

国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター年度計画（令和8年度）

令和8年度の業務運営について、独立行政法人通則法（平成11年法律第103号）第35条の8の規定に基づき準用する通則法第31条第1項の規定に基づき、国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センターの年度計画を次のとおり定める。

令和8年 3月30日

国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター
理事長 中込 和幸

第1 研究開発の成果の最大化その他の業務の質の向上に関する事項

1. 研究・開発に関する事項

(1) 担当領域の特性を踏まえた戦略的かつ重点的な研究・開発の推進

研究所と病院の緊密な連携を基本としつつ、国内外の大学・研究機関等との連携を深め、精神疾患、神経疾患、筋疾患及び知的障害その他の発達の障害（以下「精神・神経疾患等」という。）について、シームレスな研究体制を構築し、「医療分野研究開発推進計画」（令和2年3月27日健康・医療戦略推進本部決定）等を踏まえ、以下の研究・開発を推進する。

① 精神・神経疾患等の本態解明を目指した研究

- ・ 精神・神経疾患等について、生物学的手法又は心理社会的手法を用いて、発症機序や病態の解明につながる研究を引き続き実施する。
- ・ 次世代解析技術を活用して次世代型統合的筋疾患診断拠点を形成し、統合的な臨床現場の筋疾患診断後方支援を行うとともに、新たな筋疾患原因遺伝子の同定及び分子病態の解明の研究を継続する。
- ・ マウスモデルや、in vitro モデルを用いて、自閉スペクトラム症やてんかんの発症・増悪メカニズムを細胞分子レベルで研究する。特に、ライブイメージング技術を駆使して胞間相互作用を探求する。
- ・ 統合失調症や自閉症等の精神疾患・発達障害の基礎研究において、ラットやマーモセットモデルを用いて認知や社会性行動に関わる神経回路機能の解析等を通じて病態の解明を目指す。
- ・ mTORopathy や MOGHE などの神経発生異常を起こす難治性てんかんの発症メカニズムを分子レベルで解析し、病態モデルを用いた検証を通じて難治性てんかんの包括的な病態解明を目指す。
- ・ 自閉スペクトラム症、ADHD や学習障害に併存する精神疾患の研究におい

て、神経心理学、臨床神経生理学、生化学（血液）、ゲノム解析学、脳画像解析学的な解析を導入して病態を解明し、診断・経過判定に有効なバイオマーカーの同定のための研究を行う。

- 自閉スペクトラム症、注意欠如・多動症研究において、ヒトを対象にした認知神経科学研究を遂行するとともに、齧歯類動物モデルに関する研究をさらに発展させ、発達障害の病態解明を目指す。
- PTSD 等ストレス関連疾患の病態解明のため、ゲノム、生体分子、脳画像、心理尺度、認知機能、生理指標等についての患者と健常者の比較対照研究を推進し、発症と慢性化に関する要因の解明とともに、治療効果研究を行い、病態・症状・治療効果の生物学的指標を検討する。
- 遺伝子改変動物、神経由来初代培養細胞、iPSC 由来運動ニューロン等を活用してバイオマーカー・創薬シーズの探索を行う。
- 基礎・臨床ビッグデータの AI 解析に基づく「データ駆動型」及び脳情報処理の計算理論に基づく「理論駆動型」の脳病態 AI 活用研究を統合し、精神・神経疾患、発達障害の新しい疾病概念・個別化医療技術の創出につながる先導的研究を推進する。
- 自閉スペクトラム症注意欠如・多動症に対するペアレント・トレーニング・親子相互交流療法 (PCIT) など心理社会的治療の有効性に関するエビデンスを構築し、医療における実施の有用性に関する検討を行い、新たな治療法の確立を目指す。
- 免疫・グリア関連分子異常を中核とするヒト自閉症の分子サブタイプの転写構造を高精度に再現するバルプロ酸マーモセットを用い、サブタイプ解像度での病態モデル構築と精密診断・治療法の開発を行い、その成果をヒト自閉症へ応用する。
- 神経の修復や適応のメカニズムの解明、ミエリン化を評価するマイクロ流体デバイスの開発を通じて、神経精神疾患の治療薬開発へ向けた標的分子の探索及び評価系の構築を目指す。
- 全国の生物学的精神医学の共同研究体制である COCORO を運営し、ゲノムや脳画像等マルチモーダルな生体試料と情報を集積し、この多施設大規模サンプルにおいて再現性が確認される確固とした精神疾患の病態を見出す研究を行う。
- 薬剤感受性関連遺伝子要因の同定などによる精神・神経疾患の病態メカニズムの解明とバイオマーカーの確立を目指す。
- 認知症に関連する血液バイオマーカーの測定と縦断的評価により、検診における認知症リスク層別化の有用性を検証する。

② 精神・神経疾患等の実態把握を目指した研究

- ・ 精神・神経疾患等における罹患、転帰その他の状況等の実態及びその推移並びに精神保健に関する疫学研究等を引き続き推進する。そのために、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（以下「AMED」という。）からの支援によるオールジャパン体制で取り組んでいる精神疾患レジストリの構築を強力に推進する。
- ・ 精神・神経疾患等に対するバイオバンクを活用したエビデンスに基づく医療及びゲノム医療実現のため、AMED や日本製薬工業協会の企業等との連携を中心に、脳脊髄液を中心とした試料と詳細な臨床情報、多層オミックス解析情報の集積を行い、国が進める「全ゲノム解析等実行計画」と連動しつつ、NC 等が連携し、産官学で利用できる研究基盤システムを構築する。
- ・ 「薬物使用に関する全国住民調査」を実施し、我が国の一般住民における覚醒剤・大麻等の違法薬物の使用及び医薬品乱用（処方薬・市販薬）の実態を明らかにする。
- ・ 医療におけるペアレント・トレーニング・親子相互交流療法（PCIT）など心理社会的治療の普及を阻害している要因を明確化する。
- ・ 統合失調症早期診断・治療センターにおいて、統合失調症患者の認知機能障害の縦断的变化の調査や、その改善に向けた新規介入法の開発等を目指す。
- ・ 精神科治療ガイドラインの普及・教育・検証プロジェクトを運営し、本邦における統合失調症とうつ病の治療実態を把握する。

③ 精神・神経疾患等の新たな予防・診断・治療法の確立や効果的な新規治療薬の開発及び既存治療薬の適応拡大等を目指した研究

- ・ 精神・神経疾患等に対する高度先駆的な予防・診断・治療法の開発に資する研究を引き続き推進し、その成果に基づく新たな予防・診断・治療法の確立や効果的な新規治療薬の開発及び既存治療薬の適応拡大を目指した研究を行う。
- ・ 海外では有効性と安全性が検証されているが、国内では未承認の医薬品、医療機器に関しての治験や臨床研究について引き続き推進する。
- ・ 精神・神経疾患等の患者の社会生活機能と QOL の改善を目指した新規介入法あるいは既存の治療技術について、必要に応じて多施設共同研究等を活用して、その有効性と安全性に関する研究や社会に応用するための研究を引き続き推進する。
- ・ デュシェンヌ型筋ジストロフィー（DMD）に対するエクソンスキッピング核酸医薬の国際開発を推進し、規制当局指定等の獲得・活用を踏まえて

臨床開発段階を前進させ、患者アクセスに資する創薬基盤を強化する。具体的には、エクソン 44 スキップ薬（プロギジルセン）について、米国 FDA による先駆的医薬品指定及び及び希少疾病用医薬品指定（2024 年 12 月 2 日）を踏まえ、本邦における継続投与試験及び国際第 2 相試験の推進を学術面（評価指標、バイオマーカー、解析及び科学的根拠整理等）から支援する。さらに、エクソン 50 スキップ薬について、米国 FDA 希少小児疾患指定（2024 年 9 月 6 日）を踏まえ、日米での第 I/II 相試験の推進を学術面から支援する。加えて、エクソン 51 スキップ薬についても、米国 FDA 希少小児疾患指定を踏まえ、日米での第 I/II 相試験開始に向けた準備（治験計画、実施体制、主要評価項目の最適化等）を完了する。

- 多発性硬化症の治療薬の研究開発について、センターで開発した新規治療薬候補である OCH について医師主導第 2 相治験結果を論文化して公開し、第 3 相治験の準備を進める。また、二次進行性多発性硬化症（SPMS）の慢性炎症を誘導する Eomes 陽性 T 細胞の機能を阻害する医薬（センターと企業による共同開発薬、特許出願中）について、SPMS を含めた慢性炎症性神経疾患の治療薬として確立する基盤研究を進め、当該薬の First-in-Human 試験をセンターで実施する可能性を探る。Eomes 陽性 T 細胞を測定する技術開発を企業と共同で実施する。新たな動物モデルを確立して活用する新規治療法の探索や、多発性硬化症の患者で増加又は減少する腸内細菌や腸内ウイルスを同定して治療・予防の可能性を検討するなど新たな予防・診断・治療法の開発も行う。
- 他疾患に対する既存薬を自己免疫性脳炎、筋痛性脳脊髄炎・慢性疲労症候群（ME/CFS）及び免疫機序の関わる神経変性疾患への適応拡大を目的とした研究開発として、関節リウマチや血液疾患の治療薬の適応拡大を図る研究（医師主導治験、IRB 承認済）を進める。
- NMO の患者に対する抗 IL-6 受容体抗体治療は、2020 年に、サトラリツマブの承認販売が実現し世界 70 カ国以上で承認され、国内では既に 2,500 例以上（約 36%）に処方されている。その安全性と有効性の検証を更に進め、作用機序を明らかにするための研究も行う。また、サトラリツマブ不応答例（10%前後）に対して、他の薬剤への変更が有効であるか否かを検証する臨床研究（特定臨床研究、JANMOS 研究及び JANMOS プラス研究）を行い、バイオマーカーと臨床データの関連性を元に、さらに優れた製剤・投与法の開発の提言を行う。
- 神経難病における既存の治療法に対する治療反応性の検証による適正な治療選択法の研究開発を行う。
- バイオマーカー、臨床脳画像等の活用による、パーキンソン病、認知症、

