

# 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。

一般目標 (GIO) :

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。これらを踏まえ、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する。 (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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	Protein Data Bank の活用法 1. PDB を多角的に利用できる。
2	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	Cambridge Structural Database 1. CSD に登録されている低分子化合物の結晶構造について説明できる。
3	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	<i>in silico</i> スクリーニング 1. 小規模な <i>in silico</i> スクリーニングを実践できる。
4	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	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。

5	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	ポケット探索と配座生成 1. 蛋白質表面のポケットについて例を挙げて説明できる。 2. 低分子化合物の配座生成の原理を説明できる。
6	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	ドッキングシミュレーション 1. 小規模なドッキングシミュレーションを実践できる。
7	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	水素結合と疎水性相互作用 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ることができる。
8	金	2	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	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ズエネルギーを見積もることができる。
9	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	Structure-Based Drug Design 1. SBDD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	Fragment-Based Drug Design 1. FBDDについて例を挙げて詳しく説明できる。

#### 成績評価方法

出席とレポート（100%）で総合的に評価する。

#### 事前学修時間

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。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。

# 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ります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。

### 一般目標 (GIO) :

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・伝達の方法論を学び、科学的検証法について理解を深める。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、実践に応用できる水準まで習熟する。 (ディプロマ・ポリシー: 1, 2)

### 到達目標 (SBOs) :

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。

## 講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	水	1	薬物代謝動態学分野	小澤 正吾 教授	ファーマコジェノミクスの概念 1. ファーマコジェノミクスについて概説できる。

2	水	1	薬物代謝動態学分野	小澤 正吾 教授	ファーマコジェノミクスの解析手法 1. ファーマコジェノミクスの解析方法を列挙し、具体的に説明できる。
3	水	1	薬物代謝動態学分野	小澤 正吾 教授	ファーマコジェノミクスと疾病 1. ファーマコジェノミクスと疾病罹患性の個体差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	ファーマコジェノミクスと薬物療法 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。
5	水	1	薬物代謝動態学分野	幅野 渉 准教授	エピジェネティクスの概念 1. エピジェネティクス機構を概説できる。
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。
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。
8	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（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。

#### 成績評価方法

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。

#### 事前学修時間

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。

# ゲノム創薬特論

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：

ゲノム科学を基に疾患遺伝子を網羅的に解析し、治療関連遺伝子を探索し、科学的理由付けに基づく創薬を行うゲノム創薬に関して、実践的な学習を行う。

一般目標 (GIO)：

システム生物学の基礎を学び、各種生物学的データベースの利用法を学ぶ。次世代大規模配列解析がもたらす新たな情報解析に関して理解を深める。また、疾患ゲノミクスと集団遺伝学として、癌、高血圧、動脈硬化、糖尿病、喘息などの特定疾患に関する研究の進展状況やモデル生物を利用した比較ゲノムインフォマティクスに関して、その基礎的事項を理解する。さらに、エピジェネティクスの観点から注目される non-coding RNA などのトランスクリプトーム解析に関しても最近の知見を習得する。(ディプロマ・ポリシー：1, 2)

到達目標 (SBOs)：

1. ゲノム創薬の基礎となる細胞生物学や遺伝子工学の理論や技術を理解し実践に応用できる。
2. ヒトゲノム情報の現状と利用法を理解し提案できる。
3. 代表的な遺伝子疾患と原因遺伝子を概説できる。
4. 遺伝子改変動物及び疾患モデル動物の基礎と応用を理解し解説できる。
5. 比較解析とゲノム創薬の一般的知識を理解し実践に応用できる。
6. 低分子機能性 RNA 及び RNA 創薬に関する現状と応用を理解し解説できる。
7. 代表的医薬品の開発と臨床応用に関して、自己調査を実施し、概説できる。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	ゲノム創薬の基礎 1. ゲノム創薬の基礎となる細胞生物学や遺伝子工学の理論や技術を理解し実践に応用できる。
2	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	ヒトゲノム情報とその利用 1. ヒトゲノム情報の現状と利用法を理解

					し提案できる。
3	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	遺伝子疾患と原因遺伝子 1. 代表的な遺伝子疾患と原因遺伝子を概説できる。
4	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	遺伝子改変動物及び疾患モデル動物 1. 遺伝子改変動物及び疾患モデル動物の基礎と応用を理解し解説できる。
5	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	比較解析とゲノム創薬 1. 比較解析とゲノム創薬の一般的知識を理解し実践に応用できる。
6	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	RNA 創薬 1. 低分子機能性 RNA 及び RNA 創薬に関する現状と応用を理解し解説できる。
7	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	代表的医薬品の開発と臨床応用 1. 代表的医薬品の開発と臨床応用に関して、自己調査を実施し、概説できる。
8	金	1	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	まとめと課題発表 1. ゲノム創薬に関して、臨臨床的・社会的な意義と問題点をまとめて発表することができる。

#### 成績評価方法

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。

#### 事前学修時間

予習として関連する分野の総説を読んでおくこと。復習として、授業中に指示された課題に取り組むこと。授業に対する事前学修（予習・復習）の時間は最低2時間を要する。

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、ルーブリック評価を用いてフィードバックする。

# 天然物創薬特論

責任者 : 藤井 勲 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。

### 一般目標 (GIO) :

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として習得する。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。  
(ディプロマ・ポリシー : 1, 2)

