令和4年11月15日



国立研究開発法人 日本医療研究開発機構 Japan Agency for Medical Research and Development

令和4年度第2回医療分野の研究開発関連の 調整費(理事長裁量型経費)について

令和4年11月15日

日本医療研究開発機構 理事長 三島 良直



令和4年度 調整費(理事長裁量型経費)の理事長方針



- 調整費のうち「理事長裁量型経費」については、現場の状況・ニーズ に対応した予算配分をAMED理事長が提案するもの。
- 以下の方針に該当するもののうち、研究開発の新たな進展や新た な価値・創造のきつかけとなり得るものを重点的に支援。 (計50課題、44.4億円)
- 研究開発の進展を目的とした事業間連携・課題間連携・分野間連携の強化(10課題)
- 国際連携の強化及びその促進に資する国内体制・基盤の強化(6課題)
- 3 若手研究者の人材育成(1課題)
- 先進的医療実現のための最先端の研究開発・環境整備の一層の加速・充実(33課題) 4



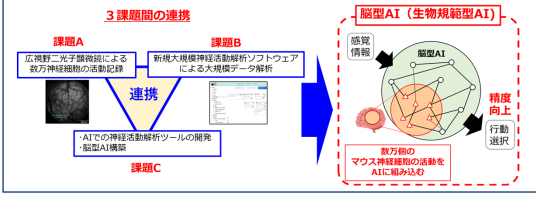
研究開発の進展を目的とした事業間連携・課題間連携・分野間連携の強化の



【重点支援する課題(例)】

○課題間連携を進めることにより、国際的イニシ アチブが獲得できる飛躍的発展が期待できる研 究開発を加速。

- 脳科学とAIの連携による数万個の神経細胞 活動を反映した脳型AIの構築
- 感覚刺激から推論し行動決定する複雑な脳機能は、従来のAI では忠実に再現することが難しく、推論を可能とする実際の神経 細胞活動データを組み込んだ脳型AI(生物規範型AI)の構 築が重要だが、まだ、その報告はない。
- 数万個の神経細胞活動の同時計測系構築、大規模神経活動 解析ソフトウェア開発及び脳型AI構築を実施する3課題が連携 し、脳機能を忠実に再現した脳型AIの開発期間を大幅に短縮 するとともに、脳科学とAIとの融合分野研究での国際的イニシア チブを獲得する。



- バイオベンチャーとの連携を進めることによ り、早期の新薬の実用化を目指せる革新的な研 究開発を加速。
- 新しいタンパク質工学手法を用いた肝線維化 治療薬の早期実用化
- 肝線維化・肝硬変の治療薬候補と して、肝細胞増殖因子(HGF)の 評価技術を持つ金沢大学と、人工タ ンパク質工学手法を開発した東京大 学・大阪大学・バイオベンチャーが共 同して、HGFの機能を有し、かつ長 期血中動態を有する新規HGF (neoHGF) を創出した。
- 本候補薬剤を早期に臨床試験に繋 げるため、バイオベンチャーと連携し、 1) サル薬効試験、2) 予備的安 全性試験、3) 本タンパク質大量 牛産法確立を実施する。
- これらのデータの早期取得、特許強 化によって、製薬企業との提携を達 成し、新薬の早期実用化を目指す。