脊髄小脳変性症、統合失調症、うつ病、発達障害等の客観的評価に耐える診断・治療法の研究開発を行う。

- 依存性物質感受性関連遺伝子要因の同定による個別化医療の推進を目指した研究開発を行う。
- 精神疾患の認知・社会機能改善のための治療法の研究開発について、薬物、神経認知リハビリテーション、社会認知リハビリテーションの効果検証に関する臨床研究を推進する。
- 脳脊髄液等を用いた多層オミックス解析を通じて、パーキンソン病、多系統萎縮症、統合失調症、うつ病等の客観的評価に耐えるバイオマーカーや創薬標的分子を同定する。
- うつ病や不安症等に関する認知行動療法（以下「CBT」という。）の臨床試験を引き続き行い、脳画像等の客観的指標を関連付けたデータを収集し、心と体の状態の関連性の把握を進め、CBTのテイラーメイド治療方略の開発を目指す。
- 社会生活機能及びパーソナル・リカバリーに着目したCBTの開発及びそのエビデンス構築を多施設による臨床研究で行う。
- 成人期注意・欠如多動症に対する認知行動療法に基づくスマートフォンアプリケーションを開発し、安全性および臨床的有用性を検証するランダム化比較試験（RCT）を実施し、将来的な薬事承認に向けたエビデンスを構築する。
- 覚せい剤依存症に対するイフェンプロジルの治療効果に関する臨床研究を実施し、いまだ有効な薬物治療法が開発されていない覚せい剤依存症の治療において、心理社会的治療法の補助となる薬物療法を開発する。アデノシン受容体遮断薬を用いて覚醒剤依存症患者の脳内ドパミン受容体をアップレギュレーションさせることを目指すトランスレーショナルなアプローチを陽電子断層撮像（PET）を用いて実現する。
- 分子生物学的な記憶研究の成果に基づいたNMDA受容体拮抗剤（作用を阻害させる薬剤）によるPTSD治療の開発のための、臨床研究（RCT及び長期安全性・有効性検討）を実施し、症例を集積する。また、うつ病の新規治療剤としてのアミノ酸類縁分子の国内・海外知財申請及び創薬開発をめざす。
- 統合失調症の認知機能障害の克服及び社会機能的転帰の向上を目指す低侵襲脳刺激法（経頭蓋直流刺激、光生物調節療法）の効果に関する特定臨床研究を実施する。
- 新生児低酸素性虚血性脳症の重症度と予後予測のバイオマーカーとして、s-LOX-1の臨床研究を継続して推進する。
- 精神疾患等に対するバイオバンクを活用したエビデンス（証拠、根拠）に

基づく医療及びゲノム医療の実現のためのコホート研究、病態研究並びに精神保健及び薬物問題に関する疫学研究を実施する。

- 多くの精神・神経疾患の死後脳を収集し、ブレインバンクとして活用するため、院内症例のみならず、院外症例を当院で受け入れて剖検する、並びに出張剖検で脳解剖を施行する。
- 生前から剖検の意思がある患者を登録する生前登録制度を充実させてスムーズな剖検を実現する。他施設での剖検が敬遠されがちなプリオン病、COVID-19、希少な超百寿の剖検を積極的に推進する。
- 剖検脳を超低温フリーザー、ホルマリン固定で保存し、センター内外の基礎研究者にヒト脳試料として提供し、ブレインバンクの国内のハブ施設として、医学の発展に寄与する。市民へブレインバンクの啓発活動等によりPPIを推進する。
- 各症例に国際標準に則った神経病理診断を施行する。
- 精神保健医療福祉政策に資する、精神・神経疾患等に関する正しい理解と社会参加の促進方策、地域生活を支えるサービス等を提供できる体制づくり等に関する研究開発を行う。
- 物質依存症・嗜癖行動、PTSD、児童期虐待等の、社会的影響の大きい重度ストレス疾患に関して、その脳病態における NMDA 受容体等の分子生物学的機構の解明及び治療法の開発に向けた研究を行う。
- 本邦において急激に深刻化している物質使用障害の問題は、若い世代を中心とした市販薬の問題である。市販薬使用障害は世界的に見てもまれな病態であり、生物学的な解明は行われておらず、臨床研究において拡散 MRI 解析や PET によりオピオイド受容体評価を行う。
- 計算理論に基づくシミュレーション、デジタルセラピューティクス(DTx)、仮想現実(VR)、ロボティクスなどの先端情報技術を用いて脳病態に対する新しい診断・治療介入・リハビリテーション・予防法を開発する。
- デジタル技術を駆使した CBT や、人工知能技術を用いた CBT の革新的研究を先導する。
- 気分障害センターでは専門外来を受診するうつ病や双極性障害患者などの気分症状、認知機能を含む機能的転帰、性格特性などの評価を行う。また、バイオバンクとの協働により、血液サンプルなどのバイオリソース、脳画像データ等を収集する。以上の臨床的・神経生物学的指標の縦断的調査に基づくデータベースを構築し、病態解明やバイオマーカー研究、及び新規治療法開発に生かす。また、センター内あるいは他の NC 等の関連部署と緊密に連携し、疾患横断的・領域横断的な研究を展開する。
- 治療抵抗性を示す精神疾患に対してニューロモデュレーション療法(シー

タバースト刺激療法：TBS、磁気けいれん療法：MST など）を用いた特定臨床研究（jRCTs032210059）を実施し、新規治療法開発を目指す。

- ・メンタルヘルスサービスを必要とする市民が適切な対応を受けられるシステムを開発する研究（KOKOROBO）を実施し、メンタルヘルスサービスを円滑に提供するためのフレーム開発を目指す。
- ・精神疾患横断的にゲノムや脳画像等マルチモーダルな生体試料と情報をデータ駆動型に解析し、患者を生物学的に層別化し、精神疾患の新たな診断分類を創出し、その治療法を開発する。

④ 均てん化を目指した研究

- ・関係学会等との連携を図り、臨床評価指標（アウトカムメジャー）の開発並びに診断・治療ガイドライン等の作成及び普及に寄与する研究を引き続き推進する。
- ・筋ジストロフィーに対するバイオマーカー及び臨床評価指標（アウトカムメジャー）の確立・標準化に向けた研究を引き続き実施する。神経・筋疾患患者登録レジストリ（Remudy）をデュシェンヌ型筋ジストロフィーのエクソン53スキップ薬であるビルトラルセンの製造販売後調査に活用し、解析に資するデータ提供を行う。併せて治療対照群（外部対照）としての活用を念頭に置いたDMD自然歴研究を継続・高度化し、臨床試験及び承認後評価に資するリアルワールドデータ基盤を強化する。
- ・ストレス・災害時こころの情報支援センターにおいて、災害時の精神保健医療対策における国際協調を推進するため、災害時の心理的応急処置（Psychological First Aid：PFA）の普及についてWHOと共同して取り組み、PFAを国内に普及させる。
- ・精神保健医療福祉政策に資する、精神・神経疾患等に関する正しい理解と社会参加の促進方策、地域生活を支えるサービス等を提供できる体制づくり等に関する研究に取り組み、患者・家族に対する支援の質の向上を図るとともに、関係者の支援・人材育成、研究成果の普及を図る。
- ・平成28年度診療報酬改定により新規算定対象に追加された「依存症集団療法」（いわゆるSMARPP）について、対象となる精神科医療施設等の各施設によるプログラムの質の担保を確保するために研修会、並びに現地を訪問しての助言・指導を実施する。
- ・平成29年度から開始された依存症対策全国拠点機関設置運営事業の一環として、都道府県等における薬物依存症の支援に必要な人材養成を推進し、指導的な役割を果たす者を養成することを目的とする薬物依存症治療指導

者養成研修、薬物依存症相談対応指導者養成研修及び地域生活支援指導者養成研修を開催する。

- ・ 東京都においても、指導的な役割を果たす者を養成することを目的とする東京都薬物依存症治療指導者養成研修を開催する。
- ・ 依存症回復施設の職員を対象とした、依存症からの回復を目指す者への対応力を向上させるための薬物依存症回復施設職員研修を開催する。
- ・ 精神科病院、精神保健福祉センター等に勤務する医師、看護師等を対象に、薬物依存の基礎知識と臨床的対応法を学び、薬物依存の診断、治療及び予防に役立てることを目的とした薬物依存臨床医師・看護師等研修を開催する。
- ・ 国際精神保健について、韓国の国立精神保健研究所及びシンガポールの精神医学研究所との国際連携並びに WHO との連携を推進する。また、フィリピン保健省と連携し、フィリピンの地域精神保健施策の推進を支援する。
- ・ ICD-11 で診断基準が整備された複雑性 PTSD の認知行動療法の多施設共同ランダム化比較研究を行う。
- ・ 精神疾患患者の包括的支援マネジメントガイドラインの効果の結果をもとに、包括的支援マネジメントガイドラインの改訂を行う。
- ・ 精神科治療ガイドラインの普及・教育・検証活動である EGUIDE プロジェクトを運営し、全国にてガイドラインの講習会を行い、ガイドラインの理解、実践、治療行動を向上させ、エビデンスプラクティスギャップの均てん化を図る。
- ・ 日本睡眠学会と連携し、日本国民の睡眠健康を増進するための指針策定、これを普及させるためのプラットフォーム整備及び更なる発展を目的とした研究を展開する。

⑤ NC 等間の横断領域における連携推進

ナショナルセンター医療研究連携推進本部（以下「JH」という。）が実施する横断的研究推進費等を伴う研究・事業等で国立高度専門医療研究センター及び国立健康危機管理研究機構（以下「NC・JIHS」という。）連携及びNC等を支援することにより、我が国の医療・研究に大きく貢献する成果を挙げるため、JHにおいて、NC・JIHS間の疾患横断領域を中心とした研究開発の推進とそのための基盤整備及び人材育成等について、以下のとおり取り組むこととする。