### 到達目標 (SBOs) :

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。

## 講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	木	2	天然物化学分野	藤井 勲 教授	天然物創薬特論の概説 1. 天然物生合成について概説できる。

2	木	2	天然物化学分野	林 宏明 准教授	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説できる。
3	木	2	天然物化学分野	林 宏明 准教授	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用を理解し解説できる。
4	木	2	天然物化学分野	林 宏明 准教授	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ついて理解し解説できる。
5	木	2	天然物化学分野	林 宏明 准教授	植物バイオテクノロジー 1. 植物バイオテクノロジーと医療への応用を理解し解説できる。
6	木	2	天然物化学分野	藤井 勲 教授	ポリケタイドの生合成と創薬（1） 1. ポリケタイド生合成について理解し解説できる。
7	木	2	天然物化学分野	藤井 勲 教授	ポリケタイドの生合成と創薬（2） 1. ポリケタイド生合成と創薬について理解し解説できる。
8	木	2	天然物化学分野	藤井 勲 教授	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用について理解し解説できる。

#### 成績評価方法

課題の実施と理解度（80％）と受講態度（20％）から総合的に判断する。

#### 事前学修時間

毎回の課題について、まとめ、報告する。その事前学修（予習・復習）には最低 30 分を要する。  
提出された課題については、必ず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、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。

一般目標 (GIO)：

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、最新の知識を含めて深く理解する。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習得を目指す。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。 (ディプロマ・ポリシー: 1, 2)

到達目標 (SBOs)：

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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	木	1	機能生化学分野	中西 真弓 教授	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説できる。 2. 変異の種類を理解し解説できる。

2	木	1	機能生化学分野	中西 真弓 教授	遺伝子の発現制御機構に関わるシグナル伝達因子 1. 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。
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構 1. 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	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転写調節因子 1. 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	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（1） 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。
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。
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。
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。

#### 成績評価方法

レポート（50%）、討論（50%）を総合的に判断する。

#### 事前学修時間

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 発生学・分子探索学分野

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。

一般目標 (GIO) :

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)

到達目標 (SBOs) :

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。
5. 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。

## 講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	水	2	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	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。 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。
2	水	2	生体防御学分野	白石 博久 准教授	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を概説できる。
3	水	2	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	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、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	水	2	生体防御学分野	白石 博久 准教授	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、内容を理解し、討論できる。
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	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について理解し解説できる。
6	水	2	解剖学講座 発生学・分子探索学分野	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。
7	水	2	生体防御学分野	白石 博久 准教授	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。
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。

## 成績評価方法

レポート(70%)、口頭試問(30%)から総合的に評価する。

## 事前学修時間

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。

# 化学療法薬理学

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。化学療法薬理学では、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。

一般目標 (GIO)：

化学療法を深く理解するために、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を理解する。また、最近の創薬戦略に関する基本的知識を習得する。

(ディプロマ・ポリシー：1,2)

到達目標 (SBOs)：

1. 抗感染症薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。
2. 抗悪性腫瘍薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。
3. 創薬戦略について詳しく解説できる。

講義日程

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. 抗感染症薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。 2. 抗悪性腫瘍薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。 3. 創薬戦略について詳しく解説できる。
2	木	2	情報薬科学分野	西谷直之 教授	$\beta$ -ラクタム系抗生物質 1. 抗感染症薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。

3	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	DNA ジャイレース阻害薬とトポイソメラーゼ阻害薬 1. 抗感染症薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。
4	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	抗ウイルス薬 1. 抗感染症薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。
5	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	ホルモン関連医薬品 1. 抗悪性腫瘍薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。
6	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	がん分子標的治療薬（低分子化合物） 1. 抗悪性腫瘍薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。
7	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	がん分子標的治療薬（抗体医薬品） 1. 抗悪性腫瘍薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。
8	木	2	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	まとめ 1. 抗感染症薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。 2. 抗悪性腫瘍薬の薬理活性を化学的に解説し評価できる。 3. 創薬戦略について詳しく解説できる。

#### 成績評価方法

確認問題（60%）、授業態度（40%）で評価する。

#### 事前学修時間

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。授業中の確認問題を解くために、前回の講義内容を復習すること。授業中に解説を行うので、不正解だった間については講義プリントなどを用いて再復習すること。授業出欠マークシート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。

# 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則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 (GIO) :

神経・筋疾患に関する病態解析と治療法の現状について深く理解し、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。

## 講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	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。

2	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	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、その治療薬の薬理、および病態・薬物治療を説明できる。
3	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	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、その治療薬の薬理、および病態・薬物治療を説明できる。
4	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	精神疾患の分子機構と薬物療法 2 1. 精神疾患の分子機構を理解し、その治療薬の薬理、および病態・薬物治療を説明できる。
5	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	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・薬物治療を説明できる。
6	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	てんかんの分子機構と薬物療法 2 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。
7	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	感覚器疾患の分子機構と薬物療法 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・薬物治療を説明できる。
8	水	2	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	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・薬物治療を説明できる。

#### 成績評価方法

出席 (20%)、聴講態度 (30%)、レポート (50%) より総合的に判断する。

#### 事前学修時間

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。

# 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。

一般目標 (GIO)：

がん細胞と正常細胞の違いを分子レベルで理解するために、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し、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、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。  
(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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	がん遺伝子 1. がん遺伝子について、例を挙げて解説できる。
2	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	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。

