3 年度 = (総額 15,000 千円)

コメントの追加 [A63]: 申請者本人が、研究期間全体で使用する予定金額(直接経費:千円単位)

コメントの追加 [A65]: 申請者本人が、令和7年度に使用する予定金額 (直接経費:千円単位)

コメントの追加 [A66]: 申請者本人が、研究期間全体で 使用する予定金額(直接経費: 千円単位)

コメントの追加 [A67]: (1) (2) 以外の「その他の活動」のイメージ

教育 エフォート: 20 % 診療 エフォート: 10 %

社会サービス エフォート: 5 %

その他 (学内事務等) エフォート: 15 %

### 9. これまでに受けた研究費とその成果等

- ■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、(1)【AMED事業】と(2)【AMED以外の研究費】に分けて、次の点に留意し記載してください。
- ■AMED 事業とそれ以外の研究費は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)、研究開発課題名、研究開発代表者又は研究開発 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。)結果も簡潔に記載してください。

### 研究開発代表者: 〇〇 〇〇

- (1)【AMED 事業】
  - □該当なし
  - □該当あり

資金制度名:(A)、「○○に関する研究」、代表者、XX,000 千円、

××××の成果を得た。

期間 (年度): R2 年度~ R4 年度 研究開発課題名: AMED ○○事業

研究開発代表者又は研究開発分担者の別:研究代表者

研究開発経費(直接経費): XX,000 千円 研究成果: ○○○○および○○○の成果を得た

中間・事後評価結果:事後評価で〇〇〇の評価を受けた。

(2)【AMED 以外の研究費】

□該当なし

□該当あり

資金制度名:

期間 (年度): 年度~ 年度

研究開発課題名:

研究開発代表者又は研究開発分担者の別: 研究開発経費(直接経費): X,XXX 千円

研究成果:

### 研究開発分担者:□□□□□

#### (1)【AMED事業】

□該当なし

□該当あり

資金制度名:

期間 (年度): 年度~ 年度

研究開発課題名:

研究開発代表者又は研究開発分担者の別:

コメントの追加 [A68]: 未評価の場合、その旨を記載してください。

コメントの追加 [A69]: 必要に応じて、研究開発分担者 欄を迫加してください。 研究開発経費(直接経費): X,XXX 千円

研究成果: 評価結果:

# (2)【AMED 以外の研究費】

□該当なし

□該当あり

資金制度名:

期間 (年度): 年度~ 年度

研究開発課題名:

研究開発代表者又は研究開発分担者の別: 研究開発経費(直接経費): X,XXX 千円

研究成果:

### 10. 本研究開発課題を実施する上で特に考慮すべき事項等

- ■以下の項目は、医療分野の研究開発において重要な視点であるため、AMED 事業の研究開発課題において記載を求めるものです。別途、公募要領に特記事項等として条件が付されない限りは、採否に影響ありません。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するとともに、研究開発課題が特定されない形で分析結果を公開する場合があります。
  - (1) 本研究開発のプロセスの一環として、患者や市民の知見を参考にする予定があれば、その概要を記載してください。(※詳しくは公募要領 12.1.2「医学研究・臨床試験における患者・市民参画 (PPI) の推進」をご参照ください)
  - (2) 本研究で得られたデータについて、データベースへの登録やデータシェアリングを予定している場合には、その概要を記載してください。
  - (3) 国内の子会社から国外の親会社に本研究開発課題の成果の承継を予定している場合は、その概要を記載してください。
- (1) 医学研究・臨床試験における患者・市民参画(PPI:Patient and Public Involvement)PPI につ

いて

□該当なし

□該当あり(患者会との研究参画の○○○を実施する予定

)

(2)「2.研究計画・方法」で記載している項目以外で、研究成果の目安となる数値指標等

□該当なし

□該当あり(○○○○○ )

(3) 研究を計画する上で考慮していること

□該当なし

□該当あり

□若手登用

□ダイバーシティ推進

□ELSI への対応

□性差を考慮した研究

□その他(

コメントの追加 [A70]: ※記載に係るポイントは、

AMED 公式ウェブサイトをご参照ください

AMED 研究への患者・市民参画:

https://www.amed.go.jp/ppi/index.html

提出時には、

全てのページの

**青い字の記載例**を削除してください。 この吹き出しも削除してください。

# 11. 【若手枠】公募対象者チェック欄

- ■以下の項目は、公募枠 3-B. 【若手育成枠】生活習慣病の病態解明およびシーズ探索・同定研究 に応募する場合のみ記載してください。該当しない場合は本項を削除してください。
- ■若手育成枠に応募の研究開発代表者は当てはまるものに図を入れてください。
- ■下記の選択は令和7年4月1日時点におけるものとしてください。
- ■採択後には必要に応じて、出産・育児又は介護の事実及び研究に専念できない期間があったことを証明する関係書類を提出していただく場合があります。

#### 研究開発代表者: ○○ ○○

- □満43歳未満の者(昭和57年4月2日以降に生まれた者)
- □上記以外で、博士号取得後 10 年未満の者(博士号取得日:○年○月○日)
- □出産・育児により研究に専念できない期間があった場合(育児休業等の期間:○○ヶ月)
- □介護により研究に専念できない期間があった場合(介護休業等の期間:○○ヶ月)

### ※ 応募条件

- ・令和7年4月1日時点において、①年齢が満43歳未満の者、又は②博士号取得後10年未満のいずれか高い方を対象とします。
- ・③出産・育児又は介護により研究に専念できない期間があった場合は、①あるいは②に当該期間分(最長 2 年。延長の単位は月単位とし 1 月未満の日数は切り上げます(例:研究に専念できない期間が 17 ヶ月 14 日の場合は 18 ヶ月の延長となります。))加算することができます。

**コメントの追加 [A71]:** 該当しない場合は本項を削除してください。