

詳細および申請方法は下の表のそれぞれのシーズをクリックし詳細ページにてご確認ください。

	達成目標	支援額 (直接経費)	応募条件	
シーズ A	2年以内のアカデミアからの主要特許出願	200万円程度／年	令和元年度以前にシーズ A 研究費を受けていない研究課題	
preB	治験開始に必須な非臨床試験「項目の確定」 (医薬品・医療機器・再生医療等製品) 臨床性能試験開始の準備完了 (体外診断用医薬品) 上記目標を1年以内に達成	最大1,000万円／年	アカデミアにより関連特許出願済みである研究開発課題	治験開始に必須な非臨床試験の項目についてのRS戦略相談(対面助言)を、1年以内に受けるための蓋然性の高い研究計画及び開発計画が立てられていること
シーズ B	非臨床POC取得及び治験届提出 (医薬品・医療機器・再生医療等製品) 薬事申請用臨床データ取得 (体外診断用医薬品) 上記目標を3年以内に達成	最大5,000万円／年		<ul style="list-style-type: none"> ・PMDAが実施するRS戦略相談(対面助言)実施済 ・対面助言記録に基づいて決定された試験パッケージの提示等
preC	治験開始 (治験製品の製造や治験実施の体制整備等、医師主導治験等の準備完了) 上記目標を1年以内に達成	最大1,000万円／年	アカデミアにより関連特許出願済みであり、非臨床POC取得済の研究開発課題	非臨床試験がほぼ完了し、治験を開始する上で必要な非臨床試験成績についてPMDAより概ね了承を得ていること
シーズ C	臨床POC取得 (医薬品・再生医療等製品) 治験又は性能試験を行い承認・認証(医療機器) 上記目標を3年以内に達成	最大8,000万円／年		<ul style="list-style-type: none"> ・PMDAが実施するRS戦略相談(対面助言)実施済 ・倫理審査申請準備済 ・治験製品製造工程のバリデーション完了等
異分野融合型研究 シーズ (シーズ H)	①および②～④の何れかの達成を目標とする ①要素技術の原理確認(医療シーズに繋がる可能性の評価) ②シーズAへのステージアップ、医療実用化に関する他研究費への応募 ③企業連携による特許出願、特許網構築、企業導出 ④先端技術が社会的に受け入れられるための技術アセスメントやELSI(倫理的社会的法的課題)、ガイドライン提言等への取組の開始	200～300万円程度／年	<ul style="list-style-type: none"> ・研究開発代表者が医学・歯学・薬学系分野以外に所属する課題 ・早期シーズ(シーズAの前段階) ・令和元年度から2年間シーズH研究費を受けていない課題 	