- 1) サルでの薬効試験
- 2) 予備的安全性試験
- 3) タンパク質大量生産法確立



肝線維化・肝硬変の改善 製薬企業と連携し、実用化へ



国際連携の強化及びその促進に資する国内体制・基盤の強化

若手研究者の人材育成



【重点支援する課題(例)】

- ○国際共同研究で得られた成果を、相手国研究者 や政府、参画企業と共同し、実用化を目指す課 題を加速。
- 医療資源の限られた環境下で導入可能な、 早産児救命パッケージの臨床試験の早期 開始
- 本機器は、盗用・模倣のリスクが高いため知財 保護に早急に取りかかるよう対象国からの要請 があったこと、およびシエラレオネとラオスにおける 観察研究とプロトコルの精緻化が予定より早く 進捗したことから、早産児救命パッケージ(簡 易保育器、携帯型呼吸補助機器)に関する 知財実態調査、知財補強に必要なデータ収 集を前倒しで開始する。
- 競合製品に先んじて特許申請、取得を実現す ることで、将来的にはWHO推奨機器要覧等へ の掲載を目指す。
- 商標·特許取得、WHO推奨機器要覧等への 掲載により、本機器は開発途上国への国際調 達等において選定されやすくなり、我が国の医 療技術、医療機器の海外展開推進に資する。

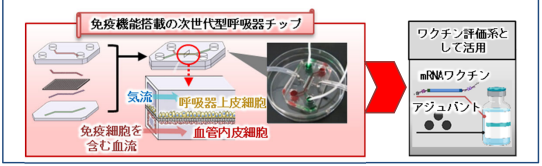


簡易保育器



携帯型呼吸補助機器

- ○若手研究者が構想する次世代のヒト評価モデル 系を基にした感染症創薬に着目し、より臨床予 測性の高い創薬プラットフォームに発展させる 研究開発を日米連携の下で加速。
- ヒト臨床予測性の高い評価モデル系構築に 向けた次世代型呼吸器チップの開発
- 呼吸器上皮ー内皮バリアを再現できる呼吸器チップを開発し、 COVID-19を含む呼吸器感染症におけるバリア破綻や血管障害 等のメカニズムを解明することに若手研究者のチームが成功した。
- そこで、本呼吸器チップに免疫細胞を搭載し、治療薬やワクチンの 開発におけるとト臨床予測性が高い評価モデルの構築を目指す。
- 日米共同で実施する新規アジュバント開発研究に本評価系を活 用することで実用化への成功確度を高めることができる。これは AMED-NIHの日米連携強化にとっても重要かつ強力な取組とな



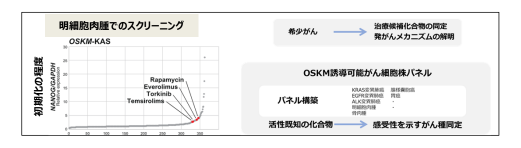


4. 先進的医療実現のための最先端の研究開発・環境整備の 一層の加速・充実(1)



【重点支援する課題(例)】

- ○発がん分子機構が解明されていない希少難治 性がんに対して、日本が優位性を有する先進 的技術を活用した薬物療法戦略の確立を加 速・充実
- iPS 細胞技術を応用した創薬スクリーニング による希少難治性がん治療戦略の開発
- 今般、本研究課題で確立したがん細胞をiPS化する独自の技 術(iPS化技術)により、明細胞肉腫と骨肉腫の治療薬スク リーニング系が確立したことから、多数の薬剤から有効な治療薬 候補を効率良く選定・評価可能なシステムを用いて、治療薬候 補化合物の選定と非臨床POC評価を行い、早期の臨床開発 に繋げる。
- 更に、本研究課題で確立したiPS化技術を活用した戦略的な 新規薬剤探索プラットフォームを活用することにより、未だ治療 法・治療薬が確立していない希少・難治性がんの新規治療法 開発と実用化が期待される。



- ○有効な治療薬がない感染症に対して、日本の 感染症創薬の蓄積を生かし、治療薬候補分子の 新たな有効性評価手法の確立により最先端の治療 薬の開発をさらに加速、充実
 - 腸管出血性大腸菌(EHEC)感染症に 対する新規治療薬の創生
 - 重症のEHEC感染症は有効な治療薬がなく、主に小児におい て 重症化(溶血性尿毒性症候群、死亡等)を引き起こすこ とから、公衆衛生上の大きな脅威である。
 - EHECが産生する毒素を標的とする新規スクリーニング法、薬効 を評価するための動物モデル及び臨床分離株の分離同定法が 新規に確立した。これらの成果により、新たな治療薬のスクリーニ ングを幅広く、効率的に進めるための体制が整えられた。
 - 本研究の充実に より、EHEC産生 毒素を標的とした 新規治療薬の開 発がさらに進捗し、 EHEC感染症対 策に貢献すること が期待される。

