

別紙 1. 今回の投資案件概要

G2024-108

プロジェクトタイトル	トラコーマの調査監視における TPP 完全適合のファーストインクラス迅速診断検査: WHO の世界的なトラコーマ撲滅運動において欠落している部分を補完
製品開発パートナー	1. Drugs & Diagnostics for Tropical Diseases (米国) 2. 株式会社医学生物学研究所 (MBL) (日本) 3. カーター・センター (米国) 4. Big Eye Diagnostics, Inc. (米国) 共同研究機関 (助成対象外) : アメリカ疾病予防管理センター (CDC) (米国)
疾患	トラコーマ
製品	診断薬
開発段階	製品開発
投資額	¥288,958,766
ステータス	新規
概要	<p>【プロジェクトの目的】 本プロジェクトの目的は、トラコーマの原因となる病原体であるクラミジア・トラコマチスへの曝露を検出するための迅速診断検査 (RDT) を供給することである。さらに、CDC のラボ仕様のマルチプレックス ビーズ アッセイ (MBA) をプレ固相凍結乾燥 Luminex ビーズを生成することにより、厳格な品質管理 (QC) を経て、低インフラストラクチャの LMIC での使用に適し、コールドチェーンの輸送を必要としない製品にすることにも貢献する予定である。</p> <p>【プロジェクト・デザイン】 以下の 6 つの具体的な目標の達成を目指す：</p> <ul style="list-style-type: none"> 目標 1 (MBL) : 再現可能な製品品質を確保するための重要な要素として、試験に使用する生物学的成分の安定で信頼できる供給源を確保する。 目標 2 (DDTD) : プロトタイプ RDT を、TPP の主要な基準をすべて満たすまで十分に最適化する。 目標 3 (CDC) : 感度と特異度の観点から TPP 適合性の検証を独立して行う。ここでは、開発に進む候補 RDT を 1 つだけ選択することを目標とする。 目標 4 (TCC) : RDT の診断性能と使いやすさ (実現可能性) を 1 件の意図する使用例を通じて、さらに検証。 目標 5 (DDTD、BEDx) : 年間最大 700,000 テストが予想される需要フォーキャストと、TPP で要求されている 1 テストあたり 5 ドル未満の理想的な目標価格に見合った、堅牢な ISO13485 適合の大規模製造プロセスを開発。 目標 6 (DDTD) : 地域住民による検査受け入れの最適化および適切な段取りを踏んだ調査監視の検査コストに関する社会経済データを取得する。
プロジェクト詳細	https://www.ghitfund.org/investment/portfoliodetail/detail/223/jp

H2024-101

プロジェクト タイトル	新規の長時間作用型注射抗マラリア薬の早期リード化合物の創出
製品開発 パートナー	1. 長崎大学熱帯医学研究所（日本） 2. 東京大学 大学院理学系研究科（日本） 3. 塩野義製薬株式会社（日本） 4. Medicines for Malaria Venture (MMV) (スイス)
疾患	マラリア
製品	治療薬
開発段階	ヒット・トゥ・リード
投資額	¥149,816,440
ステータス	新規
概要	<p>【プロジェクトの目的】 本プロジェクトは、ヒットシリーズの構造最適化を通じて最良の候補を選定し、MMV の LAI Early Lead Criteria (長時間作用型早期リード基準) を満たす筋肉内化学予防用の初期リード化合物を開発することを目的としている。研究では、合成の簡便さ、コスト効率、および長時間作用型の特性を有する、天然物に着想を得た独自の新規抗マラリア薬剤としての薬化学的な可能性に焦点をあてる。さらに、このシリーズの作用機序を探索し、抵抗性誘導の可能性が低いことを検証する。</p> <p>【プロジェクト・デザイン】 ヒットシリーズの化学構造の簡略化を目指し、最小限三次元ファーマコフォア構造を定義するため、構造-活性相關 (SAR) 分析を行う。また、スキヤフオールドの多様化を検討し、化合物ライブラリーの拡充を図る。具体的には、長時間作用型化合物の特性を向上させることに重点を置き、低い溶解度を維持しつつ、代謝安定性を高め、効果、安定性、溶解度のバランスを取る。さらに、確立された安全性および有効性の基準に基づき、引き続き有望な候補を評価しヒトにおける挙動を予測する。これには、動物モデルを用いた薬物動態/薬力学、潜在的なオフターゲット活性および注射部位反応の評価が含まれる。</p>
プロジェクト 詳細	https://www.ghitfund.org/investment/portfoliodetail/detail/224/jp

