# 生物情報薬学

責 任 者 : 野中 孝昌 教授 担当講座・分野 : 構造生物薬学分野

講 義 10回

単位 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

創薬のターゲットであるタンパク質は、進化的に設計された分子機械である。従って、タンパク質の構造や機能の類似性には、共通祖先をもつという進化的な意味がある。また、タンパク質と薬物の会合のプロセスは熱力学で記述される。本講義では、タンパク質に関する生物情報学と生物物理学の基本的な解析手法を学習する。具体的には、遺伝子配列の検索・比較、分子系統樹の作成法、アミノ酸配列からのタンパク質の立体構造予測・最適化、タンパク質と薬物の結合に伴うギブズエネルギー変化の推定法である。また、これらの理論的背景を含めた内容を講義する。

## 教育成果 (アウトカム):

タンパク質に関して、アミノ酸配列からの立体構造形成、そして薬物との相互作用までの一連のプロセスを、情報生物学と生物物理学の手法を用いて理解することによって、生物情報学のツールを使い、アミノ酸配列を検索し、類似配列を入手し、分子系統樹を作成できるようになる。更に、ホモロジーモデリング方による立体構造予測を行えるようになる。また、生物物理学的な手法を駆使し、立体構造の最適化と薬物との相互作用のメカニズムを理解し実践に応用できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1)

### 到達目標 (SBOs):

- 1. アミノ酸配列のデータベースの利用法を習得できる。
- 2. アミノ酸配列の類似性を理解し解説できる。
- 3. 分子系統樹を理解し作図法を習得する。
- 4. アミノ酸配列からのタンパク質の立体構造予測の原理を理解し実践に応用できる。
- 5. タンパク質の立体構造の最適化法の原理を理解し実践に応用できる。
- 6. タンパク質と薬物の結合に伴う熱力学量変化の推定法を理解し実践できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
							アミノ酸配列データベース
						教授	1. アミノ酸配列データベースにアクセス
							して、相同配列を検索できる。
1	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌		事前学習:教科書等でアミノ酸配列デー
							タベースの復習をしておくこと (90 分)。
							事後学習:与えられた課題に従い相同配
							列を検索すること (90分)。
							配列比較の基本原理
							1. アミノ酸、およびその配列の類似性に
							ついて説明できる。
2	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:教科書等で配列比較の基本原
							理の復習をしておくこと (90 分)。
							事後学習:与えられた課題に従いアライ
							ンメントを行うこと(90 分)。
							配列比較のアルゴリズム
			構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. FASTA 法と BLAST 法の原理を説明できる。
3							事前学習: FASTA 法と BLAST 法のマニュ
3	木	1					アルに目を通しておくこと (90分)。
							事後学習:与えられた課題に従い配列検
							索を行うこと (90分)。
							分子系統樹の基本
			構造生物薬学分野	<b>=</b> = 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1		教授	1. 分子系統樹の基本について説明できる。
4	木	1			+ <b>/</b> 🗀		事前学習:教科書等で分子系統樹の復習
4	//	1		野中	孝昌		をしておくこと(90分)。
							事後学習:与えられた課題に従い分子系
							統樹を作成すること (90分)。
							近隣結合法による系統樹の作成
							1. 分子系統樹に基づき、分子進化につい
							て説明できる。
5	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:配付資料に目を通しておくこ
							と (90分)。
							与えられた課題に近隣結合法による分子
							系統樹を作成すること(90分)。
							ホモロジーモデリング
6	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. ホモロジーモデリングにより、蛋白質
							の立体構造を予測できる。

П							
							事前学習:教科書等でホモロジーモデリ
							ングの復習をしておくこと(90 分)。
							事後学習:与えられた課題に従いホモロ
							ジーモデリングを行うこと(90分)。
							構造類似性の原理
							1. 一次構造に基づく三次構造の類似性の
							原理を説明できる。
7	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:教科書等で構造類似性の原理
							の復習をしておくこと(90 分)。
							事後学習:構造類似性の原理を整理して
							おくこと (90 分)。
							立体構造の最適化
							   1. ホモロジーモデリングで作成した立体
							   構造のエネルギー最適化ができる。
8	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	   事前学習:エネルギー最適化プログラム
							   のマニュアルに目を通しておくこと(90分)。
							   事後学習:与えられた課題に従いエネル
							ギー最適化を行うこと (90 分)。
							熱力学量変化
							^^^^
							ルギー変化について説明できる。
9	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:教科書等でギブズエネルギー
	//<	1	· 旧起工物来于为为	- J	子口	3X1X	の復習をしておくこと (90分)。
							事後学習:ギブズエネルギー変化を整理
							しておくこと (90分)。
							ギブズエネルギー変化の推定
							, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
							1. 蛋白質と薬物の結合に伴うギブズエネ
10		,	推准化品基础八四	田子 -	± <b>∠</b> ⊢	本	ルギー変化を算出できる。
10	木	1	構造生物薬学分野	野甲 	孝昌	教授	事前学習:前回の復習をしておくこと(90   ハ)
							分)。
							事後学習:与えられた課題に従いギブズ
							エネルギー変化の計算を行うこと(90分)。

課題 (50%) とレポート (50%) で総合的に評価する。

電子ファイルとして提出されたレポートの添削を行い、助言を書き加えて返却する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修(予習・復習)の時間はそれぞれ3時間程度を要する。

# 創薬の方法論

責任者: 西谷 直之 教授担当講座・分野: 情報薬科学分野

 講義
 8回

 単位
 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

微生物やヒトのゲノムが解読され、疾患関連遺伝子の解明が進んできた事で創薬ターゲットが明らかになり、創薬の設計段階から分子レベルの標的を定めた分子標的創薬が可能になった。解読された疾患関連遺伝子情報の創薬研究への応用について、理論や方法論を具体的な事例を取り上げながら学ぶ。

# 教育成果 (アウトカム):

ゲノム情報を利用した創薬に関する基本的な知識と医薬品開発のプロセスに関する知識を習得することにより、医薬品開発と生産に参画するための基盤を形成する。

(ディプロマ・ポリシー:1,2)

### 到達目標 (SBOs):

- 1. 古典的医薬品開発から理論的創薬への歴史について説明できる。
- 2. 医薬品開発を計画する際に考慮すべき因子について説明できる。
- 3. 医薬品開発の標的となる代表的な生体分子を列挙できる。
- 4. 分子標的治療薬の開発状況について説明できる。
- 5. 薬物応答性に着目した個別化医療について説明できる。
- 6. 医薬品開発のプロセスついて説明できる。
- 7. 医薬品開発過程で用いられる代表的な統計手法について説明できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担 当 者	内容
					創薬の歴史と医薬品ニーズの変遷
					1. 古典的医薬品開発から理論的創薬への
1	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	歴史について説明できる。
					事後学習:授業内容を復習し、内容をま
					とめておく。

2	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	創薬のための資源と技術 1. 医薬品開発を計画する際に考慮すべき 因子について説明できる。 2. 医薬品開発のプロセスついて説明できる。 事前学習: 抗感染症薬の現状について調べておく。 事後学習: 授業内容を復習し、内容をまとめておく。
3	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	細菌感染症と薬 1. 医薬品開発の標的となる代表的な生体分子を列挙できる。 事前学習:抗菌薬の標的分子について調べておく。 事後学習:授業内容を復習し、内容をまとめておく。
4	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	ウイルス感染症と薬 1. 医薬品開発の標的となる代表的な生体 分子を列挙できる。 事前学習:抗ウイルス薬の標的分子について調べておく。 事後学習:授業内容を復習し、内容をまとめておく。
5	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	悪性腫瘍と抗がん剤 1. 医薬品開発の標的となる代表的な生体 分子を列挙できる。 事前学習:抗がん剤の標的分子について 調べておく。 事後学習:授業内容を復習し、内容をま とめておく。
6	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	悪性腫瘍とがん分子標的薬 1. 医薬品開発の標的となる代表的な生体分子を列挙できる。 2. 分子標的治療薬の開発状況について説明できる。 事前学習:がん分子標的薬の標的分子について調べておく。 事後学習:授業内容を復習し、内容をまとめておく。

7	木	2	薬物代謝動態学講座	小澤	正吾 教授	薬物応答性と個別化医療 1. 薬物応答性に着目した個別化医療について説明できる。 事前学習:薬物応答性に着目した個別化 医療について調べておく。 事後学習:授業内容を復習し、内容をまとめておく。
8	木	2	薬物代謝動態学講座	幅野	渉 准教授	医薬品開発:非臨床試験・臨床試験  1. 医薬品開発過程で用いられる代表的な統計手法について説明できる。 事前学習:臨床研究のデザインおよび統計解析の手法について調べておく。 事後学習:授業内容を復習し、内容をまとめておく。

各講義中の口頭試問(100%)で評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前・事後学習の時間は4時間程度を要する。

学修に対するフィードバックとして、各回の授業の冒頭で前回の振り返りを行う。受講生は、 前回のまとめの際に生じた疑問点について質問や確認ができる。

# 医薬品製造化学

責 任 者 : 河野 富一 教授 担当講座・分野 : 創薬有機化学分野

 講 義
 8回

 単 位
 1単位

期間

後期

## 学習方針

## 基本理念:

医薬品の大部分は有機合成によって作り出されている。従って、新しい医薬品を創製するためには、有機合成戦略および合成技術に関する従来法のみならず、最新の方法についても学ぶことは極めて重要である。本講義では、医薬品製造に関連する有機合成方法論の過去・現在・未来について理解し実践に応用することを目指す。

#### 教育成果 (アウトカム):

これまでの医薬品製造において汎用されてきた有機合成法について知識基盤を確立した上で、 最新の医薬品候補化合物の分子設計法、効率的な医薬品製造戦略及び最新の合成手法について実 践応用可能な水準まで学習することで、医薬品製造に関わる有機化学(医薬品製造化学)の概念 をより高度かつ、実践的に理解できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 既存の医薬品製造に用いられてきた代表的な有機合成反応を説明し実践に応用できる。
- 2. 医薬品候補化合物の分子設計に必要な概念を理解し解説できる。
- 3. 医薬品製造に関わる最新の有機合成手法を列挙し、その特徴を解説できる。
- 4. 医薬品製造に関わる実践的戦略(反応設計)の概念を理解し提案できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
							医薬品製造に用いられてきた代表的な有
							機合成反応
							1. 既存の医薬品製造に用いられてきた代
							表的な有機合成反応を説明し実践に応用
1	金	1	創薬有機化学分野	河野	富一	教授	できる。
							事前学習:学部における関連科目の教科
							書を見ておくこと。
							事後学習:講義で用いた資料や問題で復
							習すること。

2	金	1	創薬有機化学分野	河野 富一	教授	医薬品創製に関連する分子設計手法 1 1. 医薬品候補化合物の分子設計に必要な 概念を理解し解説できる。 事前学習:学部における関連科目の教科 書を見ておくこと。 事後学習:講義で用いた資料や問題で復 習すること。
3	金	1	創薬有機化学分野	河野 富一	教授	医薬品創製に関連する分子設計手法 2 1. 医薬品候補化合物の分子設計に必要な概念を理解し解説できる。 事前学習:学部における関連科目の教科書を見ておくこと。 事後学習:講義で用いた資料や問題で復習すること。
4	金	1	創薬有機化学分野	河野 富一	教授	医薬品製造に利用できる最新の有機合成 手法1 1. 医薬品製造に関わる最新の有機合成手 法を列挙し、その特徴を解説できる。 事前学習:学部における関連科目の教科 書を見ておくこと。 事後学習:講義で用いた資料や問題で復 習すること。
5	金	1	創薬有機化学分野	河野 富一	教授	医薬品製造に利用できる最新の有機合成 手法 2 1. 医薬品製造に関わる最新の有機合成手 法を列挙し、その特徴を解説できる。 事前学習:学部における関連科目の教科 書を見ておくこと。 事後学習:講義で用いた資料や問題で復 習すること。
6	金	1	創薬有機化学分野	河野 富一	教授	医薬品製造に関わる実践的戦略:反応設計1 1.医薬品製造に関わる実践的戦略(反応設計)の概念を理解し提案できる。 事前学習:学部における関連科目の教科書を見ておくこと。 事後学習:講義で用いた資料や問題で復習すること。

7	金	1	創薬有機化学分野	河野	富一	教授	医薬品製造に関わる実践的戦略:反応設計2 1. 医薬品製造に関わる実践的戦略(反応設計)の概念を理解し提案できる。 事前学習:学部における関連科目の教科書を見ておくこと。 事後学習:講義で用いた資料や問題で復習すること。
8	金	1	創薬有機化学分野	河野	官一	教授	まとめ 事前学習:これまでの講義資料等を見て おくこと。 事後学習:講義で用いた資料や問題で復 習すること。

講義内での討議の内容(約90%)、レポート内容(約10%)をもとに総合的に評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習)の時間は 4 時間程度を要する。 詳細な予習・復習の方 法を初回講義時に説明する。

講義内容の理解度を確認するためにレポート等の課題提出を求めることがある。提出された課題については採点後に返却し、次回講義時にフィードバックする。

# 創剤科学

責任者: 佐塚泰之教授

担当講座·分野 : 創剤学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

医薬品の有効性を規定する重要なファクターに剤形があり、これを講義の中心におく創剤科学は、薬学、医学、理学、工学等の集約的学問である。薬学部薬学科以外の学部・学科にて各々の分野の基礎学問を習得した学生を対象に、各自の基礎知識の上に剤形を構築、発展させる上で必要な部分を講義する。

#### 教育成果 (アウトカム):

現在使用されている剤形と製剤に関し、その概要を学ぶことにより、その長所、短所に関し考察できるようになる。また、現在の医薬品の問題点を提示した後、各自の学部における専門知識及び本講義において習得した基礎知識を基に剤形の観点から解決する方法を PBL 形式で討論することにより、創剤科学の基礎を理解できる。

(ディプロマ・ポリシー:2)

# 到達目標 (SBOs):

- 1. 代表的な剤形の種類と特徴について理解し実践に応用できる。
- 2. 代表的な製剤添加物の種類と性質について理解し解説できる。
- 3. 製剤化の単位操作及び汎用される製剤機械について理解し使用できる。
- 4. 汎用される容器、包装の種類や特徴について理解し解説できる。
- 5. Drug Delivery System(DDS)の概要を理解し解説できる。
- 6. DDS に用いられている様々な技術を理解し実践に応用できる。
- 7. 各自の出身学部における専門分野に立脚して様々な剤形に関し考察できる。
- 8. 現有剤形の問題点を各自の出身学部の専門分野より討論できる。
- 9. 討論した内容をまとめ、発表できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
1	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	代表的な剤形 1. 代表的な剤形の種類と特徴について理解し実践に応用できる。 事前学習:薬学部創剤学分野の学部教科書の該当する項目を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
2	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	製剤添加物と製剤機械、包装 1. 代表的な製剤添加物の種類と性質について理解し解説できる。 2. 製剤化の単位操作及び汎用される製剤機械について理解し使用できる。 3. 汎用される容器、包装の種類や特徴について理解し解説できる。 事前学習:薬学部創剤学分野の学部教科書の該当する項目を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
3	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	DDS の概要 1. DDS の概要を理解し解説できる。 事前学習:薬学部創剤学分野の学部教科 書の該当する項目を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
4	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	DDS に用いられている技術(1) 1. DDS に用いられている放出制御型製剤の技術を理解し実践に応用できる。 事前学習:薬学部創剤学分野の学部教科書の該当する項目を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
5	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	DDS に用いられている技術(2) 1. DDS に用いられている標的型製剤の技術を理解し実践に応用できる。 事前学習:薬学部創剤学分野の学部教科書の該当する項目を読んでおくこと。

							事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
6	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	現有剤形の問題点の抽出 1. 各自の出身学部における専門分野に立 脚して様々な剤形に関し考察できる。 事前学習:これまでの本講義及び出身学 部の専門分野を復習しておくこと。 事後学習:現有剤形の問題点を整理して おくこと
7	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	PBL 1. 現有剤形の問題点を各自の出身学部の 専門分野より討論できる。 事前学習:現有剤形の問題点の解決方法 を考えておくこと。 事後学習:討論した内容で発表資料を作 成すること。
8	火	2	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	発表会 1. 討論した内容をまとめ、発表できる。 事前学習:発表準備をすること。 事後学習:質疑応答よりレポートを作成すること。

聴講態度(40%)、レポート(60%)より総合的に判断する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ2時間程度を要する。

発表会での各自のプレゼンテーション及びレポートに関し、剤形及び DDS の観点よりコメントし、各自の出身学部での知識を薬学に生かす方向性を提示する。

# ケミカルバイオロジー

責 任 者 : 田村 理 准教授 担当講座・分野 : 創薬有機化学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

ケミカルバイオロジーは、有機化学的な手法を用いて種々の生命現象を分子レベルで明らかに することを目的とした比較的新しい学問領域であり、近年急速な発展を遂げている分野である。 生命現象を詳細に解き明かすことは、既存薬を含めた生物活性物質の作用メカニズム解明や新た な創薬標的の発見など、創薬・薬学と密接した関係にあるといえる。本講義では、薬を理解する ため、および薬を創るための非常な強力なツールである学問としてケミカルバイオロジーを学ぶ ことで、薬について広く深く理解する。

# 教育成果 (アウトカム):

これまでの、および最新のケミカルバイオロジー研究について学ぶことで、そこに必要な有機 化学的手法や分析化学的手法について理解し、説明できるようになる。さらに、生物活性物質の 作用メカニズム解明や創薬への応用について、具体的な方法を説明できるようになる。

(ディプロマ・ポリシー:1)

### 到達目標 (SBOs):

- 1. 代表的なケミカルバイオロジー研究について概説できる。
- 2. 医薬品と生体分子の相互作用について有機化学的視点から説明できる。
- 3. ケミカルバイオロジー研究に必要な有機化学や分析化学的手法について説明できる。
- 4. ケミカルバイオロジーの創薬への応用について概説できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
1	月	1	創薬有機化学分野	田村		准教授	ケミカルバイオロジーとは 1. 代表的なケミカルバイオロジー研究について概説できる。 事前学習:事前配布する資料において指示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課すのでレポートを作成する。

_		1					,
2	月	1	創薬有機化学分野	田村	理	准教授	医薬品と生体分子の相互作用-1 1. 医薬品と生体分子の相互作用について 有機化学的視点から説明できる。 事前学習:事前配布する資料において指 示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課す のでレポートを作成する。
3	月	1	創薬有機化学分野	田村	理	准教授	医薬品と生体分子の相互作用-2 1. 医薬品と生体分子の相互作用について 有機化学的視点から説明できる。 事前学習:事前配布する資料において指 示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課す のでレポートを作成する。
4	月	1	創薬有機化学分野	田村	理	准教授	標的分子探索の方法論-1 1.代表的なケミカルバイオロジー研究について概説できる。 2.ケミカルバイオロジー研究に必要な有機化学や分析化学的手法について説明できる。 事前学習:事前配布する資料において指示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課すのでレポートを作成する。
5	月	1	創薬有機化学分野	田村	理	准教授	標的分子探索の方法論-2 1. 代表的なケミカルバイオロジー研究について概説できる。 2. ケミカルバイオロジー研究に必要な有機化学や分析化学的手法について説明できる。 事前学習:事前配布する資料において指示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課すのでレポートを作成する。
6	月	1	創薬有機化学分野	田村	理	准教授	プローブ分子の設計と合成  1. 医薬品と生体分子の相互作用について 有機化学的視点から説明できる。  2. ケミカルバイオロジー研究に必要な有