ア 新たなニーズに対応した研究開発機能を支援・強化する。

具体的な取組は次のとおりである。

- ・ NC・JIHSの電子カルテからの疾患情報を統合的に取得できる共通医療データベースの拡充を図り、データベースを利用した研究の支援を行う。

- ・ 6 NC-EHRs について、NC・JIHS 職員を対象に、公募によらない研究利用のための運営体制・制度を策定する。
- ・ 6 NC-EHRs ショーケースの機能拡充、利便性向上を図る。
- ・ 電子カルテ情報を連携した 6 NC-EHRs 等、NC・JIHS 内の患者レジストリを利用した研究、及び NC 等連携レジストリデータ利活用促進事業を支援する。
- ・ データ基盤課カウンターパートとの意見交換会を開催し、NC 等との情報共有及び連携を図る。
- ・ 各施設の臨床検査部門との連絡会議を開催し、情報共有及び連携を図る。
- ・ 人材育成に関わる部署との連携を図り、研究支援人材の育成支援体制の構築に取り組む。特に生物統計分野においては、若手生物統計家 NC 等連携育成パイロット事業を継続するとともに、オンデマンド形式によるバイオインフォマティクス講座を継続的に提供する。これにより、若手生物統計家及び同分野を志向する人材に対する支援を進め、将来的な専門人材の育成につなげていく。
- ・ 令和 6 年度より使用を開始した英語校正アプリ (Grammarly) について、各施設における使用状況を調査するとともに、AI 技術の発展を踏まえ、研究支援及び論文作成支援における有効性を評価し、今後の活用方針を検討する。
- ・ 共通教育プラットフォームを通して、疾患領域横断的な人材育成のために、各施設からの専門的なコンテンツの Web 配信による教育機会の提供を推進する。
- ・ 本プラットフォームで配信中の教育コンテンツの品質管理と補充のために運営委員会議を 1 回以上開催する。また、配信中の全教育コンテンツのタイトル名、視聴数、ユーザー評価を令和 8 年度末に整理し、教育コンテンツの補充や更新のための参考資料として各施設に提供し、プラットフォームの拡充を図る。

イ NC・JIHS 連携で効果的な研究開発が期待される領域の取組を支援・強化する。

具体的な取り組みは次のとおりである。

- ・ 実験・解析基盤のための、あるいは NC・JIHS 連携が効果的な新規横断的研究推進課題の立ち上げを図る。
- ・ 実施している横断的推進研究課題について、各課題の進捗管理や課題評価を実施し、効果的な研究開発の推進等に取り組む。また、関連する大型研究費の獲得支援や、NC・JIHS 連携の研究開発基盤整備の推進に

取り組む。

- ・ NC・JIHS 連携若手グラントについて周知・啓発し、各課題の進捗を支援し、効果的な研究開発の推進等に取り組む。
- ・ 課題実施に伴い、企業・アカデミア等との交渉支援を継続して実施する。

ウ NC・JIHS 全体として研究成果の実臨床への展開を支援・強化する。

具体的な取り組みは次のとおりである。

- ・ 知財・法務・産学連携に関する知識・情報コンテンツを作成し、提供する。
- ・ 知財・法務相談を提供し、その成果を NC 等に還元することを通じて、関連する課題の共有を促進する。
- ・ JH ホームページの充実を図るとともに、NC・JIHS 間の連携による取組等について、国民を始め企業やアカデミアに幅広く情報提供を行う。
- ・ JH が支援している研究課題の成果について、プレスリリースや HP への掲載を行い、広く一般に向けた情報提供を行う。
- ・ JH リトリート 20265 を開催し（会場：国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター）、若手研究者のポスターセッションを中心に、NC・JIHS の研究者・医療者の交流を図る。
- ・ NC・JIHS 広報における情報共有及び連携を図り、情報発信の精度を高める。

JH ホームページアクセス件数：7,000 件以上／月

エ アからウまでの取組等について、横断的研究推進課題等の円滑な実施を図るため、JH 内で適正なガバナンス体制を構築し、定期的に活動状況の評価を行う。

(2) 実用化を目指した研究・開発の推進及び基盤整備

① 社会復帰支援、地域生活に即した治療・ケア開発

所沢市アウトリーチ支援チーム実践を検証し、未治療・未受診の精神保健上の課題を抱える者に対する適切なサービス提供の在り方を検討し、他地域への普及を図る。

② 研究所と病院等、センター内の連携強化

- ・ 研究所と病院で合同で行う共同研究やカンファレンス等を積極的に実施し、引き続き研究所と病院等の連携強化に取り組む。
- ・ 病院臨床研究・教育研修部門の情報管理・解析部が中心となって、相互の人的交流を図るとともに、特に若手臨床研究グループ代表者のプレゼン

ンテーションスキルを向上させるため、若手育成カンファレンスを引き続き定期的に開催する。

- メディカル・ゲノムセンター（以下「MGC」という。）において、研究所・病院・トランスレーショナル・メディカルセンター（以下「TMC」という。）と連携し、精神・神経疾患等のバイオリソース収集と提供、情報共有、衛生検査所登録のもとでの臨床的遺伝学的検査の実施、先端的ゲノム解析研究及び人材育成を行う。
- 脳病態統合イメージングセンター（以下「IBIC」という。）において、精神・神経疾患等の画像解析技術により画像バイオマーカー探索を行い、病院や他の医療機関と連携した臨床研究及び研究所と連携した疾患モデル動物研究を推進する。
- 脳病態統合イメージングサポートシステム（IBISS）を用いてAMED等の多施設共同画像研究（J-PPMI、PADNI、精神疾患レジストリ、摂食障害等）で収集した画像データベースの特色をまとめたカバーページを研究課題ごとに作成し、脳神経科学統合プログラム（令和6年度から）の中核拠点の枠組みの中で利活用共同研究を促進する。さらに広く新規多施設画像研究データの受け入れを行うとともに、IBISS 画像データベースの付加価値を高める。
- IBISS に格納された画像の利活用研究を推進するため、データカタログの整備、キーワード検索機能の開発に着手する。
- Electronic Data Capture（EDC）や精神疾患レジストリのデータベースシステムと連携し、被験者情報・データを脳病態統合イメージングサポートシステム（IBISS）に取り込むことによって使用者の利便性やセキュリティの向上を図り、センター内での画像研究の推進を図る。
- 疾患脳の対照となる健常脳リファレンスの作成に着手する。健常脳MRI画像データ収集を開始し、バイオバンクと連携して同一研究参加者の臨床情報、生体試料情報との紐づけを可能にする。センター内での画像研究の推進を図る。
- IBIC のホットラボで合成する PET 薬剤を利用した PET 研究を継続し、AMPA 受容体 PET を用いた精神疾患の医師主導治験を分担施設として開始する。若年性認知症に対しては活性化アストロサイト PET イメージングを開始する。各種タウオパチーに対してタウ PET 研究を継続する。
- CBT センターにおいて、病院と更に連携を進めるとともに、精神疾患のみならず、COVID-19 をはじめ、神経・筋疾患等に付随する精神症状に対する CBT を幅広く提供する心理教育のプログラムを構築する。
- 病院と CBT センターの連携による復職支援について、CBT に加え、作業

療法なども取り入れた効率的な実施体制による包括的リワークデイケアを行う。病院と CBT センターの連携により、重篤なメンタルヘルス状態の患者に対し、エビデンスに基づいた心理社会的支援を提供し、パーソナルリカバリーを支援する体制を構築する。

- ・ 専門疾病センターの運営を通して病院・研究所の組織横断的な取組を行い、臨床分野と研究分野が緊密に連携した臨床研究・治験等を引き続き推進する。
- ・ 統合失調症早期診断・治療センターにおいて、認知機能評価尺度のデータを集積し、機能的転帰との関連を調査することを主たる目標とし、社会認知機能検査に関する信頼性、妥当性の検証や検査バッテリーの検証を行う。臨床においては、統合失調症患者の初期治療を行い、市民公開講座などを通じ、疾患教育を行う。
- ・ 精神保健研究所の睡眠・覚醒障害研究部においては、睡眠障害センターと協働し、睡眠障害及び関連する精神・神経疾患の生物学的診断・病態評価指標（バイオマーカー）の開発を目的とした睡眠障害・睡眠ポリグラフデータバンクの構築・運営を行う。

③ MGC の機能充実、人材育成並びに精神・神経疾患、筋疾患、認知症性疾患、発達障害等のレジストリ、コホート及びバイオバンクの充実等による研究基盤の整備・強化

- ・ MGC の機能整備、人材育成等を進めるとともに、詳細な臨床情報が付帯された良質なバイオリソースを収集・保存するバイオバンク体制のより一層の充実を図るため、ゲノムや遺伝子の情報を付帯するシステムの基盤を充実・拡大する。
- ・ MGC が進めているバイオバンク事業において、従来の NC 等との連携に加えて、東北メディカル・メガバンクやバイオバンクジャパンなどを含む病院併設型バイオバンクとの協調を行い、オールジャパンとしての活動を充実させる。
- ・ 筋ジストロフィー、精神疾患、認知症、脊髄小脳変性症、プリオン病等の既に整備した患者レジストリシステムを活用して患者登録や画像データの収集を引き続き推進する。また、病因や病態解明や新医療技術の開発、薬事制度下での利活用（治験対照群や製造販売後安全性監視）に資する新たな患者レジストリを構築する。そこでは、電子カルテからの臨床データの自動収集による医師等の負担軽減や効率化、臨床情報と脳画像・生体試料情報の統合検索システム基盤を作成する。これらの取り組みは、患者レジストリ情報の利活用による症例集積性の向上や臨床試験データの質の

向上による臨床試験の活性化や、バイオマーカーの探索に資するものである。

- ・ 精神・神経・筋疾患に関わる遺伝学的検査を適切に実施するために、令和 7 年度に衛生検査所登録を行った分子検査センターにおいて、診断サービスとしての安定的運用・拡大を図る。

