令和6年度医療分野の研究開発関連予算等の資源配分方針 (案)

令 和 5 年 月 日 健康・医療戦略推進本部決定

1. 位置付け

医療分野の研究開発関連予算等の資源配分方針(以下「資源配分方針」という。)は、健康・医療戦略及び医療分野研究開発推進計画(以下「推進計画」という。)に掲げられる施策を着実に推進するために、健康・医療戦略推進法(平成 26 年法律第 48 号)第 21 条の規定に従い、健康・医療戦略推進本部(以下「推進本部」という。)が毎年度、決定する方針である。

また、本方針は、令和6年度予算における医療分野の研究開発関連予算(国が定めた戦略に基づくトップダウンの研究を行うために、研究者や研究機関に配分される研究費等)の要求に当たっての留意点及び重点化すべき研究領域等について示すものである。

2. 健康・医療戦略推進本部による総合的な予算要求配分調整

医療分野の研究開発に当たり、推進本部は、健康・医療戦略に基づき、総合的な予算要求配分調整を行う。具体的には、推進本部は、毎年度の概算要求に合わせて、医療分野の研究開発及びその環境の整備に関する予算の配分の方針を作成し、関係府省に提示し、関係府省は本方針に基づいて、内閣府との間で推進計画の着実な実施や関係府省間での連携・役割分担の観点から必要な調整を行った上で、内閣府と共同して医療分野の研究開発関連予算の概算要求を行う。

(1)全ての要求を内閣府へ提出

各省は、概算要求基準決定後速やかに、医療分野の研究開発関連予算についての全 ての要求を、内閣府へ提出する。

当該予算の要求に当たって、各省は、内閣府の了解を得るものとする。

(2) 内閣府による各省ヒアリング

各省は、内閣府へ医療分野の研究開発関連予算に係る要求を提出後速やかに、内閣府に対して要求内容について説明する。

(3) 内閣府と共同して概算要求

(2)の説明も踏まえ、内閣府は、所要の調整を行い、必要に応じ、要求内容の見直し等を各省に指示する。各省は当該指示を受け、要求内容の見直し等の対応を行うとともに、その対応状況を内閣府に報告し、その了解を得ることにより、内閣府と共同して概算要求を行う。

(4) 推進本部における取りまとめ

各省が内閣府の了解を得た後、推進本部において、医療分野の研究開発関連予算の 要求を取りまとめ、財政当局へ提出する。

(5) 内閣府による予算折衝

内閣府において、各省と共同して、財政当局との予算折衝に当たるものとする。

3. 調整費の活用

調整費は、予算配分を関係府省の枠にとらわれず、機動的かつ効率的に行うことを目的とするものであり、関係府省に計上した「国立研究開発法人日本医療研究開発機構」(以下「AMED」という。)への集約対象となる予算に対して、AMEDのPD(プログラム・ディレクター)等による研究マネジメントの下で把握する研究現場の状況・ニーズを踏まえ、研究開発の進捗等に応じて、推進本部の決定により追加的に配分する。

4. 予算要求に当たっての留意点

推進計画は、AMED が、研究機関の能力を活用して行う医療分野の研究開発及びその環境の整備並びに研究機関における医療分野の研究開発及びその環境の整備の助成において中核的な役割を担うよう作成されており、これに基づき医療分野の研究開発関連予算を AMED に集約することにより、関係府省それぞれが実施してきた医療分野の研究開発について、基礎から実用化まで切れ目ない研究支援を一体的に行うこととしている。

関係府省は、こうした趣旨を踏まえ、令和6年度においても引き続き一体的に事業 を推進する観点から予算要求を行うこととし、統一的な交付要綱の下、一体的な運用、 成果の最大化を目指すこととする。 なお、全てのプロジェクトを通じて、以下の点に留意することとする。

- ・関係府省や機関が持つエビデンス(研究者等への調査、論文調査、海外動向等)を 分析した上で、重点化する領域等を抽出する。
- ・疾患を限定しないモダリティ等の統合プロジェクトに集約することにより、AI など デジタル技術の活用を図りつつ、新たな医療技術等を様々な疾患に効果的に展開する。
- ・疾患領域に関連した研究開発は、モダリティ等の統合プロジェクトの中で推進するが、プロジェクト間の連携を常時十分に確保し、特定の疾患ごとに柔軟にマネジメントできるようにする。
- ・開発目的(予防/診断/治療/予後・QOL)にも着目した、健康長寿社会の形成に向けた健康寿命延伸という目標のために最適なアプローチを選択する。