							機化学や分析化学的手法について説明できる。 事前学習:事前配布する資料において指示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課すのでレポートを作成する。
7	月	1	創薬有機化学分野	田村:	理	准教授	天然物とケミカルバイオロジー研究  1. 代表的なケミカルバイオロジー研究に ついて概説できる。  2. ケミカルバイオロジーの創薬への応用 について概説できる。 事前学習:事前配布する資料において指 示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課す のでレポートを作成する。
8	月	1	創薬有機化学分野	田村:	理	准教授	ケミカルバイオロジーを通じた創薬 1. ケミカルバイオロジーの創薬への応用 について概説できる。 事前学習:事前配布する資料において指 示された箇所を自身で調べておく。 事後学習:講義内容について課題を課す のでレポートを作成する。

講義内での討議の内容(約60%)、レポート内容(約40%)をもとに総合的に評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

各回の講義前に、基礎知識として知っておくべき内容を資料として配付する。資料には全てが 記載されているわけではなく、自ら調べるべき箇所が指示してあるので調べて理解しておく。ま た、講義後は講義内容を踏まえて考察する課題をレポートとして課す。提出されたレポートは評 価後にフィードバックする。これらの予習・復習の時間は4時間程度を要する。

					野の基本事項を確認しておく。
					事後学習:講義内容の要点を把握する。
					論文、情報検索、専門書を利用して、さ
					らなる理解に努める。
					生体高分子の構造と機能
					1. タンパク質を中心とした生体高分子の
					構造と機能について説明できる。
2	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	事前学習:教科書や総説によって関連分
2	並	۷		膝坐 承之 性貎技	野の基本事項を確認しておく。
					事後学習:講義内容の要点を把握する。
					論文、情報検索、専門書を利用して、さ
					らなる理解に努める。
					オルガネラ膜の構造と機能
					   1. オルガネラ膜等の細胞内膜系の構造と
			分析化学分野	藤本 康之 准教授	機能について説明できる。
					事前学習:教科書や総説によって関連分
3	金	2			野の基本事項を確認しておく。
					事後学習:講義内容の要点を把握する。
					論文、情報検索、専門書を利用して、さ
					らなる理解に努める。
					タンパク質の代謝
			分析化学分野	藤本 康之 准教授	プライン 買い
					代謝分解の仕組みについて説明できる。
		2			
4	金				事前学習:教科書や総説によって関連分
					野の基本事項を確認しておく。
					事後学習:講義内容の要点を把握する。
					論文、情報検索、専門書を利用して、さ
					らなる理解に努める。
					細胞内の物質輸送
					1. 細胞内の物質輸送の仕組みについて説
					明できる。
5	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	事前学習:教科書や総説によって関連分
0	<u>11.</u>	4			野の基本事項を確認しておく。
					事後学習:講義内容の要点を把握する。
					論文、情報検索、専門書を利用して、さ
					らなる理解に努める。
				<u> </u>	

# 生体物質科学特論

責 任 者 : 藤本 康之 准教授

担当講座·分野 : 分析化学分野

講 義 8回

単位 1単位

期間

後期

#### 学習方針

## 基本理念:

生命現象の分子的基盤を理解することは、新規医薬品の開発や医薬品の作用機構を解明する上で重要である。また、近年の生命科学の目覚ましい進展は、生命現象に関わる分子の分析法の発達に支えられている。ここでは、タンパク質を中心とした生体高分子の構造と機能、および、生体膜の機能を分析技法と合せて学ぶ。

#### 教育成果 (アウトカム):

タンパク質を中心とする生体高分子の構造と機能を、生体膜(オルガネラ膜)の機能や動態と関連づけて学ぶことによって、生細胞内におけるタンパク質の役割と運命を総合的に理解できるようになる。また、生体高分子を解析するための具体的な分析技術を学ぶことによって、生命科学を支える各種の試験研究技法に習熟することができるようになる。(ディプロマ・ポリシー:1,2) 到達目標(SBOs):

- 1. 生体高分子の種類や細胞内動態について説明できる。
- 2. タンパク質を中心とした生体高分子の構造と機能について説明できる。
- 3. オルガネラ膜等の細胞内膜系の構造と機能について説明できる。
- 4. 細胞内におけるタンパク質の生合成と代謝分解の仕組みについて説明できる。
- 5. 細胞内の物質輸送の仕組みについて説明できる。
- 6. 質量分析法を用いたタンパク質の同定方法について説明できる。
- 7. 蛍光顕微鏡技術を用いた細胞観察法の基本について説明できる。
- 8. 蛍光顕微鏡技術を応用した細胞内タンパク質の検出法について説明できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担 当 者	内容
					イントロダクションおよび細胞内に存在
					する生体高分子の概要
1	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	1. 生体高分子の種類や細胞内動態につい
					て説明できる。
					事前学習:教科書や総説によって関連分

6	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	質量分析を応用したタンパク質解析法  1. 質量分析法を用いたタンパク質の同定 方法について説明できる。 事前学習:教科書や総説によって関連分 野の基本事項を確認しておく。 事後学習:講義内容の要点を把握する。 論文、情報検索、専門書を利用して、さ らなる理解に努める。
7	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	細胞の蛍光イメージング(1) 1. 蛍光顕微鏡技術を用いた細胞観察法の基本について説明できる。 事前学習:教科書や総説によって関連分野の基本事項を確認しておく。 事後学習:講義内容の要点を把握する。 論文、情報検索、専門書を利用して、さらなる理解に努める。
8	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	細胞の蛍光イメージング(2) 1. 蛍光顕微鏡技術を応用した細胞内タンパク質の検出法について説明できる。事前学習:教科書や総説によって関連分野の基本事項を確認しておく。事後学習:講義内容の要点を把握する。論文、情報検索、専門書を利用して、さらなる理解に努める。

レポート (50%)、および、討論 (50%) の結果によって総合的に判断する。

# 特記事項 (事前学修等)

予習として関連する分野の教科書や総説を読んでおくこと。復習として、講義内容を理解し、要点を把握する。論文、情報検索、専門書を利用して、さらなる理解に努める。授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ最低 2 時間を要する。

レポートは、コメント添付や添削等のフィードバックを行って返却する。

# 生物多様性特論

責任者: 大橋一晶 准教授

担当講座・分野 : 臨床医化学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

様々な生物が古来より現在に至るまで医薬品のソースとして用いられている。その探索において基盤となるのは正確な種の認識と類縁関係の推定である。生物多様性特論では、植物を中心として生物の多様性を講述する。すなわち、新しい種はどのように生じるのか(種分化)、種をいかに認識し、体系づけるのか(分類学の方法論)について解説を行い、進化学、分類学の基礎を学習する。また、生物の名前の付け方を理解するために、国際的なルールである命名規約についても扱う。命名規約の内容としては主に国際植物命名規約に関して解説を行う。

## 教育成果 (アウトカム):

生物多様性の成立要因である進化と、結果として生じた系統の2つの観点から、生物多様性を 把握できる。進化については、生物の形質面のみならず、分子的な面(ゲノムの多様性)からも 理解する。また、種認識および命名法について学ぶことにより、生物多様性を扱う手法としての 分類学を理解できる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 生物の進化と系統について理解し解説できる。
- 2. 分子進化と、その結果生じたゲノムの多様性について理解し解説できる。
- 3. 種分化および種の概念について厳密に理解し例を列挙できる。
- 4. 学名を決めるための様々なルールについて体系的に理解し例を列挙できる。

F14 424	.—				
回数	曜	時限	講座・分野	担 当 者	内容
					生命の起源
					1. 生物の進化と系統について理解し解説
					できる。
1	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	2. 分子進化と、その結果生じたゲノムの
					多様性について理解し解説できる。
					事前学習:予め配布する講義資料の該当
					する範囲を読んでおくこと。

					T
					事後学習:講義で説明した範囲の資料を 見直し、参考資料・関連文献をチェック する。
2	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	生物の進化と系統 1. 生物の進化と系統について理解し解説できる。 事前学習:予め配布する講義資料の該当する範囲を読んでおくこと。 事後学習:講義で説明した範囲の資料を見直し、参考資料・関連文献をチェック
3	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	する。  分子進化とゲノムの多様性  1. 分子進化と、その結果生じたゲノムの 多様性について理解し解説できる。 事前学習:予め配布する講義資料の該当 する範囲を読んでおくこと。 事後学習:講義で説明した範囲の資料を 見直し、参考資料・関連文献をチェック する。
4	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	植物の分類と系統 1. 生物の進化と系統について理解し解説できる。 2. 種分化および種の概念について理解し例を列挙できる。事前学習:予め配布する講義資料の該当する範囲を読んでおくこと。事後学習:講義で説明した範囲の資料を見直し、参考資料・関連文献をチェックする。
5	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	種分化 1.種分化および種の概念について理解し例を列挙できる。 事前学習:予め配布する講義資料の該当する範囲を読んでおくこと。 事後学習:講義で説明した範囲の資料を見直し、参考資料・関連文献をチェックする。

6	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	種をいかに認識するのか 1. 生物の進化と系統について理解し解説できる。 2. 種分化および種の概念について理解し例を列挙できる。 事前学習:予め配布する講義資料の該当する範囲を読んでおくこと。 事後学習:講義で説明した範囲の資料を見直し、参考資料・関連文献をチェックする。
7	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	生物の学名(リンネの二名法) 1. 生物の進化と系統について理解し解説できる。 2. 学名を決めるための様々なルールについて体系的に理解し例を列挙できる。事前学習:予め配布する講義資料の該当する範囲を読んでおくこと。事後学習:講義で説明した範囲の資料を見直し、参考資料・関連文献をチェックする。
8	金	2	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	生物の命名法と国際植物命名規約 1. 学名を決めるための様々なルールについて体系的に理解し例を列挙できる。 事前学習:予め配布する講義資料の該当する範囲を読んでおくこと。 事後学習:講義で説明した範囲の資料を見直し、参考資料・関連文献をチェックする。

レポート (60%)、講義中の討論 (15%)、口頭試問 (25%) により評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

予習・復習:講義資料、ノートなどを用いて復習しておくこと。また、予習については、論文等の事前配布資料について一読し、内容を把握しておくこと。授業に対する事前学修(予習・復習)の時間は4時間程度を要する。講義中の討論、口頭試問については、その講義中にフィードバックを行う予定である。

							糖化と老化・生活習慣病
							1. 糖化と老化・生活習慣病との関連を理
0	П	1	神経科学分野	駒野	宏人	教授	解し考察できる。
0	Л	1	THENT 子刀到	阿里丁	丛八	钬1又	事前学習:前回配布の講義資料を確認し、
							要点をつかんでおくこと。
							事後学習:授業資料を復習すること。

講義中での討論(30%)とレポート内容(70%)をもとに評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習)の時間は4時間程度を要する。レポートに関しては添削 し、次回の講義中に助言をする。

# 老化と生活習慣病

責任者: 駒野宏人教授

担当講座・分野 : 神経科学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

日本は、超高齢化社会を迎えている。それに伴い、アルツハイマー病や骨粗鬆症など老化が引き金となって発症する病気が増加してきている。しかしながら、これら病気の多くは、明確な治療法が未確立で大きな社会問題となりつつある。一方、ガン、脳卒中、心臓疾患などは、喫煙、運動不足、栄養過多などの生活習慣が一つの発症要因であることがわかってきた。特に、細胞レベルでは酸化ストレスや小胞体ストレス、あるいは糖化が老化や生活習慣病の要因となっていることが指摘されてきている。そこで、本講義では、老化がおきる機構、及び、老化や生活習慣が引き金となって発症する病気の発症機序や治療法・予防法に関する最新の知見および酸化ストレスや糖化の分子機構を学んでいくことにより、老化と生活習慣病の予防法を理解することが可能となる。教育成果(アウトカム):

老化の分子機構、及び、老化や生活習慣が引き金となって発症する病気の発症機序や治療法・ 予防法に関する最新の知見、および、酸化ストレスや小胞体ストレス、糖化の分子機構を学ぶこ とによって、老化が引き金となる疾病や生活習慣病の予防法を理解することができる。

(ディプロマ・ポリシー:1,2)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 老化の分子機構に関して詳しく述べることができる。
- 2. 生活習慣病とは何か、その発症機序とともにその概要を解説し実践に応用できる。
- 3. 酸化ストレスや小胞体ストレスについて理解し解説できる。
- 3. 糖化について理解し解説できる。
- 4. 酸化ストレスや小胞体ストレス及び糖化と老化・生活習病との関連を理解し考察できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
					老化の分子機構と長寿遺伝子		
1	П	1	地奴利举八郎	駒野	<i>+</i> + 1	教授	1. 老化の分子機構に関して詳しく述べる
1	1 月 1 神経科学分野	尚 <b>り</b> 王」	宏人	到1文	ことができる。		
							事後学習:授業資料を復習すること。

2	月	1	神経科学分野	駒野	宏人	教授	酸化ストレスと老化 1.酸化ストレスについて理解し解説できる。 事前学習:前回配布の講義資料を確認し、 要点をつかんでおくこと。 事後学習:授業資料を復習すること。
3	月	1	神経科学分野	駒野	宏人	教授	生活習慣病の発症機序  1. 生活習慣病とは何か、その発症機序とともにその概要を解説し実践に応用できる。 事前学習:前回配布の講義資料を確認し、要点をつかんでおくこと。 事後学習:授業資料を復習すること。
4	月	1	神経科学分野	駒野	宏人	教授	酸化ストレスと生活習慣病 1.酸化ストレスと生活習慣病との関連を 理解し考察できる。 事前学習:前回配布の講義資料を確認し、 要点をつかんでおくこと。 事後学習:授業資料を復習すること。
5	月	1	神経科学分野	駒野	宏人	教授	小胞体ストレス (ER ストレス) の概要 1. 小胞体ストレスについて理解し解説で きる。 事前学習: 前回配布の講義資料を確認し、 要点をつかんでおくこと。 事後学習: 授業資料を復習すること。
6	月	1	神経科学分野	駒野	宏人	教授	小胞体ストレスと生活習慣病 1. 小胞体ストレスと老化・生活習慣病と の関連を理解し考察できる。 事前学習:前回配布の講義資料を確認し、 要点をつかんでおくこと。 事後学習:授業資料を復習すること。
7	月	1	神経科学分野	駒野	宏人	教授	糖化について 1. 糖化とは何か説明できる。 事前学習:前回配布の講義資料を確認し、 要点をつかんでおくこと。 事後学習:授業資料を復習すること。

# 臨床薬学特論 I

責 任 者 : 弘瀬 雅教 教授 担当講座・分野: 分子細胞薬理学分野

講 義 8回

単位 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

臨床薬学分野では、物理・生物薬剤学、生化学、薬理学といった基礎薬学から、臨床薬理学、薬剤治療学や臨床治験、疫学的調査、 医薬品情報、I T技術など、広範な分野にわたる知識を俯瞰的に統合して活用できる事が求められる。ここでは、基礎薬理学、臨床薬理学および薬剤治療学を統合して学ぶ。

## 教育成果 (アウトカム):

循環器系、消化器系、呼吸器系、および脂質代謝系の基礎薬理学と臨床薬理学について学び、これらを概説できる。また、循環器系、消化器系、呼吸器系、および脂質代謝系疾患の治療法について体系的に学ぶことにより、これらを説明できる。これにより、幅広い視点と知識を有し、臨床において多様な領域に対応できる研究者、薬剤師になるための基礎を習得することにより、臨床の場で実践できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1)

# 到達目標 (SBOs):

- 1. 循環器系疾患の病態について解説でき、その薬物治療について提案できる。
- 2. 消化器系疾患の病態について解説でき、その薬物治療について提案できる。
- 3. 呼吸器系疾患の病態について解説でき、その薬物治療について提案できる。
- 4. 脂質代謝系疾患の病態について解説でき、その薬物治療について提案できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
							循環器系の基礎薬理学
							1. 循環器系の基礎薬理学について概説で
							きる。
1	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	事前学習:循環器系の基礎薬理学分野の
1	万	۷	万丁和旭架坯子万到	刀公(根			専門書を熟読しておくこと。
			事後学習:講義内容を書き留めたノートと				
							講義資料を参考にして、自分でまとめてお
							くこと。

2	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	循環器系の臨床薬理学と薬物治療 1. 循環器系の臨床薬理学と薬物治療について概説できる。 事前学習:循環器系の臨床薬理学と薬物治療についての専門書を熟読しておくこと。 事後学習:講義内容を書き留めたノートと講義資料を参考にして、自分でまとめておくこと。
3	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	消化器系の基礎薬理学 1. 消化器系の基礎薬理学について概説で きる。 事前学習:消化器系の基礎薬理学分野の 専門書を熟読しておくこと。 事後学習:講義内容を書き留めたノートと 講義資料を参考にして、自分でまとめてお くこと。
4	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	消化器系の臨床薬理学と薬物治療 1. 消化器系の臨床薬理学と薬物治療について概説できる。 事前学習:消化器系の臨床薬理学と薬物治療についての専門書を熟読しておくこと。 事後学習:講義内容を書き留めたノートと講義資料を参考にして、自分でまとめておくこと。
5	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	呼吸器系の基礎薬理学 1. 呼吸器系の基礎薬理学について概説できる。 事前学習: 呼吸器系の基礎薬理学分野の専門書を熟読しておくこと。 事後学習: 講義内容を書き留めたノートと 講義資料を参考にして、自分でまとめておくこと。
6	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	呼吸器系の臨床薬理学と薬物治療 1. 呼吸器系の臨床薬理学と薬物治療について概説できる。 事前学習:呼吸器系の臨床薬理学と薬物

							治療についての専門書を熟読しておくこと。 事後学習:講義内容を書き留めたノートと 講義資料を参考にして、自分でまとめてお くこと。
7	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	脂質代謝系の基礎薬理学 1. 脂質代謝系の基礎薬理学について概説 できる。 事前学習:脂質代謝系の基礎薬理学分野 の専門書を熟読しておくこと。 事後学習:講義内容を書き留めたノートと 講義資料を参考にして、自分でまとめてお くこと。
8	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	脂質代謝系の臨床薬理学と薬物治療 1.脂質代謝系の臨床薬理学と薬物治療に ついて概説できる。 事前学習:脂質代謝系の臨床薬理学と薬 物治療についての専門書を熟読しておく こと。 事後学習:講義内容を書き留めたノートと 講義資料を参考にして、自分でまとめてお くこと。

レポート (50%) とレポートを使用した質疑応答 (50%) により評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

レポートは添削し、適宜フィードバックする。

授業に対する事前学習(予習・復習)の時間は4時間程度を要する。

# 医療薬学特論

責 任 者 : 工藤 賢三 教授 担当講座・分野 : 臨床薬剤学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

## 学習方針

## 基本理念:

安全性と有効性の面から医薬品の適正使用に貢献すると共に、医療現場で使用されている医薬品の有効性と安全性をさらに進展させる、いわゆる育薬を実践することも薬剤師に課せられた主な使命である。その使命を果たす具体的な行動には、患者を中心に据えたファーマシューティカル・ケアと、良質な医療の提供を中心に据えたチーム医療の実践などがあり、その実践のためには薬学を基礎とする知識と技能に裏付けされた薬剤師の専門性が必要である。

# 教育成果 (アウトカム):

ファーマシューティカル・ケア、チーム医療および医療コミュニケーションの実践における必要な知識、技能、態度を理解し身に付けることにより、医薬品の適正使用および育薬を効果的に 実践できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

### 到達目標 (SBOs):

- 1. ファーマシューティカル・ケアについて理解し実践に応用できる。
- 2. 育薬について理解し実践できる。
- 3. テーラーメイド医療を理解し実践に応用できる。
- 4. 適切な医療コミュニケーションを理解し実践できる。
- 5. 論文を批判的に評価できる。
- 6. 糖尿病対策チームにおける薬学的視点を理解し実践に応用できる。
- 7. 感染制御チームにおける薬学的視点を理解し実践に応用できる。
- 8. がん薬物療法チームにおける薬学的視点を理解し実践に応用できる
- 9. 栄養サポートチームにおける薬学的視点を理解し実践に応用できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
1	火	1	臨床薬剤学分野	工藤	取二.	教授	ファーマシューティカル・ケアと育薬 1. ファーマシューティカル・ケアについて理解し、実際について解説できる。 2. 育薬について理解し、解説できる。

