

研究開発事業に係る技術評価書（事前評価）

事業名	次世代治療・診断実現のための創薬基盤技術開発事業 （新規テーマ：核酸標的創薬技術開発）	
担当部署	経済産業省 商務・サービスグループ 生物化学産業課	
事業期間	2021年度～2025年度（5年間）	
概算要求額	2021年度（令和3年度） 7,369（百万円）の内数	
会計区分	一般会計	
実施形態	経産省（定額補助） → AMED（委託） → 大学、民間企業等	
類型	研究開発プロジェクト	
事業目的	核酸医薬品の市場は急成長が予測されており、我が国アカデミアが高い技術力を有していることから、我が国の製薬企業が世界市場を狙うべき領域である。本事業では、品質分析技術や立体構造解析技術等、個社での対応が難しい基盤技術を確立し、核酸を標的とした我が国発の医薬品が幅広く実用化される環境の構築を目指す。	
事業内容 （アキティビティ）	我が国の製薬企業における核酸標的医薬品の創出を加速させるため、 1）各種修飾核酸モノマーから修飾核酸を合成したときの分析データを取得する拠点を整備し、医薬品開発に資する修飾核酸分析技術を確立 2）核酸医薬品の修飾核酸モノマーの合成、縮合、安全性評価（動物）といった各技術レイヤーにおける品質向上に資する基盤技術を開発 3）構造データを取得するためのNMR、X線、クライオ電顕等の技術革新を推進し、RNAの立体構造、タンパク質との相互作用等の知見を蓄積、等を行う。	
	研究開発目標（アウトプット目標）の指標	研究開発目標（アウトプット目標）
2023年度 （中間目標）	① 本事業で整備した分析拠点等において分析したモデル核酸等の件数（具体例：siRNA、硫黄またはホウ素架橋アンチセンス、モルフォリノ、アプタマー、デコイ、CpGオリゴ等） （うち本事業で見出された修飾核酸を分析した数）	① 4件（2件）
	② 解析した核酸及びタンパク複合体等の構造について、データベース（PDBj：日本蛋白質構造データベース）への登録件数	② 2件
2025年度 （最終目標）	① 本事業で整備した分析拠点等において分析したモデル核酸等の件数（具体例：siRNA、硫黄またはホウ素架橋アンチセンス、モルフォリノ、アプタマー、デコイ、CpGオリゴ等） （うち本事業で見出された修飾核酸を分析した数）	① 10件（5件）
	② 解析した核酸及びタンパク複合体等の構造について、データベース（PDBj：日本蛋白質構造データベース）への登録件数	② 5件
研究開発成果（アウトプット）の受け手		
製薬企業、分析機器メーカー、アカデミア等		
	アウトカム指標	アウトカム目標
2027年度	① 事業成果である各種技術を活用した我が国発の核酸標的医薬品シーズの前臨床試験の件数	① 1件
2030年度	① 事業成果である各種技術を活用した我が国発の核酸標的医薬品シーズの前臨床試験の件数	① 3件

2040 年度	② 我が国発の核酸医薬品の核酸医薬品市場における世界シェア	② 15%
---------	-------------------------------	-------

外部有識者の所見【技術評価】

(アウトプット目標・アウトカム目標)

- アウトプット目標の「基盤技術の数」及びアウトカム目標の「企業導出件数」の定義が不明確である。本事業で達成させようと考えている技術的観点からの研究開発目標（アウトプット目標）を具体的に設定するとともに、アウトカム目標及びアウトカム実現に向けたタイムスケールを加味したロードマップをより明確にして、本事業に取り組むことの意義を示していただきたい。
中間および終了時評価時に、達成の可否が判断できるような指標を示す必要がある。

(事業の実施・マネジメント体制等)

- それぞれの技術課題を解決するための組織・体制とそのマネジメントは、課題毎に異なると考えられることから、それぞれに最適な組織体制を明確化していただきたい。
例えば構造解析については、従来の化学の専門家だけではなく、新しい目を入れた組織体制を考えていただきたい。
- アウトカム達成に至るためのロードマップにおいて、誰が主体となり、どのような組織で取り組むのかの構想を示していただきたい。

(戦略)

- バイオ関連の事業テーマが世界的に遅れている等の理由で安易に取り上げられることが続いているように思われる。日本の研究開発のネットワークや体制・社会実装に、何が問題となっているのか、国として考えていく必要がある。本事業を推し進めるに当たって、研究開発からビジネス展開に至る、経産省としての戦略をより明確に示していただきたい。

[第55回産業技術構造審議会評価ワーキンググループ]

上記所見を踏まえた対処方針

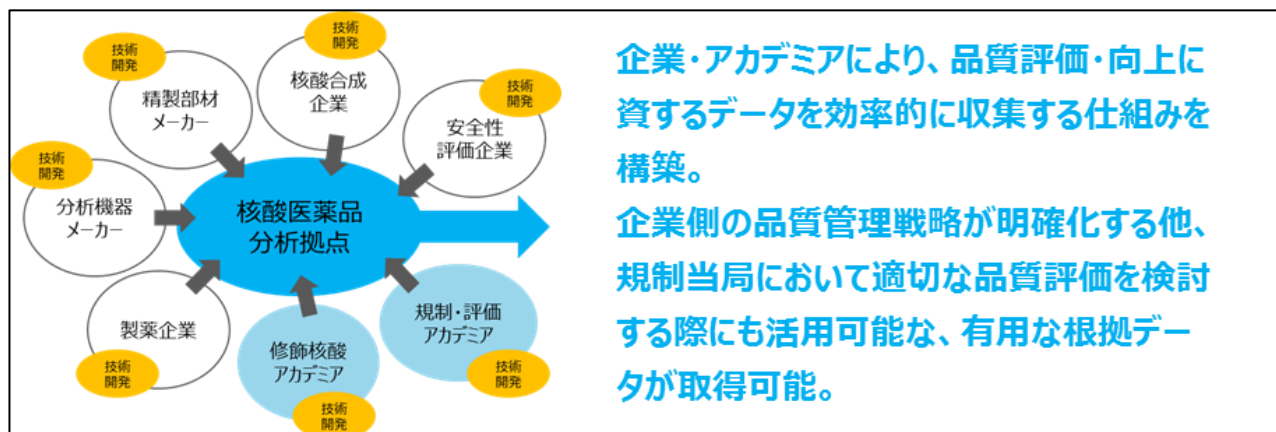
(アウトプット目標・アウトカム目標)

