



# 第7回 DSANJ Digital Bio Conference

## 提案資料作成ガイドライン

### 創薬基盤技術編

はじめに	・・・	2
資料全体について	・・・	3
「表紙」について	・・・	4
「Background to study」について	・・・	4
「Summary of study」について	・・・	5
「Advantage of this study…」について	・・・	6
「Plan for practical application …」について	・・・	7
「Reference」について	・・・	8
「Related Information」について	・・・	8

DSANJ Digital Bio Conference 運営事務局

更新日 2019.10.28

## はじめに

DSANJ Digital Bio Conference and Face to Face Meeting 運営事務局（以下、「D-Bio Digital & F2F」とします）は、アカデミアの先生方が製薬企業とのマッチングの場である D-Bio Digital & F2F 向けに提案資料を作成いただく際のご参考情報としてガイドライン（以下、本ガイドラインとします）を作成いたしました。

D-Bio Digital & F2F 運営事務局は、本ガイドラインに沿って作成いただきます提案資料を基に、アカデミアの先生方の製薬企業とのマッチングをご支援いたします。（D-Bio Digital & F2F で招聘されたご研究成果の一部は、AMED 創薬ブースター事業の支援対象となる場合があります。）。

本ガイドラインは、過去 10 年間の D-Bio Digital & F2F 実績と企業サイドの要望を基に作成いたしております。アカデミアの先生方には不慣れな記載や内容があるかもしれませんが、製薬企業とのマッチング（共同研究等）の成功確率向上のためにも、可能な限り本ガイドラインに沿って提案資料を作成いただきますようお願いいたします。

D-Bio Digital & F2F 運営事務局は、参加製薬企業への事前配布を前提として、本ガイドラインを基に先生方のご提案資料を拝見し、編集助言をさせていただきます。提案資料は、おおむね学会発表等で作成された内容を流用いただけますが、作成に取りかかれる前に本ガイドラインをご一読の上、ご参考としていただきますようお願いいたします。なお、機密保持の観点から**非機密情報のみ**で資料の作成をお願いいたします（提案資料の転用は、参加製薬企業に禁じております。）。

最後に、D-Bio Digital & F2F を通じて先生方のご研究成果の価値が飛躍的に高まりますことを、事務局本部一同、心からご祈念申し上げます。

### 【英語での資料作成について】

D-Bio Digital & F2F には外資系製薬企業も多く参加をされていることから、特に「background」「summary」のスライドは英語での作成をお勧めいたします。外資系製薬企業から参加される方々は、直接の報告先（レポートライン）が日本人以外となるため、研究成果の基本部分を英語で作成いただくことにより、評価が迅速になります。

D-Bio Digital & F2F 運営事務局は、製薬企業との提携（パートナーリング）を趣旨としておりますので、先生方のパートナーリングの選択肢を広げていただくためにも提案資料の英語化を推奨しております。

## 資料全体について

### 1) 指定フォーマット

- ・ D-Bio Digital & F2F 運営事務局が提供するパワーポイントのフォーマット（様式 2）のご使用をお願いいたします。フォーマット各ページの左下には資料の取り扱い事項が記載されていますので、削除されませんようお願いいたします。
- ・ 初稿フォーマットに記載の「ガイド文言（赤字）」は削除をお願いいたします。

#### 資料の取り扱いに係る内容（参加製薬企業向け）

“D-Bio Digital & F2F 運営事務局は、研究者から受領した非秘密情報に基づいて本資料を編集・作成しています。本資料の二次利用を固くお断りします。”

### 2) 各項目の配分と規定枚数

「表紙」1枚、「Background to study」2～3枚、「Summary of study」3～5枚、「Advantage of this study over competing studies」2枚、「Plan for practical application and collaboration with companies」1枚、「Reference（Patents / Background materials）」1枚、「Related Information」1枚の計11～14枚が標準となります。枚数に上限はございませんが、過去の Conference の実績から、最大16枚程度を目処に作成いただくことをお勧めしております。