							事前学習:関連するテーマの総説を読ん
							でおくこと。
							「多くここ。   事後学習:講義や討論した内容をまとめ
							ておくこと。授業中に指示された課題に
							取り組むこと。
							テーラーメイド医療
							1. テーラーメイド医療について理解し、
							実際について解説できる。
2	火	1	臨床薬剤学分野	一藤	賢三	教授	事前学習:関連するテーマの総説を読ん
	/ (	1	MH / ( ) ( ) ( ) ( )		~—	47.17	でおくこと。
							事後学習:講義や討論した内容をまとめ
							ておくこと。授業中に指示された課題に
							取り組むこと。
							医療コミュニケーション
							1. 適切な医療コミュニケーションについ
			臨床薬剤学分野				   て理解し、解説できる。
							   事前学習:関連するテーマの総説を読ん
3	火	1		工藤	11.	教授	でおくこと。
							・・・・。   事後学習:講義や討論した内容をまとめ
							ておくこと。授業中に指示された課題に
							取り組むこと。
		1	臨床薬剤学分野		取二二	教授	論文の評価
							端文の計画   1. 医療に関連する論文を評価できる。
							, ,,,, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
	,						事前学習:医療に関連する興味ある論文、
4	火			工藤			文献等を見つけ、読んでおくこと。
							事後学習:講義や討論した内容をまとめ
							ておくこと。授業中に指示された課題に
							取り組むこと。
							糖尿病対策チーム
							1. 糖尿病対策チームの実際について理解
					取一.		し、必要な薬学的視点を解説できる。
				工藤		教授	事前学習:関連するテーマの実践例の文
5	火	1	臨床薬剤学分野				献等を読み、薬剤師の関わりをまとめて
							おくこと。
							事後学習:講義や討論した内容をまとめ
							   ておくこと。授業中に指示された課題に
							取り組むこと。
							-N / / ALD C C 0

6	火	1	臨床薬剤学分野	工藤	取一二	教授	感染制御チーム 1. 感染制御チームの実際について理解し、必要な薬学的視点を解説できる。 事前学習:関連するテーマの実践例の文献等を読み、薬剤師の関わりをまとめておくこと。 事後学習:講義や討論した内容をまとめておくこと。授業中に指示された課題に取り組むこと。
7	火	1	臨床薬剤学分野	工藤	取一二	教授	がん薬物療法チーム 1. がん薬物療法チームの実際について理解し、必要な薬学的視点を解説できる。 事前学習:関連するテーマの実践例の文献等を読み、薬剤師の関わりをまとめておくこと。 事後学習:講義や討論した内容をまとめておくこと。授業中に指示された課題に取り組むこと。
8	火	1	臨床薬剤学分野	工藤	取一	教授	栄養サポートチーム 1. 栄養サポートチームの実際について理解し、必要な薬学的視点を解説できる。 事前学習:関連するテーマの実践例の文献等を読み、薬剤師の関わりをまとめておくこと。 事後学習:講義や討論した内容をまとめておくこと。授業中に指示された課題に取り組むこと。

講義中の討論(30%)、口頭試問(70%)により評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前・事後学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ 4 時間程度を要する。講義中の 討論、口頭試問については、その講義中にフィードバックを行う。課題のレポートは、必要に応 じてコメント添付等を行い返却する。

# 医用工学特論

責 任 者 : 阪本 泰光 准教授 担当講座・分野 : 構造生物薬学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

後期

## 学習方針

## 基本理念:

在宅医療を始め、薬剤師が体温、血圧、脈拍、体重、体組成、Sp02、心電図といったバイタルサインを扱うことが、薬剤の効果の発現や副作用の有無を確認する上で、重要になりつつある。このようなバイタルサイン等を測定する機器類の原理を理解することは、機器の適正な利用と正しい測定値を知るために大変重要である。近年、AI及び機械学習の調剤の自動化、医薬品開発など医療分野への応用が進められつつある。本特論では専門家による AI および深層学習の応用例についての講義も予定している。

## 教育成果 (アウトカム):

本特論では、物理学的な視点からバイタルサインを測定する機器の原理を理解することで、より正しい測定を行うための基礎を身につけることができる。 (ディプロマ・ポリシー:1)

### 到達目標 (SBOs):

- 1. バイタルサインを測定する機器の原理を説明できる。
- 2. バイタルサインを測定する機器の説明書を理解できる。
- 3. バイタルサインを測定する機器をセットアップできる。
- 4. バイタルサインを測定する機器の測定値を確認できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内	容
					体温計の原理と測定			
			1. 体温計の原理を説明で	できる。				
					体重・体組成計の原理と	測定		
1		准執極	1. 体重・体組成計の原理	を説明できる。				
1	Л	J	<b>博坦工初架于刀</b> 到		とノレ	作出邻江文	事前学習:原理を理解す	る上で必要とな
							る知識について調べてお	くこと。
							事後学習:講義中に指示	された課題に取
							り組むこと。	

2	月	4	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	脈拍計の原理と測定 1. 脈拍計の原理を説明できる。 パルスオキシメーターの原理と測定 1. パルスオキシメーターの原理を説明できる。 事前学習:原理を理解する上で必要となる知識について調べておくこと。 事後学習:講義中に指示された課題に取り組むこと。
3	月	3	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	聴診器の原理と測定 1. 聴診器の原理を説明できる。 血圧計の原理と測定 1. 血圧計の原理を説明できる。 事前学習:原理を理解する上で必要となる知識について調べておくこと。 事後学習:講義中に指示された課題に取り組むこと。
4	月	3	産業技術総合研究所	石原 司 非常勤講師	AI 及び機械学習の基礎  1. 機械学習の仕組みについて説明できる。 事前学習:機械学習の仕組みを理解する上で必要となる知識について調べておくこと。 事後学習:講義中に指示された課題に取り組むこと。
5	月	4	産業技術総合研究所	石原 司 非常勤講師	AI 及び機械学習の応用  1. 機械学習の応用例について説明できる。 事前学習:機械学習を応用する上で必要となる知識について調べておくこと。 事後学習:講義中に指示された課題に取り組むこと。
6	月	3	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	心電図の原理と測定 1. 心電図の原理を説明できる。 事前学習:原理を理解する上で必要となる知識について調べておくこと。 事後学習:講義中に指示された課題に取り組むこと。

7	月	4	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	画像診断装置の原理 1. CT の原理を説明できる。 事前学習:原理を理解する上で必要となる知識について調べておくこと。 事後学習:講義中に指示された課題に取り組むこと。
8	月	3	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	まとめ 1. これまでの内容からテーマを選び、発表を行うことができる。 事前学習:設定したテーマの発表準備をすること。 事後学習:講義中に指示された課題に取り組むこと。

講義中の討論・口頭試問 (30%)、レポート(70%)により評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間は最低 30 分を要する。講義中の討論、口頭試問 については、必要に応じてその講義中にフィードバックを行う予定である。

# 蛋白質の構造と薬

責任者: 野中 孝昌 教授担当講座・分野: 構造生物薬学分野

講 義 10回

単位 1単位

期間

前期

# 学習方針

# 基本理念:

医薬品とその標的である酵素、受容体、及びイオンチャネルなどとの相互作用を、立体構造に 基づき考察し、医薬品設計のための計算手法を習得する。

# 教育成果 (アウトカム):

立体構造に基づき、蛋白質と医薬品との間に働く種々の力を算出する方法を、物理化学的相互作用の原理に基づき詳細に理解することによって、蛋白質に結合する低分子量のフラグメント分子を出発点とした医薬品設計の手法を習得できる。 (ディプロマ・ポリシー:1)

## 到達目標 (SBOs):

- 1. 生体高分子および低分子の立体構造データベースを活用できる。
- 2. in silicoスクリーニングの手法を理解し実践できる。
- 3. ドッキングシミュレーションの手法を理解し実践できる。
- 4. 立体構造に基づき、蛋白質と医薬品との間に働く種々の力の算出法を理解し実践できる。
- 5. Structure-based drug design と fragment-based drug design について理解し詳しく解説できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
						教授	Protein Data Bank の活用法
							1. PDB を多角的に利用できる。
							事前学習:教科書等で PDB の復習をおこ
1	1 金	2	2 構造生物薬学分野	野中	孝昌		ない、PDB の web ページの利用の手引き
							に目を通しておくこと(90 分)。
							事後学習:与えられた課題に従い PDB を
							活用すること (90分)。
							Cambridge Structural Database
2	金	2	<b>类</b> 进开肠带学八取	田文 十	<b>李</b> 目	教授	1.CSD に登録されている低分子化合物の
2	金		2 構造生物薬学分野	野中	子白		結晶構造について説明できる。
							事前学習:与えられた資料に目を通して

				I		1	
							おくこと (90 分)。
							事後学習:与えられた課題に従い CSD を
							活用すること (90分)。
							in silicoスクリーニング
							1. 小規模な in silicoスクリーニングを
							実践できる。
3	<u> </u>	2	<b>推</b> 、生	田文 十	孝昌	**************************************	事前学習:与えられた資料に従いスクリ
3	金	2	構造生物薬学分野	野甲	子白	教授	ーニング用ソフトウェアをインストール
							しておくこと(90分)。
							事後学習:与えられた課題に従いスクリ
							ーニングを実施すること(90 分)。
							リード化合物
							1. リード化合物について例を挙げて説明
							できる。
4	金	2	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	   事前学習:教科書等でリード化合物の復
							習をしておくこと(90 分)。
							事後学習:リード化合物の例を整理して
							おくこと (90分)。
							ポケット探索と配座生成
			2 構造生物薬学分野		孝昌	教授	1. 蛋白質表面のポケットについて例を挙
		2		野中			げて説明できる。
							2. 低分子化合物の配座生成の原理を説明
5	金						できる。
	212						・
							座の復習をしておくこと (90分)。
							事後学習:ポケット探索と配座生成の例
							を整理しておくこと (90分)。
							を登埋してわくこと (90分)。
							1. 小規模なドッキングシミュレーション
							を実践できる。
6	金	2	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:与えられた資料に従いシミュ
							レーションソフトウェアをインストール
							しておくこと (90分)。
							事後学習:与えられた課題に従いシミュ
							レーションを実施すること(90 分)。
							水素結合と疎水性相互作用
7	金	2	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 蛋白質と医薬品との間に働く水素結合
							と疎水性相互作用のエネルギーを見積も

						-1	
							ることができる。
							事前学習:教科書等で水素結合と疎水性
							相互作用の復習をしておくこと(90分)。
							事後学習:与えられた課題に従い水素結
							合と疎水性相互作用のエネルギーを見積
							もること (90分)。
							結合ギブズエネルギー
							1. 蛋白質と医薬品との間に働く結合ギブ
							スエネルギーを見積もることができる。
8	金	2	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:教科書等でギブズエネルギー
							の復習をしておくこと(90 分)。
							事後学習:与えられた課題に従い結合ギ
							ブスエネルギーを見積もること(90 分)。
							Structure-Based Drug Design
							1.SBDDについて例を挙げて詳しく説明で
							きる。
9	木	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:教科書等で SBDD の復習をして
							おくこと (90 分)。
							事後学習:SBDD の例を整理しておくこと
							(90分)。
							Fragment-Based Drug Design
							1.FBDDについて例を挙げて詳しく説明で
							きる。
10	木	2	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	事前学習:教科書等でFBDDの復習をして
							おくこと (90分)。
							事後学習:FBDD の例を整理しておくこと
							(90分)。
L				1			

課題 (50%) とレポート (50%) で総合的に評価する。

電子ファイルとして提出されたレポートの添削を行い、助言を書き加えて返却する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修(予習・復習)の時間はそれぞれ4時間程度を要する。

# 遺伝子薬学

責 任 者 : 小澤 正吾 教授 担当講座・分野 : 薬物代謝動態学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

後期

#### 学習方針

### 基本理念:

薬物療法において、遺伝的要因に基づく患者の体質によっては著しく強い副作用を経験する場合があることはよく知られている。この分野の学問は、ファーマコジェノミクスと呼ばれ、ヒトゲノムの全貌が明らかにされた現在では、ゲノム配列上の個体差のみならず、遺伝子配列のみで規定されないエピジェノミクスと呼ばれる転写制御が遺伝子の転写・翻訳に重要になってきた。すでにこれらの知識は医療薬学分野に応用されており、今後重要な分野になると考えられる。

## 教育成果 (アウトカム):

医療薬学分野でいわゆる薬物動態の個体差の機構の一つとして重要なファーマコジェノミクスの知識を医療薬学で実践するための情報収集・加工・伝達の方法論を学ぶことにより、科学的検証法について理解できるようになる。エピジェノミクスによる機構、すなわち DNA メチル化やヒストンタンパク修復による遺伝子発現制御ならびにマイクロ RNA による転写後制御などの機構によっても薬物動態が変動することを学び、今後期待される薬物治療への応用に向けて必要な方法論、課題などについて考えることにより、実践に応用できる水準まで習熟できる。

(ディプロマ・ポリシー:1,2)

- 1. ファーマコジェノミクスを概説できる。
- 2. ファーマコジェノミクスの解析手法を習得する。
- 3. ファーマコジェノミクスと疾病感受性との関連を理解し解説できる。
- 4. ファーマコジェノミクスと薬物の効果や副作用との関連を理解し解説できる。
- 5. エピジェネティクス機構を概説できる。
- 6. 代表的なエピゲノムの解析手法を概説できる。
- 7. エピゲノム情報を活用した研究手法について、具体例を挙げて説明できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内	容
							ファーマコジェノミクン	スの概念
				小澤		教授	1. ファーマコジェノミ	クスについて概説
1	水	1	薬物代謝動態学分野		<b>元</b> 五		できる。事前学修:「フ	アーマコジェノミ
1	八	1			正台		クス」について調べる。	
							事後学修:配布資料中(	の重要ポイントを
							復習する。	
							ファーマコジェノミクス	スの解析手法
							1. ファーマコジェノミ	クスの解析方法を
							列挙し、具体的に説明で	できる。
2	水	1	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾	教授	事前学修:「遺伝子配列	の解析法」につい
							て調べる。	
							事後学修:配布資料中(	の重要ポイントを
							復習する。	
							ファーマコジェノミクス	スと疾病
							1. ファーマコジェノミ	クスと疾病罹患性
			薬物代謝動態学分野	小澤	正吾	吾 教授	の個体差について概説で	できる。事前学修:
3	水	1					「疾病の罹患に影響する	る遺伝子」につい
							て調べる。	
							事後学修:配布資料中(	の重要ポイントを
							復習する。	
							ファーマコジェノミクス	スと薬物療法
							1. ファーマコジェノミ	クスと薬物応答性
							について概説できる。	
4	水	1	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾	教授	事前学修:「薬物代謝の	個人差と薬物応答
							性の個人差」について記	間べる。
							事後学修:配布資料中(	の重要ポイントを
							復習する。	
							エピジェネティクスの	既念
							1. エピジェネティクス機	構を概説できる。
5	水	1	薬物代謝動能学分野	幅野	渉	准教授	事前学修:「エピジェネ	ティクス」につい
	///	1	薬物代謝動態学分野	幅野	夢		て調べる。	
							事後学修:配布資料中(	の重要ポイントを
							復習する。	

6	水	1	薬物代謝動態学分野	幅野	渉	准教授	エピゲノムの解析手法 1. エピゲノムを解析する手法の原理を概説できる。 事前学修:「エピゲノム」の解析の実例について調べる。 事後学修:配布資料中の重要ポイントを復習する。
7	水	1	薬物代謝動態学分野	幅野	渉	准教授	エピゲノム情報の活用(1) 1. エピゲノム情報を活用した研究手法に ついて、例を挙げて説明できる。 事前学修:「エピゲノム情報」の実例について調べる。 事後学修:配布資料中の重要ポイントを 復習する。
8	水	1	薬物代謝動態学分野	幅野	涉	准教授	エピゲノム情報の活用(2) 1. エピゲノム情報を活用した研究手法に ついて、例を挙げて説明できる。 事前学修:「エピゲノム情報解析」の実例 について調べる。 事後学修:配布資料中の重要ポイントを 復習する。

レポート (80%)、授業態度 (20%) の割合で成績評価を行う。レポートについてのディスカッションも授業内で行い、適切にフィードバックする。

#### 特記事項 (事前学修等)

ファーマコジェノミクスの概念は確立されており、エピジェノミクスについては、最近確立されてきている遺伝子の発現調節機構であるが、本科目の理解のためには、6 年制薬学教育を受けた学生、そうでない学生共に、化学、生物、とりわけ遺伝子の発現調節機構に関する基礎的事項が固まっている必要がある。この点の確認を含め、授業に対する事前学修 (予習・復習)の時間は最低30分を要する。また事後学修として、各回授業で交付された資料を読み直し、重要なポイントを整理すること。

# 炎症性病態解析特論

責 任 者 : 奈良場 博昭 教授

担当講座·分野 : 薬学教育学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

#### 学習方針

### 基本理念:

炎症性病態に関する基盤的知識を習得し、その治療法や治療薬に関して最新の情報を学ぶ。また、分泌性小胞の炎症性病態への関与を理解する。

# 教育成果 (アウトカム):

近年、炎症反応は、癌や生活習慣病などに代表される疾患の基盤的病態との捉え方が提唱され、長期にわたるストレス応答と組織リモデリングにより、組織・器官の機能不全が引き起こされると考えられるようになってきた。この考え方を学ぶことにより、炎症性病態の成因と治療について理解を深めることが出来る。また、近年、細胞より分泌される小胞としてエクソソームが生体制御に関わることが注目されている。このエクソソームに関する知見を学ぶことにより、炎症性病態の新たな考え方を構築できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

- 1. 生活習慣病や癌などの各種疾患に共通する基盤病態としての慢性炎症を概説できる。
- 2. 炎症性疾患における細胞及び細胞間相互作用を理解し実践に応用できる。
- 3. 代表的な炎症関連因子に関して、その役割や制御方法を理解し研究することができる。
- 4. 慢性肝炎、自己免疫性疾患、癌、動脈硬化等における炎症の病態生理を概説できる。
- 5. エクソソームの生体制御に関わる仕組みを概説できる。
- 6. エクソソームを応用した、病態の検索や治療方法を説明できる。
- 7. エクソソームの炎症性病態における役割を概説できる。
- 8. エクソソームを応用した炎症性病態の制御方法を考察できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担 当 者	内容
1	水	2	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	炎症性病態の基礎 1. 生活習慣病や癌などの各種疾患に共通する基盤病態としての慢性炎症を概説できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
2	水	2	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	炎症の細胞生物学 1. 炎症性疾患における細胞及び細胞間相 互作用を理解し実践に応用できる。
3	水	2	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	炎症と疾患 1. 代表的な炎症関連因子に関して、その役割や制御方法を理解し研究することができる。 2. 慢性肝炎、自己免疫性疾患、癌、動脈硬化等における炎症の病態生理を概説できる。事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
4	水	2	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	エクソソームの基礎 1. エクソソームの生体制御に関わる仕組みを概説できる。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
5	水	2	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	エクソソームの応用 1. エクソソームを応用した、病態の検索や治療方法を説明できる。 2. エクソソームの炎症性病態における役割を概説できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んで