T2024-154

プロジェクトタイトル	アメリカ大陸で汎用できる慢性シャーガス病迅速血清診断キットの設計
製品開発パートナー	1. 長崎大学大学院熱帯医学・グローバルヘルス研究科（日本） 2. テュレーン大学公衆衛生・熱帯医学部（米国） 3. Barcelona Institute for Global Health (ISGlobal)（スペイン）
疾患	シャーガス病
製品	診断薬
開発段階	標的研究
投資額	¥69,989,878
ステータス	新規
概要	<p>【プロジェクトの目的】 最終的な目標は、慢性 <i>T. cruzi</i> 感染を検出するための RDT のプロトタイプを実現することである。そのために、以下のような具体的な目標を想定している：</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) 南北アメリカから分離された代表的な分離株の全ゲノムを配列決定し、染色体や遺伝子座をそろえたゲノムマップを構築する。 (2) 診断抗原の優先順位を決定するために、遺伝子配列から演繹されるアミノ酸配列からバイオインフォーマティックスによる解析を行い、すべての株に共通で、他の病原体と交差反応がなく、なおかつヒトが抗原として強い免疫反応を引き起こす蓋然性の高いペプチド配列を予測する。 (3) 複数のシャーガス病流行国からの血漿／血清サンプルを用いて、選択されたペプチド抗原に対する反応性を調べる。 (4) 最終的に優先順位をつけた抗原をイムノクロマト(IC)ストリップに印刷し、POC RDT のプロトタイプとして分析評価し、適格性を確認する。 <p>【プロジェクト・デザイン】 すべての地域で通用する RDT プロトタイプという目標を達成するため、まず、現在利用可能なツールの性能が特に低い中米とメキシコ地域の分離株の全ゲノム配列を決定する。次に他の地域も含めたゲノム情報から、南北アメリカの分離株に共通で、多様な地域の感染者の血清反応をも包含しうる診断に有用な抗原エピトープを、プログラムを用いて予測する。得られたペプチド配列を評価するために、合成ペプチド・マイクロアレイを作製し、各地の感染者および同地域の非感染対照者からの収集血液で反応性をスクリーニングする。数百のペプチドを一度にチェックすることが可能である。最も広い地域をカバーし、最も高いシグナルをもたらすペプチド抗原を選択し、最後に、フィルター紙上に抗原をプリントし陽性バンドを目視できる形の迅速診断キット RDT プロトタイプを作成する。</p>
プロジェクト詳細	https://www.ghitfund.org/investment/portfoliodetail/detail/225/jp

T2023-158

プロジェクト タイトル	新たなマラリア標的に対するフラグメントおよび構造ベースのヒット創出プラットフォーム
製品開発 パートナー	1. 東京大学（日本） 2. Medicines for Malaria Venture (MMV)（スイス） 3. オックスフォード大学（英国） 4. University of Dundee（英国）
疾患	マラリア
製品	治療薬
開発段階	標的研究
投資額	¥69,962,310
ステータス	新規
概要	<p>【プロジェクトの目的】 本プロジェクトの目標は、最先端の XChem フラグメントアプローチをマラリア創薬に初めて適用することにより、合理的な 2 つのマラリア標的酵素に対して、高品質のヒット化合物シリーズを創出することである。標的である PfDPCK と Pf KRS は、マラリア創薬コミュニティによって確認された必須かつ新規の原虫標的である。これらのマラリア標的酵素の X 線構造解析により、親和性の高い低分子化合物を同定し、最適化の出発点となる高品質の新規化合物を創成する。</p> <p>【プロジェクト・デザイン】 選択された 2 つのマラリア標的タンパク質の結晶化は、X 線構造解析で高分解能（理想的には 2.5Å 以下）を達成でき、結晶の大量生産が可能となるよう最適化される。低分子フラグメントライブラリーは、広く化学空間をカバーするように最適化され、迅速かつ安価な下流の化学合成を可能とし、構造活性データを迅速に提供できるように設計されている。標的タンパク質に結合するフラグメントの結晶構造を解明することで、各フラグメントが標的のどこに、どのように結合するかが理解できるようになる。さらに、AI と医薬化学技術を統合し、標的とより強固に結合する新しい化合物を設計、合成することが可能となる。これらの設計、合成、確認のサイクルを適用することで、ヒット化合物の構造を最適化し、高品質の創薬の出発点を提供する。最適化されたヒット化合物は一連の生化学的、生物物理学的方法で評価されると同時に、マラリアの生活環の各ステージへの薬効の評価に提供される。</p>
プロジェクト 詳細	https://www.ghitfund.org/investment/portfoliodetail/detail/222/jp

別紙 2. これまでの投資実績（2024年9月30日時点）

1. 累積投資

累積投資額 約338億円

累積投資件数 129件（内訳：進行案件33件、終了案件96件）

詳しくは、GHIT Fund のウェブサイトを御覧ください。

投資実績：<https://www.ghitfund.org/investment/overview/jp>

ポートフォリオ：<https://www.ghitfund.org/investment/portfolio/jp>

開発状況：<https://www.ghitfund.org/investment/advancingportfolio/jp>

臨床試験：<https://www.ghitfund.org/investment/clinicalcandidates/jp>

【注意事項】

1. GHIT Fund では、製品開発案件に対して「助成」することを、「投資」と表現しています。製品開発に対して資金提供だけを行うのではなく、積極的に進捗管理に関与し、成果が見込めないプロジェクトについては直ちに中止するなど、厳格なポートフォリオ・マネジメントを行っています。一般的に用いられる、金銭的利得を目的とした「投資」とは意味合いが異なります。
2. 「継続投資」とは、過去に GHIT Fund から投資を受けている製品開発パートナーが、GHIT Fund から新たな投資を受ける際に用いることを指します。
3. 本プレスリリースの別紙 1 に記載した各プロジェクト概要は、製品開発パートナーが GHIT Fund に提出した資料から該当箇所を抜粋したものです。詳しくは、GHIT Fund のウェブサイトを御覧ください。