### 3) スライドのサイズ（4：3）

本資料は製薬企業への事前配布を前提としておりますので、スライドのサイズは標準（4：3）で作成をお願いいたします。初稿フォーマットを開いた際に、ワイド画面（16：9）で表示されるケースがあります。その際には、「デザイン」→「スライドのサイズ」から標準（4：3）を選択いただき、資料の作成をお願いいたします。

## 「表紙」について

### 1) フォントサイズ

- ・タイトルは日英併記で 20 ポイントを目安に、所属・肩書・氏名は日英併記で 16 ポイントを目安に作成をお願いいたします。
- ・他の提案者様との条件を整えるため、所属のロゴや写真などの挿入は控えていただきますようお願いいたします。

### 2) 所属と氏名

- ・独立行政法人などの設立根拠法の記載は割愛させていただきます。
- ・所属と役職（教授、准教授、センター長など）は、企業が確実に連絡できるよう、主となる大学、研究機関に限定して記載をお願いいたします。また、英語での所属および氏名のご記載も主となる大学、研究機関に限定して記載をお願いいたします。

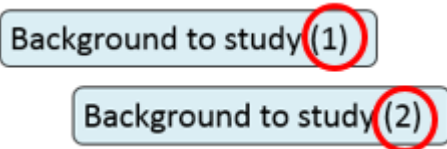
### 3) タイトル

- ・ご提案いただくご研究の成果物（例：薬物送達技術、遺伝子改変技術、疾患遺伝子の同定技術、製剤化技術、等）を明確に表示したタイトルをお勧めいたします。過去の Conference の実績を踏まえ、D-Bio Digital & F2F 運営事務局からタイトルの修正をご提案する場合がございます。その際にはご検討をお願いいたします。
- ・英文でのタイトルもご記載をお願いいたします。
- ・サブタイトルを設定する場合は、以下の例が挙げられます。
  - ○○疾患に応用可能な薬物送達（DDS）技術の開発
  - ○○疾患モデル動物（遺伝子改変動物を含む）の作成
  - ○○を標的としたスクリーニング技術の開発
  - ○○を標的としたアッセイ技術の開発
  - ○○疾患に応用可能な再生関連技術の開発
  - ○○疾患に応用可能な免疫関連技術の開発

## 「Background to study」について

### 1) 項目タイトルと番号

“Background to study”が複数(ページ以上)になるときには、下記のように【・・・(番号)】としてください。



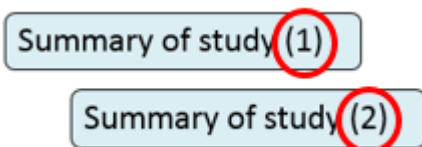
### 2) 簡明な研究の背景記載

サブタイトルをご活用いただき、当該技術領域の現状、本研究に着手した経緯、将来における本研究の必要性などのご記載をお願いいたします。

## 「Summary of study」について

### 1) 項目タイトルと番号

“Summary of study”が複数に(2ページ以上に)なるときには、下記のように【・・・(番号)】としてください。



### 2) 実験結果の図

実験結果が共同研究の大きな判断材料になります。簡明で魅力的なデータのご提示をお願いいたします(公開可能な情報のみで作成をお願いいたします)。

**学会発表のスライドをご活用いただけますが、口頭説明がありませんので、下記の3)～5)などの項目が重要となります。**

### 3) サブタイトル

各スライドにサブタイトルの記載をお願いいたします。例えば「血液脳関門(BBB)

研究を目的とした細胞キットの開発」 「in vitro（本キット）と in vivo（ラット）との比較実験」など、実験の目的や結果を示すサブタイトルの記載をお願いいたします。

Summary of study (1)

血液脳関門（BBB）研究を目的とした細胞キットの開発

Summary of study (2)

in vitro（本キット）と in vivo（ラット）との比較

#### 4) 十分な説明

実験方法（**使用動物・細胞、投与量・添加濃度、投与ルートや期間**）や実験結果のグラフ等の説明については、口頭の説明無しで理解出来るわかりやすい表記をお願いいたします。