					おくこと。
					事後学習:授業中に指示された課題に取
					り組むこと。
					エクソソームの応用
					1. エクソソームを応用した炎症性病態の
					制御方法を考察できる。
6	水	2	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	事前学習:関連する分野の総説を読んで
					おくこと。
					事後学習:授業中に指示された課題に取
					り組むこと。
					まとめと課題発表
			薬学教育学分野		1. 課題について適切にまとめることがで
					きる。
7	水	2		奈良場 博昭 教授	事前学習:関連する分野の総説を読んで
					おくこと。
					事後学習:授業中に指示された課題に取
					り組むこと。
					まとめと課題発表
					1. 課題について適切に発表できる。
8	水	2	<b>東受勤吞受</b> 公野	奈良場 博昭 教授	事前学習:関連する分野の総説を読んで
	小	۷	薬学教育学分野	水以物   守帕 教技	おくこと。
					事後学習:授業中に指示された課題に取
					り組むこと。

各講義に対するレポート (60%) 及び課題発表 (40%) から判定する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ 4 時間程度を要する。

レポートは、コメント添付や添削を行って返却する。課題発表に関しては、修正事項をフィードバックする。

# 天然物創薬特論

責任者:藤井敷教授 担当講座・分野: 天然物化学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

#### 学習方針

### 基本理念:

植物、微生物などが生産する天然有機化合物、二次代謝産物は、様々な形で医薬品として用いられ、また、新たな生理活性物質の資源として更に研究が進められている。本講義では、天然有機化合物が生産生物において作り出される生物合成の仕組みや、バイオテクノロジーなどの応用手法を学ぶことによって、創薬資源としての天然物の重要性について理解を深めることを目指す。また、薬用植物由来の天然有機化合物には、単離されて医薬品となっているものや、漢方薬の有効成分として重要なものも多く、薬用植物由来のテルペノイドやアルカロイドなどの生理活性物質を例にして最近の知見を概説する。

#### 教育成果 (アウトカム):

ポリケタイド、テルペノイド、アルカロイドを中心として、天然有機化合物の生合成研究について酵素、遺伝子レベルも含めて学び、生物合成による創薬を実践する際の基礎知識を習得する。 また、創薬に活かす基盤として、生物活性を有する天然有機化合物に関する最新の知見を身につけることにより、研究に活かすことができる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

- 1. 天然物生合成について概説できる。
- 2. ポリケタイド生合成について理解し解説できる。
- 3. テルペノイド生合成について理解し解説できる。
- 4. アルカロイド生合成について理解し解説できる。
- 5. ポリケタイド関連化合物の医療への応用を理解し実践できる。
- 5. テルペノイド関連化合物の医療への応用を理解し実践できる。
- 6. アルカロイドの医療への応用を理解し実践できる。
- 7. バイオテクノロジーと医療への応用を理解し提案できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内	容
							天然物創薬特論の概説	ı
	4	0		-## -# <del>-</del>	<b>4</b> 4.	**************************************	1. 天然物生合成につい	て概説できる。
1	木	2	天然物化学分野	藤井	勲	教授	事前・事後学習:課題	について事前にま
							とめ、講義後に重要事	項を確認する。
							テルペイドの生合成と	創薬 (1)
							1. テルペノイド生合成	について理解し解
2	木	2	天然物化学分野	藤井	勲	教授	説できる。	
							事前・事後学習:課題	について事前にま
							とめ、講義後に重要事	項を確認する。
							テルペイドの生合成と	創薬 (2)
							1. テルペノイド関連化	合物の医療への応
3	木	2	天然物化学分野	藤井	勲	教授	用を理解し解説できる	0
							事前・事後学習:課題	について事前にま
							とめ、講義後に重要事	項を確認する。
							アルカロイドの生合成	と創薬
							1. アルカロイド生合成	と医療への応用に
4	木	2	天然物化学分野	藤井	勲	教授授	ついて理解し解説でき	る。
							事前・事後学習:課題	について事前にま
							とめ、講義後に重要事	項を確認する。
							植物バイオテクノロジ	
							1. 植物バイオテクノロ	,
5	木	2	天然物化学分野	藤井	勲	教授	用を理解し解説できる	
							事前・事後学習:課題	
							とめ、講義後に重要事	
							ポリケタイドの生合成	,
					۰.		1. ポリケタイド生合成	について理解し解
6	木	2	天然物化学分野	藤井	勲	教授	説できる。	
							事前・事後学習:課題	
							とめ、講義後に重要事	
					<b>*</b> L	勲 教授	ポリケタイドの生合成	, , ,
_	1.	0	天然物化学分野	<del></del>			1. ポリケタイド生合成	と創楽について埋
7	木	2		藤井	뾨		解し解説できる。	
							事前・事後学習:課題	
							とめ、講義後に重要事	·貝を確認する。

							生合成工学、合成生物学
							1. 生合成工学・合成生物学と医療への応
8	木	2	天然物化学分野	藤井	勲	教授	用について理解し解説できる。
							事前・事後学習:課題について事前にま
							とめ、講義後に重要事項を確認する。

課題の実施・理解度(80%)と受講態度(20%)から総合的に判断する。

# 特記事項(事前学修等)

事前・事後学習には各回それぞれ 2 時間程度を要する。毎回の課題について、まとめ、報告すること。提出された課題について、フィードバックを行い、その理解度を確認する。

# 分子生物学特論

責任者:中西真弓教授

担当講座・分野 : 機能生化学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

前期

#### 学習方針

### 基本理念:

生化学、細胞生物学、遺伝子細胞工学で習得した知識をもとに、種により異なる遺伝の様式、変異、遺伝子の発現制御、制御に関わるシグナル伝達因子や転写因子について、より高次な内容の理解を目指す。分子生物学研究に欠かせない遺伝子増幅、変異の導入、遺伝子導入等の遺伝子工学的手法の原理を理解し、最先端の創薬研究や医療においてどのように応用されているかを学ぶ。

## 教育成果 (アウトカム):

種により異なる遺伝子の様式、変異、遺伝子の発現制御、制御に関わるシグナル伝達因子や転写因子について学ぶことにより、最新の知識を含めて分子生物学を深く理解できる。また、遺伝子増幅、変異の導入、遺伝子導入等の遺伝子工学的手法の原理や、マウスの遺伝子操作の方法の修得により、実践できるようになる。さらに、こうした手法の創薬研究や医療における応用例を学ぶことにより、遺伝子工学的手法の重要性を理解できるようになる。

(ディプロマ・ポリシー: 1,2)

- 1. 種により異なる遺伝の様式を理解し解説できる。
- 2. 変異の種類を理解し解説できる。
- 3. 遺伝子の発現制御機構に関わるシグナル伝達因子の機能を理解し実践に応用できる。
- 4. 遺伝子の発現制御機構に関わる転写因子の機能を理解し実践に応用できる。
- 5. 遺伝子増幅、変異の導入、遺伝子導入等の原理を理解し実験的に使用できる。
- 6. マウスの遺伝子操作の方法を理解し実践できる。
- 7. 創薬や医療における遺伝子工学的手法の応用例を列挙できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内	容
							遺伝の様式、変異 1. 種により異なる遺伝	の様式を理解し解
1	1 木	1	機能生化学分野	中西	真弓	教授	説できる。 2. 変異の種類を理解した 事前学習:指定された 読する。	_
							事後学習:講義の内容を	を復習する。
							遺伝子の発現制御機構 伝達因子 1. 遺伝子の発現制御機	構に関わるシグナ
2	木 1 機能生化学分野 中西 真弓 教授	教授	ル伝達因子の機能を理り きる。 事前学習:指定されたり 読する。					
							<ul><li>証する。</li><li>事後学習:講義の内容</li></ul>	を復習する。
3	木	1	機能生化学分野	中西	真弓	教授	遺伝子の発現の調節機相1.遺伝子の発現制御機相応用できる。 事前学習:指定された意味する。 事後学習:講義の内容を	構を理解し実践に 資料や教科書を熟
4	木	1	機能生化学分野	中西	真弓	教授	遺伝子の発現に関わる。 1. 遺伝子の発現制御機が子の機能を理解し実践が事前学習:指定された。 読する。 事後学習:講義の内容を	構に関わる転写因 こ応用できる。 資料や教科書を熟
5	木	1	機能生化学分野	中西	真弓	教授	基本的な遺伝子工学的記 1.遺伝子増幅、変異の記 等の原理を理解し実験的 2.マウスの遺伝子操作の 践できる。 事前学習:指定された記 読する。 事後学習:講義の内容	導入、遺伝子導入 的に使用できる。 の方法を理解し実 資料や教科書を熟

6	木	1	機能生化学分野	中西	真弓	教授	基本的な遺伝子工学的手法の原理(2) 1.遺伝子増幅、変異の導入、遺伝子導入 等の原理を理解し実験的に使用できる。 2.マウスの遺伝子操作の方法を理解し実 践できる。 事前学習:指定された資料や教科書を熟 読する。 事後学習:講義の内容を復習する。
7	木	1	機能生化学分野	中西	真弓	教授	マウスにおける遺伝子操作 1. マウスの遺伝子操作の方法を理解し実 践できる。 事前学習:指定された資料や教科書を熟 読する。 事後学習:講義の内容を復習する。
8	木	1	機能生化学分野	中西	真弓	教授	遺伝子工学的手法の応用 1. 創薬や医療における遺伝子工学的手法 の応用例を列挙できる。 事前学習:指定された資料や教科書を熟 読する。 事後学習:講義の内容を復習する。

レポート (70%)、討論 (30%) を総合的に判断する。

# 特記事項 (事前学修等)

レポートは添削して返却する。レポートの成績によって再提出させる可能性がある。

復習は、講義資料を読み返し、必要に応じて教科書や参考書を読んで理解を深める。理解できない部分は、次回の討論の中で質問できるよう準備する。

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間は最低30分を要する。

# 医薬モデル生物学特論

責任者: 大橋 綾子 教授

担当講座・分野 : 生体防御学分野、解剖学講座 人体発生学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

後期

#### 学習方針

## 基本理念:

多くの医薬基礎研究は、ヒト以外の実験生物を用いた研究の成果に裏付けられている。またヒトゲノムやモデル生物のゲノムプロジェクトの結果、現在では生命機能について、遺伝情報を基に生物種を超えて議論されている。医薬モデル生物学特論では、現在益々広がりつつある多彩なモデル生物について、総論と各論に分け、医薬研究をはじめとする生命科学研究における意義、役割について概説する。講義の一部は、必要に応じて最先端研究者を招聘する。薬学部で学ぶ「医薬モデル生物学」での基礎知識をもとに、より高度な内容を講述する。また、講義に関連する最新の論文や文献を読み、最先端の知見を体系的に統合し説明できる力を養成する。

#### 教育成果 (アウトカム):

代表的なモデル生物と特徴を説明できる知識を身につけるとともに、最先端の医薬研究における意義や役割を体系的に理解し解説できる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

- 1. ゲノムとその多様性について理解し解説できる。
- 2. モデル生物を含む生物種間多様性とその創薬での重要性を理解し解説できる。
- 3. バイオインフォマティクス (ゲノム、トランスクリプトーム、プロテオームなど) について応用例を解説できる。
- 4. 遺伝子工学技術の医療分野での応用について例を挙げて解説できる。
- 特定の遺伝子を導入した生物、あるいは特定の遺伝子を破壊した生物の作製法を概説できる。
- 6. 遺伝子改変動物を用いた医薬品の評価について理解し解説できる。
- 7. 関連論文を読み、内容を理解し、討論できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担 当 者	内容
					総論:モデル生物を用いた医薬研究
					1. ゲノムとその多様性について理解し解
					説できる。
	ماد	0		上抚 姓之 松松	2. モデル生物を含む生物種間多様性とそ
1	水	2	生体防御学分野	大橋を接子の教授	の創薬での重要性を理解し解説できる。
					事前学習:学部で学んだ関連知識につい
					て整理しておく。
					事後学習:講義内容を復習する。
					モデル生物を医薬研究に用いる実験手法
					1. 特定の遺伝子を導入した生物、あるい
					は特定の遺伝子を破壊した生物の作製法
2	水	2	生体防御学分野	白石博久 特任教授	を概説できる。
					事前学習:学部で学んだ関連知識につい
					て整理しておく。
					事後学習:講義内容を復習する。
			生体防御学分野		モデル生物を医薬研究に用いる情報活用法
					1. バイオインフォマティクス(ゲノム、
				大橋 綾子 教授	トランスクリプトーム、プロテオームな
3	水	2			ど)について応用例を解説できる。
					事前学習:学部で学んだ関連知識につい
					て整理しておく。
					事後学習:講義内容を復習する。
					モデル生物関連論文読解と討議①
					1. モデル生物を用いた関連論文を読み、
4	水	2	生体防御学分野	   白石 博久 特任教授	内容を理解し、討論できる。
	7,				事前学習:学部で学んだ関連知識につい
					て整理しておく。
					事後学習:講義内容を復習する。
					カイコを用いた創薬研究の最前線
					1.遺伝子改変動物を用いた医薬品の評価
5	水	2	帝京大学大学院・薬学系研究科	関水 和久 非常勤講師	について理解し解説できる。
					事前学習:学部で学んだ関連知識につい
					て整理しておく。
					事後学習:講義内容を復習する。

6	水	2	解剖学講座 人体発生学分野	人見 次郎 教授	ゼブラフィッシュを用いた医学研究の最前線 1.遺伝子工学技術の医療分野での応用について例を挙げて解説できる。 事前学習:学部で学んだ関連知識について整理しておく。 事後学習:講義内容を復習する。
7	水	2	生体防御学分野	白石 博久 特任教授	モデル生物関連論文読解と討議② 1. モデル生物を用いた関連論文を読み、 内容を理解し、討論できる。 事前学習:学部で学んだ関連知識について整理しておく。 事後学習:講義内容を復習する。
8	水	2	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	モデル生物関連論文発表会と総括 1. モデル生物を含む生物種間多様性とその創薬での重要性を理解し解説できる。 事前学習:学部で学んだ関連知識について整理しておく。 事後学習:講義内容を復習する。

レポート(70%)、口頭試問(30%)から総合的に評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習)の時間は最低 30 分を要する。授業の内容については、 できるだけその日のうちに整理、復習しておくこと。提出されたレポートについては、内容を確 認し添削後、返却する。

# 化学療法学特論

責任者: 西谷 直之 教授担当講座・分野: 情報薬科学分野

 講 義
 8回

 単 位
 1単位

期間

後期

#### 学習方針

#### 基本理念:

感染症や悪性腫瘍の制圧を目的とする化学療法薬は、病原体の生存・増殖を制御する一群の化学物質である。特に、近年開発の著しいがん分子標的治療薬は、標的分子を狙い撃ちする化合物の典型例である。化学療法学特論では、化学療法薬の薬理活性を化学と生物学の接点としてとらえ、抗感染症薬や抗悪性腫瘍薬による生体分子の機能制御を理解する。また、がん分子標的治療薬を中心に、最新の創薬戦略に関しても体系的に学ぶ。

#### 教育成果 (アウトカム):

化学療法薬の薬理活性を化学と生物学の接点としてとらえ、化合物による生体分子の機能制御のしくみを学ぶことにより、化学療法を深く理解できるようになる。また、最近承認された医薬品の開発の経緯を学ぶことにより、創薬戦略について議論できるようになる。

(ディプロマ・ポリシー:1,2)

## 到達目標 (SBOs):

- 1. 抗感染症薬について評価し解説できる。
- 2. 抗悪性腫瘍薬ついて評価し解説できる。
- 3. 創薬戦略について解説できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内	容
1	木	2	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	総論 1. 抗感染症薬について評 2. 抗悪性腫瘍薬ついて評 3. 創薬戦略について解 事後学習:授業内容をな	価し解説できる。 説できる。
2	木	2	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	抗感染症薬 1. 抗感染症薬について評 2. 創薬戦略について解	

					事前学習:抗感染症薬の現状について調
					べておく。
					事後学習:授業内容を復習し、内容をま
					とめておく。
					がん分子標的治療薬(低分子化合物)
					1. 抗悪性腫瘍薬ついて評価し解説できる。
					2. 創薬戦略について解説できる。
3	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	事前学習:がん分子標的治療薬(低分子
					化合物)の現状について調べておく。
					事後学習:授業内容を復習し、内容をま
					とめておく。
					がん分子標的治療薬(抗体医薬品)
					1. 抗悪性腫瘍薬ついて評価し解説できる。
					2. 創薬戦略について解説できる。
4	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	事前学習:がん分子標的治療薬(抗体医
					薬品)の現状について調べておく。
					事後学習:授業内容を復習し、内容をま
					とめておく。
					議論 1
					   1. 抗感染症薬について評価し解説できる。
					   2. 抗悪性腫瘍薬ついて評価し解説できる。
					3. 創薬戦略について解説できる。
5	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	   事前学習:最近承認された化学療法薬を
					  選び、議論の方向性を考えておく。
					事後学習:授業内容を復習し、内容をま
					とめておく。
					議論 2
					1. 抗感染症薬について評価し解説できる。
					2. 抗悪性腫瘍薬ついて評価し解説できる。
					3. 創薬戦略について解説できる。
6	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	事前学習:最近承認された化学療法薬を
					選び、議論の方向性を考えておく。
					事後学習:授業内容を復習し、内容をま
					とめておく。
					議論 3
					1. 抗感染症薬について評価し解説できる。
7	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	2. 抗悪性腫瘍薬ついて評価し解説できる。
					3. 創薬戦略について解説できる。

				事前学習:最近承認された化学療法薬を 選び、議論の方向性を考えておく。 事後学習:授業内容を復習し、内容をま
8 木	7 2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	とめておく。 まとめ 1. 抗感染症薬について評価し解説できる。 2. 抗悪性腫瘍薬ついて評価し解説できる。 3. 創薬戦略について解説できる。 事前学習: これまでの講義や授業内容を 振り返っておく。 事後学習: 授業内容を復習し、内容をま とめておく。

議論の内容(80%)、事前準備(20%)で評価する。

# 特記事項(事前学修等)

授業に対する事前・事後学習の時間は最低30分を要する。

学修に対するフィードバックとして、各回の授業の冒頭で前回の振り返りを行う。受講生は、 前回のまとめの際に生じた疑問点について質問や確認ができる。

# 神経薬理学

責 任 者 : 三部 篤 教授 担当講座・分野 : 薬剤治療学分野

 講 義
 8回

 単 位
 1単位

期間

前期

#### 学習方針

### 基本理念:

薬理学は薬物の効果・副作用など薬物と生体との相互作用を研究する学問であり、基礎的研究成果を臨床に結びつける探索的研究(Translational Research)に最も近い生命科学分野の一つと言える。そのため、薬理学を理解するためには、種々の疾患の治療に用いる薬物および細胞・臓器機能を修飾する薬物を知り、生理学・生化学・遺伝学的知識を基にそれらがどのように効果・副作用を生ずるかを学習した上、臨床で実際に用いられる治療薬の基本原理および使用法を理解する必要がある。本講義では、薬理学のなかでも特に神経薬理学研究を進める上で必要な最新の基礎的および臨床的知識を学ぶ。

#### 一般目標(アウトカム):

神経・筋疾患に関する病態解析と治療法の現状ついて深く理解し、神経系における興奮の伝導、 伝達、統合の様式を詳しく述べることができる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

## 到達目標 (SBOs):

- 1. アルツハイマー病、パーキンソン病などの神経変性疾患の発症原因およびその病態の分子機構を理解し、最新の薬物療法を提案できる。
- 2. うつ病、統合失調症などの精神疾患の発症原因およびその病態の分子機構を理解し、最新の薬物療法を提案できる。
- 3. てんかんの発症原因およびその病態の分子機構を理解し、最新の薬物療法を解説できる。
- 4. 緑内障、難聴などの感覚器疾患の発症原因およびその病態の分子機構を理解し、最新の薬物療法を提案できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
							神経変性疾患の分子機構と薬物療法
							1. アルツハイマー病の神経変性疾患の分
1	水	2	薬剤治療学分野	三部	篤	教授	子機構を理解し、その治療薬の薬理、お
							よび病態・薬物治療を説明できる。
							事前学習:授業予定範囲に関して、専門