④ 産学官等との連携強化

- ・ NCNP バイオバンクやナショナルセンター・バイオバンクネットワーク及びセンターが有するバイオリソースを活用したバイオマーカー開発研究を推進するために、脳脊髄液や血液、DNA、脳試料などの収集を継続するとともに、大学・企業等も含めたセンター内外の研究者への提供（共同研究もしくは分譲）を行う。産学官の研究者への提供を年間 30 件以上行う。
- ・ 精神・神経・筋疾患の診断・治療の専門施設として関連医療機関とのネットワークを構築する。特に「アディクションの病態・症候・治療に関する包括的研究」では、東京科学大学や京都大学、昭和大学、さいがた医療センターなどと連携し、物質依存症に加えて、ギャンブル障害やゲーム障害などの実態把握・病態解明・治療法の開発研究を通じ、国内の依存症研究機関と連携した緊密なネットワークを構築し、効率的に研究を推進できる体制を整備する。
- ・ クリニカル・イノベーション・ネットワーク（CIN）の推進のため、精神、神経、筋疾患及び発達障害その他に関する患者レジストリの収集項目や倫理面の配慮、情報提供の方法等について、企業等と情報共有・意見交換を行うための場を設定し、疾患登録情報を用いた効率的な臨床開発や、病因・病態解明が実施できる環境整備を促進する。さらに薬事制度下での利活用（治験対照群、製造販売後安全性監視）を可能とする患者レジストリの構築を推進する。
- ・ 精神疾患レジストリへの登録を進めるとともに、登録項目等を改編し、可能な限り心理社会的転帰や生物学的情報を取り込み、大規模コホート研究に耐えうるナショナルレジストリの構築を進め、研究分担施設の拡充を図りながら、産学官の協力のもと利活用研究を促進する。
- ・ 神経筋疾患先端医療推進協議会（以下「CareCure-NMD」という。）について臨床開発に資する環境整備を引き続き進め、産学官連携を強化する。また、CareCure-NMD を用いた多施設共同臨床研究を複数実施する。
- ・ 独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「PMDA」という。）との人事交流により薬事戦略相談が可能な人材の確保に努める。また、PMDA に

センターから職員を派遣して治験や医薬品の安全性の管理等に係る研鑽を積み、これらの業務に従事できる人材の育成を推進する。

- PMDA との包括的連携協定に基づく交流事業により、精神・神経疾患の医薬品医療機器開発に関する最新の課題を PMDA と共有し、最新の医薬品医療機器開発に従事できる人材育成を推進する。
- 国内外の大学又は研究機関等と、連携協定の締結による共同研究の実施、合同シンポジウムの開催、研修生の派遣等を行うことにより、各領域で行われる国内外の研究開発の連携の場に引き続き積極的に参加し、研究開発を企画できる体制の整備を支援する。
- CBT センターにおいて、CBT のより幅広い普及を進めるため、地域の医療機関や、企業等との連携による共同研究や、プログラム医療機器の研究開発を進める。
- 創薬のステークホルダーである製薬企業の研究員等に神経系難病について正確な知識やアンメット・メディカル・ニーズを学んでもらうため、製薬企業対象の病院研修プログラムを作成して企業と連携した創薬人材の育成環境の整備を行う。
- 国立国府台医療センター児童精神科との連携により、神経発達症の病態解明を共同して推進するとともに、前方視的追跡により二次障害の予測因子を明確化する体制の整備を行う。
- 物質依存症・嗜癖行動の実態把握・病態解明・治療薬開発において、東京都医学総合研究所や久里浜医療センターなどの国内の依存症治療拠点病院や関係する研究機関と緊密なネットワークを構築し、効率的に研究を推進できる体制を整備する。
- 日本脳科学関連学会連合・産学連携推進諮問委員会に所属する分散型臨床試験推進タスクフォースの活動の一環として構築された産学コンソーシアムと連携し、関連する研究としてうつ症状の遠隔評価の妥当性を検討する。
- 日本脳科学関連学科連合の委員会活動と連携し、気分障害に関する多施設共同研究を実施する。

⑤ 研究・開発の企画及び評価体制の整備

- センターの使命を果たすための研究を企画・評価するとともに、研究を支援していく体制を充実させる。
- 競争的研究資金を財源とする研究開発について、センターのミッションや中長期目標を十分踏まえた研究課題の公募情報を研究者に分かり易い形で周知するため、府省共通研究管理システムのデータベースを活用し、

センターのミッションに合致する研究課題の抽出精度の向上と効率化を図り、周知体制の更なる発展を目指す。

- ・ 研究のオープン化に向けた機関リポジトリ構築の検討を行う。

⑥ 知的財産の管理強化及び活用推進

- ・ 研究者が研究開発早期から利用できる知財コンサルテーションの機能の更なる強化を行うとともに、知的財産管理、共同研究・受託研究等の審査体制、契約行為等を行う管理機能を引き続き整備する。
- ・ 事業化が目指せる研究分野に関しては、パートナーリングを積極的に行い、出口戦略を見据えた医療現場での実用化を目指す。

⑦ 臨床研究機能の強化

- ・ 難病・希少疾病領域及び精神・神経疾患に係る臨床研究の実施の中核的な役割を担うため臨床研究を支援する ARO 機能を強化し、国際水準の臨床研究及び医師主導治験の「準備・管理（Sponsor 機能）」、「実施（Investigator 機能）」の体制を整備する。具体的には、国際共同の臨床研究や医師主導治験に必要な SOP 等の規定類の整備、英語での対応が可能な研究支援スタッフ育成などの機能整備を、病院・研究所・TMC が一体となって引き続き行う。
- ・ 臨床研究法への柔軟かつ適切な対応を念頭に、多施設共同臨床研究における連携施設や、他施設が実施する臨床研究を様々な側面から支援するなど臨床研究及び治験手続の効率化やスピード・コスト・クオリティの適正化を図る。
- ・ First in human 試験及び多施設共同臨床研究をはじめとする治験・臨床研究実施体制を整備し、研究部門と診療部門、企業等との連携を図り、これまで以上に、より多くの治験・臨床研究を実施する。
- ・ 平成 29 年 4 月の臨床研究法の施行を鑑み、平成 29 年度に設定した、医師主導治験を含むアカデミア主導臨床研究に関する標準業務手順書（SOP）に基づき、その研究の求められる品質水準やリスクに応じた適切なモニタリングやデータマネジメントを実施する。特に、GCP Renovation にも対応し、QMS (Quality Management System) や RBA (Risk Based Approach) を実装する。また、令和 2 年度に引き続き、SOP に基づいた医師主導治験の担当者の教育を行い、より効率的・効果的な業務遂行を目指す。さらに、「症例登録・割付業務」に関しても、データマネジメントやモニタリングと連携しながら業務遂行できる業務手順を引き続き整備する。

⑧ 倫理性・透明性の確保

- ・ 倫理性・透明性が確保された治験・臨床研究の実施を図るため、種々の法律等に対応して、倫理委員会や治験審査委員会、利益相反マネジメント委員会、モニタリング・監査等の体制の更なる充実を図るとともに、臨床研究関連法規制等について定期的な情報提供及び教育の機会を設ける。
- ・ 産学連携活動への理解や協力をより一層深め、その戦略的な推進を図るべく、責務相反や組織としての COI マネジメント体制について関係部署と連携し、体制整備を進める。
- ・ 利益相反マネジメントの重要性について、職員の理解を深め、利益相反状態へのリスク認識を啓発するため、引き続き事務局から積極的に情報発信する。また、利益相反申告手続等の効率化・IT化を更に進める。
- ・ 平成 30 年の臨床研究法の施行に伴い、厚生労働大臣に認定された臨床研究審査委員会の円滑な運用と支援体制の強化により、臨床研究法の下に行われる臨床研究の確実な実施に対する支援を行う。
- ・ センターで実施している治験等の臨床研究について適切に情報開示するとともに、受診する患者への臨床研究に関する説明及び相談を、組織的かつ効率的に行う体制を整備する。

以上の実用化を目指した研究・開発の推進及び基盤整備により、中長期目標期間中に、First in human（ヒトに初めて投与する）試験実施件数 3 件以上、医師主導治験実施件数 10 件以上、センターの研究開発に基づくものを含む先進医療承認件数 13 件以上及び学会等が作成する診療ガイドライン等への採用件数 20 件以上、臨床研究実施件数（倫理委員会及び臨床研究審査委員会にて承認された研究をいう。）850 件以上、治験（製造販売後臨床試験も含む。）440 件以上、共同研究実施件数 720 以上実施する。

また、研究開発の成果の実用化及びこれによるイノベーションの創出を図るため、必要に応じ、科学技術・イノベーション創出の活性化に関する法律（平成 20 年法律第 63 号）に基づく出資並びに人的及び技術的援助の手段を活用する。

2. 医療の提供に関する事項

(1) 医療政策の一環として、センターで実施すべき高度かつ専門的な医療、標準化に資する医療の提供

① 高度・専門的な医療の提供

- ・ 精神・神経疾患等について、研究部門と密接な連携の下に、国内外の研究成果を集約し、先進医療を含む高度・専門的な医療の提供を行う。

- ・ 2019年3月に先進医療B（告示番号B30）として開始した「薬物療法に反応しない双極性うつ病への反復経頭蓋磁気刺激(rTMS)」試験を東京慈恵会医科大学、慶應義塾大学と多施設共同で実施している。症例を蓄積して医療機器の薬事承認及び双極性うつ病に対する rTMS 療法の保険収載を目指す。
- ・ 2021年5月に先進医療B（告示番号B60）として開始した治療抵抗性うつ病への反復経頭蓋磁気刺激療法 (rTMS) による維持療法研究を他施設共同で実施している。うつ病の再燃・再発やうつ症状の増悪抑制効果を明らかにし、保険収載を目指す。
- ・ ニューロモデュレーションセンター及び精神診療部の専門スタッフが標準化のモデルとなるうつ病への rTMS 療法を提供する。
- ・ ニューロモデュレーションセンター及び精神診療部の専門スタッフが標準化のモデルとなる ECT を提供する。
- ・ 2020年4月に特定臨床研究として開始した「精神疾患への統合的プレジジョンニューロモデュレーション療法：非盲検、パイロット、アンブレラ・バスケット試験」について、症例を蓄積して医療機器の薬事承認及び、うつ病に対する MST（磁気けいれん療法）の保険収載を目指す。
- ・ デュシェンヌ型筋ジストロフィー等の小児神経・筋疾患に対する高度・専門的な医療において、核酸医薬品（ビルテブソ等）を用いた遺伝子治療を引き続き提供するとともに、新たなアデノ随伴ウイルスベクターを用いた遺伝子治療薬（エレビジス）の導入および治療実施に向けた院内体制の整備を進める。
- ・ 高度専門的知識と技術が要求され他施設での対応が困難な筋病理診断や遺伝子診断等に関し、全国の医療機関に向けて統合的な筋疾患診断後方支援を行う。衛生検査所登録を目指す。
- ・ パーキンソン病患者への薬剤血中動態モニターに基づく高度・専門的医療を引き続き推進する。
- ・ センターで開発した、パーキンソン病・関連疾患に伴う姿勢異常に対する治療プログラム MADI (Multidisciplinary Approach for Posture and Gait Disorders) はリハビリテーションとリドカイン注射を組み合わせた治療法である。当該治療法の症例数を増やし、その結果を積極的に発信する。
- ・ 男性とは異なる複雑な病態と心理社会的特徴を持つ女性の薬物依存症者に関して、女性のライフサイクルを踏まえた治療プログラムを提供し、その効果を検証、さらには各地の保健医療福祉関係の支援者を対象として研修会を開催し、普及・均てん化を行う。