5. 重点化すべき研究領域

「経済財政運営と改革の基本方針 2023」(案)及び「新しい資本主義のグランドデザイン及び実行計画」(案)等に基づき、認知症等の脳神経疾患の発症・進行抑制・治療法等に資する研究開発、ゲノム創薬をはじめとする次世代創薬、再生・細胞医療・遺伝子治療を含む、医療分野の研究開発を強力に推進する。

その上で、健康・医療戦略及び推進計画に基づき、令和6年度に重点化すべき研究 領域については、以下のとおり。

(1)6つの統合プロジェクト

①医薬品プロジェクト

医療現場のニーズに応える医薬品の実用化を推進するため、創薬標的の探索から臨床研究に至るまで、モダリティの特徴や性質を考慮した研究開発を行う。このため、新たなモダリティの創出から各モダリティのデザイン、最適化、活性評価、有効性・安全性評価手法や製造技術等の研究開発まで、モダリティに関する基盤的な研究開発を行う。さらに、様々なモダリティに関する技術・知見等を疾患横断的に活用して新薬創出を目指す。また、創薬デザイン技術や化合物ライブラリー、解析機器の共用など創薬研究開発に必要な支援基盤の構築に取り組む。

令和6年度においては、アカデミアと企業のギャップを埋める仕組みとして、産 学官共同創薬研究プロジェクト(GAPFREE)において、企業・アカデミアのニーズ

とそのタイミングに柔軟に対応することで、企業とアカデミアのマッチングを促す。 また、新たなテクノロジーや開発手法を活用した研究として、モダリティが抱える 課題を克服するために新規技術を組み合わせて創薬モダリティの開発を目指すと ともに、研究早期からの企業連携および企業導出・事業化等の支援により、アカデ ミア発の高機能バイオ医薬品の社会実装を推進する。がんの医薬品開発に関しても、 従来からの研究開発支援の強化に加え、革新的な治療法の開発につながる多様な分 野を融合させた先端的な研究を推進する。また、創薬 AI プラットフォームの実用 化に向けて、「富岳」を用いた 3D シミュレーションによる予測手法の確立に取り組 むとともに、新規モダリティである核酸医薬品等の実用化に向け、薬剤送達技術を 活用した医薬品の製造基盤技術の確立に取り組む。レギュラトリーサイエンス研究 については、mRNA モダリティの品質評価及び管理に用いる各種評価法の特徴、具 体的な評価手順、留意点等を明確化したガイダンスの作成等を行う。また、医薬品 の研究開発に関する環境整備として、創薬等のライフサイエンス研究に資する先端 研究基盤の整備・強化や、共用設備・機器の充実と操作の自動化・遠隔化を引き続 き推進し、創薬力の強化に繋げる。小児や希少疾患等、医療ニーズが高いものの、 企業の開発が進まない分野において、臨床研究の促進等を通じて有効な治療法の開 発支援を強化する。さらに、新興・再興感染症対策に関して、ワクチン・治療薬を はじめとする医薬品等の開発、病態メカニズムの解明や、公衆衛生危機管理上重要 な感染症における、救命、流行の抑制、社会活動の維持等の対策に必要な研究開発 を推進する。

②医療機器・ヘルスケアプロジェクト

AI・IoT 技術や計測技術、ロボティクス技術等を融合的に活用し、診断・治療の高度化のための医療機器・システム、医療現場のニーズが大きい医療機器や、予防・高齢者の QOL 向上に資する医療機器・ヘルスケアに関する研究開発を行う。また、医療分野以外の研究者や企業も含め適切に研究開発を行うことができるよう、必要な支援に取り組む。

令和6年度においては、「当面優先して議論する課題のとりまとめ」(令和5年6月5日 医療機器・ヘルスケア開発協議会)を踏まえ、AMED内のプロジェクト連携を一層図りつつ、「医療ニーズに基づいた医療機器・ヘルスケアを開発するための研究開発の活性化」、及び「革新的な医療機器・ヘルスケアが開発、上市、実用化