3	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	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
4	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	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。
5	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	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。
6	金	2	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	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。 2. 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。
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。
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。

#### 成績評価方法

講義内での討議の内容（50%）、及び出席状況（50%）から総合的に判断する。

#### 事前学修時間

予習について：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。

復習について：配布プリントを利用し、学習した範囲を復習すること。

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。

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。

一般目標 (GIO)：

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を目標とする。  
(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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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。
2	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	糖尿病の治療 1. 糖尿病の治療について理解し解説できる。
3	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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。
4	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	メタボリックシンドロームの治療 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。
5	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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。
6	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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。
7	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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。
8	金	1	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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。

#### 成績評価方法

レポート（70%）、口頭試問（30%）から総合的に評価する。

#### 事前学修時間

学部で学んだ糖尿病および生活習慣病の病態、検査、治療については、再確認しておくことと理解の助けになります。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。

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。

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。

# 医薬品情報学特論

責任者：松浦 誠 准教授  
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：

社会において薬剤師への期待は高まっており、とりわけくすりの専門家として医薬品適正使用において果たす役割は大きい。医薬品適正使用において「医薬品情報」は医療用医薬品のみならず、一般用医薬品まで広範囲に渡り、これらを適確に活用するための情報収集、評価、活用について実践的な知識の習得を目指す。

一般目標 (GIO)：

臨床現場における医薬品情報の入手方法から評価・判断・活用までを概説し、代表的な医薬品について具体的な例を挙げ、医療用医薬品情報と一般用医薬品情報について知識の習得を目指す。

これらを体系的に学ぶことで医薬品適正使用・育薬の実現につなげ、安全・安心な医療が提供されることを理解する。また、セルフメディケーションにおける医薬品情報と患者情報の取り扱い方について理解し、セルフメディケーションの実践ができる知識を習得する。

(ディプロマ・ポリシー:2)

到達目標 (SBOs)：

1. 医療機関における医薬品情報源について列挙できる。
2. 病院・診療所における医薬品情報活動の意義と実践法について詳しく解説できる。
3. 保険薬局における医薬品情報活動の意義と実践法について詳しく解説できる。
4. 受動的情報提供の実際について考えることができる。
5. 能動的情報提供の実際について考えることができる。
6. 臨床現場における医薬品の適正使用・育薬について提案できる。
7. 臨床症例による患者情報の把握と個別医薬品情報の評価・構築ができる。
8. セルフメディケーションにおける医薬品情報と患者情報の取り扱い方について概説できる。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	臨床現場における医薬品情報の取扱① 1. 医療機関における医薬品情報源について列挙できる。

2	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	臨床現場における医薬品情報の取扱② 1. 病院・診療所における医薬品情報活動の意義と実践法について詳しく解説できる。
3	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	臨床現場における医薬品情報の取扱③ 1. 保険薬局における医薬品情報活動の意義と実践法について詳しく解説できる。
4	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	臨床現場における医薬品情報の取扱④ 1. 受動的情報提供の実際について考えることができる。
5	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	臨床現場における医薬品情報の取扱⑤ 1. 能動的情報提供の実際について考えることができる。
6	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	医薬品適正使用・育薬の実現① 1. 臨床現場における医薬品の適正使用・育薬について提案できる。
7	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	医薬品適正使用・育薬の実現② 1. 臨床症例による患者情報の把握と個別医薬品情報の評価・構築ができる。
8	火	2	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	セルフメディケーションにおける医薬品情報と患者情報の取扱 1. セルフメディケーションにおける医薬品情報と患者情報の取り扱い方について概説できる。

#### 成績評価方法

レポート（20%）出席状況及び受講態度（80%）を総合的に評価する。

#### 事前学修時間

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。

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。

# 国際研究活動基礎特論

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:

医薬品企業のグローバル化、国際共同治験、および医薬品承認基準の国際的統一化など、医薬品業界の国際化は、近年ますます加速している。また、企業、公的機関、あるいは教育機関のいずれにあっても、研究活動においては国際的視野に立つことが求められていることは言うまでもない。

このような国際的活動に対応できる人材を育むためには、国際的な研究活動の経験を積ませることが重要である。具体的には、薬科学専攻では、国内外で開催される国際学会への参加、ポスター発表などが挙げられる。そのための基礎固めとして、「要旨の作成方法」、「発表内容の練り方」、及び「プレゼン技術」などを講義する。併せて、より広い視野を育成するため、「国際的な医療活動」、「世界で活躍する日本人研究者」、及び「世界に展開する製薬企業」についても、講義する。

一般目標 (GIO):

医療人と製薬企業の医療活動国際化の背景と実態の現状を理解し、将来の理想像を考察する。

国際学会の意義と何をなすべきかを理解し、実践に結びつける。(ディプロマ・ポリシー:1, 2)

到達目標 (SBOs):

1. 医療人の国際的な医療活動の実情を知り、自らの目標を設定する。
2. 世界で活躍する日本人研究者と医療人の仕事ぶりとその魅力に接し、自らのモチベーションを高める。
3. 製薬企業のグローバル化戦略とそのための研究開発の手法を学び、国際化における課題について深く理解する。
4. 国際学会参加の意義とプレゼンテーションの重要性を認識し、実践に活かす。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	月	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	ガイダンス (国際的な視野を持つということ) 1. 医薬品の研究と開発に関わる者として国際的な視野をもつ意義のその重要性を理解する。