- ・ 臨床ゲノム診療科と遺伝カウンセリング科から成るゲノム診療部において、ゲノム・遺伝子解析を中核とする医療の実践を行う。
- ・ 向精神薬の多剤大量処方を受けている気分障害（うつ病、双極性障害）の症例に対し、詳細な問診と検査による減薬の可能性を考慮し、同時に、鑑別診断と併存疾患の精査を適切に行う。また、高齢患者におけるフレイル状態と気分障害との関連を調べるコホート研究に沿った心理教育を行う。
- ・ 多発性硬化症 (MS)、視神経脊髄炎 (NMOSD)、その他の関連疾患について、個々の患者に適切な医薬を選択する医療 (精密医療; precision medicine) を推進するための研究、測定系開発などを進める。令和 8 年度は、マイクロバイオーーム情報と臨床情報の関連に基づいた、早期診断や亜群の診断につながる手法の開発を進めるとともに、出願中の特許を活用し企業との連携を目指す。
- ・ 研究所や MGC 等と密接に連携し、ビルテプソやエレビジス等の最新治療を積極的に提供し、病院・研究所・TMC が一体となってその有効性を検証する。

② 医療の標準化を推進するための、最新の科学的根拠に基づいた医療の提供

- ・ 児童・青年・成人のうつ病、不安症、PTSD、慢性痛、発達障害、周産期のメンタルヘルス問題及び物質依存・嗜癖行動に関して国際的にエビデンスの提出されている CBT を提供し、従来の方法では治療困難な患者の治療や減薬等につなげる。
- ・ 概日リズム睡眠・覚醒障害に対しては、高照度光療法やメラトニン製剤の投与などの時間生物学的治療法に取り組む。
- ・ 睡眠衛生の啓発、レジリエンスの獲得を目指し、不眠に対する認知行動療法の手法を応用した集団療法の開発・提供をすすめる。
- ・ 双極性障害・大うつ病性障害患者の抑うつ症状に対する修正型断眠療法の提供を進める。
- ・ パーキンソン病に関して、リハビリテーション、心理的サポート、服薬指導など患者のもつ全ての問題点を多職種で解決するための方法論を開発し、実践する。
- ・ アルツハイマー病疾患修飾薬 (抗アミロイドβ抗体薬) を投与する。認知機能低下・認知症進行予防のためのリハビリテーションプログラムを作成し、MCI 患者とその家族に対して実施する。

③ 心神喪失等の状態で重大な他害行為を行った者の医療及び観察等に関する

法律対象者への医療の提供

- ・ 研究所と協働して医療観察法における指定入院・通院医療機関としてのモデル医療を改善し、対象者に提供する。
- ・ 司法精神医療において不可欠であるにも関わらず、我が国では普及率の低いクロザピンによる薬物療法を推進する。通院医療に関しては、他の指定入院医療機関では受け入れが困難な複雑事例を積極的に受け入れ、医療提供を行う。
- ・ 小平市立図書館の協力を得て、医療観察法病棟入院処遇対象者は病棟内にいながら、図書館所蔵の図書等資料を予約・貸出・返却できるサービスを継続する。医療観察法病棟入院処遇対象者を対象とした電子図書館研究を継続し、研究から得られた結果を基に全国の指定入院医療機関で共同利用可能な電子図書館サービスへの移行を目指す。

④ 客観的指標等を用いた医療の質の評価

- ・ 病院の医療の質や機能の向上を図る観点から、国立高度専門医療研究センターとして提供することを求められている医療のレベルに見合った臨床評価指標を独自に策定することに引き続き取り組む。また、AMED からの支援によるオールジャパンの精神疾患レジストリの構築・統合により新たな診断・治療法を開発するための研究を強力に推進する。
- ・ 医療観察法における重度精神疾患標準的治療確立事業の幹事病院として、全国の指定入院医療機関のネットワークシステムを通じて診療情報を収集・分析し、医療の質や機能に関する臨床評価指標に基づき、フィードバックを行う。また、各指定入院医療機関の評価を実施し、参加機関を増やし、指定入院医療機関間で相互訪問を実施し、医療の均てん化や質の向上の促進を継続する。
- ・ 通院処遇モニタリングシステムの構築に向けて、実現可能なモニタリング方法を提案する。

(2) 患者の視点に立った良質かつ安心な医療の提供

① チーム医療の推進

- ・ 多職種ケースカンファレンスや合同ラウンドを積極的に実施して、各医療従事者が連携することにより、患者の治療向上につながる多職種連携かつ診療科横断的なチーム医療を引き続き推進する。
- ・ 専門疾病センターにおいて、多職種連携かつ診療科横断的な活動を推進し、他の医療機関のモデルとなるようなチーム医療の提供を行う。
- ・ 当センターが専門とする神経難病、筋疾患、精神疾患患者の身体合併症

医療（以下、対象医療という。）は社会からのニーズが高いことから、総合内科部に対応する部門を置き、他部門と協力のうえ対象医療患者さんに対する医療を提供していく。コロナ後遺症の診療体制を継続し、疾病センターと連携して臨床研究と後遺症に関する啓発活動、診療指針作成へ参加する。

- ・ ピアサポーターの協力を得て、若年性認知症患者への支援を行う。
- ・ プリオン病のサーベイランス施設として自然歴調査等を推進する。
- ・ 抗がん剤等のがん治療に伴う神経合併症の診療を推進する。

② 医療安全管理体制の充実

- ・ 全職員を対象とした医療安全や感染対策のための研修会を年2回以上開催し、受講状況を確認するとともに、医療安全管理委員会・院内感染防止対策委員会を月1回以上開催し、医療事故防止、感染管理及び医療機器等の安全管理に努める。また、アクシデント発生時は臨時医療安全管理委員会を速やかに実施し、再発防止策を検討し、速やかな対策実行と職員への情報提供に努める。
- ・ 同規模・同機能の医療機関及びNC等間において、医療安全管理体制についての相互チェック、インシデント及びアクシデントの情報共有等を行い、医療安全管理・感染防止対策の強化に努め、地域の医療施設と連携し、地域全体の医療の質の向上に取り組む。さらに、独立行政法人国立病院機構の病院とも共同し、医療事故の防止に取り組む。

③ 患者の自己決定への支援など患者等参加型医療の推進

- ・ 患者との信頼関係を構築し、患者・家族が治療の選択、決定を医療者とともに主体的に行うために必要な説明と情報開示等を適宜行い、引き続き患者・家族との情報の共有化に努め、患者等参加型医療を推進する。
- ・ センター独自の患者満足度調査及び退院時アンケートの結果を分析し、各部署において医療サービス改善計画を立案及び実施することで、患者・家族の視点に立ったサービスの提供を目指す。
- ・ ゲノム・遺伝子情報に基づく医療を推進するために遺伝カウンセリング機能を充実させ、発症前診断等の高度な遺伝医療の提供とともに、患者の自己決定への支援と決定後の援助を行う。

④ 入院時から地域ケアを見通した医療の提供

- ・ 入院時から地域ケアを見通した医療の提供を行い、訪問看護ステーションにおける退院後の在宅支援やデイケアにおける地域生活支援等のケア

マネジメントを通じた精神障害者の地域生活支援体制を更に強化する。

- ・ 精神疾患患者の社会参加を推進するため、就労支援等を含むアウトリーチ型のモデル医療を開発、実践するとともに、個別家族心理教育のために開発したツールに基づく研修を実施し、全国への普及、均てん化を図る。
- ・ 危機介入・病状悪化防止等のため、疾患領域毎の地域連携リストを更に充実させてネットワーク化を進め、入院から地域ケアまで一貫した重点的な支援を実施するとともに、他の医療ネットワークと引き続き連携し、他の精神科病院等からの患者受け入れを更に進める。

⑤ 重症心身障害児（者）への医療の提供

- ・ 重症心身障害児（者）のために総合的な機能評価を実施し、その評価結果に基づいた各機能障害に対して多職種による専門的治療を行う。在宅の重症心身障害児（者）に対して家族のレスパイトも兼ねた重症心身障害児（者）に特化した健康診断入院や合併症の評価・治療入院を行い、在宅支援を推進する。他施設で対応困難な、人工呼吸器使用の超重症の重症心身障害児（者）を積極的に受け入れる。

⑥ 効果的かつ効率的な病院運営

多くの難病患者を受け入れるセンターの特質を踏まえて決定した新しい病棟構成のもとに、病院の手術件数・病床利用率・平均在院日数・入院延患者数について以下の目標を定め病棟運営を行う。

- ・ 専門領域の診断・治療に関する手術件数 175 件以上
- ・ 病床利用率 86.0%以上
- ・ 平均在院日数 15.4 日以下（契約入院・医療観察法病棟を除外）
- ・ 入院延患者数 147,000 人以上