#### 5) 略語の説明

当該技術・研究領域の専門家でなくても分かるように、一般的でない略語には非省略語の併記・脚注をお願いいたします。

### 「Advantage of this study over competing studies」について

#### 1) 項目タイトルと番号

“Advantage of this study over competing studies”が複数（2ページ以上）になるとときには、下記のように【・・・(番号)】としてください。

Advantage of this study over competing studies (1)

Advantage of this study over competing studies (2)

- ・製薬企業は、既存の技術に対する優位性を最も重要視いたします。参加製薬企業からは、「実用化を考えた場合、新規性・独創性だけでは優位とはいえない」という声が多く聞かれます。
- ・基礎研究の場合、先生の独自の研究で発見されたアッセイ系や病態モデルのノ

ノウハウが優位性につながります。

- ・ 研究初期の段階では比較データがなく未検証の場合が多いですが、得られているデータやロジックからの推測（期待）も含めて、当該技術領域のゴールドスタンダード（一般的に用いられている技術）と比較した優位性を明記いただくと、参加製薬企業に対する訴求力が高まります。

## 2) 研究成果の優位性

ご研究成果の優位性を「研究概要のまとめ」として具体的かつ簡明に記載をお願いいたします。いずれも、未公開の場合には他社に先駆けて先生が発見、開発された創薬基盤技術を利用出来るため優位性につながります。なお、適用可能な創薬標的、疾患が秘密情報に該当する場合は、標的 X や疾患 Y など、具体名を伏せて記載してください（データを含む秘密情報は開示いただかないようご注意ください）。

記載例)

- ・ 標的 X のアッセイ系も構築している。
- ・ 疾患 Y の動物病態モデルも確立している。

## 3) 創薬研究での優位性

創薬研究では、ゴールドスタンダードの技術との差別化（優位性）が必須となります。仮説で結構ですので、可能な限りゴールドスタンダード（技術）に対する優位性の記載をお願いいたします。

## 4) 競合品（競合技術）との比較の項目（例）

競合技術やゴールドスタンダード（技術）に対する優位性には、つぎのような項目があります。

- ・ 有効性（精度や感度等）
- ・ 利便性（操作性等）
- ・ 安全性や副作用等
- ・ 経済性（製剤／原薬の製造コスト大幅低減）

## 「Plan for practical application and collaboration with companies」について

### 1) 項目タイトルと番号

“Plan for practical application and collaboration with companies”が複数（2ペ

ージ以上) になるときには、下記のように【・・・(番号)】としてください

Plan for practical application and collaboration with companies (1)

Plan for practical application and collaboration with companies (2)

## 2) 今後の研究計画

研究のゴールや今後の研究計画の記載をお願いいたします。

## 3) 今後の課題や予想されるハードル

ゴール達成のためのハードル(課題)の記載をお願いいたします。

## 4) 大学と企業の分担

- ・ご提案者(Proposer)の分担: 先生が希望される項目
- ・企業(Business partner(s))の分担: 下記の項目が事例として挙げられます。  
希望される主要な項目で結構ですので記載をお願いいたします。

記載例)

- ・技術の貸与と製薬企業が保有する化合物でのデータの取得
- ・知的財産の確保(特許の出願、権利化) ・安全性試験等の実施

## 「Reference (Patents/Background materials)」について

### 1) 本件に関する特許

- ・特許出願されている場合には、お差し支えない範囲で出願番号、発明の名称および出願人の記載をお願いいたします。
- ・出願特許が公開されている場合には、公開番号、発明の名称および出願人の記載をお願いいたします。
- ・特許権利化済の場合は、特許番号、発明の名称および特許権利者の記載をお願いいたします。

### 2) 本件に関する主要な論文、文献

直接関係する主要論文(自著、共著、他著問わず)がございましたら、記載をお願いいたします。



## 「Related Information」について

### 1) 本提案に関するキーワード

今回のご研究成果に該当するキーワードの記載をお願いいたします。

### 2) 本提案以外に想定される疾患領域（臨床適応の拡大等）

今回、データで示したアプリケーション（疾患・用途）以外で技術応用が可能と想定される用途がございましたら記載をお願いいたします。

以上