2	火	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	国際的な医療活動 1. 国境なき薬剤師団、日本災害医療薬剤師学会、国際協力機構などの医療活動の役割と現状を学ぶ。
3	水	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	世界で活躍する日本人研究者、医療人 1. 日本人の研究者や医療人が果たしてきた業績と現状を学び、そしてこれから期待される人材に関して考察する。 2. 世界で活躍する人材として、自らを見つめ、モチベーションを向上させる。
4	木	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	世界に展開する製薬企業の戦略と研究開発 1. 製薬企業のグローバル化戦略とそのための研究開発の手法を学び、国際化における課題について深く理解する。
5	金	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	国際学会（コンフェレンス、シンポジウムなど）で発表する 1. 国際学会とは何か、参加して何をなすべきかを理解する。
6	月	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	国際学会（コンフェレンス、シンポジウムなど）で発表する 1. 発表要旨の作成方法を実践的に学ぶ。
7	火	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	国際学会（コンフェレンス、シンポジウムなど）で発表する 1. 発表内容の練り方、プレゼンテーション技法に関して実践的に学ぶ。
8	水	4	薬学研究科委員会	二井 将光 非常勤講師	国際学会（コンフェレンス、シンポジウムなど）で発表する 1. ポスター発表のプレゼンテーション技法に関して実践的に学ぶ。

#### 成績評価方法

レポート提出及び、国際活動状況（国際学会発表、論文発表）と国際化を目指す姿勢により評価する。

#### 事前学修時間

関連する事項に関して、自ら調べて予習を行うこと。講義資料を用いて、復習を行うこと。授業に対する事前学修（予習・復習）の時間は最低2時間を要する。

レポートは、コメント添付や添削を行って返却する。

# 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。

### 一般目標 (GIO) :

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。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、分子系統樹を作成する。更に、ホモロジーモデリング方による立体構造予測を行なう。また、生物物理学的手法を駆使し、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。 (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する。
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。

## 講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	アミノ酸配列データベース 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。

2	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	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。
3	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	配列比較のアルゴリズム 1. FASTA 法と BLAST 法の原理を説明できる。
4	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	分子系統樹の基本 1. 分子系統樹の基本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	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。
6	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	ホモロジーモデリング 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。
7	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	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。
8	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	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。
9	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	熱力学量変化 1. 蛋白質と薬物の結合に伴うギブズエネルギー変化について説明できる。
10	木	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	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ルギー変化を算出できる。

#### 成績評価方法

出席とレポート（100%）で総合的に評価する。

#### 事前学修時間

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。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。

# 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。

一般目標 (GIO):

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し、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について説明できる。
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。

講義日程

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	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歴史について説明できる。
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について説明できる。

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。
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。
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。
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。
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。
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。

#### 成績評価方法

確認問題（60%）、授業態度（40%）で評価する。

#### 事前学修時間

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。授業中の確認問題を解くために、前回の講義内容を復習すること。授業中に解説を行うので、不正解だった間については講義プリントなどを用いて再復習すること。授業出欠マークシート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。

# 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。

一般目標 (GIO)：

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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	金	1	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	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できる。
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。

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。
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。
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。
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。
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。
8	金	1	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	まとめ

#### 成績評価方法

理解度チェックテスト（約 80%）、レポート内容（約 20%）をもとに総合的に評価する。

#### 事前学修時間

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。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。

一般目標 (GIO)：

現在使用されている剤形と製剤に関し、その概要を学ぶとともに、その長所、短所に関し考察する。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と技術の習得を目指す。

(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。

講義日程

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。

2	火	2	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>製剤添加物と製剤機械、包装</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol>
3	火	2	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>DDS の概要</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. DDS の概要を理解し解説できる。</li> </ol>
4	火	2	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>DDS に用いられている技術（1）</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ol>
5	火	2	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>DDS に用いられている技術（2）</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ol>
6	火	2	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>現有剤形の問題点の抽出</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ol>
7	火	2	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>PBL</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ol>
8	火	2	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>発表会</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 討論した内容をまとめ、発表できる。</li> </ol>

#### 成績評価方法

出席（20%）、聴講態度（30%）、レポート（50%）より総合的に判断する。

#### 事前学修時間

薬学部創剤学分野の学部教科書の該当する項目に関する予習の時間は最低 60 分を要する。  
レポートを返却時にコメントを加えるとともに、PBL、発表会時に内容に関し指導を行う。

# 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、医薬品の作用機構を解明する上で欠かせない。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、生体高分子の構造と機能、さらに生体膜の機能と形成機構を、各種の分析手法と合わせて学ぶ。

一般目標 (GIO)：

生体高分子の構造と機能を、生体膜（オルガネラ膜）の機能と形成機構に関連づけて学ぶ。また、生命科学を支える各種の分析手法に習熟する。 (ディプロマ・ポリシー：1,2)

到達目標 (SBOs)：

1. 生体高分子の構造と機能について理解し解説できる。
2. オルガネラ膜の機能と形成機構について理解し研究できる。
3. タンパク質の品質管理について理解し研究できる。
4. 核膜孔を介した輸送について理解し解説できる。
5. 質量分析を応用したタンパク質同定法について理解し実践に応用できる。
6. 蛍光タンパク質をレポーターとして利用する手法について提案できる。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	イントロダクション 1. 科目の意義と全体説明
2	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	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
3	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	オルガネラ膜の機能と形成機構 1. 細胞内に存在するオルガネラの膜構造と機能、および形成機構