3. 人材育成に関する事項

(1) リーダーとして活躍できる人材の育成

- ・ 実務者・指導者に対して、臨床研究に携わる人のための生物統計学講座を 10 回以上開催する。また、若手研究者などを対象にした、研究成果発信及び国際交流のための英語教育を実施する。
- ・ 地域における発達障害診療拠点となる医師の育成をするための研修事業（発達障害者支援研修〔指導者養成研修〕）及び医療行政の立場から地域連携の構築を担う看護師、公認心理師、その他の職種を対象とした研修（発達障害者支援研修〔行政実務研修〕）を実施し、地域におけるリーダーシップを担う人材を育成する。

- ・ 専門看護師・認定看護師や教育委員会による臨床教育研修を開催し、看護師の能力開発に取り組む。また、臨床研究の安全かつ円滑な実施、看護研修の推進のためにリサーチナースを育成するなど、看護師の人材育成の充実を図る。
- ・ 医療従事者のキャリアパスを見据えたスキルアップ対策を推進し、精神・神経疾患等に関する医療において、患者・家族の人権を尊重し、倫理的配慮ができる人材、リーダーとして活躍できる人材を育成する。
- ・ 精神・神経疾患等に関する医療において、患者・家族の尊厳と人権を尊重し、個人情報やプライバシー保護等ができるよう、生命倫理セミナー、臨床倫理講習会等の倫理教育を実施する。
- ・ 責任ある研究者育成のために、被験者保護、研究公正に関する講習会やセミナー、ワークショップ等の研究倫理教育を実施する。
- ・ 精神・神経疾患等の研究・医療における専門家を養成するため、病院臨床研究・教育研修部門の臨床研究研修制度（臨床研究入門講座ワークショップ、若手臨床研究グループ、ジャーナルスクリーニング等）を活用して、引き続きレジデント、コメディカルスタッフ及びリサーチフェロー／テクニカルフェロー等への教育・指導内容の充実を図る。また、臨床研究研修の一部については、外部機関との協力を推進し、人材の育成に当たって必要な外部人材との交流の場を提供する。
- ・ センターのみならず、全国の若手研究者及び臨床家をも対象とした臨床研究デザインや研究倫理に関する教育セミナー、ワークショップ、メタ・アナリシス入門講座等を実施する。また、専門領域の学会と連携した臨床研究デザインや品質マネジメントに関する教育セミナーを開催する。
- ・ 連携大学院等を通しての学位取得を支援し、キャリアパス構築を目指しながら人材養成を図る。また、連携協定のもと、専門家の養成を目的に、連携先の学生の研究指導や実習生受入れ、合同シンポジウムやポスター発表等を通じて研究成果発表の場を提供する。

(2) モデル的研修・講習の実施

- ・ 地域で中核的に診療に携わっている医師等に対して、共有意思決定、動機づけの向上、臨床評価などを含む専門的な治療技法として、精神疾患に対する認知リハビリテーションに関する研修を年2回以上実施する。
- ・ パーキンソン病、脊髄小脳変性症、筋ジストロフィーや脊髄性筋萎縮症などに対してセンターで実施している先進的なリハビリテーション治療の成果を国内外に発信する。これらの技術を、国内の医療機関や介護現場へ移転するため、リハビリテーションスタッフなどに対して研修を行う。
- ・ 精神科医療に従事するメディカルスタッフが電気けいれん療法（ECT）の治

療効果、副作用、治療室での支援、多職種連携等について理解し、ECTの普及及び治療・ケアの標準化を推進することを目的とした電気けいれん療法（ECT）研修を行う。

- ・ 精神科医療に従事するメディカルスタッフや地域の支援事業者、行政関係者がクロザピンの治療効果、副作用、地域連携等について理解し、クロザピンの普及を推進することを目的とした研修を行う。
- ・ 医学生～神経内科専門医取得前の若手医師を対象として脳神経内科の面白さ・奥深さを伝え、かつ臨床に役立つ実践的な知識・技能を提供する目的で「脳神経内科短期臨床研修セミナー」を開催する。
- ・ てんかん患者や家族が地域で適切な治療と生活支援を受けられるよう、医療・行政・福祉の連携を促進する専門人材（てんかん診療支援コーディネーター）を育成する研修を行う。
- ・ ワークブックを用いた薬物依存症に対するグループ療法の研修会について、依存症治療拠点機関のスタッフや精神科医療関係者、地域保健機関職員、民間リハビリ機関スタッフ、法務省職員、更生保護施設職員を対象に開催する。実施機関を医療機関 50 箇所以上に増やすとともに、すでにプログラムを実施している約 48 箇所の精神保健福祉センターに対して、プログラムの質を高めるためのスーパービジョンを実施する。
- ・ PTSD 及び摂食障害に関して、診断、評価、薬物療法、認知行動療法に関する基礎研修、応用研修を、全国の医療機関、福祉相談機関の保健医療従事者を対象として開催する。また犯罪被害者対応に特化した、臨床と法制度に関する研修を行う。
- ・ 災害や事故、犯罪等のトラウマ的出来事に際して、WHO が開発した心理的応急処置（Psychological First Aid：PFA）を実地で応用できる人材の育成のため、被災者・被害者支援に当たる保健医療従事者・行政職員・教育関係者等を対象として研修を行う。
- ・ 我が国の医療政策上の課題を踏まえ、医療従事者等に対する精神・神経疾患等の各種モデル的研修・講習を開催する。精神保健研究所における技術研修として、統合失調症、うつ病、薬物依存、PTSD、摂食障害、発達障害、精神科救急体制整備等について、引き続き実施する。
- ・ 光トポグラフィー検査を用いた精神疾患診断支援の手法の普及・促進を図ることを目的とした光トポグラフィー検査講習会を引き続き実施する。
- ・ 注意欠如・多動症のペアレント・トレーニングを各地で実施する指導者に対する指導者養成研修を実施し、その後の実施の質を維持・向上すべく、スーパービジョンも併せて実施する。また、その普及を阻害する要因を明らかにするとともに、それを解決できるよう支援や働きかけを行う。

- ・ 認知行動療法の普及・実装を目的とし、認知行動療法の基礎研修及びうつ病、不安症、強迫症、不眠症、PTSD 等の精神疾患に対する認知行動療法の研修を実施する。うつ病の認知行動療法の実施の質を維持・向上すべく、スーパービジョンも併せて実施する。また、これらの研修に対する評価を行い、研修の質を担保する。

4. 医療政策の推進等に関する事項

(1) 国への政策提言に関する事項

- ・ 我が国の抱えている精神・神経疾患等に関する医療政策、中でも自殺・うつ病対策及び難病の診断・治療法の開発等の緊急性の高い課題を効果的に解決できるよう努め、国内外での研究成果、実態調査結果及び専門疾病センターでの活動や成果等を踏まえた専門的な政策提言を行う。また、国が設置する委員会等に積極的に参画する。
- ・ 危険ドラッグなどの乱用物質については、依存性・細胞毒性等を評価して科学的データを提供するなど国策としての薬物使用の禁止及び制限についての提案（依存性薬物の指定）を行う。世界保健機関の懸念薬物（危険ドラッグ）や本邦の未規制薬物・医薬品等の乱用実態を把握しながら、適切な評価を実施する。
- ・ 保護観察対象者のコホート調査から得られた再犯ハイリスク要因に関する知見に基づいて、再犯防止推進計画に資する地域司法保健福祉システムに関する政策提言を行う。
- ・ 令和8年度は都道府県において第8次医療計画の中間見直しが行われるため、都道府県が計画を推進しやすくなるよう、引き続きモニタリングデータの提供、公表を行う。また、医療計画等の進捗状況の評価を行うためにデータに基づく検証を行い、都道府県の担当者を対象とした研修や、政策提言を目標としたモニタリング調査等も引き続き行う。また、令和9年度から開始される第8期障害福祉計画における「精神障害にも対応した地域包括ケアシステム構築」分野に係る成果目標とロジックモデルの提言を行う。
- ・ 国の薬事審議会指定薬物部会での依存性薬物の適正かつ迅速な指定に寄与する情報を提供する。

(2) 医療の均てん化並びに情報の収集及び発信に関する事項

① 医療の均てん化に関する事項

- ・ 摂食障害全国支援センターとして、都道府県が指定する摂食障害支援拠点病院を統括して地域の医療機関のネットワーク化を推進し、各種研修会等を通じて摂食障害医療の普及と均てん化に貢献する。支援拠点病院

での相談事例を収集・解析して知見や課題を集積し、摂食障害支援体制モデル作成の基礎資料とするとともに支援拠点病院に助言・指導を行う。全国支援センターのホームページ及びポータルサイトを通じて普及啓発を行う。

- ・ 薬物依存症の全国拠点病院として、全国各地の依存症治療拠点機関で集積した知見の評価・検討を行うとともに、依存症の治療・回復プログラムや支援ガイドラインの開発及び普及・均てん化を推進し、依存症の地域支援体制の確立に寄与する。データ収集や連携のための窓口を設け、引き続き依存症治療拠点機関や患者・家族への助言・指導等を行うとともに、データ集積とその分析・評価も行う。さらに、これらの成果を踏まえて、市区町村における再犯防止推進計画の策定に役立つ基礎資料となるような、相談支援・治療ガイドライン、並びに地域支援好事例集を開発する。
- ・ てんかん診療全国拠点機関として、医療機関や患者団体からてんかん診療についての知見や課題を集積するとともに、集積した知見や課題の評価・検討を行うことで、治療や相談支援等に携わる関係機関・職種に対して助言・指導や普及啓発等を実施し、てんかん診療における地域連携体制モデルの確立を目指す。
- ・ 医療観察法における医療においては、研究所と病院の協働の下、センターが基幹病院となって、指定入院医療機関ネットワークシステムを活用し、医療観察法対象者に対する医療提供データの収集・分析を継続する。
- ・ 医療観察法医療の経験を生かし、警視庁と連携してストーカー加害者診療を進めるとともに、加害者アセスメントや治療プログラムの開発に向け、情報収集を行う。
- ・ 医療観察法医療の経験を生かし、改正刑法により新設された「拘禁刑」の刑務所での円滑な実施を支援する。あわせて、矯正施設における本人の同意によらない医療の導入の在り方について検討を行う。
- ・ 未診断疾患イニシアチブ（IRUD）の全国均てん化を推進する。全ゲノム解析等実行計画班、難病研究班、難病ゲノム班、難病医療支援ネットワークとの連携体制を整備し、難病・ゲノム医療に貢献する。
- ・ 運動失調症の患者レジストリ J-CAT を活用した原因遺伝子解析・自己抗体検索により、運動失調症の診断精度向上に関する全国均てん化を推進する。
- ・ 一般市民向けに認知症や認知症予防への関心を高め、正しい知識と理解を深めることを目的に、9月の「認知症月間」に合わせてイベントを開催し、市民公開講座やサポーター養成講座、医療介護従事者向けの研修を実施する。当事者同士の交流や相談、情報提供のために認知症カフェを運営