				T			
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。
							神経変性疾患の分子機構と薬物療法2
							1. パーキンソン病やその他の神経変性疾
							患の分子機構を理解し、その治療薬の薬
2	水	2	薬剤治療学分野	三部	篤	教 授	理、および病態・薬物治療を説明できる。
2	八	۷	采用佰原子刀到	pp	馬	秋 1文	事前学習:授業予定範囲に関して、専門
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。
							精神疾患の分子機構と薬物療法
							1. 精神疾患の分子機構を理解し、その治
						教授	療薬の薬理、および病態・薬物治療を説
			薬剤治療学分野		t.t.		明できる。
3	水	2		三部	篤		   事前学習:授業予定範囲に関して、専門
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							   事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。
							  精神疾患の分子機構と薬物療法2
			2 薬剤治療学分野			教授	1. 精神疾患の分子機構を理解し、その治
				三部			療薬の薬理、および病態・薬物治療を説
							明できる。
4	水	2			篤		^ ^ - ~ 。   事前学習:授業予定範囲に関して、専門
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。
							てんかんの分子機構と薬物療法
							1. てんかんの分子機構を理解し、その治
							療薬の薬理、および病態・薬物治療を説
							開できる。
5	水	2	薬剤治療学分野	三部	篤	教授	別でする。   事前学習:授業予定範囲に関して、専門
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。
	_1.		安全以5/4000 A 1000 A 100	→ <del>4</del> n	koh-	#4 144	てんかんの分子機構と薬物療法2
6	水	2	薬剤治療学分野	三部	篤	教授	1. てんかんの分子機構を理解し、その治
							療薬の薬理、および病態・薬物治療を説

							明できる。
							事前学習:授業予定範囲に関して、専門
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。
							感覚器疾患の分子機構と薬物療法
					篤	教授	1. 感覚器疾患の分子機構を理解し、その
							治療薬の薬理、および病態・薬物治療を
7	ماد	0	2 薬剤治療学分野	三部			説明できる。
1	水	2					事前学習:授業予定範囲に関して、専門
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。
							感覚器疾患の分子機構と薬物療法2
							1. 感覚器疾患の分子機構を理解し、その
							治療薬の薬理、および病態・薬物治療を
0	_l_	0	英学以小庄光八里	→ <del>4</del> 17	h-h-	#4 140	説明できる。
8	水	2	薬剤治療学分野	三部	篤	教授	事前学習:授業予定範囲に関して、専門
							書の該当する項目を読んでおくこと。
							事後学習:講義で説明した範囲のレジメ
							を見直すこと。

講義内での討議の内容から判断する(100%)。

# 特記事項 (事前学修等)

予習としては、授業予定の項目を調べておくこと。復習としては、授業での配付資料を用いて まとめること。授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間は最低 30 分を要する。

授業出欠カードには自由記載欄があり、教員への質問や要望を伝えることができる。質問の解答は、質問を受けた次の週の講義終了後に対応する。

講義中、講義内容について質問し、その都度、理解度を確認しながら進めていく。また、理解が不足している場合は、次回の講義までに課題を提出させ、その課題にコメントを付記し、フィードバックする。

# 腫瘍細胞生物学

責 任 者 : 杉山 晶規 准教授

担当講座·分野: 衛生化学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

後期

### 学習方針

## 基本理念:

がんは日本人の死亡原因の第一位である。がんを克服あるいは共存して高い QOL を得るためには、様々ながんの特性を理解し適切な対処法や治療法を考えなくてはならない。本講義では、がんの特性や治療薬の特徴を分子レベルで解説する。

#### 教育成果 (アウトカム):

がん細胞が有する様々な特性とそれらに関わる分子について学習することで、がん細胞と正常細胞の違いを分子レベルで理解することができ、また、発がんや悪性化の機序ならびに分子標的治療薬の作用機序について分子レベルでの理解を深めることにより、より効果的な治療法を考えるための実践応用可能な知識を習得することができる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

#### 到達目標(SBOs):

- 1. がん遺伝子やがん抑制遺伝子などについて、例を挙げて解説できる。
- 2. 発がん機構やがん細胞の特性に関わる分子について、例を挙げて解説できる。
- 3. がんの悪性化に関わる分子と悪性化の機序について理解し実践に応用できる。
- 4. がん幹細胞による発がん機構について理解し解説できる。
- 5. 分子標的治療薬の標的分子について、例を挙げて評価できる。
- 6. 分子標的治療薬の作用機序を、理解し実践に応用できる。
- 7. がん治療の標的となりうる分子について、例を挙げて解説できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内	容
							がん遺伝子	
							1. がん遺伝子について、例	列を挙げて解説
							できる。	
1	金	2	衛生化学分野	杉山;	晶規	准教授	事前学習:講義内容に関す	トる各自の関心
							事項を1つ選び、簡単に訓	問べること。
							事後学習:配布プリントを	を利用し、学習
							した範囲を復習すること。	

					がん抑制遺伝子
					1.がん抑制遺伝子について、例を挙げて
					解説できる。
	^	0	<b>生</b> 4 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	大山 目担 Ж地柯	71102 3 2 3 3
2	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	事前学習:講義内容に関する各自の関心
					事項を1つ選び、簡単に調べること。
					事後学習:配布プリントを利用し、学習
					した範囲を復習すること。
					発がん機構に関わる分子
					1. 発がん機構に関わる分子について、例
					を挙げて解説できる。
3	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	事前学習:講義内容に関する各自の関心
					事項を1つ選び、簡単に調べること。
					事後学習:配布プリントを利用し、学習
					した範囲を復習すること。
					がん細胞の悪性化に関わる分子
					1. がんの悪性化に関わる分子と悪性化の
					機序について理解し解説できる。
4	金	2	衛生化学分野	   杉山 晶規 准教授	   事前学習:講義内容に関する各自の関心
					事項を1つ選び、簡単に調べること。
					事後学習:配布プリントを利用し、学習
					した範囲を復習すること。
					がん幹細胞
					1. がん幹細胞による発がん機構について
					理解し解説できる。
5	金	2	衛生化学分野	   杉山 晶規 准教授	事前学習:講義内容に関する各自の関心
	312.				事項を1つ選び、簡単に調べること。
					事後学習:配布プリントを利用し、学習
					ず後子目・此ポックンドを利用し、子目   した範囲を復習すること。
					がんの細胞生物学的な特性と治療法
					1. がん細胞の特性に関わる分子につい
					て、例を挙げて解説できる。
			de et et sie sie ee		2. がん治療の標的となりうる分子につい
6	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	て、例を挙げて解説できる。
					事前学習:講義内容に関する各自の関心
					事項を1つ選び、簡単に調べること。
					事後学習:配布プリントを利用し、学習
					した範囲を復習すること。

7	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	分子標的治療薬の標的分子と治療法 1. 分子標的治療薬の標的分子について、 例を挙げて評価できる。 2. 分子標的治療薬の作用機序を、理解し解説できる。 事前学習:講義内容に関する各自の関心 事項を1つ選び、簡単に調べること。 事後学習:配布プリントを利用し、学習 した範囲を復習すること。
8	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	腫瘍細胞生物学のまとめ 1. がん細胞と正常細胞の違いを分子レベルで説明できる。 2. がん細胞の特性と関連分子について説明できる。 3. 発がんや悪性化の機序について説明できる。 4. 分子標的治療薬の作用機序について説明できる。 事前学習:講義内容に関する各自の関心事項を1つ選び、簡単に調べること。 事後学習:配布プリントを利用し、学習した範囲を復習すること。

講義内での討議の内容(80%)、提出レポート(20%)から総合的に判断する。

# 特記事項 (事前学修等)

事前学修 の時間は予習 30 分、復習 60 分を要する。

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間は最低30分を要する。

質問事項に関するフィードバックは、適宜行う。

# 臨床薬学特論Ⅱ

責 任 者 : 那谷 耕司 教授 担当講座・分野 : 臨床医化学分野

講義 8回

単位 1単位

期間

後期

#### 学習方針

### 基本理念:

メタボリックシンドローム、糖尿病、脂質異常症などの生活習慣病の対策は、現代の医療における最重要課題のひとつである。なかでも糖尿病は、2002年の時点で日本人成人の6人に1人が糖尿病または糖尿予備軍でその後も増加の一途をたどっており、その病因の解明と治療法の開発が急がれている。「臨床薬学特論II」では糖尿病を中心に、脂質異常症やメタボリックシンドロームなどの生活習慣病の病因、病態、治療について、最先端の知見を含め講述する。

#### 教育成果 (アウトカム):

4年制薬学部を含め4年制大学を卒業した学生が薬学分野において教育者、研究者、創薬技術者として活躍する上で、生活習慣病についての知識は重要である。「臨床薬学特論Ⅱ」では、生活習慣病の病因、病態、治療についての知識と、その知識を活かすための科学的思考法の修得することにより、活用できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

## 到達目標 (SBOs):

- 1. 糖尿病の病態・治療について理解し解説できる。
- 2. メタボリックシンドロームの病態・治療について理解し提案できる。
- 3. 脂質異常症の病態・治療について理解し解説できる。
- 4. 肥満症の病態・治療について理解し提案できる。
- 5. 生活習慣病の研究について、最先端の知見を含め理解し解説できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
							糖尿病の病態
							1. 糖尿病の病態について理解し解説でき
							る。
1	金	1	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	事前学習:学部で学んだ糖尿病の病態、
							検査、治療について、再確認しておく。
							事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。

							<b>梅尼庁の沿房</b>
							糖尿病の治療
							1. 糖尿病の治療について理解し解説でき
	^		臨床医化学分野	TID (4)	+11	<del>4</del> /1.4 <del>cs</del>	
2	金	1		那谷	耕司	教授	事前学習:学部で学んだ糖尿病の病態、
							検査、治療について、再確認しておく。
							事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。
							メタボリックシンドロームの病態
							1. メタボリックシンドロームの病態につ
							いて理解し解説できる。
3	金	1	臨床医化学分野 臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	事前学習:学部で学んだメタボリックシ
	312.	1		/314.11	451 -1	<b>教</b> (文	ンドロームの病態、検査、治療について、
							再確認しておく。
							事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。
							メタボリックシンドロームの治療
			臨床医化学分野		耕司	教授	1. メタボリックシンドロームの治療につ
							いて理解し解説できる。
1	金	1		那谷			事前学習:学部で学んだメタボリックシ
4	並			<i>≫</i> 1-√□-			ンドロームの病態、検査、治療について、
							再確認しておく。
							事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。
							脂質異常症の病態
							1.脂質異常症の病態について理解し解説
							できる。
5	金	1	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	事前学習:学部で学んだ脂質異常症の病
							態、検査、治療について再確認しておく。
							事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。
							脂質異常症の治療
							1.脂質異常症の治療について理解し解説
							できる。
6	金	1	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	事前学習:学部で学んだ脂質異常症の病
					777 □ ]	教授	態、検査、治療について、再確認しておく。
							事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。
							- / /(三正元、  次日 U C    U ( )

				TIP (A)	<b>4</b> 11 —	<b>W</b> [5]	肥満症の病態と治療 1. 肥満症の病態・治療について理解し提案できる。
7	金	1	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	事前学習:学部で学んだ肥満症の病態、 検査、治療について、再確認しておく。 事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。
							生活習慣病研究の最先端
							1.生活習慣病の研究について、最先端の
							知見を含め理解し解説できる。
8	金	1	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	事前学習:学部で学んだ生活習慣病の病
							態、検査、治療について再確認しておく。
							事後学習:授業の内容について、その日
							のうちに整理、復習しておく。

レポート (70%)、口頭試問 (30%) から総合的に評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習)の時間はそれぞれ2時間程度を要する。 提出されたレポートについては、内容を確認、添削した後、返却する。

# 地域チーム医療特論

責 任 者 : 松浦 誠 特任教授 担当講座・分野 : 地域医療薬学分野

 講 義
 8回

 単 位
 1単位

期間

後期

#### 学習方針

### 基本理念:

超高齢社会を迎え、医療システムの構造的変化は医療職の役割についても大きく様変わりしている。また、医療の高度化はより専門的知識が要求されるようになっている。地域医療は医療と介護を包括的に担うことが求められており、その1つとして在宅医療がある。良質な在宅医療を提供するためにはチーム医療の実践が必要であり、在宅医療を実施するためにチームの一員として薬学を基礎とする知識と技能に裏付けされた薬剤師の専門性が必要である。

#### 教育成果 (アウトカム):

地域医療チームの一員として必要とされる全般的な知識・技能・態度を修得するために、地域における医療チームの構成、役割を理解し、さらに薬物療法の専門家として処方設計、無菌製剤、医療用麻薬の供給・管理など幅広い業務について実践的な役割について学修し、地域医療におけるチーム医療に実践対応する能力を身に着けることができる。 (ディプロマ・ポリシー:2)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 地域医療における薬剤師と他職種連携について詳しく説明できる。
- 2. 地域医療における保険システムについて詳しく説明できる。
- 3. 在宅医療における他職種の役割について詳しく説明できる。
- 4. 在宅医療における他職種連携のための用語について理解し実践に応用できる。
- 5. 在宅医療における薬物療法の実際について理解し実践に応用できる。
- 6. 在宅医療における無菌製剤の供給・管理について理解し実践に応用できる。
- 7. 在宅医療における医療用麻薬の供給・管理について理解し実践に応用できる。
- 8. 在宅医療における他職種連携と薬剤師業務についてシミュレート(実践)できる。

回数	曜	時限	講座・分野	担当	当 者	内	容
						地域医療と他職種連 1. 地域医療における 連携について詳しく	薬剤師と他職種
1	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠	特任教授	事前学習:関連する。	
						事後学習:授業中に	指示された課題に

2	火	2	地域医療薬学分野	高橋 寛 教授	地域医療と他職種連携② 1. 地域医療における保険システムについて詳しく説明できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
3	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 特任教授	在宅医療におけるチーム医療① 1. 在宅医療における他職種の役割について詳しく説明できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
4	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 特任教授	在宅医療におけるチーム医療② 1. 在宅医療における他職種連携のための用語について理解し実践に応用できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
5	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 特任教授	在宅医療におけるチーム医療③ 1. 在宅医療における薬物療法の実際について理解し実践に応用できる。事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
6	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 特任教授	在宅医療におけるチーム医療④ 1. 在宅医療における無菌製剤の供給・管理について理解し実践に応用できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。

7	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 特任教授	在宅医療におけるチーム医療⑤ 1. 在宅医療における医療用麻薬の供給・管理について理解し実践に応用できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。
8	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 特任教授 高橋 寛 教授	在宅医療のシミュレート (実践) 1. 在宅医療における他職種連携と薬剤師業務についてシミュレート (実践)できる。 事前学習:関連する分野の総説を読んでおくこと。 事後学習:授業中に指示された課題に取り組むこと。

レポート (50%) 学修状況及び受講態度 (50%) を総合的に評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ 4 時間程度を要する。 レポートにはコメントを付記し、適宜フィードバックする。

# 薬科学特別実験1

責任者:野中孝昌教授

担当講座·分野 : 構造生物薬学分野、創薬有機化学分野、天然物化学分野、衛生化学分野

実 習 30回

単位 2単位

## 期間

前期

#### 学習方針

## 基本理念:

薬学研究者としての実験技術と知識を幅広く身につけるため、天然物、有機化学、構造解析、衛生化学および慢性炎症病態論に関する一連の実験を集中的に行う。担当者は各々15回の実習を実施する。受講者は指導教員及び担当者と協議の上、2名の担当者が実施する実習(合計30回)を選択する。

## 教育成果 (アウトカム):

物質および衛生化学的な側面から、特別実験を行うことによって、創薬研究の基礎知識と基本 的技術を習得できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1)

- 1. 分子置換法による蛋白質のX線結晶構造解析を実施することができる。
- 2. 天然物の生物合成研究に必要なケミカルバイオロジー、バイオテクノロジーの基礎的技法を習熟できる。
- 3. 医薬品製造化学の講義で学んだことを基盤とし、本科目では、医薬品候補化合物の創製に 関わる最先端の有機合成に関する技能を身につけることができる。
- 4. 天然有機化合物の単離・構造決定に関する技術の習得を目指し、薬用植物等から生理活性成分を単離し、各種機器分析を用いた構造解析を行うことができる。
- 5. がん細胞を用いて、足場非依的増殖能、細胞接着・運動・浸潤能、血管新生誘導能などがん細胞の特性を解析する方法を習得できる。
- 6. タンパク質の機能に関わる構造揺らぎを分子動力学法により評価し、構造揺らぎと機能の 相間を解析することで、タンパク質機能の分子メカニズムを理解できる。

# 実習日程

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
15	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	蛋白質結晶を用いた化合物スクリーニング 1. トリプシンの結晶化ができる。 2. トリプシン結晶に阻害化合物を浸漬できる。 3. トリプシン結晶からの X 線回折強度データを収集できる。 4. 分子置換法による構造解析ができる。 5. トリプシンと化合物との相互作用を物理化学的に考察できる。
15	天然物化学分野	藤井 勲 教授	微生物遺伝子工学の基礎 1. 大腸菌、酵母、糸状菌などを材料として、ゲノム DNA の調製や、プラスミドの取扱を学び、さらに目的遺伝子のクローニング、発現プラスミドの構築ができる。 2. 異種発現により生産された化合物の単離、構造解析により目的遺伝子の機能確認ができる。 3. 一連の実験手法を習得するとともに、結果のとりまとめと考察ができる。
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	不活性ガス雰囲気下でのミクロスケール実験や、 樹脂を利用した固相有機合成実験など医薬品製造 に関わる先端有機合成実験を行う。また、各種機 器を利用したデータの収集および、得られたデー タをもとにした構造解析を行う。 1. 医薬品製造に関わる先端有機合成実験を実践 できる。
15	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	がん細胞の特性の解析法 1. がん細胞の特性である足場非依的増殖能、細胞接着・運動・浸潤能、血管新生誘導能などを解析できる。 2. がん細胞の特性を裏付ける分子の解析ができる。
15	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	タンパク質の構造揺らぎ 1. 分子動力学法における、時間積分法、温度・圧力 制御法、長距離相互作用の近似法を説明できる。 2. タンパク質水溶液系の分子動力学シミュレーションを実行できる。 3. タンパク質の構造揺らぎを定量的に評価できる。

課題(100%)で総合的に評価する。

担当者それぞれが、課題に対するフィードバックとして随時指導と助言を行う。

# 特記事項(事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ最低1時間程度を要する。事前学修の 内容は、毎回の授業において担当者が行う指示に従うこと。

# 薬科学特別実験2

責任者: 大橋 綾子 教授

担当講座·分野 : 情報薬科学分野、機能生化学分野、薬学教育学分野、生体防御学分野

実 習 30回

単位 2単位

期間

前期

#### 学習方針

### 基本理念:

薬学研究者としての実験技術と知識を幅広く身につけるため、化学療法学、生体防御学、生化学及び細胞生物学に関する一連の実験を集中的に行う。担当者は各々15回の実習を実施する。受講者は指導教員及び担当者と協議の上、2名の担当者が実施する実習(合計30回)を選択する。教育成果(アウトカム):