4	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	タンパク質の品質管理 1. 細胞内におけるタンパク質の生合成と代謝分解による消失の仕組み
5	金	2	分析化学分野	藤本 康之 准教授	核膜孔を介した輸送 1. 核膜孔を介した細胞質⇔核内の物質輸送の仕組み
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同定法 1. TOF-MS、LC-MS 等を用いた、タンパク質の同定法
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の観察 (基礎)
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. 蛍光顕微鏡技術を用いた細胞の観察 (応用)

#### 成績評価方法

レポート、および講義の聴講状況等から (100%) 総合的に評価する。

#### 事前学修時間

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。大学院入学以前の課程において関連内容を学んでいる場合は、復習をしておくといよい。

# 生物多様性特論

責 任 者 : 大橋 一品 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。

一般目標 (GIO) :

生物多様性を、その成立すなわち進化と、その結果として生じた系統の2点から理解する。また、生物の多様性について、生物の形質のみならず、分子的な面（ゲノムの多様性）からも理解する。さらに生物多様性を扱う手法として分類学を学び、種認識および命名法について習熟する。

(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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担 当 者	内 容
1	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 准教授	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。 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。
2	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 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。

3	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 准教授	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。
4	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 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. 種分化および種概念について理解し例を列挙できる。
5	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 准教授	種分化 1. 種分化および種概念について理解し例を列挙できる。
6	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 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. 種分化および種概念について理解し例を列挙できる。
7	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 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。
8	金	2	臨床医化学分野	大橋 一品 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。

#### 成績評価方法

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

#### 事前学修時間

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、予習の必要は特になが、論文等の事前配布資料のあった場合には、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）の時間は最低30分を要する。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。

# 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。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を学んでいく。

一般目標 (GIO)：

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を学ぶ。また、酸化ストレスや小胞体ストレスの分子機構を学び、老化や生活習慣病との関連を考察する。 (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。
4. 酸化ストレスや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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	月	1	神経科学分野	駒野 宏人 教授	老化の分子機構と長寿遺伝子 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	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。

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。
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。
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。
6	月	1	神経科学分野	駒野 宏人 教授	小胞体ストレスの防御機構 1. 小胞体ストレスと細胞防御との関連を理解し考察できる。
7	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 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。
8	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 2 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。

#### 成績評価方法

講義中での討論（30%）とレポート内容（70%）をもとに評価する。

#### 事前学修時間

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。レポートに関しては添削し、次回の講義中に助言をする。

# 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、IT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。

一般目標 (GIO)：

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ぶ。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。(ディプロマ・ポリシー：3)

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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	月	2	分子細胞薬理学分野	弘瀬 雅教 教授	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。
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。
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。

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。
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。
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。
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。
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。

#### 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。

#### 事前学修時間

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。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。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。

# 医療薬学特論

責任者：工藤 賢三 教授

担当講座・分野：臨床薬学分野

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。

一般目標 (GIO)：

医薬品の適正使用および育薬を効果的に実践するために必要な知識、技能、態度について概説し、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を理解する。  
(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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内容
1	火	1	臨床薬学分野	工藤 賢三 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。

2	火	1	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	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。
3	火	1	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	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て理解し、解説できる。
4	火	1	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	論文の評価 1. 医療に関連する論文を評価できる。
5	火	1	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	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し、必要な薬学的視点を解説できる。
6	火	1	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 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。
7	火	1	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 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。
8	火	1	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 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。

#### 成績評価方法

講義中の討論（30%）、口頭試問（70%）により評価する。

#### 事前学修時間

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。

# 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、SpO<sub>2</sub>、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。

一般目標 (GIO)：

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。

(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。

講義日程

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	月	3	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	体温計の原理と測定 1. 体温計の原理を説明できる。
2	月	3	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	血圧計の原理と測定 1. 血圧計の原理を説明できる。
3	月	3	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。

4	月	3	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	体重・体組成計の原理と測定 1. 体重・体組成計の原理を説明できる。
5	月	3	構造生物薬学分野	阪本 泰光 准教授	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。
6	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。
7	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。
8	月	3	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。

#### 成績評価方法

講義中の討論・口頭試問（30%）、レポート(70%)により評価する。

#### 事前学修時間

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。

# 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。

一般目標（GIO）：

物質および衛生化学的な側面から、創薬研究の基礎知識と基本的技術を習得する。

(ディプロマ・ポリシー:1)

到達目標（SBOs）：

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に習熟する。
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。
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。
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する。
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する。

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	<p>蛋白質結晶を用いた化合物スクリーニング</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. トリプシンの結晶化ができる。</li> <li>2. トリプシン結晶に阻害化合物を浸漬できる。</li> <li>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。</li> <li>4. 分子置換法による構造解析ができる。</li> <li>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。</li> </ol>
15	天然物化学分野	藤井 勲 教授	<p>微生物遺伝子工学の基礎</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol>
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	<p>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。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 医薬品製造に関わる先端有機合成実験を実践できる。</li> </ol>
15	天然物化学分野	林 宏明 准教授	<p>天然有機化合物の単離と構造解析</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 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。</li> </ol>
15	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	<p>がん細胞の特性の解析法</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>2. がん細胞の特性を裏付ける分子の解析ができる。</li> </ol>