する。小平市と共催で認知症の早期発見・介入のための相談事業等を開催する。

② 情報の収集及び発信に関する事項

- ・ プレスリリース、一般市民を対象とした講演会、ホームページや公式 SNS、印刷物を活用すること等により、センターの研究成果等を分かりやすく積極的に発信するなど、精神・神経疾患等の予防や治療に関する情報提供を行い、アウトリーチ活動に努める。メンタルヘルスに関しては包括的な「こころの情報サイト」も活用し、円滑な支援に結び付ける。
- ・ 記者やジャーナリストが精神・神経疾患等の領域の取材を行うに当たって、最低限理解しておくべき基礎知識を習得し、国民に分かりやすく信頼性の高い情報提供を推進するため「メディア塾」を開催するなど、マスメディアに向けても積極的に情報を発信する。また、企業等への情報発信も積極的に行い、産学官連携構築の支援にも努める。
- ・ 精神保健医療福祉の実態把握のために作成された様々なデータについて、自治体職員や医療機関職員等の視点に立った整理を引き続き行い、地域医療構想や医療計画の進捗状況を容易に共有することができるよう地域ごとの状況が一目で分かるようデータをまとめた WEB ページの充実(精神保健福祉資料・地域精神保健医療福祉社会資源分析データベース (ReMHRAD))を図る。また、地域医療構想などを策定する都道府県に対して、精神保健研究所研修においてデータの取り扱いと活用に関する研修会を行い、支援していく。
- ・ 日本全国の診断がつかずに悩んでいる患者(未診断疾患患者)に対して、遺伝子を幅広く調べ、その結果を症状と照らし合わせることで、患者の少ない難病や、これまでに知られていない新しい疾患を診断するなどの取組について「IRUD(未診断疾患イニシアチブ)」を運用し、発信していく。
- ・ 摂食障害で悩んでいる患者や、患者を支える家族及び専門家等に対して摂食障害に対する情報を提供する「摂食障害情報ポータルサイト」を運用し、発信していく。
- ・ 運動失調症の患者レジストリ J-CAT のホームページを活用し、厚生労働省難治性疾患等政策研究事業「運動失調班」のホームページとも連動して、治験情報やリハビリテーションプログラムなど診療にとって有益な情報を発信していく。

(3) 公衆衛生上の重大な危害への対応

- ・ 大規模災害やパンデミック等、公衆衛生上重大な危害が発生し又は発生しよ

うとしている場合には、国等の要請に対して、引き続き迅速かつ適切な助言等の対応を行う。

- ・ 東日本大震災の被災地における精神保健医療活動に対する技術的支援、情報収集及び情報提供を引き続き展開し、今後の災害に対応する体制の充実強化に協力する。

第2 業務運営の効率化に関する事項

1. 効率的な業務運営に関する事項

(1) 効率的な業務運営体制

- ・ センターとしての使命を果たすことができるよう、引き続き組織内の企画立案、調整、分析機能を高めるとともに、定期的に事務及び事業の評価を行い、役割分担の明確化及び職員の適正配置等を通じ、弾力的な組織の再編及び構築を行う。
- ・ 業務の見直しの一環として、会議・委員会等を見直し整理する。
- ・ 働き方改革への対応として、労働時間短縮に向けた取組やタスク・シフティング及びタスク・シェアリングを推進する。

(2) 効率化等による収支改善

令和8年度においては、事務部門、研究部門及び病院部門など全ての組織が一丸となって、経常収支率が98.1%以上となるよう経営改善に取り組む。

① 給与制度の適正化

- ・ 給与水準等については、センターが担う役割に留意しつつ、適切な給与体系となるよう継続して見直し、公表する。また、総人件費について、センターが担う役割、診療報酬上の人員基準に係る対応等に留意しつつ、政府の方針を踏まえ、適切に取り組む。

② 共同調達等の推進

- ・ 医薬品等これまで実施した共同調達等の取組による効果を検証し、より効率的な調達に努める。
また、医薬品等について、独立行政法人国立病院機構等の間で共同調達等を行うことにより、コスト削減を図る。

③ 後発医薬品の使用促進

- ・ 既採用医薬品の見直しを再度行うことにより後発医薬品採用を更に進

め、後発医薬品の使用を促進し、数量シェアで90%以上を維持する。

④ 収入の確保

- ・ 医業未収金については、新規発生の防止に取り組むとともに、督促マニュアルに基づき、定期的な督促に加え、支払督促制度を活用するなど未収金の管理・回収を適切に実施することにより、医業未収金比率について、前中長期目標期間の実績の最も比率が低い年度に比して、低減に向け取り組む。
- ・ 適正な診療報酬事務を推進するため、引き続き医事業務研修等による職員の診療報酬請求事務に係る能力向上の促進や、診療報酬委員会を中心に医療職を巻き込んだレセプト点検や査定の再発防止策を情報共有する体制を継続するとともに、レセプト審査の結果により診療行為別の査定状況を分析し、改善に向けた重点的な点検の強化を図る。また、点検結果等を院内で周知徹底するよう努める。
- ・ 診療報酬の請求にあたっては、改定内容を検討し、より上位の施設基準や加算の取得を目指す。

⑤ 一般管理費の削減

- ・ 一般管理費（人件費、公租公課、特殊要因経費を除く。）については、事務・事業の効率化を図るとともにコスト意識を十分に浸透させ、引き続き経費削減に努める。

⑥ 情報システムの整備及び管理

- ・ 情報システムについては、デジタル技術の利活用により患者をはじめとした利用者の利便性の向上や法人の業務運営の効率化に資するよう、デジタル庁が策定した「情報システムの整備及び管理の基本的な方針」（令和3年12月24日デジタル大臣決定）に則り、PMO（Portfolio Management Office）を中心に、情報システムの適切な整備及び管理を行う。

2. 電子化の推進

- ・ 業務の効率化を図るために職員に対する通報等の文書については、引き続きイントラネット等を活用した電子化、会議の開催（タブレット端末の使用）や資料、決裁等の電子化等推進し、紙資源の削減を図る。
- ・ 電子カルテについては、ICTを活用し、診療支援機能の充実並びに医療及び患者サービスの質の向上を図るとともに、業務の効率化等による運用コストの低減

- を図る。疾患研究のための診療データの二次利用についても積極的に進めていく。
- ・ 政府が進める医療 DX の各取組を積極的に推進する。令和 7 年度に導入した電子処方箋について、利用拡大を図っていく。

第 3 財務内容の改善に関する事項

1. 自己収入の増加に関する事項

- ・ 企業等との治験連携事務局の設置、患者レジストリの構築及び改良に向けた取組などの治験・臨床研究体制の強化等により、AMED 等からの競争的資金や企業治験等の外部資金の獲得を更に進める。また、精度管理の条件をクリアした衛生検査所において、受託検査による収入増加を図る。
- ・ AMED 等の競争的資金の公募のうち、センターのミッションに合致する案件は、積極的にイントラネットを活用して研究者へ周知し、より多くの競争的資金を獲得できるようにする。

2. 資産及び負債の管理に関する事項

- ・ センターの機能の維持・向上を図りつつ、中・長期的な固定負債（長期借入金の残高）を償還確実性が確保できる範囲とし、運営上適切なものとなるよう努める。
- ・ 繰越欠損金解消計画に基づく経営改善の取組について進捗管理を行い、繰越欠損金の削減に努める。

(1) 予 算 別紙 1

(2) 収支計画 別紙 2

(3) 資金計画 別紙 3

第 4 短期借入金限度額

1. 限度額 1,800 百万円

2. 想定される理由

- (1) 運営費交付金の受入遅延等による資金不足への対応
- (2) 業績手当（ボーナス）の支給等、資金繰り資金の出費への対応
- (3) 予定外の退職者の発生に伴う退職手当の支給等、偶発的な出費増への対応

第 5 不要財産又は不要財産となることが見込まれる財産がある場合には、当該財産の処分に関する計画

なし

第6 第5に規定する財産以外の重要な財産を譲渡し、又は担保に供しようとする時の計画

なし

第7 剰余金の使途

決算において剰余を生じた場合は、将来の投資（建物等の整備・修繕、医療機器等の購入等）及び借入金の償還に充てる。

第8 その他業務運営に関する重要事項

1. 法令遵守等内部統制の適切な構築

- 研究不正などを未然に防止するため、研究活動規範委員会を定期的を開催し、リスクとなり得る情報の共有や研究不正を防止し研究の質を高めるための教育やコンプライアンス教育を実施する。研究費の適切な管理についても、最高管理責任者・統括管理責任者・各施設長からなるコンプライアンス責任者を中心に不正防止計画を推進し、研究費不正に係る啓発や教育を充実することで、職員のリテラシー向上を図る。
- 「研究セキュリティの確保に関する取組のための手順書」（令和7年12月、研究セキュリティと研究インテグリティの確保に関する有識者会議）が示されたことを踏まえ、研究者から申告される情報を収集・管理し、リスクマネジメント・リスク軽減措置・フォローアップを行う手順・体制を整備する。
- 契約について、原則として一般競争入札等によるものとし、競争性及び透明性が十分確保される方法により実施するとともに、随意契約の適正化を図る。
- 監査室、監事及び会計監査法人との連携強化を図り、コンプライアンスへの取組を重点とした内部監査（書面監査、実地監査及び抜き打ち監査）、監事監査（業務監査及び会計監査）及び外部監査を引き続き実施する。
- 通則法改正に伴う監事の機能強化の措置を踏まえ、役職員等と意思疎通を図り、情報収集及び監査の環境の整備に努めるなど監査のフォローアップを徹底するとともに、役員会等へも出席するなど内部統制の一層の充実強化を図る。
- センターの重要業務について、リスク評価を行い、適切にリスク管理を行う。
- 公正かつ透明な調達手続による適切で、迅速かつ効率的な調達を実現する観点から、策定した「調達等合理化計画」に基づく取組を着実に実施する。