遺伝子レベル、酵素レベル、細胞レベル及び個体レベルに応じた創薬研究の基礎知識と基本的 技術を習得することにより、実践できる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 化合物ライブラリーを用いたスクリーニングを実践できる。
- 2. モデル生物を用いて、遺伝学の基礎技術(変異株の系統維持、交配、遺伝子型と表現型の 判定等)を実施できる。
- 3. プロトン輸送 ATPase の酵素活性に対する阻害効果を評価できる。
- 4. 脂質メディエーターの検出及びその産生に関わる酵素の活性を測定できる。
- 5. 遺伝子ライブラリーを用いた遺伝子発現抑制法によるスクリーニングを実践できる。

### 実習日程

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
15	生体防御学分野		モデル生物の遺伝学的基礎技術(系統維持と交配、
			遺伝子型の判定と表現型の解析)を習得し、遺伝
		大橋 綾子 教授	子抑制法による遺伝子機能解析を行う。
			1.遺伝子ライブラリーを用いた遺伝子発現抑制法
			によるスクリーニングを実践できる。
15			ATP 合成酵素やプロトンポンプ ATPase の活性を測
			定する実験系を用い、プロトンポンプ阻害剤など
	機能生化学分野	中西 真弓 教授	の化合物の影響を検討する。
			1.プロトン輸送 ATPase の酵素活性に対する阻害
			効果を評価できる。

15		奈良場 博昭 教授	生理活性脂質の産生制御機構を解明するために、
			生理活性脂質の定量的解析や脂質メディエーター
	薬学教育学分野		と炎症反応の関係を調べる。
			1. 脂質メディエーターの検出及びその産生に関わ
			る酵素の活性を測定できる。
15	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	モデル生物を用いた評価系を利用し、化合物ライ
			ブラリーから有用物質を探索する。また、得られ
			た生理活性物質の薬理作用の解析も行う。
			1. 化合物ライブラリーを用いたスクリーニングを
			実践できる。
15		白石博久 特任教授	飢餓や老化に伴う個体レベルのストレス応答を指
			標として、遺伝子ライブラリーを用いたストレス
	生体防御学分野		防御関連遺伝子の網羅的探索を行う手法を学び、
			実践する。
			1.遺伝子ライブラリーを用いた遺伝子発現抑制法
			によるスクリーニングを実践できる。

実習での技能(50%)、知識確認の小テスト(50%)から総合的に評価する。

# 特記事項 (事前学修等)

事前学習として、学部で学んだ知識に再確認しておくこと。また、事後学習として実習の内容をその日のうちに整理しておくこと。その他、担当教員からの指示があった場合にはそれに従うこと。 授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ最低1時間程度を要する。 小テストについては採点後、フィードバックを行う。

# 薬科学特別実験3

責任者: 弘瀬 雅教 教授

担当講座·分野 : 分子細胞薬理学分野、創剤学分野、薬物代謝動態学分野、神経科学分野、

地域医療薬学分野

実習 30回

単位 2単位

期間

後期

#### 学習方針

## 基本理念:

教育成果 (アウトカム):

薬学研究者として実験技術と知識を幅広く身に付けるために、薬理学、創剤学、薬物動態学、及び神経科学に関する一連の実験を集中的に学ぶ。担当者は各々15回の実習を実施する。受講者は指導教員及び担当者と協議の上、2名の担当者が実施する実習(合計30回)を選択する。

以下の項目について習得し、実践できるようになる。 1) 蛍光イメージングによる生体機能解析法について、膜電位感受性色素を用いた細胞の興奮を蛍光として捉える技術を、心筋標本を用いて習得し、循環器系疾患および代謝内分泌系疾患研究のための基本的手法を習得することによって、研究を実践できる。 2) 医薬品の有効性を規定する重要なファクターの一つである剤形を構築、発展させる上で必要な知識に習熟し、また、医薬品の適正使用に不可欠な医薬品情報の収集・選択及び適時適切に活用する実践技能を習得することによって、臨床の場で実践できる。 3) 医療薬学分野における医薬品の有効性と安全性の確保に役立つ基礎的実験手法を習得し、また、個体間あるいは病態における薬物動態の変動機構を解明し、個別化薬物治療へ応用するための基礎的な研究手法を習得することによって、基礎臨床の場で実践できる。 4) 脳科学で用いられる基礎的な解析法並びに細胞の走化性に関する研究手法を習得し、研究の場で実践できる。

(ディプロマ・ポリシー:1,2)

- 1. 膜電位感受性色素を用いた細胞の興奮を蛍光として捉える技術を理解し実施できる。
- 2. 循環器系疾患および代謝内分泌系疾患研究のための基本的手法を理解し実施できる。
- 3. 剤形の構築・発展についての基礎知識を概説できる。
- 4. 医薬品情報の収集・選択及び適時適切に活用する実践技能について理解し実施できる。
- 5. 医薬品の有効性と安全性の確保に役立つ基礎的実験手法を理解し実施できる。
- 個体間あるいは病態における薬物動態の変動機構解明の研究手法を理解し実施できる。
- 7. 脳科学で用いられる基礎的な解析法を理解し実施できる。
- 8. 細胞の走化性の研究手法を理解し実施できる。

## 実習日程

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
					蛍光イメージング法の発達に伴って、細胞のみな
					らず特定のタンパク質や分子をも可視化し、さら
					にその局在を捉えることができるようになってき
					ている。加えて、この方法を利用する事によって、
					生体機能がより詳細に観察できるようになってき
					ており、本科目では、この蛍光イメージングによ
					る生体機能解析法について、膜電位感受性色素を
15	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	用いた細胞の興奮を蛍光として捉える技術を、心
					筋標本を用いて習得する。
					1. 膜電位感受性色素を用いた蛍光イメージングの
					原理を概説できる。
					2. 膜電位感受性色素を用いた興奮細胞のイメージ
					ングについての実践技能について理解し実施できる。
					3. 膜電位感受性色素を用いた興奮細胞のイメージ
					ングによる抗不整脈薬の作用について概説できる。
					医薬品の有効性を規定する重要なファクターに剤
					形があり、これを講義の中心に置く創剤科学は、
					薬学、医学、理学、工学等の集約的学問である。薬
					学部薬学科以外の学部・学科にて各々の分野の基
					礎学問を習得した学生を対象に、各自の基礎知識
					の上に剤形を構築、発展させる上で必要な部分を
					講義する。また、各分野の学生が在籍することを
					考慮し、現在の医薬品の問題点を提示した後、各
					自の学部における専門知識及び本講義において習
15	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	得した基礎知識を基に剤形の観点から解決する方
					法を PBL 形式で討論し、創剤科学への理解を深め
					る。以上の講義を通じて、医薬品の製造に関する
					知識習得を目指す。
					1. 剤形の構築・発展についての基礎知識を概説で
					きる。
					2. 医薬品情報の収集・選択及び適時適切に活用す
					る実践技能について理解し実施できる。
					3. 医薬品の有効性と安全性の確保に役立つ基礎的
					実験手法を理解し実施できる。

15	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾 教授	薬物動態学の分野の知見は、医薬品の有効性と安全性の確保に必要不可欠である。特に薬物動態の個人差に関して、未だに未解明の機構がある。本科目では、医薬品の有効性と安全性の個人差に関わる遺伝子配列に基づく個人差、遺伝子配列に規定されることなく現れる個人差についてその機構を明らかにする実験的研究を行う。医療薬学分野における医薬品の有効性と安全性の確保に役立つ基礎的実験手法を体得する。 1. 医薬品の有効性と安全性の個人差に関わる遺伝子配列に基づく個人差、遺伝子配列に規定されることなく現れる個人差について説明できる。 2. 医薬品の有効性と安全性の個人差に関わる遺伝子配列に基づく個人差、遺伝子配列に規定されることなく現れる個人差についてその機構を明らかことなく現れる個人差についてその機構を明らか
15	神経科学分野	駒野	宏人 教授	にする実験的研究を立案し、実施できる。 本実習では、脳科学で用いられる基礎的な解析法として、脳組織切片の調製、脳切片の染色法、記憶試験などの行動解析の方法を、マウスを用いて学ぶ。また、培養細胞を用いて。蛋白解析の基礎、遺伝子工学の基礎を習得する。 1. 脳科学で用いられる基礎的な解析法を理解し実施できる。
15	薬物代謝動態学分野	幅野	渉 准教授	個体間あるいは病態における薬物動態の変動機構を解明し、個別化薬物治療へ応用するための基礎的な研究手法を学ぶ。 1. 薬物動態関連遺伝子を対象に、遺伝子塩基配列・発現の解析およびエピジェネティクス解析の原理を理解し実施できる。
15	神経科学分野	駒野	宏人 教授	脳内の異物排除機構を解析し、遺伝子工学、生化学、神経化学の基礎を習得する。本実習では、脳内のグリア細胞を培養し、その排除機構を解析する。それにより、細胞培養方法、細胞染色、遺伝子工学、貪食機構の解析の基礎を習得する。 1. 脳科学で用いられる基礎的な解析法を理解し実施できる。

15	地域医療薬学分野	松浦	誠	特任教授	医薬品情報学特論の講義で学んだことを基盤とし、本科目では医薬品の適正使用に不可欠な医薬品情報の収集・選択及び適時適切に活用する実践技能を身につけ、良質な医療提供となるよう評価法及び効果的な提供・活用法についてセミナー形式で討論する。 1. 医薬品情報の収集・選択方法について概説できる。 2. 医薬品情報の収集・選択方法について適時適切に活用する実践技能について理解し実施できる。
----	----------	----	---	------	--

#### 成績評価方法

レポート (50%) とレポートを使用した質疑応答 (50%) により評価する。

#### 特記事項 (事前学修等)

各学習内容について専門書を利用してその概要を学習しておくこと。レポートの質疑応答時に レポートの内容について模範解答を示し、理解を深めさせる。

実験に対する事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ最低1時間程度を要する。その他の事前学修の内容は、毎回の授業において担当者が行う指示に従うこと。

# 薬科学特別実験4

責任者: 那谷耕司教授

担当講座·分野 : 分析化学分野、臨床医化学分野、薬剤治療学分野、臨床薬剤学分野

実 習 30回

単位 2単位

期間

後期

#### 学習方針

#### 基本理念:

薬学、特に生物系、医療系分野における研究者として必要な、実験に関する技術・知識の習得を目指す。マウス、ラットなどの小動物からバクテリアまで、広範囲に及ぶ材料を対象として実験を行う。また、遺伝子の機能解析などの分子生物学的実験についても積極的に実施する。担当者は各々15回の実習を実施する。

受講者は指導教員及び担当者と協議の上、2名の担当者が実施する実習(合計 30 回)を選択する。 教育成果 (アウトカム):

生物系および医療系の薬学研究者として必要な、実験に関する技術・知識の習得することで、 実験を実施できるようになる。 (ディプロマ・ポリシー:1,2)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。
- 2. 遺伝子の発現、細胞内局在などを可視化する手法を理解し、蛍光顕微鏡観察ができる。
- 3. 難治性疾患の発症に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。
- 4. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析ができる。

#### 実習日程

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
15	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	糖尿病研究において重要な手法であるマウス、ラットからの膵ランゲルハンス島の単離、インスリン分泌能を有した細胞の培養を行う。さらに単離膵ランゲルハンス島、培養細胞を用いて、グルコースや KC1 刺激によるインスリン分泌についての実験を行う。 1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。

顕微鏡による哺乳動物組織構造の観察 1. ヘマトキシリン-エオシン染色プレパラートを 用い、哺乳動物の各種臓器・器官の組織構造を顕 微鏡観察する。また、蛍光顕微鏡や共焦点顕微鏡 を用いた観察方法の基礎を学ぶ。 本実習では培養細胞を用いた糖尿病研究法の基礎 を学ぶ。すなわち膵ランゲルハンス島β細胞由来 の培養細胞を用い、様々な刺激に応じたインスリ ン分泌能の解析や、性質の異なる細胞株の単離法 (クローン化)等の解析手法を学ぶ。 1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の 機構を解説できる。 難治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない 変性タンパク質がその病態に関わっている。この 変性タンパク質がその病態に関わっている。この 変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レ ベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見 を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。 投与された薬物の血液中濃度などを測定すること は、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を 得ることができるため大変に有用である。HPLC 法 などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析 ができる。				
おおける   一方の   一方の				顕微鏡による哺乳動物組織構造の観察
<ul> <li>微鏡観察する。また、蛍光顕微鏡や共焦点顕微鏡を用いた観察方法の基礎を学ぶ。</li> <li>本実習では培養細胞を用いた糖尿病研究法の基礎を学ぶ。すなわち膵ラングルハンス島β細胞由来の培養細胞を用い、様々な刺激に応じたインスリン分泌能の解析や、性質の異なる細胞株の単離法(クローン化)等の解析手法を学ぶ。</li> <li>1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。</li> <li>難治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。</li> <li>1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。</li> <li>投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者のTDMや薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC 法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。</li> <li>1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析</li> </ul>				1. ヘマトキシリン-エオシン染色プレパラートを
を用いた観察方法の基礎を学ぶ。 本実習では培養細胞を用いた糖尿病研究法の基礎を学ぶ。すなわち膵ランゲルハンス島β細胞由来の培養細胞を用い、様々な刺激に応じたインスリン分泌能の解析や、性質の異なる細胞株の単離法(クローン化)等の解析手法を学ぶ。 1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。 難治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。 投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者のTDMや薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析	15	分析化学分野	藤本 康之 准教授	用い、哺乳動物の各種臓器・器官の組織構造を顕
本実習では培養細胞を用いた糖尿病研究法の基礎を学ぶ。すなわち膵ランゲルハンス島 β 細胞由来の培養細胞を用い、様々な刺激に応じたインスリン分泌能の解析や、性質の異なる細胞株の単離法(クローン化)等の解析手法を学ぶ。 1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。  難治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。  などを用いて、血液中濃物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析			微鏡観察する。また、蛍光顕微鏡や共焦点顕微鏡	
を学ぶ。すなわち膵ラングルハンス島β細胞由来の培養細胞を用い、様々な刺激に応じたインスリン分泌能の解析や、性質の異なる細胞株の単離法(クローン化)等の解析手法を学ぶ。 1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。				を用いた観察方法の基礎を学ぶ。
大橋 一晶 准教授				本実習では培養細胞を用いた糖尿病研究法の基礎
大橋 一晶 准教授   ン分泌能の解析や、性質の異なる細胞株の単離法 (クローン化) 等の解析手法を学ぶ。				を学ぶ。すなわち膵ランゲルハンス島β細胞由来
(クローン化)等の解析手法を学ぶ。 1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。 難治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。 投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者のTDMや薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				の培養細胞を用い、様々な刺激に応じたインスリ
1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の機構を解説できる。 難治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。  投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC 法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析	15	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	ン分泌能の解析や、性質の異なる細胞株の単離法
機構を解説できる。				(クローン化) 等の解析手法を学ぶ。
#治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。 とを理解し、その病態を解説できる。 投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC 法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				1. 糖尿病研究の手法を理解し、インスリン分泌の
変性タンパク質がその病態に関わっている。この変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。 とを理解し、その病態を解説できる。 投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				機構を解説できる。
変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。				難治性疾患の多くは、正常な立体構造を保てない
三部 篤 教授   ベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見を基に新規治療法の開発を試みる。   1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。   投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。 HPLC 法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。   1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				変性タンパク質がその病態に関わっている。この
を基に新規治療法の開発を試みる。 1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。 投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC 法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析		薬剤治療学分野		変性タンパク質を原因とする疾患の病態を分子レ
1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっていることを理解し、その病態を解説できる。  投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC 法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析	15		三部 篤 教授	ベル、細胞レベル、動物レベルで検討し、その知見
とを理解し、その病態を解説できる。				を基に新規治療法の開発を試みる。
投与された薬物の血液中濃度などを測定することは、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を得ることができるため大変に有用である。HPLC 法などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				1. 難治性疾患に変性タンパク質が関わっているこ
15   臨床薬剤学分野   工藤 賢三 教授   は、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を   得ることができるため大変に有用である。HPLC 法 などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。   1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				とを理解し、その病態を解説できる。
15 臨床薬剤学分野 工藤 賢三 教授 得ることができるため大変に有用である。HPLC 法 などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				投与された薬物の血液中濃度などを測定すること
15   臨床薬剤学分野   工藤 賢三 教授   などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。   1.薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析				は、患者の TDM や薬物動態において多くの情報を
などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。 1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析	1.5	吃中毒如丝八四		得ることができるため大変に有用である。HPLC 法
	15	<b>品</b> 体		などを用いて、血液中薬物の分析方法を学ぶ。
ができる。				1. 薬物の分析手法を理解し、試料中の薬物の分析
				ができる。

#### 成績評価方法

実習の成果 (50%), レポート (50%) から総合的に評価する。

#### 事前学修時間

学部で学んだ関連する知識について再確認しておくと、理解の助けになります。実習の内容については、その日のうちに整理しておくこと。

その他の実習に対する事前学修の内容は、毎回の授業において担当者が行う指示に従うこと。 事前学修 (予習・復習) の時間はそれぞれ1時間程度を要する。

提出されたレポートについては、内容を確認し、添削した後、返却する。

# 薬科学特別研究

責任者:野中孝昌教授、小澤正吾教授

担当講座·分野 : 構造生物薬学分野、衛生化学分野、創薬有機化学分野、天然物化学分野、

機能生化学分野、薬学教育学分野、情報薬科学分野、生体防御学分野、分子細胞薬理学分野、創剤学分野、薬物代謝動態学分野、神経科学分野、臨

床医化学分野、臨床薬剤学分野

実 習 210回 単 位 14単位

期間

通年

#### 学習方針

#### 基本理念:

薬科学に関わる教育者、研究者、あるいは技術者を目指し、個々の指導教員の専門に沿った研究と論文の作成を行う。

#### 教育成果 (アウトカム):

薬科学分野における各専門より、問題点を提起、基礎技術を習得後に問題点を解決する方法を 立案、実施するとともに結果をもとに考察することによって、指導教員とのディスカッションの 上、研究を進展させ、修士論文にまとめるとともに発表することができるようになる。

(ディプロマ・ポリシー:1)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 酵素蛋白質のX線結晶構造解析を行い、触媒機構を原子レベルで明らかにする。
- 2. 医薬品製造に貢献できる新たな有機合成手法の開発や、創薬シード化合物の探索などを研究テーマに設定し、"what to make"と"how to make"を実践的に学ぶ。
- 3. 天然有機化合物の生物合成と創薬への展開などを目指した研究テーマを設定し、研究計画 の策定、実施、実験結果の解釈、とりまとめなど、基礎研究能力の習得を目指す。
- 4. 変異の導入や阻害剤を用いることにより、プロトンポンプ ATPase が触媒する化学反応と高 次構造の関係を明らかにする。
- 5. がん細胞膜の特性を制御する新規分子標的抗がん薬の探索研究を行い、実験手法、結果の とりまとめや考察、プレゼンテーション力など基礎研究能力を習得する。
- 炎症性疾患の病態生理に関して、基盤となる生体制御機構の解明と活性分子の機能解析を行う。
- 7. 化合物ライブラリーを用いて、創薬シーズの探索ができる。
- 8. 老化や生体防御応答に関わる遺伝子機能の解明を目指した研究テーマを設定し、研究計画 の策定、実施、結果の解釈を学び、基本的な研究能力を習得する。
- 9. 循環器疾患のトランスレーショナルリサーチを習得する。
- 10. 代謝症候群における脂肪細胞を中心とした細胞ネットワークの役割を細胞分子レベルで明