15	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	<p>タンパク質の構造揺らぎ</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>3. タンパク質の構造揺らぎを定量的に評価できる。</li> </ol>
----	----------	----------	--

#### 成績評価方法

出席と課題（100%）で総合的に評価する。

#### 事前学修時間

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。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。

# 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。

一般目標 (GIO) :

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。  
(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）を実践できる。
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	大橋 綾子 教授	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	機能生化学分野	中西 真弓 教授	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	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	<p>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と炎症反応の関係を調べる。</p> <p>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。</p>
15	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	<p>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。</p> <p>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。</p>
15	生体防御学分野	白石 博久 准教授	<p>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。</p> <p>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。</p>

#### 成績評価方法

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。

#### 事前学修時間

学部で学んだ知識については、再確認しておくことで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。

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。

小テストについては採点后、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、  
衛生化学分野、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 :

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。

一般目標 (GIO) :

以下の項目について習得する。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する。また、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。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する。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。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する。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。4) 脳科学で用いられる基礎的な解析法を習得する。また、細胞の走化性に関する研究手法を習得する。 (ディプロマ・ポリシー : 1, 2)

到達目標 (SBOs) :

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。
6. 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
15	分子細胞薬理学分野	弘瀬 雅教 教授	<p>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。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol>
15	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	<p>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。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 剤形の構築・発展についての基礎知識を概説できる。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol>

15	薬物代謝動態学分野	小澤 正吾 教授	<p>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。</p> <p>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。</p> <p>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にする実験的研究を立案し、実施できる。</p>
15	神経科学分野	駒野 宏人 教授	<p>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。</p> <p>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。</p>
15	薬物代謝動態学分野	幅野 渉 准教授	<p>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。</p> <p>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。</p>
15	神経科学分野	駒野 宏人 教授	<p>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、食食機構の解析の基礎を習得する。</p> <p>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。</p>

15	地域医療薬学分野	松浦 誠 准教授	<p>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。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 医薬品情報の収集・選択方法について概説できる。</li> <li>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。</li> </ol>
----	----------	----------	--

#### 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。

#### 事前学修時間

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。実験に対する事前学修（予習・復習）の時間は最低30分を要する。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。

# 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

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行なう。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。

一般目標 (GIO) :

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・知識の習得を目標とする。  
(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. 遺伝子発見、細胞内局在などの可視化の手法を理解し、蛍光顕微鏡観察ができる。
3. 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。
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。

15	分析化学分野	藤本 康之 准教授	<p>顕微鏡による哺乳動物組織構造の観察</p> <p>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。</p>
15	臨床医化学分野	大橋 一品 准教授	<p>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。</p> <p>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。</p>
15	薬剤治療学分野	三部 篤 教授	<p>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。</p> <p>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。</p>
15	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	<p>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。</p> <p>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。</p>
15	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	<p>抗精神病薬の副作用として発症する汎血球減少症は、致死的かつ急激に悪化する危険性が高いにも関わらず、未だ、発症機序が解明されていない。マウス骨髄細胞によるコロニーアッセイ法を用い、抗精神病薬が血球系細胞の増殖、アポトーシスに及ぼす影響を検討する。さらに、汎血球減少症の症状悪化を緩和させるための対処法の確立を試みる。</p> <p>1. 汎血球減少症の原因となる医薬品を理解し、これまでに明らかにされている発症機序と病態が解説できる。</p>

#### 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

学部で学んだ知識については、再確認しておくとう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。

実習に対する事前学修 (予習・復習) の時間は最低 30 分を要する。

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。

# 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

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、あるいは技術者をめし、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。