2. 人事の最適化

- ・ 職員が業務で発揮した能力、適性、実績等を評価し、職員の給与に反映させるとともに、業務遂行意欲の向上を図る業績評価制度の適切な運用を行う。
- ・ 優秀な人材を持続的に確保する観点から人材の適切な流動性を有した組織を構築するため、国、国立病院機構等の独立行政法人、国立大学法人、民間等と円滑な人事交流を更に進める。PMDA や諸外国を含めた他の施設との人事交流を推進する。
- ・ 医療の質の向上及びキャリアアップの観点から、看護師等の人事交流についても更に推進するとともに専門性を高めるキャリアアップのあり方を検討する。
- ・ センターと大学等との間でのクロスアポイントメント制度（センターと大学等のそれぞれと雇用契約関係を結ぶ等により、各機関の責任の下で業務を行うことができる制度）の更なる導入に努める。
- ・ 女性の働きやすい環境を整備するとともに、医師の本来の役割が発揮できるよう、医師とその他医療従事者との役割分担を見直し、職員にとって魅力的で働きやすい職場環境の整備に引き続き努める。
- ・ 良質な医療を効率的に提供していくため、医師、看護師等の医療従事者の確保については、医療を取り巻く状況の変化に応じて柔軟に対応するとともに、経営に十分配慮する。

3. その他の事項（施設・設備整備、情報セキュリティ対策に関する事項を含む。）

（1）施設・設備整備に関する計画

中長期目標の期間中に整備する施設・設備整備については、センターの機能の維持・向上の他、費用対効果や財務状況を総合的に勘案して計画的な整備を行う。

（2）積立金の処分に関する事項

積立金は、厚生労働大臣の承認するところにより、将来の投資（建物等の整備・修繕、医療機器等の購入等）及び借入金の償還に充てる。

（3）情報セキュリティ対策に関する事項

政府統一基準群を含む政府の情報セキュリティ対策における方針（情報セキュリティ対策推進会議の決定等）を踏まえるとともに、職員への教育・訓練、情報資産のリスク評価、情報セキュリティ監査結果等から、各種施策について検討・実施し、情報セキュリティ対策の推進を図る。

（4）その他の事項

センターのミッションを理解し、ミッションを実現するために立てた本計画に

基づき、具体的な行動に移すことができるように努めるとともに、その成果等について、一般の国民が理解しやすい方法、内容でホームページ等を用いた情報開示に努める。

ミッションの確認や現状の把握、問題点の洗い出し、改善策の立案、翌年度の年度計画の作成等に資するよう、引き続き職員の意見の聴取に努める。

決算検査報告（会計検査院）の指摘も踏まえた見直しを行うほか、「独立行政法人改革等に関する基本的な方針」（平成 25 年 12 月 24 日閣議決定）をはじめとする既往の閣議決定等に示された政府方針に基づく取組について、着実に実施する。

令和 8 年度予算

(単位：百万円)

区 別	研究事業	臨床研究事業	診療事業	教育研修事業	情報発信事業	法人共通	合 計
収入							
運営費交付金	2,186	1,334	1	207	1	534	4,264
施設整備費補助金	885	-	-	-	-	-	885
長期借入金等	-	-	700	-	-	-	700
業務収入	3,795	366	13,477	73	0	933	18,644
その他収入	-	-	-	-	-	-	-
計	<u>6,866</u>	<u>1,700</u>	<u>14,178</u>	<u>280</u>	<u>1</u>	<u>1,467</u>	<u>24,493</u>
支出							
業務経費	5,095	1,636	12,451	994	43	2,428	22,646
施設整備費	2,159	47	2,437	3	-	20	4,665
借入金償還	-	-	289	-	-	-	289
支払利息	-	-	26	-	-	-	26
その他支出	18	1	-	-	-	-	18
計	<u>7,272</u>	<u>1,683</u>	<u>15,202</u>	<u>996</u>	<u>43</u>	<u>2,448</u>	<u>27,644</u>

(注) 計数は原則としてそれぞれ四捨五入によっているもので、端数において合計とは一致しないものがある。

令和8年度収支計画

(単位：百万円)

区 別	研究事業	臨床研究事業	診療事業	教育研修事業	情報発信事業	法人共通	合 計
費用の部	<u>5,469</u>	<u>1,708</u>	<u>12,958</u>	<u>997</u>	<u>43</u>	<u>1,983</u>	<u>23,158</u>
経常費用	<u>5,467</u>	<u>1,707</u>	<u>12,933</u>	<u>997</u>	<u>43</u>	<u>1,983</u>	<u>23,132</u>
業務費用	5,467	1,707	12,907	997	43	1,978	23,099
給与費	1,675	860	5,148	890	3	981	9,557
材料費	345	30	5,214	1	-	-	5,590
委託費	2,139	149	867	72	33	547	3,807
設備関係費	379	45	1,195	1	0	78	1,699
その他	929	622	483	32	8	371	2,446
財務費用	-	-	26	-	-	-	26
その他経常費用	1	0	1	0	0	5	7
臨時損失	2	0	24	-	-	0	26
収益の部	<u>6,024</u>	<u>1,696</u>	<u>13,507</u>	<u>280</u>	<u>7</u>	<u>1,208</u>	<u>22,721</u>
経常収益	<u>6,024</u>	<u>1,696</u>	<u>13,488</u>	<u>280</u>	<u>7</u>	<u>1,208</u>	<u>22,702</u>
運営費交付金収益	2,157	1,298	1	206	1	-	3,664
資産見返運営費交付金戻入	31	30	-	1	0	-	62
補助金等収益	85	62	64	33	-	-	244
資産見返補助金等戻入	-	1	27	-	-	1	28
寄附金収益	107	0	-	-	-	-	108
資産見返寄附金戻入	40	2	-	-	-	-	42
業務収益	3,601	300	13,359	29	2	881	18,172
医業収益	-	-	13,359	-	-	-	13,359
研修収益	-	-	-	29	-	-	29
研究収益	3,601	300	-	-	-	881	4,782
その他	-	-	-	-	2	-	2
土地建物貸与収益	2	-	30	0	-	1	33
宿舍貸与収益	-	-	-	11	-	30	41
その他経常収益	0	3	7	0	3	283	297
財務収益	-	-	-	-	-	11	11
臨時利益	-	-	19	-	-	-	19
純利益	<u>555</u>	<u>△11</u>	<u>549</u>	<u>△718</u>	<u>△37</u>	<u>△775</u>	<u>△437</u>
総利益	<u>555</u>	<u>△11</u>	<u>549</u>	<u>△718</u>	<u>△37</u>	<u>△775</u>	<u>△437</u>

(注) 計数は原則としてそれぞれ四捨五入によっているもので、端数において合計とは一致しないものがある。

令和 8 年度資金計画

(単位：百万円)

区 別	研究事業	臨床研究事業	診療事業	教育研修事業	情報発信事業	法人共通	合 計
資金支出	<u>7,272</u>	<u>1,683</u>	<u>15,202</u>	<u>996</u>	<u>43</u>	<u>5,162</u>	<u>30,358</u>
業務活動による支出	<u>5,095</u>	<u>1,636</u>	<u>12,476</u>	<u>994</u>	<u>43</u>	<u>2,428</u>	<u>22,671</u>
研究業務による支出	5,095	-	-	-	-	-	5,095
臨床研究業務による支出	-	1,636	-	-	-	-	1,636
診療業務による支出	-	-	12,451	-	-	-	12,451
教育研修業務による支出	-	-	-	994	-	-	994
情報発信業務による支出	-	-	-	-	43	-	43
その他の支出	-	-	26	-	-	2,428	2,454
投資活動による支出	<u>2,163</u>	<u>48</u>	<u>2,437</u>	<u>3</u>	-	<u>20</u>	<u>4,670</u>
財務活動による支出	<u>13</u>	-	<u>289</u>	-	-	-	<u>302</u>
次年度への繰越金	-	-	-	-	-	<u>2,714</u>	<u>2,714</u>
資金収入	<u>6,866</u>	<u>1,700</u>	<u>14,178</u>	<u>280</u>	<u>1</u>	<u>7,332</u>	<u>30,358</u>
業務活動による収入	<u>5,981</u>	<u>1,700</u>	<u>13,478</u>	<u>280</u>	<u>1</u>	<u>1,467</u>	<u>22,908</u>
運営費交付金による収入	2,186	1,334	1	207	1	534	4,264
研究業務による収入	3,686	-	-	-	-	-	3,686
臨床研究業務による収入	-	363	-	-	-	-	363
診療業務による収入	-	-	13,423	-	-	-	13,423
教育研修業務による収入	-	-	-	62	-	-	62
情報発信業務による収入	-	-	-	-	-	-	-
その他の収入	110	3	54	11	0	933	1,111
投資活動による収入	<u>885</u>	-	<u>0</u>	-	-	-	<u>885</u>
財務活動による収入	-	-	<u>700</u>	-	-	-	<u>700</u>
長期借入による収入	-	-	700	-	-	-	700
その他の収入	-	-	-	-	-	-	-
前年度よりの繰越金	-	-	-	-	-	<u>5,865</u>	<u>5,865</u>

(注) 計数は原則としてそれぞれ四捨五入によっているので、端数において合計とは一致しないものがある。