- らかにし、それに基づく実験治療学的研究を行う。
- 11. アルツハイマー病発症機構の解析やその治療薬開発を目指した基礎的な研究テーマを設定し、研究計画、研究方法、結果の解釈、考察の仕方を学び、基礎研究能力の習得をする。
- 12. Drug Delivery System の技術を理解し、新たな剤形への取り組みができる。
- 13. 薬物代謝・動態の個体差によって生じる医薬品の有効性・安全性の個体差の機構を解明し、有効かつ安全な薬物療法に役立つ研究の遂行能力を習得する。
- 14. 遺伝子機能を解明する研究テーマを実施し、疾病の予防や治療に役立つ基礎的データを得る。
- 15. 単離膵ランゲルハンス島、膵 $\beta$ 細胞由来の培養細胞を材料に、膵 $\beta$ 細胞の機能、増殖を評価し、その結果を論文にまとめてプレゼンテーションすることができる。

#### 実習日程

#### 1)野中 孝昌 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	 者	内容
		•			結晶化
20	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 酵素蛋白質を結晶化できる。
					阻害剤のソーキング
20	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 蛋白質結晶に阻害剤を浸漬できる。
					X線回折強度データの収集
20	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 蛋白質結晶からのX線回折強度データを収集で
					きる。
20	<b>推</b> 生	照土	孝昌	本が	データ処理
20	構造生物薬学分野	野中	李白	教授	1. X線回折強度データの処理を行える。
					分子置換法による位相決定
20	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 分子置換法によって、回折強度データの位相を
					決定できる。
20	構造生物薬学分野	野中 孝	孝昌	教授	結晶構造精密化
20	而是工 <u>机</u> 来 1 万 万	4	7-11	4717	1. 蛋白質結晶の構造を精密化できる。
					相互作用の評価
20	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 酵素蛋白質と阻害剤との相互作用を立体構造の
					点から評価できる。
					考察とまとめ
20	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 酵素蛋白質と阻害剤との相互作用に基づき触媒
					機構を考察できる。
					論文作成
30	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 酵素蛋白質の触媒機構についての論文を作成で
					きる。
					成果発表
20	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 酵素蛋白質の触媒機構について発表を行い、討
					論できる。

## 2) 河野 富一 教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	研究テーマ決定と、研究背景等の文献調査
	177K 17 174TG 1 774 F1	1777 Ш 3/3/	1. 研究背景に関する文献調査ができる。
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	分子設計と合成計画の策定
10	和来自城市于为为	四月 田 秋汉	1. 標的分子の設計と合成戦略を立案できる。
40	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	設計分子の合成研究 (1)
40	刮架有域 <u>化</u> 于刀封	門判 苗 教汉	1. 標的分子の合成研究を実施できる。
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	データ解析
15	剧架有域化子刀到	刊判 苗 教汉	1. 合成実験のデータを解析できる。
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	考察および、研究をさらに展開するための方針立案
15	剧架有域化子刀到	刊 新 苗	1. 合成実験の最適化できる。
35	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	設計分子の合成研究 (2)
30	剧架有饿化子万到	刊到 虽一 教授	1. 標的分子の設計と合成戦略を立案できる。
15	创本大概从沿入时	河町 宮	データ解析
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	1. 合成実験のデータを解析できる。
15	<b>剑带去操业</b> 学八职	河野 富一 教授	考察とまとめ
15	創薬有機化学分野	刊到 虽一 教授	1. 得られたデータを基に考察できる。
			論文作成
30	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	1. 実験および得られたデータについて論文にまと
			めることができる。
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	成果発表
	7H17YC 11 DW1 D 1 74 51		1. 自分の研究について研究発表を行い、討論できる。

## 3) 藤井 勲 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
20	天然物化学分野	藤井	勲	教授	基礎的技術
20	人然物	がた。	7f.	4人1人	1. 基礎技術を習得する。
20	天然物化学分野	藤井	勲	教授	化合物の分析・単離
20	八宗物山于刀耳	かおノコ	האל	秋汉	1. 培養と生産化合物の分析・単離を行う。
20	天然物化学分野	藤井	勲	教授	生合成遺伝子
20	人然物但于刀封	除开	杰	秋1又	1. 生合成遺伝子のクローニングと解析を行う。
20	天然物化学分野	藤井	勲	教授	発現系構築
20	人然物儿子刀封	か	然	秋 7文	1. 異種発現系を構築する。
20	天然物化学分野	藤井	勲	教授	分析と単離
20	人然物但于刀封	除开	杰	秋1文	1. 発現産物の分析と単離を行う。
20	天然物化学分野	藤井	勲	教授	構造解析
20	人然物化子万到	豚 廾	款	秋1文	1. 単離化合物を構造解析する。
20	王然伽化学公野	藤井	勲	教授	タンパク解析
20	天然物化学分野	滁 开	烈	4以1又	1. 発現タンパクを解析する。

20		藤井	翻	本本	考察とまとめ
20	天然物化学分野 	膝升	勲	教授	1. 実験結果の解釈ととりまとめを行う。
30	天然物化学分野	藤井	翻	教授	論文作成
30	人然物化子分野	旅升	勲	秋1文	1. 実験、結果、考察を論文にまとめる。
20	天然物化学分野	藤井	勲	教授	成果発表
20	人為物心子分野	膝 廾	款	秋 仅	1. 研究成果をプレゼンテーションすることができる。

## 4) 杉山 晶規 准教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
20	20 衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	細胞培養法の修得
20	<b>伸生化子刀</b> 對	杉田 明况 性教技	1. 実験に用いる細胞の培養ができる。
			がん細胞の遊走能評価法の修得
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. in vitro でのがん細胞の遊走能試験が実施で
			きる。
20	衛生化学分野		がん細胞の浸潤能評価法の修得
20	南土化子刀刃	1万四 田/元 1世纪文	1. in vitro でのがん細胞の浸潤能試験が実施できる。
			遊走・浸潤能に対する薬剤の評価
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. in vitro でのがん細胞の遊走・浸潤能に対す
			る薬剤の評価試験が実施できる。
			遊走・浸潤能の制御因子の解析 1
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. 遊走・浸潤能の制御因子の薬剤による発現変動
			の評価を RNA レベルで実施できる。
			遊走・浸潤能の制御因子の解析 2
40	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. 遊走・浸潤能の制御因子の薬剤による発現変動
			の評価をタンパク質レベルで実施できる。
			考察とまとめ
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. 実験データをまとめてその結果を考察すること
			ができる。
30	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	論文作成
		12 H H1/9L   H3/JX	1. 研究成果を学術論文としてまとめることができる。
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	成果発表
20			1. 研究成果をプレゼンテーションすることができる。

## 5) 中西 真弓 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
30	機能生化学分野	中西	真弓	教授	プロトンポンプ ATPase の調製 1. 変異酵素を調製できる。
30	機能生化学分野	中西	真弓	教授	<ul><li>1. 変異時素を開表できる。</li><li>酵素反応の速度論的解析</li><li>1. 変異酵素や阻害剤存在下の反応速度を解析できる。</li></ul>

		1			1
					各温度における一分子観察
30	操化化化学八郎	山亜	真弓	教授	1. 変異の導入や阻害剤を用いることにより、プロ
30	機能生化学分野	中西	具勺	到1文	トンポンプ ATPase が触媒する化学反応と高次構
					造の関係を明らかにできる。
30			真弓	教授	データの解析
30	機能生化学分野	中西	具勺	教授	1. データをまとめ解析できる。
20	30 機能生化学分野 「	山亜	古口	教授	考察とまとめ
30		中西	共勺		1. 得られたデータをもとに論理的に考察できる。
20	松光什么分八里	中亚	古口	松板	論文作成
30	機能生化学分野	中西	真弓	教授	1. 研究内容を論文としてまとめることができる。
					成果発表
30	機能生化学分野	中西	真弓	教授	1. 研究内容をまとめて、わかりやすく発表し、議
					論することができる。

## 6) 奈良場 博昭 教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	分泌小胞の単離 1
20	架子教目子刀到	一	1. 培養細胞から分泌小胞を単離できる。
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	分泌小胞の単離 2
20	架子教育子刀對	示 尺 物 一 将 以	1. 生体試料から分泌小胞を単離できる。
20	薬学教育学分野	   奈良場 博昭 教授	機能性分子の定量1
20	来于权自于力封	示反勿 守叩 教议	1. 分泌小胞に由来する低分子 RNA を定量できる。
			機能性分子の定量 2
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 分泌小胞に由来する機能性タンパク質を定量で
			きる。
20	薬学教育学分野	   奈良場 博昭 教授	炎症性モデル動物の作成
20	来于教育于刀封	示反勿 守叩 教议	1. 炎症モデル動物を作成し、その病態を解析できる。
			炎症性モデル動物の解析
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 炎症モデル動物における分泌小胞の関与を解析
			できる。
0.0	##; ₩ #/. <del>   </del> ₩ /\ m#	<b>七</b> 点日	総合討論
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 実験結果を適切にまとめ、問題点に関して学術
			的な視点で討論できる。
			考察とまとめ
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 実験の背景、目的、方法、結果及び考察を適切
			にプレゼンテーションできる。
30	薬学教育学分野	京良場 博昭 教授	論文作成
			1. 研究内容を論文としてまとめることができる。
20	薬学教育学分野	   奈良場 博昭 教授	成果発表
			1. 研究内容を発表し、適切な質疑応答ができる。

## 7) 西谷 直之 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
20	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	評価系の構築 1. がん細胞の特性を制御する新規分子標的抗がん薬の探索研究を行い、実験手法、結果のとりまとめや考察、プレゼンテーションなど基礎研究能力を習得する。
60	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	化合物スクリーニング 1. がん細胞の特性を制御する新規分子標的抗がん薬の探索研究を行い、実験手法、結果のとりまとめや考察、プレゼンテーションなど基礎研究能力を習得する。
20	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	薬効の再評価 1. がん細胞の特性を制御する新規分子標的抗がん 薬の探索研究を行い、実験手法、結果のとりまと めや考察、プレゼンテーションなど基礎研究能力 を習得する。
60	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	薬理作用の解析  1. がん細胞の特性を制御する新規分子標的抗がん薬の探索研究を行い、実験手法、結果のとりまとめや考察、プレゼンテーションなど基礎研究能力を習得する。
30	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	データ整理 1. がん細胞の特性を制御する新規分子標的抗がん薬の探索研究を行い、実験手法、結果のとりまとめや考察、プレゼンテーションなど基礎研究能力を習得する。
20	情報薬科学分野	西谷	直之	教授	成果発表 1. がん細胞の特性を制御する新規分子標的抗がん 薬の探索研究を行い、実験手法、結果のとりまと めや考察、プレゼンテーションなど基礎研究能力 を習得する。

## 8) 大橋 綾子 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
					ガイダンス、研究紹介
5	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	1. 老化や生体防御応答に関わる遺伝子機能の解析
					方法について説明できる。
					基礎的技術の習得
15	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	1. 遺伝子機能解析に必要な基礎的な技術を実践で
					きる。

		1			
10	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	研究テーマ設定 1. 研究テーマを策定できる。
					,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
10	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	研究計画の策定
	<u> </u>	> 11114	1120 4	2.12	1. 具体的な実験計画を策定できる。
	// // // // // // m>	1 1=6	/.±. →	#/ 155	研究の実施(1)
30	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	1. 研究企画書に基づき研究を展開できる。
					研究結果の解釈、発表準備、研究発表(途中経過
					報告)、研究方針の見直し(1)
10	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	1. 研究の途中経過をまとめ、研究方針の見直しが
					できる。
					研究の実施(2)
50	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
					1. 研究企画書に基づき、研究を展開できる。
					研究結果の解釈、発表準備、研究発表(途中経過
1.0	生体防御学分野	1.135	綾子	教授	報告)、研究方針の見直し(2)
10		大橋			1. 研究の途中経過をまとめ、研究方針の見直しが
					できる。
					研究の実施(3)
30	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	1. 研究企画書に基づき、研究を展開できる。
30	生体防御学分野	大橋	綾子	教授	論文作成
					1. 研究結果をもとに、論文を作成できる。
10	<b>化</b>	大橋	綾子	教授	発表準備、成果発表
10	生体防御学分野			থ(文)	1. 研究成果を発表できる。

## 9) 弘瀬 雅教 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
					生体位心を用いた不整脈実験
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	1. 生体位心を用いた不整脈実験手技を習得し、実
					践できる。
					摘出心臓を用いた不整脈実験
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	1. 摘出心臓を用いた不整脈実験手技を習得し、実
					践できる。
					単離心筋を用いた各種電流の測定実験
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	1. 単離心筋を用いた各種電流の測定実験手技を習
					得し、実践できる。
					データ処理と評価
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	1. データ処理の方法を習得し実践できる。
					2. 処理したデータを評価できる。
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	考察とまとめ
30	刀丁和心采任于刀到	刀公休貝	1世纪	邻灯文	1. 実験結果をまとめ考察できる。

30	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	論文作成 1. 研究結果をもとに、論文を作成できる。
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	成果発表 1. 研究成果を発表できる。

## 10) 駒野 宏人 教授担当

コマ数	講座・分野	担当	者	内容
20	神経科学分野	駒野 宏人	. 教授	細胞の培養 1.アルツハイマー病病理の解析法の基礎を学ぶ。
40	神経科学分野	駒野 宏人	、教授	細胞の産生するアミロイド蛋白の検出 1.アルツハイマー病病理の解析法の基礎を学ぶ。
40	神経科学分野	駒野 宏人	、教授	細胞内のアミロイド蛋白産生酵素の検出 1.アルツハイマー病病理の解析法の基礎を学ぶ。
40	神経科学分野	駒野 宏人	. 教授	アミロイド蛋白産生を制御する因子の解析 1. アルツハイマー病発症機構の解析やその治療薬 開発を目指した基礎的な研究テーマを設定し、研 究計画、研究方法、結果の解釈、考察の仕方を学 び、基礎研究能力の習得をする。
50	神経科学分野	駒野 宏人	、教授	考察とまとめ 1. 研究計画、研究方法、結果の解釈、考察の仕方 を学び、基礎研究能力の習得をする。
20	神経科学分野	駒野 宏人	. 教授	成果発表 1. 研究計画、研究方法、結果の解釈、考察の仕方を 学び、基礎研究能力の習得をする。

## 11) 佐塚 泰之 教授

コマ数	講座・分野	担	当者	内容
				既存剤形の調製
20	創 剤 学 分 野	佐塚 泰	之 教授	1. DDS の技術を理解し、DDS キャリアであるリポソ
				ームができる。
20	創剤学分野	<b>佐</b> 宏	之 教授	品質評価法
20	剧剂 子刀 割	在	· 人 初文	1. リポソームの物性を測定できる。
20	創剤学分野	   佐塚 泰	之 教授	DDS 製剤の基礎技術の習得
20	剧剂 子刀 割	在	· 人 初文	1. リポソーム表面へ機能性付与の修飾ができる。
				研究企画書の作成
20	創 剤 学 分 野	佐塚 泰	之 教授	1. 基本技術を理解した上で新規機能性付与に関す
				る研究を企画できる。
20	創 剤 学 分 野	佐塚 泰	之 教授	研究の展開 (1)
20	剧剂子刀割	在	~	1. 研究企画書に基づき研究を展開できる。
20	創 剤 学 分 野	佐塚泰	之 教授	研究の展開 (2)
20	周月 月 子 刀 野	区	· 《秋1文	1. 研究企画書に基づき研究を展開できる。

0.0	소리 소리 쓰스 // mz	/ <del>/</del>	#4	4/4455	研究の展開 (3)
20	創剤学分野	佐塚	泰之	教授	1. 研究企画書に基づき研究を展開できる。
20	創剤学分野	佐塚		教授	考察とまとめ
20	削削子刀割	任塚	泰之	<b>秋1</b> 文	1. 研究結果をもとに考察できる。
30	創剤学分野	佐塚	: #4	教授	論文作成
30	剧 削 子 刀 野	任 塚	泰之	到1文	1. 研究結果より論文を作成できる。
20	創剤学分野	<del>化</del> 摆	≠→	教授	成果発表
20	剧 別 子 刀 野	佐塚	泰之	羽灯	1. 研究成果を発表できる。

## 12) 小澤 正吾 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
				教授	薬物代謝動態に関連する遺伝子多型の判定
60	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾		1. 薬物代謝動態に関連する遺伝子多型の判定法を
					実施し、多型を精度よく判定できる。
					薬物代謝動態に関連する遺伝子の多型によらない
				教授	薬物代謝酵素や薬物輸送タンパク質の発現量の測定
90	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾		1. 薬物代謝動態に関連する遺伝子で、多型によら
					ない薬物代謝酵素や薬物輸送タンパク質の発現量
					に影響する要因を同定し、解析できる。
				教授	薬物代謝動態に関連する遺伝子の多型と薬効の関
60	<b>薬</b>	小澤	正吾		連解析
90 条	薬物代謝動態学分野	小母			1. 薬物代謝動態に関連する遺伝子多型を同定し、
					各遺伝子型間で、薬効の差異との関係を解析できる。

## 13) 那谷 耕司 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
					マウス、ラットの膵ランゲルハンス島の単離
30	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	1. マウス、ラットの膵ランゲルハンス島を単離に
					ついて理解し、実践できる。
					膵β細胞由来の培養細胞を用いた分子生物学的実験
30	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	1. 膵β細胞由来の培養細胞を用いて分子生物学的実
					験について理解し、実践できる。
					膵β細胞の増殖・機能の実験的評価
30	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	1. 膵β細胞の増殖・機能の実験的評価について理
					解し、実践できる。
					糖尿病モデル動物におけるヘパラン硫酸の発現と
					膵β細胞の増殖・機能との関連の解析
30	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	1. 糖尿病モデル動物におけるヘパラン硫酸の発現
					と膵β細胞の増殖・機能との関連の解析について
					理解し、実践できる。

30	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	実験結果に対する考察とまとめ 1. 単離膵ランゲルハンス島、膵 $\beta$ 細胞由来の培養細胞を材料に、膵 $\beta$ 細胞の機能、増殖を評価し、その結果をまとめて考察することができる。
30	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	論文作成 1. 単離膵ランゲルハンス島、膵 $\beta$ 細胞由来の培養 細胞を材料に、膵 $\beta$ 細胞の機能、増殖を評価し、 その結果を論文にまとめることができる。
30	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	成果発表 1. 単離膵ランゲルハンス島、膵 $\beta$ 細胞由来の培養 細胞を材料に、膵 $\beta$ 細胞の機能、増殖を評価し、 その結果をまとめてプレゼンテーションすること ができる。

## 14) 田村 理 准教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
15	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	研究背景の文献調査および過去の研究例との比較 1. 研究背景に関する文献調査ができる。 2. 過去の類似研究例について文献調査を行い、自 身の研究テーマと比較、考察できる。
15	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	標的分子の合成計画立案 1. 標的分子の骨格形成について合成戦略を立案できる。 2. 保護基等を駆使して官能基変換の立案ができる。
60	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	標的分子の合成研究 1. 合成計画に沿って、標的分子の合成を実施できる。
30	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	データ解析 1. 合成実験によって得られた化合物の各種スペクトルデータを解析できる。
15	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	合成した化合物に基づいた研究の展開 1.確立した合成法を基に改良点を列挙し、新たな標的分子の合成計画を立案できる。
15	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	考察とまとめ 1. 得られたデータを体系的にまとめ、客観的な視点から考察を行うことができる。
50	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	論文作成 1. 研究を通じて得られたデータについて論文にま とめることができる。
10	創薬有機化学分野	田村 理 准教授	成果発表 1. 自分の研究について研究発表を行い、討論できる。