一般目標 (GIO)：

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。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を目標とする。(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、創薬リ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。
6. 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β細胞由来の培養細胞を材料に、膵β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
20	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	結晶化 1. 酵素蛋白質を結晶化できる。
20	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	阻害剤のソーキング 1. 蛋白質結晶に阻害剤を浸漬できる。
20	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	X線回折強度データの収集 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	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	データ処理 1. X線回折強度データの処理を行える。
20	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	分子置換法による位相決定 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 孝昌 教授	結晶構造精密化 1. 蛋白質結晶の構造を精密化できる。
20	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	相互作用の評価 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。
20	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	考察とまとめ 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。
30	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	論文作成 1. 酵素蛋白質の触媒機構についての論文を作成できる。
20	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	成果発表 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 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 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） 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 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 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） 1. 標的分子の設計と合成戦略を立案できる。
15	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	データ解析 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	考察とまとめ 1. 得られたデータを基に考察できる。
30	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	論文作成 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 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 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 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 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 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 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 1. 単離化合物を構造解析する。
20	天然物化学分野	藤井 勲 教授	タンパク解析 1. 発現タンパクを解析する。
20	天然物化学分野	藤井 勲 教授	考察とまとめ 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 勲 教授	論文作成 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 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	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	細胞培養法の修得 1. 実験に用いる細胞の培養ができる。
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	がん細胞の遊走能評価法の修得 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	杉山 晶規 准教授	がん細胞の浸潤能評価法の修得 1. in vitro でのがん細胞の浸潤能試験が実施できる。
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	遊走・浸潤能に対する薬剤の評価 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。
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	遊走・浸潤能の制御因子の解析 1 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。
40	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	遊走・浸潤能の制御因子の解析 2 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。
20	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	考察とまとめ 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 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 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	酵素反応の速度論的解析 1. 変異酵素や阻害剤存在下の反応速度を解析できる。
30	機能生化学分野	中西 真弓 教授	各温度における一分子観察 1. 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できる。
30	機能生化学分野	中西 真弓 教授	データの解析 1. データをまとめて解析できる。
30	機能生化学分野	中西 真弓 教授	考察とまとめ 1. 得られたデータをもとに論理的に考察できる。
30	機能生化学分野	中西 真弓 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。
30	機能生化学分野	中西 真弓 教授	成果発表 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 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 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 1. 分泌小胞に由来する低分子 RNA を定量できる。
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	機能性分子の定量 2 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 1. 炎症モデル動物を作成し、その病態を解析できる。
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	炎症性モデル動物の解析 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。
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	総合討論 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。
20	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	考察とまとめ 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	奈良場 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
5	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	ガイダンス、研究紹介 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。
15	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	基礎的技術の習得 1. 遺伝子機能解析に必要な基礎的な技術を実践できる。
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 1. 具体的な実験計画を策定できる。
30	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	研究の実施（1） 1. 研究企画書に基づき研究を展開できる。
10	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	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） 1. 研究の途中経過をまとめ、研究方針の見直しができる。
50	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	研究の実施（2） 1. 研究企画書に基づき、研究を展開できる。
10	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	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（2） 1. 研究の途中経過をまとめ、研究方針の見直しができる。
30	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	研究の実施（3） 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	生体防御学分野	大橋 綾子 教授	発表準備、成果発表 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
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬 雅教 教授	生体位心を用いた不整脈実験 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。
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬 雅教 教授	摘出心臓を用いた不整脈実験 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。
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬 雅教 教授	単離心筋を用いた各種電流の測定実験 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。
30	分子細胞薬理学分野	弘瀬 雅教 教授	データ処理と評価 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 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
20	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	既存剤形の調製 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	佐塚 泰之 教授	品質評価法 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 1. リポソーム表面へ機能性付与の修飾ができる。
20	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	研究企画書の作成 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) 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) 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 (3) 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	考察とまとめ 1. 研究結果をもとに考察できる。
30	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	論文作成 1. 研究結果より論文を作成できる。
20	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	成果発表 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
60	薬物代謝動態学分野	小澤 正吾 教授	薬物代謝動態に関連する遺伝子多型の判定 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。
90	薬物代謝動態学分野	小澤 正吾 教授	薬物代謝動態に関連する遺伝子の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の測定 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。

60	薬物代謝動態学分野	小澤 正吾 教授	薬物代謝動態に関連する遺伝子の多型と薬効の関連解析 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
30	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	マウス、ラットの膵ランゲルハンス島の単離 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。
30	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	膵β細胞由来の培養細胞を用いた分子生物学的実験 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。
30	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	膵β細胞の増殖・機能の実験的評価 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。
30	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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 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β細胞由来の培養細胞を材料に、膵β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β細胞由来の培養細胞を材料に、膵β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β細胞由来の培養細胞を材料に、膵β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
30	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	ガイダンス、研究テーマ設定 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 1. 具体的な実験計画を策定できる。
30	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	研究の実施（1） 1. 研究企画書に基づき研究を展開できる。
10	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	研究結果の評価・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. 研究の途中経過をまとめ、研究方針の見直しができる。

60	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	研究の実施（2） 1. 研究企画書に基づき、研究を展開できる。
30	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	論文作成 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	臨床薬剤学分野	工藤 賢三 教授	発表準備、成果発表 1. 研究発表を行い、討論できる。

16) 富田 隆 准教授担当

コマ数	講座・分野	担 当 者	内 容
15	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	研究に関連する文献の調査および研究背景の理解 1. 研究に関連する文献を検索、調査し、その内容が理解できる。 2. 自身の研究内容と過去の文献を比較し、自身の研究の社会的意義が考察できる。
20	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	研究計画の立案 1. 汎血球減少症の発症機序を解明するために必要な実験計画が立案できる。 2. 発症原因分子を特定するための実験系を理解し、説明できる。
60	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	マウス骨髄細胞を用いたコロニーアッセイ法による解析 1. マウスの取扱い、コロニーアッセイ法を修得し、立案した研究計画に従って、研究が遂行できる。
30	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	実験データの解析・考察 1. 実験データについて、再現性、問題点の抽出、改善策の検討を含めた客観的な解析が実施できる。 2. 実験データについて、客観的に考察できる。
15	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	研究の展開 1. 解析した実験データを基に、新たな研究計画が立案できる。
20	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	結果発表 1. 研究成果について発表し、討論できる。
50	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	論文作成 1. 実験データについて、論文にまとめることができる。

#### 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。

#### 事前学修時間

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。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。

# 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、構造生物学講座、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。

一般目標 (GIO) :