されるための研究開発基盤・エコシステム形成などの環境の実現」に向けた取組を 推進する。

具体的には、第2期医療機器基本計画において設定された重点分野を踏まえ、革 新的な医療機器や医療従事者の負担軽減等に資する医療機器の開発を支援する。ま た感染対策等で必要となる海外依存度の高い医療機器等の開発を支援する。がんに ついては、医療機器クラス分類のIII・IVの実用化を目指す臨床研究を重点的に推進 し、生活習慣病等については、生活習慣に介入し生活習慣病の予防や重症化の抑制 を行うためのデバイス・ソフトウェア開発を推進する。さらに、質の高いヘルスケ アサービスの社会実装促進に向け、生活習慣病等の各疾患領域の中心的な学会によ る指針等の作成や予防・健康づくりに適した研究の在り方(経済性評価、指標策定、 試験デザイン等)に係る研究支援を行い、予防・健康づくりのサービス創出に向け た研究開発基盤を整備するとともに、健康・医療データを医療現場等で活用するた めの実証研究を支援する。加えて、人材育成、ベンチャー企業や異業種参入促進、 拠点整備及び各拠点間連携の推進、企業や開発品のアジア・アフリカ等への国際展 開の推進など、アカデミア・企業の研究開発活動を実用化に結びつけるエコシステ ムの形成に取り組む。特に、革新的な医療機器の創出のため、大学病院・NC 等の拠 点を活用した医療機器開発のための企業人材等の育成・リスキリング、スタートア ップへの伴走支援を実施する。また、尖った技術シーズを持ち、医療機器開発に強 い情熱のある若手や新規参入者への支援を推進する。

③再生・細胞医療・遺伝子治療プロジェクト

再生・細胞医療の実用化に向け、細胞培養・分化誘導等に関する基礎研究、疾患・組織別の非臨床・臨床研究や製造基盤技術の開発、疾患特異的 iPS 細胞等を活用した難病等の病態解明・創薬研究及び必要な基盤構築を行う。また、遺伝子治療について、遺伝子導入技術や遺伝子編集技術に関する研究開発を行う。さらに、再生・細胞医療と遺伝子治療の一体的な研究開発や臨床研究拠点の整備を進めるとともに、革新的な研究開発・基盤整備を進める。

令和6年度においては、「再生・細胞医療・遺伝子治療分野の取組について」(令和4年5月31日 再生・細胞医療・遺伝子治療開発協議会)を踏まえ、再生・細胞医療・遺伝子治療分野の基礎研究から実用化までの一貫した支援を推進する。具体的には、我が国発の基幹技術を活用した革新的な治療法の研究や若手研究者の

育成に取り組むとともに、製品製造工程を念頭に置いた非臨床研究や実用化に向けた伴走支援・基盤整備支援を推進することで、研究成果の実用化を図る。また、in vivo 遺伝子治療の医師主導治験や、適切な対象患者を選定するためのバイオマーカー探索、製造・品質管理方法の改良など付随する研究について支援する。さらに、治験や患者・市民向けのイベントに関する情報発信に引き続き努めるほか、遺伝子治療領域においても、製造開発・臨床開発等を支援するための取組を推進する。加えて、再生・細胞医療・遺伝子治療の産業化に向けて、製造基盤技術開発等のさらなる革新的な研究開発を行う。がんについては、非ウイルス性遺伝子改変 CAR-T細胞療法による非臨床試験及び医師主導治験を加速化するため、製造設備の整備や、導出に向けた製薬企業とのマッチング等への支援を強化する。難治性疾患については、シーズ探索研究の支援により治験準備に進む研究の増加を受け、臨床試験等への移行支援を強化する。

4ゲノム・データ基盤プロジェクト

健常人及び疾患のバイオバンク・コホート等の情報に加え、臨床研究等を行う際のコホート・レジストリ、臨床情報等を統合し、研究開発を推進するために必要なデータ基盤を構築する。また、一人ひとりの治療精度を格段に向上させ、治療法のない患者に新たな治療を提供するといったがんや難病等の医療の発展や、個別化医療の推進など、がんや難病等患者のより良い医療の推進のため、全ゲノム解析等実行計画を実施する。特にがんの全ゲノム解析は、臨床実装を見据え、がんの再発分野等の課題を明確に設定した上で推進する。また、細胞のがん化過程をシームレスに追跡できるよう、健常人コホートからがん患者の発生を追跡できる研究について検討する。

その際、詳細で正確な臨床情報等が得られる検体を重点的に解析するとともに、個人情報等に配慮しつつ研究開発や創薬等に活用できるデータシェアリングを進め、特に、AMED で行う研究開発については、研究成果として得られたデータを共有する。