EHEC治療薬候補の探索及び 感染モデルマウスを用いた評価

- 1) EHEC産生毒素を標的としたEHEC感染症治療薬候補のスクリー
- 2) 感染モデルマウスを用いた、治療薬候補化合物の有効性評価
- 3) 感染モデルマウスのRNAや代謝物の網羅的解析→病原性評価 及び有効性評価に有用なバイオマーカーの同定

EHECの分離同定

4) 分離培養法の改良及び最適化 EHECも2) 、3) に提供可能

調整費の措置により1)~4) を並行して実施し、EHEC感 →新たに臨床検体から分離した
染症に対する新規治療薬の 創生を進捗させる。



先進的医療実現のための最先端の研究開発・環境整備の 一層の加速・充実(2)



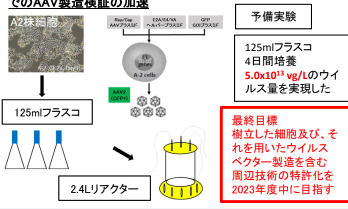
【重点支援する課題(例) 】

○高額ライセンス料が必要な海外製品 に代わり得る、新規の国産ウイルス 産生ホスト細胞株に関する戦略的な 特許化の推進。

国産技術によるAAV製造 技術の開発加速

- 国産細胞株であるA2株細胞はヒト羊膜上皮細胞 を元に樹立された新規細胞株であり、多額のライセ ンス料の支払いが発生する海外製のHEK(ヒト胎 児腎) 293細胞が由来のVPC2.0細胞に代わり、 アデノ随伴ウイルス(AAV)ベクターを安定かつ安 価に製造、供給しうる可能性がある。
- A2株細胞をホスト細胞としてAAV製造に関する培 養条件やトランスフェクション条件等の検討を行い、 その後、2.4LスケールでのAAV製造検証を行うこと で、A2株細胞の戦略的な特許化を推進する。

羊膜・絨毛膜由来ホスト細胞(A2株細胞)による2.4Lスケール でのAAV製造検証の加速



- ○がんへの高い治療効果が期待されるα線治療用の標識薬剤を簡便・安全に 合成できる自動合成装置を開発。
- ○世界に先駆けた先進的医療をより多くの患者さんに届けるため治療現場 での研究を加速。

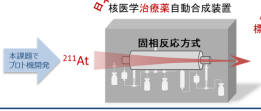
α線放出核種による核医学治療の普及促進に向けた標識薬 剤合成装置の開発

日本初の核医学治療薬を製造可能な自動合成装置の開発を目的とする。

● 本装置により、簡便・安全・再現性の高い標識薬剤合成が可能となり、a線放出核種による核医学治療 の普及促進が期待される。

● 自動合成装置 核医学(PET)診断薬自動合成装置 の開発を前倒 しし、臨床試 験へ向けた準 備を加速する。







初発膠芽腫に対する新規標準治療法の早期確立

- 脳腫瘍の一種である初発膠芽腫に対して、腫瘍 摘出率、検証に足る症例数、治療プロトコールの 精度の要素を満たし、WHO脳腫瘍分類(2021 年)新診断基準で治療効果が検証された標準治 療法は全世界的に確立していない。
- 本支援により、手術前後のMRI画像上の特徴とゲ ノム変異・エピゲノムプロファイル等との関係を検証 し、治療効果を評価する統合的遺伝子解析を実 施、早期の成果発表を目指す。
- これにより、高いエビデンスを備えた標準治療をより 多くの患者や医師に届けることが可能となる。