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。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。さらに、英語論文の作成やプレゼンテーションの方法を学ぶ。  
(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 一品 准教授	<p>循環系作用薬（高血圧改善薬）に関する論文の読解</p> <p>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。</p> <p>2. 英語論文の構成を理解できる。</p>
2	水	1	臨床医化学分野	大橋 一品 准教授	<p>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</p> <p>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。</p> <p>2. 英語論文の構成を理解できる。</p>
3	木	1	機能生化学分野	中西 真弓 教授	<p>H<sup>+</sup>トランスポーターに関する論文の読解</p> <p>1. 生物学における英語の専門用語を理解し実践できる。</p> <p>2. 英語論文の構成を理解し実践できる。</p>
4	木	1	機能生化学分野	中西 真弓 教授	<p>H<sup>+</sup>トランスポーターに関する論文の読解</p> <p>1. 生物学における英語の専門用語を理解し実践できる。</p> <p>2. 英語論文の構成を理解し実践できる。</p>
5	木	1	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	<p>創薬やケミカルバイオロジーに関する課題論文の読解</p> <p>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。</p> <p>2. 英語論文の構成を理解できる。</p>
6	木	1	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	<p>英語による発表方法と発表準備</p> <p>1. 自分の意見や考えを英語で表現できる。</p> <p>2. 英語でプレゼンテーションできる。</p>
7	木	1	情報薬科学分野	西谷 直之 教授	<p>課題論文の英語による発表</p> <p>1. 自分の意見や考えを英語で表現できる。</p> <p>2. 英語でプレゼンテーションできる。</p>

## 2) 偶数年

回数	曜	時限	講座・分野	担当者	内 容
1	水	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	X線結晶構造解析に関する論文の読解 1. 専門用語が理解できる。
2	水	1	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	X線結晶構造解析に関する論文の読解 1. 論文の内容を理解できる。
3	水	1	神経科学分野	駒野 宏人 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できる。 2. 自分の意見や考えを英語で表現できる。
4	水	1	神経科学分野	駒野 宏人 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、内容を理解できる。 2. 自分の意見や考えを英語で表現できる。
5	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専門用語を理解できる。
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。
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。
8	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。

※ 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。

#### 事前学修時間

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、繰り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）の時間は最低 30 分を要する。

# 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

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。

一般目標（GIO）：

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。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。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。

(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。

コマ数	講座・分野	担当者	内 容
10	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	ホモロジーモデリング 1. ホモロジーモデリングの原理を理解し、実施できる。
10	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	動画作成 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。
10	構造生物薬学分野	野中 孝昌 教授	プレゼンテーションと討論 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 1. 研究背景に関する文献調査ができる。
10	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	研究データ収集 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	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	研究データ総合解析 1. 得られたデータを解析できる。
10	創薬有機化学分野	河野 富一 教授	科学論文作成法とプレゼンテーション資料作成法 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 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	天然物化学分野	藤井 勲 教授	文献・データベース情報 1. 文献・データベースを検索できる。
10	天然物化学分野	藤井 勲 教授	データ・資料の整理 1. データ・資料を整理し、とりまとめることができる。
10	天然物化学分野	藤井 勲 教授	実験データ 1. 実験データの整理と解析ができる。
10	天然物化学分野	藤井 勲 教授	報告資料の作成 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。

10	天然物化学分野	藤井 勲 教授	プレゼンテーションと討論 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
5	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	文献検索 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。
10	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	文献の精読 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。
10	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	セミナーへの参加 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。
10	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	発表準備 1. 研究成果や文献に関して発表するための各種資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。
10	衛生化学分野	杉山 晶規 准教授	プレゼンテーションと討論 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
5	機能生化学分野	中西 真弓 教授	酵素活性を評価するパラメーターのまとめ 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。
10	機能生化学分野	中西 真弓 教授	ATP 合成酵素のパラメーターの算出 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。
10	機能生化学分野	中西 真弓 教授	変異の影響を検討 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。
10	機能生化学分野	中西 真弓 教授	データの解析と解釈 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。

10	機能生化学分野	中西 真弓 教授	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。
----	---------	----------	---

6) 奈良場 博昭 教授担当

コマ数	講座・分野	担当者	内 容
5	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	関連分野の総説の理解 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。
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	関連分野の論文の検索と情報収集1 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。
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	関連分野の論文の検索と情報収集2 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。
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	プレゼンテーション 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。
10	薬学教育学分野	奈良場 博昭 教授	討論 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。
----	---------	----------	--

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

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
5	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	関連文献の検索、収集 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 泰之 教授	関連文献の読解と要約 1. 収集した文献を読解し、要約できる。
10	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	関連文献の読解と要約 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	佐塚 泰之 教授	プレゼンテーション 1. 要約した文献を説明できる。
10	創剤学分野	佐塚 泰之 教授	まとめ 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. ファーマコジェ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. ファーマコジェ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. ファーマコジェ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
10	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	生活習慣病などに関する原著論文の講読 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。
10	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	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 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 1. 臨床症例について解析することができる。
15	臨床医化学分野	那谷 耕司 教授	臨床症例の解析結果についてのプレゼンテーションと討論 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。

15) 富田 隆 准教授担当

コマ数	講座・分野	担当者	内 容
10	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	関連文献の理解、プレゼンテーション 1. 研究背景に関連する文献を検索、調査し、その内容が理解できる。 2. 理解した関連論文の内容を第三者に対し、正確に伝達するためのプレゼンテーションの手法が修得できる。
10	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	研究データの解析 1. 得られた研究データを系統的にまとめ、客観的に解析できる。
20	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	論文作成とプレゼンテーション 1. 得られた研究データを論文にまとめることができる。 2. 自身で作成した論文の内容を第三者に対し、正確に伝達するためのプレゼンテーションの手法が修得できる。
5	臨床薬剤学分野	富田 隆 准教授	討論 1. 自身の研究結果について総合的な発表を行い、討論できる。

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。

事前学修時間

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。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。