ゲノム・データ基盤の整備を推進するとともに、全ゲノム解析等実行計画等の実行により得られるデータの利活用を促進することで、ライフステージを俯瞰して、遺伝子変異・多型と疾患の発症との関連等から、疾患の発症・重症化予防、診断、治療等に資する研究開発を推進し、病態解明を含めたゲノム医療、個別化医療の実現を目指す。

また、レジストリ等の医療データを活用した新たな診断・介入法の実装に向けた 研究、無形の医療技術や、それに関連するシステムの改善、改良を目指したデータ 収集等の研究を行う。

令和6年度においては、「全ゲノム解析等実行計画2022」に基づき、患者起点・ 患者還元原則の下、患者家族や市民の視点を取り入れながら、がん・難病に係る創 薬推進等のため、臨床情報と全ゲノム解析の結果等の情報を連携させ搭載する情 報基盤を構築する。また、その利活用に係る環境を早急に整備し、研究・創薬など への活用、新たな個別化医療の導入を進めるとともに、より早期の患者還元を着実 に進めていく。移植、精神疾患、認知症、肝炎、成育、生活習慣病領域等において は、データベースの構築・充実や、その利活用を介した病態の解明、実用可能な予 防法・診断法・治療法の新規開発に向けた研究及び臨床試験等を推進するとともに、 医薬品等に係る国内外の承認申請に活用可能なレジストリデータの構築・利活用 を進める。さらに、引き続き3大バイオバンクを維持・発展・連携させるとともに、 バイオバンクの利活用を促進し革新的な創薬等につなげるため、バイオバンク自 ら企業等と幅広く連携し、医療・創薬・ヘルスケアなどの社会実装のモデルとなる 研究を推進する。加えて、本分野の裾野拡大のための先端ゲノム研究開発を推進す る。また、すでに我が国にあるデータ基盤と連携しつつ、AMED 事業から生み出さ れる品質管理された研究開発データを、産業界を含めた第三者が利活用できるよ う、セキュリティの担保された連携基盤の構築を進める。

⑤疾患基礎研究プロジェクト

医療分野の研究開発への応用を目指し、脳機能、免疫、老化等の生命現象の機能解明や、様々な疾患を対象にした疾患メカニズムの解明等のための基礎的な研究開発を行う。

これらの研究開発成果を、臨床研究開発や他の統合プロジェクトにおける研究 開発に結び付けるとともに、臨床上の課題を取り込んだ研究開発を行うことによ り、基礎から実用化まで一貫した循環型の研究を支える基盤を構築する。

令和6年度においては、認知症の抜本的な発症・進行抑制を目指すべく、新たな脳科学に関する国家プロジェクトを創設し、臨床と基礎の垣根を越えた双方向性の研究を強化する。 コホートやバイオバンク等を最大限活用して、非アルツハイマー病を含めた認知症の新たな診断・治療法等の開発につながる研究を支援するとともに、革新的な計測技術や数理科学的な研究手法の構築を推進する。長寿科学

については、フレイル及びサルコペニア、多疾患併存等への対策についての研究を 推進する。新興・再興感染症については、各海外研究拠点の基礎研究基盤の拡充や、 拠点間及び政府との連携強化等コア機能の充実を含むサーベイランス体制を拡充 する。また、拠点活用研究、多分野融合研究等を通じ、今後の感染症対策に資する 研究や人材層の確保を推進する。がんについては、発がん要因のゲノム作用機序に 基づく予防法や超早期診断法の研究、がんの進化・進展におけるゲノム異常の本態 理解に基づく先制医療に関する開発研究を、多因子疾患である生活習慣病につい ては、疾患メカニズムに基づいたリスク層別化・新規治療標的同定を目指した研究 を、それぞれ推進する。免疫アレルギー疾患については、花粉症対策に資するアレ ルゲン免疫療法をはじめとする根治を目指した治療の研究を、肝炎等については、 肝線維化等に関する基礎研究を、難治性疾患については、独創性に富んだ解析技術 を活用した研究を、それぞれ推進する。

⑥シーズ開発・研究基盤プロジェクト

アカデミアの組織・分野の枠を超えた研究体制を構築し、新規モダリティの創出に向けた画期的なシーズの創出・育成等の基礎的研究を行うとともに、国際共同研究を実施し、臨床研究開発や他の統合プロジェクトにおける研究開発に結び付ける。

また、橋渡し研究支援拠点や臨床研究中核病院において、シーズの発掘・移転や質の高い臨床研究・治験の実施のための体制や仕組みを整備するとともに、リバース・トランスレーショナル・リサーチ(rTR)、実証研究基盤の構築を推進し、基礎研究から臨床研究まで一貫した循環型の研究支援体制や研究基盤を整備する。