- アウトプット目標及びアウトカム目標について再検討し、上記のように目標を具体的に再設定した。

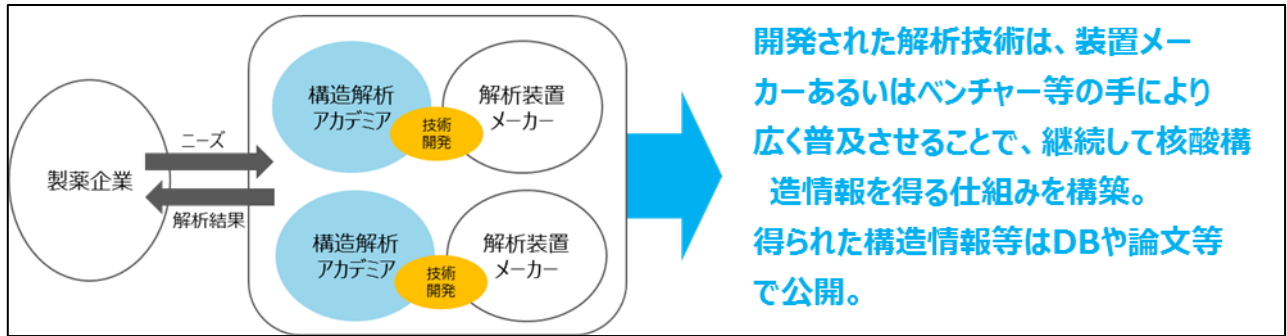
(事業の実施・マネジメント体制等)

- 本テーマにおける研究開発の実施体制は、以下を想定している。

事業内容 1) 及び 2) の研究開発実施体制



事業内容3)の研究開発実施体制



各アカデミアとしては、例えば構造解析については、生物学の知見を有する者を参画させることで、化学の視点だけでなく生物学の視点からもニーズ及び技術開発を行う体制を検討する。

- 事業アウトカムに至るまでのロードマップにおいて、分析拠点で収集されたデータを品質管理戦略に活かした製薬企業及び構造解析結果を受領した製薬企業の手により、事業成果である各種技術を活用した核酸標的医薬品シーズの前臨床試験が行われ、当該医薬品シーズを医薬品にまで育てることを想定している。

(戦略)

- 核酸医薬品の世界市場が今後急成長するという予測がある点、我が国のアカデミアが高い技術力を有する点といった背景から、新規テーマとして立案した。また、規制の観点も取り入れながら技術開発を行うことにより、アカデミア・企業の研究開発を実際のビジネスに円滑に繋がられるように体制を検討している。

73.7

59.0

医療の課題として、患者の方々のQOL（Quality of Life）を向上させるとともに、医療費増加の抑制を図る必要があります。

こうした背景から、個人差を踏まえたより効能の高い治療を実現する「個別化医療」の推進に向けて、日本医療研究開発機構を通じた医療基盤の技術開発を行い、医療分野の産業発展に貢献します。

具体的には、「個別化医療」を推進する技術開発として、

- ①新モダリティとして注目される核酸を標的とした医薬品の創薬技術
 - ②国際競争力のある次世代抗体医薬品の製造技術
 - ③奏効率の低い抗がん剤等に対する患者層別化マーカー探索技術
 - ④マイクロバイーム制御による次世代治療技術
- 等の研究開発を進めるとともに、新型コロナウイルス感染症等にも対応したバイオ医薬品の国内製造技術基盤の確立にもつなげていきます。

平成27年度から令和8年度までの13年間の事業であり、我が国発の診断技術・創薬基盤技術の実用化を図ります。具体的には、

令和10年度までに、特定の医薬品の奏効率を向上させる診断薬・診断機器の薬事申請3件

令和10年度までに、開発した技術を利用したマイクロバイーム改善医薬品シーズの前臨床試験の実施件数3件 等を目指します。



①核酸標的創薬技術開発

RNA等を標的とした医薬品

品質データ分析
構造解析等

新しい創薬分野として注目されている核酸医薬品の品質向上に資する分析・評価技術、さらには核酸の立体構造情報取得に関する基盤技術等を開発します。

②国際競争力のある次世代抗体医薬品製造技術開発

抗体

抗がん剤

RI

今後の市場成長が見込まれる次世代抗体医薬品等のバイオ医薬品について、国産の抗体生産細胞技術の確立や実用化を見据えた技術開発を行います。

③患者層別化マーカー探索技術の開発

患者によって効果が大きく異なる抗がん剤等の薬剤に対し、効果を奏する患者を選択するためのバイオマーカーを探索する基盤技術を開発します。

バイオマーカーにより、効果を奏する患者を選択

④マイクロバイーム制御による次世代治療技術開発

腸内細菌叢のゲノム・代謝物情報

様々な疾患や免疫系との関係が指摘されているマイクロバイーム（腸内の共生細菌等）の解析・評価・培養技術等を開発するとともに、臨床データの取得・解析から疾患との関連を明らかにし、新たな治療技術を開発します。

次世代の治療、創薬へ