#### 15) 工藤 賢三 教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
		_ # Bp _ #/ S	ガイダンス、研究テーマ設定
30	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	1. 臨床現場の問題を抽出できる。
			2. 研究テーマを策定できる。
30	臨床薬剤学分野	  工藤 賢三 教授	研究計画の策定
	MHI / 1 / / / / / / / / / / / / / / / / /		1. 具体的な実験計画を策定できる。
30	<b>哈古英刘学八</b> 昭	  工藤 賢三 教授	研究の実施(1)
30	臨床薬剤学分野		1. 研究企画書に基づき研究を展開できる。
			研究結果の評価・解釈、発表準備、研究発表(途
1.0			中経過報告)、研究方針の見直し
10	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	1. 研究の途中経過をまとめ、研究方針の見直しが
			できる。
CO	<b>哈古英刘兴八丽</b>	一本 取一 地拉	研究の実施 (2)
60	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	1. 研究企画書に基づき、研究を展開できる。
			論文作成
30	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	1. 得られたデータについて評価・解釈し、論文を
			作成できる。
20	<b>吃去菜刘学八</b> 取	丁萨 取二 券坛	発表準備、成果発表
20	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	1. 研究発表を行い、討論できる。

#### 成績評価方法

研究の進捗状況、論文(30%) および研究成果発表(70%)、出席状況等から総合的に評価する。 担当者それぞれが、研究の進捗状況に応じて随時指導と助言を行う。

#### 特記事項(事前学修等)

授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間は最低 60 分を要する。事前学修の内容は、毎回 の授業において担当者が行う指示に従うこと。

6	木	1	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	英語による発表方法と発表準備 1. 自分の意見や考えを英語で表現できる。 2. 英語でプレゼンテーションできる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。
7	木	1	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	課題論文の英語による発表 1. 自分の意見や考えを英語で表現できる。 2. 英語でプレゼンテーションできる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。

### 2) 偶数年

4) 河	2) 网数十						
回数	曜	時限	講座・分野	担	当	者	内容
							X 線結晶構造解析に関する論文の読解
1	水	1	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 専門用語が理解できる。
1	八	1	<b>博坦生初架子刀到</b>	判中	子曰	<b>秋</b> 1文	事前学習:指定された論文を熟読する。
							事後学習:講義内容を復習する。
							X 線結晶構造解析に関する論文の読解
9	2 水 1	構造生物薬学分野	野中	去旦	教授	1. 論文の内容を理解できる。	
2		<b>博坦工初来于刀</b> 封	判下	子曰	4又1又	事前学習:指定された論文を熟読する。	
						事後学習:講義内容を復習する。	
							ニューロサイエンスに関する論文の読解
	3 水		神経科学分野	駒野宏		教授	1. 英語論文の構成を理解し内容を理解で
2		1			牟↓		きる。
3		1			広人		2. 自分の意見や考えを英語で表現できる。
							事前学習:指定された論文を熟読する。
							事後学習:講義内容を復習する。
					# [	人 教授	ニューロサイエンスに関する論文の読解
							1. 英語論文の構成を理解し、内容を理解
4	水	1	地奴利举八服	駒野			できる。
4	八	1	神経科学分野	約9年]	丛八		2. 自分の意見や考えを英語で表現できる。
							事前学習:指定された論文を熟読する。
							事後学習:講義内容を復習する。
							がんに関する論文の読解
	5 木						1. がんに関する英語論文の専門用語を理
5		1	衛生化学分野	杉山 晶規		准教授	解できる。
							事前学習:指定された論文を熟読する。
							事後学習:講義内容を復習する。

# 科学英語演習

責任者: 中西真弓教授

担当講座·分野 : 機能生化学分野、臨床医化学分野、情報薬科学分野、構造生物薬学分野、

神経科学分野、衛生化学分野、創薬有機化学分野

演 習 15回

単位 2単位

#### 期間

通年

#### 学習方針

#### 基本理念:

研究の専門性、新規性、および国際性を養うことを目指し、英語学術論文を読みこなす技術を 習得させる。

#### 教育成果 (アウトカム):

各教員の専門分野から最新の英語学術論文を選び、専門用語、論文の構成を学ぶことにより、 英語の学術論文が読解できるようになる。また、自分の意見や考えを英語で表現する技術を習得 することにより、英語論文の作成やプレゼンテーションができるようになる。

(ディプロマ・ポリシー:1,2)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 物理、化学、生物学における英語の専門用語を理解し実践できる。
- 2. 英語論文の構成を理解し実践できる。
- 3. 自分の意見や考えを英語で表現できる。
- 4. 英語で論文を作成できる。
- 5. 英語でプレゼンテーションできる。

## 演習日程

## 1) 奇数年

回数	曜	時限	講座・分野	担 当 者	内容
1	水	1	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	循環系作用薬(高血圧改善薬)に関する 論文の読解 1. 物理、化学、生物学における英語の専 門用語を理解できる。 2. 英語論文の構成を理解できる。 事前学習:指定された論文を熟読する。
2	水	1	臨床医化学分野	大橋 一晶 准教授	事後学習:講義内容を復習する。 代謝内分泌系作用薬(インスリン抵抗性 改善薬)に関する論文の読解 1.物理、化学、生物学における英語の専 門用語を理解できる。 2.英語論文の構成を理解できる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。
3	木	1	機能生化学分野	中西 真弓 教授	H・トランスポーターに関する論文の読解 1. 生物学における英語の専門用語を理解 し実践できる。 2. 英語論文の構成を理解し実践できる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。
4	木	1	機能生化学分野	中西 真弓 教授	H・トランスポーターに関する論文の読解 1. 生物学における英語の専門用語を理解 し実践できる。 2. 英語論文の構成を理解し実践できる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。
5	木	1	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	創薬やケミカルバイオロジーに関する課題論文の読解 1. 物理、化学、生物学における英語の専門用語を理解できる。 2. 英語論文の構成を理解できる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。

6	木	1	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	がんに関する論文の読解 1.がんに関する英語論文の内容を理解で きる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。
7	木	1	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	医薬品製造化学に関連する論文の読解 (専門用語の理解と内容読解) 1.化学における英語の専門用語を理解し 実践できる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。
8	术	1	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	医薬品製造化学に関連する論文の作成法と英語でのプレゼンテーション方法 1. 英語論文の構成を理解し実践する。 2. 英語で論文を作成できる。 3. 英語でプレゼンテーションできる。 事前学習:指定された論文を熟読する。 事後学習:講義内容を復習する。

※ 前期:水曜日1限 後期:木曜日1限

#### 成績評価方法

レポート (70%) と発表 (30%) の成績を総合的に評価する。

#### 特記事項 (事前学修等)

レポートは添削して返却する。

課題論文の構成を理解する。また、専門用語と文章の構造を理解し、論文全体の内容を把握する。英語での発表については、必要に応じて原稿を作成し、繰返し音読して発表練習を行う。 授業に対する事前学修 (予習・復習) の時間は4時間程度を要する。

## 6) 奈良場 博昭 教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
			関連分野の総説の理解
5	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 関連分野の総説を検索し、その内容を索引事項
			も含めて理解することができる。
			関連分野の論文の検索と情報収集1
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 関連分野の論文を検索し、その内容をまとめて
			整理することができる。
			関連分野の論文の検索と情報収集2
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 複数の関連分野の論文に関して、類似点や相違
			点を抽出し、整理することができる。
			プレゼンテーション
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. 関連分野に関して総合的なプレゼンテーション
			を行うことができる。
			討論
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	1. プレゼンテーションに対して、適切な討論を行
			うことができる。

## 7) 西谷 直之 教授

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
5	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	関連分野の論文の読解 1. 薬科学特別研究で実施する課題に関連する文献の検索ができる。 2. 聞く側の立場に配慮した学会発表資料を作成することができる。
10	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	関連分野の論文の紹介 1. 聞く側の立場に立ったわかりやすいプレゼンテーション法を身につける。 2. 他の人のプレゼンテーションを聞き、その内容に関連した質疑ができる。
10	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	研究内容のまとめ方 1. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究データを総合的に解析できる。 2. 論文を作成するために必要な文章作成能力を身につける。
10	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	研究成果発表の準備 1. 聞く側の立場に配慮した学会発表資料を作成す ることができる。
10	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	研究成果の発表と討論 1. 聞く側の立場に立ったわかりやすいプレゼンテーション法を身につける。 2. 他の人のプレゼンテーションを聞き、その内容に関連した質疑ができる。

# 薬科学特別演習

責任者:野中孝昌教授、小澤正吾教授

担当講座·分野 : 構造生物薬学分野、衛生化学分野、創薬有機化学分野、天然物化学分野、

機能生化学分野、薬学教育学分野、情報薬科学分野、生体防御学分野、分子細胞薬理学分野、創剤学分野、薬物代謝動態学分野、神経科学分野、臨

床医化学分野、臨床薬剤学分野

 演習
 45回

 単位
 6単位

期間

通年

#### 学習方針

#### 基本理念:

「薬科学特別研究」に付随し、データ解析の技術、プレゼンテーション技術、データベースの 検索技術、論文作成技術、及び討論技術等を習得する。

#### 教育成果 (アウトカム):

それぞれの専門分野に関連する文献を検索し、既存の情報を正しく評価した上で、研究データを解析することによって、各種データベースを有効に利用して、各自の研究テーマを推進することができるようになる。 さらに、文献やデータベースの情報を総括してプレゼンテーションし、討論の結果を各自の論文作成に役立てることができるようになる。

(ディプロマ・ポリシー:1)

#### 到達目標 (SBOs):

- 1. 薬科学特別研究で実施する課題に関連する文献の検索ができる。
- 2. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究データを総合的に解析できる。
- 3. 論文を作成するために必要な文章作成能力を身につける。
- 4. 聞く側の立場に配慮した学会発表資料を作成することができる。
- 5. 聞く側の立場に立ったわかりやすいプレゼンテーション法を身につける。
- 6. 他の人のプレゼンテーションを聞き、その内容に関連した質疑ができる。

#### 演習日程

#### 1) 野中 孝昌 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
5	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	相同性検索 1. データベースを利用して相同性検索ができる。
10	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	構造アラインメント 1. 立体構造に基づくアラインメントを実施できる。

					ホモロジーモデリング
10	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. ホモロジーモデリングの原理を理解し、実施で
					きる。
					動画作成
10	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 立体構造を視覚的に理解するための動画を作成
					できる。
					プレゼンテーションと討論
10	構造生物薬学分野	野中	孝昌	教授	1. 動画を用いたプレゼンテーションとそれに基づ
					く討論を行うことができる。

## 2) 河野 富一 教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
5	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	文献検索
5	剧架有饿化子万到	何到 虽一 教授	1. 研究背景に関する文献調査ができる。
			研究データ収集
10	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	1. 標的分子の設計と合成戦略を立案し、合成研究
			を実施できる。
10	10 全球子級 //。 学 // 明	河野 富一 教授	研究データ総合解析
10	創薬有機化学分野	何 對 苗 教 教 教	1. 得られたデータを解析できる。
			科学論文作成法とプレゼンテーション資料作成法
10	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	1. 実験および得られたデータについて論文にまと
			めることができる。
10	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	プレゼンテーションと討論
10	剧架们域化子万到	們對	1. 自分の研究について研究発表を行い、討論できる。

## 3) 藤井 勲 教授担当

コマ数	講座・分野	担当	者	内容
5	5 天然物化学分野	藤井 勲	教授	文献・データベース情報
J	人然物但于刀封	旅开 煮	初汉	1. 文献・データベースを検索できる。
				データ・資料の整理
10	天然物化学分野	藤井 勲	教授	1. データ・資料を整理し、とりまとめることがで
				きる。
10	10 天然物化学分野	藤井 勲	教授	実験データ
10	人然物但于刀封	旅开 烈	农 叙文	1. 実験データの整理と解析ができる。
				報告資料の作成
10	天然物化学分野	藤井 勲	教授	1. レポート・プレゼンテーション資料を作成する
				ことができる。
				プレゼンテーションと討論
10	天然物化学分野	藤井 勲	教授	1. 実験結果、考察について、プレゼンテーションと
				討論ができる。

## 4) 杉山 晶規 准教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
			文献検索
5	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. 関連分野の論文を検索し、これまでの当該分野研
			究の経緯と最新の動向を整理することができる。
			文献の精読
10	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. 当該分野において代表的な文献や最新の論文を
			精読し、まとめることができる。
			セミナーへの参加
10	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. 研究成果や文献を紹介するセミナーに参加し、
			内容に関する討議を行うことができる。
			発表準備
10	衛生化学分野		1. 研究成果や文献に関して発表するための各種資
10	用工门于刀刃	19四 阳州 电机	料を整理しまとめることができる。
			2. プレゼンテーション用の資料を作成できる。
			プレゼンテーションと討論
10	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	1. 自分の研究成果や学術論文に関して、プレゼン
			テーションを行い、その内容に関して討議するこ
			とができる。

## 5) 中西 真弓 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
					酵素活性を評価するパラメーターのまとめ
5	機能生化学分野	中西	真弓	教授	1. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究デー
					タを総合的に解析できる。
					ATP 合成酵素のパラメーターの算出
10	機能生化学分野	中西	真弓	教授	1. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究デー
					タを総合的に解析できる。
					変異の影響を検討
10	機能生化学分野	中西	真弓	教授	1. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究デー
					タを総合的に解析できる。
					データの解析と解釈
10	機能生化学分野	中西	真弓	教授	1. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究デー
					タを総合的に解析できる。
					発表と討論
					1. 聞く側の立場に立ったわかりやすいプレゼンテ
10	機能生化学分野	中西	真弓	教授	ーション法を身につける。
					2. 他の人のプレゼンテーションを聞き、その内容
					に関連した質疑ができる。

## 8) 大橋 綾子 教授

コマ数	講座・分野	担当	者	内 容
5	生体防御学分野	大橋 綾子	教授	関連分野の論文の読解 1. 薬科学特別研究で実施する課題に関連する文献 の検索ができる。
10	生体防御学分野	大橋 綾子	教授	遺伝子・モデル生物関連データベースの活用法の 習得とデータの収集 1. 遺伝子・モデル生物関連データベースが活用で きる。 2. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究デー タを総合的に解析できる。
10	生体防御学分野	大橋 綾子	教授	データの解析と解釈、文献情報の整理 1. 薬科学特別研究の研究過程で得られた研究データを総合的に解析できる。 2. 論文を作成するために必要な文章作成能力を身につける。
10	生体防御学分野	大橋 綾子	教授	プレゼンテーション資料の準備 1. 聞く側の立場に配慮した学会発表資料を作成す ることができる。
10	生体防御学分野	大橋 綾子	教授	プレゼンテーションと討論 1. 聞く側の立場に立ったわかりやすいプレゼンテーション法を身につける。 2. 他の人のプレゼンテーションを聞き、その内容に関連した質疑ができる。

## 9) 弘瀬 雅教 教授担当

77 JAN		40	NZ.	± <b>7.</b>	中 塚
コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
5	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	心臓不整脈の基礎研究法 I 1. 生体位心を用いた心臓不整脈研究の基礎について概説できる。 2. 生体位心を用いた心臓不整脈研究法を実践できる。
10	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	心臓不整脈の基礎研究法Ⅱ 1. 摘出心筋を用いた心臓不整脈研究の基礎について概説できる。 2. 摘出心筋を用いた心臓不整脈研究法を実践できる。
10	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	データの解析方法 I 1. 心臓不整脈の電気生理学的データの解析方法を概説できる。 2. 電気生理学的データの解析を実践できる。

10	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	データの解析方法 II 1. 心臓不整脈における心筋の構造変化データの解析方法を概説できる。 2. 心臓不整脈における心筋の構造変化データの解析を実践できる
10	分子細胞薬理学分野	弘瀬	雅教	教授	プレゼンテーションと討論 1. プレゼンテーションと討論ができる。

## 10) 佐塚 泰之 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
					関連文献の検索、収集
5	創 剤 学 分 野	佐塚	泰之	教授	1.Drug Delivery System (DDS)に関連する論文の
					中から必要とする論文を収集できる。
10	創剤学分野	佐塚	<del></del> 走 →	学位	関連文献の読解と要約
10		佐塚	外人	到1文	1. 収集した文献を読解し、要約できる。
					関連文献の読解と要約
10	創 剤 学 分 野	佐塚	泰之	教授	1. 収集した文献を読解・要約の上、それぞれの関
					連性を明示し、レビューを作成できる。
10	創 剤 学 分 野	l 上 上	老士	<b>本</b> 体	プレゼンテーション
10		佐塚	來乙	教授	1. 要約した文献を説明できる。
					まとめ
10	創 剤 学 分 野	佐塚	泰之	教授	1. 作成したレビューを研究に関連付けることがで
					きる。

## 11) 小澤 正吾 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
15	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾	教授	ファーマコゲノミクスの解析手法 1.ファーマコゲノミクスの解析手法について適切 に文献検索し、解析手法の特色をまとめて解説す ることができる。
15	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾	教授	ファーマコゲノミクスと薬物動態の個体差に関する情報の収集・加工・伝達法 1.ファーマコゲノミクスの解析を通じて、薬物動態の個体差要因に関する情報を収集・加工・伝達して、患者の問題を解決することができる。
15	薬物代謝動態学分野	小澤	正吾	教授	ファーマコゲノミクスと薬物療法 1. ファーマコゲノミクスの分野における研究の情報を活用し、個人個人に合わせた薬物療法を提案することができる。

## 12) 駒野 宏人 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
5	神経科学分野	駒野	宏人	教授	必要な論文検索 1. 薬科学特別研究で実施する課題に関連する文献 の検索ができる。

10	神経科学分野	駒野	宏人	教授	論文の読解、参考論文の読解 1. 論文を作成するために必要な文章作成能力を身 につける。
10	神経科学分野	駒野	宏人	教授	論文の読解、参考論文の読解 1. 論文を作成するために必要な文章作成能力を身 につける。
10	神経科学分野	駒野	宏人	教授	論文の新規性、得られた情報、問題点、批判点の整理 1. 論文を作成するために必要な文章作成能力を身につける。
10	神経科学分野	駒野	宏人	教授	プレゼンテーションと討論 1. 聞く側の立場に立ったわかりやすいプレゼンテーション法を身につける。 2. 他の人のプレゼンテーションを聞き、その内容に関連した質疑ができる。

## 13) 那谷 耕司 教授担当

コマ数	講座・分野	担	当	者	内容
					生活習慣病などに関する原著論文の講読
10	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	1. 生活習慣病などに関する原著論文を講読するこ
					とができる。
					生活習慣病などに関する原著論文の解説、プレゼ
					ンテーションと討論
10	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	1. 生活習慣病などに関する原著論文について解
					説、プレゼンテーションし、討論することができ
					る。
10	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	臨床症例の解析
10	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	加付	杯山	<b>秋1</b> 文	1. 臨床症例について解析することができる。
					臨床症例の解析結果についてのプレゼンテーショ
15	臨床医化学分野	那谷	耕司	教授	ンと討論
					1. 臨床症例の解析結果についてプレゼンテーショ
					ンし、討論することができる。

# 14) 工藤 賢三 教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内容
5	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	関連領域の論文検索および収集 1. 関連する領域の論文から必要とする論文を検 索、収集できる。
10	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	関連領域の論文の読解と要約(1) 1. 収集した論文を読解し、要約できる。

10	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	関連領域の論文の読解と要約(2) 1. 収集した論文を読解・要約の上、それぞれの関連性を明示し、論文のレビューを作成できる。
10	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	プレゼンテーション 1. 要約した論文のレビューを分かり易く説明し、 討論できる。
10	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	まとめ 1. 論文のレビューに照らし、得られた研究データ を評価・解釈できる。

#### 成績評価方法

各種データ整理 (25%)、プレゼンテーションと討論 (25%)、及びレポートの内容 (50%) で総合 的に評価する。

データ整理に関しては随時助言を与える。プレゼンテーションに関しては討論中、および討論 後に助言を与える。レポートに関しては、添削後に助言を書き加えて返却する。

#### 特記事項 (事前学修等)

授業に対する事前学修(予習・復習)の時間は4時間程度を要する。事前学修の内容は、毎回の授業において担当者が行う指示に従うこと。