特に、異分野・モダリティ融合的なシーズの研究開発や、上記①~④のプロジェクトに将来的に繋がりうるシーズの継続的発掘、育成に取り組む。

令和6年度においては、文部科学大臣の認定する橋渡し研究支援機関の質の高い支援機能を活用し、切れ目のないシーズ支援や産学連携の強化を引き続き推進する。また、橋渡し研究支援機関等を活用・強化し、シード・アーリーフェーズにあたる医療系スタートアップの伴走支援・人材育成の支援等を通じて、医療への実用化を加速する。あわせて、臨床研究中核病院の特色を活かした革新的技術等の実用化促進や、新興・再興感染症等に対する臨床試験実施基盤の構築を目指す。加えて、アジア諸国と連携し臨床試験実施拠点ネットワークの継続的な構築を図る。また、画期的なシーズの創出・育成等の基礎的研究や、先進国・ASEAN等の政策上重要な国々

との国際共同研究、更に日米医学協力計画 60 周年記念式典の日本開催等を通じた 国際連携の促進・強化を引き続き実施する。

(2) ムーンショット型の研究開発等(基金等を活用した産学連携等への支援)

100歳まで健康不安なく人生を楽しめる社会の実現など目指すべき未来像を展望し、困難だが実現すれば大きなインパクトが期待される社会課題に対して、健康・医療分野においても貢献すべく、野心的な目標に基づくムーンショット型の研究開発を、戦略協議会等を通じて総合科学技術・イノベーション会議で定める目標とも十分に連携しつつ、関係府省が連携して行う。

令和6年度においては、これまでに創出された研究開発成果の社会実装を進めるとともに、更なる成果創出のため、ポートフォリオの再編を繰り返しながら、人材確保、国際連携強化等を行いつつ最大 10 年間の支援を可能とする等研究開発の充実に向けて取組みを進める。また、単独のアカデミアや企業では取り組みにくい研究開発領域について、多様なニーズを踏まえ、スタートアップ企業も巻き込みつつ、複数年にわたって幅広く産学官の連携を通じた革新的なアプローチを行うことにより、世界最高水準の医療提供に向けた医薬品、医療機器等の研究開発を行う。あわせて、政府出資を活用して、スタートアップ型のベンチャー企業への支援を含む中長期の研究開発を推進する。

(3) 今後のパンデミックに備えたワクチンの研究開発

「ワクチン開発・生産体制強化戦略」(令和3年6月1日閣議決定)に基づき、今後のパンデミックに備えてワクチンの研究開発を推進する。具体的には、先進的研究開発戦略センター(SCARDA)を通じて、世界トップレベルの研究開発拠点の形成や、新たな創薬手法による産学官の出口を見据えた研究開発支援、重点感染症に対するワクチン開発を、引き続き進める。また、同戦略を踏まえた感染症ワクチン・治療薬開発及び感染症以外の疾患に対する医薬品等の開発に資する革新的なモダリティの実用化開発を行う創薬ベンチャーに対して支援を行う。あわせて、これらを関係省庁・機関で密接に連携して行うため、SCARDAで国内外の情報収集・分析を行い、ワクチン研究開発・実用化全体を俯瞰した研究開発支援の方向性を決定する。

(4)インハウス研究開発

関係府省が所管するインハウス研究機関が行っている医療分野のインハウス研究開発については、各機関の特性を踏まえつつ、AMEDの研究開発支援との適切な連携の下、役割分担を整理し、連絡調整会議における取りまとめも踏まえ、全体として戦略的・体系的な研究開発を推進していく。このために、推進本部の事務局、関係府省、インハウス研究機関及び AMED の間で情報共有・連携を恒常的に確保するとともに、研究開発予算を効率的に運用しつつ成果を最大化するために、施設間の連携に関する実態把握や成功事例の共有に努め、研究設備等の供用を促進する。

6. 施策の検証と予算への適切な反映

推進本部の下で、内閣府は、関係府省とともに、施策の検証と必要に応じた見直し、 予算への反映等を行う。具体的には、推進計画に掲げた具体的施策を関係府省の連携 の下で実施し、定期的なフォローアップにより進捗状況を適切に把握・検証し、その 検証結果に基づき、必要に応じて施策の実施内容を見直すとともに予算への反映等の 必要な措置を講じる。