广东省重点领域研发计划 2018-2019 年度 "精准医学与干细胞(精准医学领域)"重大 科技专项申报指南

精准医学是以个体化医疗为目标,应用现代遗传学技术、分子影像技术、生物信息学技术和大数据等交叉学科技术,并结合患者完整准确的医疗信息和生活环境而发展起来的新型医学概念与医疗模式,有望从根本上改变现有的疾病防治体系,为疾病预防、诊治带来革命性的突破。

一、总体目标

针对广东常见、高发、地方特色重大疾病,以临床应用为导向,实施精准医学全链条协同攻关,构建大型队列(包括自然和疾病队列)和精准医学知识库,突破新一代生命组学技术和大数据分析技术,构建生物医学大数据互通和共享平台,研发一批精准治疗药物、分子检测技术产品及仪器设备,形成重大疾病的风险评估、早期筛查和预警、个体化精准治疗、安全性监控等疾病精准防诊治方案,建设精准医学防诊治方案的示范、应用和推广体系,为显著提升广东人口健康水平和医疗水平,减少无效和过度医疗、避免有害医疗提供科技支撑。

本专项按照全链条部署、一体化实施原则,围绕专项总体目标和3年整体实施方案,针对前沿和关键技术、临床转化研究、产品开发3个方面设置2018-2019年度精准医学领域对应主要研究任务和细化目标。

二、主要研究方向

公开择优课题:

专题一:生命组学技术研发与应用(专题编号:0226)

项目1: 临床用单细胞组学技术研发与应用

(一) 研究内容

单细胞基因组、转录组、表观基因组、蛋白质组等生命组学技术在单细胞及低起始量细胞中的研发和应用。

(二) 考核指标

建立单细胞快速分离、捕获、富集、提取及测序技术 1-2 种;建立单细胞基因组、表观基因组、蛋白质组等高通量测序技术和方法 1-2 种;研发相应的配套试剂或分析软件 1-2 种,深入推进单细胞组学技术在肿瘤液体活检、无创产前筛查诊断(NIPT)、干细胞、特定功能细胞研究中的应用;申请发明专利或软件著作权 2 项以上;发表高水平论文 5 篇以上。

项目 2: 临床用基因组和表观基因组技术研发与应用 (一) 研究内容

新一代基因组测序技术和表观基因组技术的研发和应

用;绘制广东省内特有生活方式和环境因素影响的人类(研究对象籍贯应在广东省)正常细胞和组织表观基因组图谱; 绘制多种复杂疾病的细胞和组织表观基因组图谱。

(二) 考核指标

开发出具有自主知识产权、适合临床样本快速检测的新一代基因组测序技术及相应的数据分析处理软件 1-2 种;完成具有广东地域特色的中国人正常细胞和组织表观基因组图谱 1套;完成复杂疾病的细胞和组织表观基因组图谱 2-3套,更准确更深入地了解生物体的生理和病理机制;开发出具有自主知识产权并面向临床应用的表观基因组技术及相应的数据分析处理软件 1-2 种;申请发明专利或软件著作权2项以上;发表高水平论文 5 篇以上。

项目 3: 应用于临床样本检测的蛋白质组、代谢组、糖组等其他组学鉴定和定量分析技术研发与应用

(一) 研究内容

研发适合临床样本检测的超灵敏、超快速、低成本的蛋白质定性和定量技术,开展特定功能细胞及其精准结构的蛋白质组技术临床应用研究;研发针对液体活检与组织细胞的超灵敏、高覆盖代谢组定性和定量分析综合技术;研发适合临床样本检测、高灵敏的糖组分离鉴定和定量分析综合技术。

(二) 考核指标

开发出具有自主知识产权、适合临床样本检测、超灵敏、超快速、低成本的蛋白质定性和定量技术及相应的数据分析处理软件 1-2 种; 开发出具有自主知识产权、可用于临床样本检测、超灵敏、高覆盖的代谢组学检测技术及相应的数据分析处理软件 1-2 种; 开发出高灵敏的糖组分离鉴定和定量分析技术及相应的数据分析处理软件 1-2 种; 申请发明专利或软件著作权 2 项以上:发表高水平论文 5 篇以上。

项目 4: 多组学整合技术研发及组学数据质量控制和标准化

(一) 研究内容

开展基因组、表观基因组、蛋白质组、代谢组、糖组、 影像组等多种生命组学数据整合、分析、应用技术研发以及 组学数据质量控制关键技术和标准化研究,形成标准化方法 与质量控制工具,深入推进生命组学技术在重大疾病精准诊 疗中的应用。

(二) 考核指标

开发出多种组学整合分析技术及相应自动化分析软件 1-2种;建立多种生命组学参比分析数据库和相应分析软件、标准化方法和质量控制工具 4-6 个;形成生命组学数据质量控制的国家或行业标准 3-4 项;申请发明专利或软件著作权 3 项以上;发表高水平论文 5 篇以上。 **支持强度和数量:** 本专题拟资助 1200 万元左右,拟支持不超过4个项目立项。

有关说明: 1.本专题各项目均应整体申报,并覆盖对应的研究内容和考核指标。省内有技术优势的科研机构或医疗机构牵头,鼓励国内外有技术优势的科研机构和医疗机构积极参与申报。

- 2.本专题项目承担单位和负责人须承诺生命组学数据、 技术和成果向本专项所有项目推广、开放、共享,并在签订 立项合同时提交有关承诺函。未提交承诺函不予立项;不在 指定期限内履行承诺的项目,追回项目资金,并予以项目申 报限制等相应处理。
- 3.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办 法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214

专题二:大规模人群队列研究及临床样本库和数据库建设(专题编号:0227)

项目 1: 广东省自然人群队列研究及人群参比数据库建设

(一) 研究内容

整合我省已有健康人群队列资源,建立 10 万人以上大型规模、覆盖生命早期至成年期自然人群队列(入选队列的人群籍贯应在广东省),并长期随访。

(二) 考核指标

收集基于10万自然人群队列样本的各组学数据(糖组、蛋白组、表观遗传组、代谢组)和暴露组数据,进行1万人以上全基因组序列分析及多种组学分析,建立广东省人群参比数据库,确立广东省特有疾病发生的危险因素,发展个性化健康风险评估与预测关键技术体系。有关队列研究随访期要超过3年,3年失访率不高于10%。需建成人群队列建设的行业统一标准,建立我省队列样本和数据共享的机制,构建代表人群的全维度、动态、定量生命组学数据库和知识库。队列资源支撑10项以上国家或省级科研项目。制定国家或省级标准草案2-3项。申请发明专利或实用新型专利5项以上,软件著作权5项以上。

项目 2: 广东地方特色肿瘤(鼻咽癌、食管癌、肺癌、肠癌、肝癌等)队列研究及临床样本库和数据库建设

(一) 研究内容

系统整合鼻咽癌、食管癌、肺癌、肠癌、肝癌等地方特 色癌种的队列研究资源,每个癌种收集 0.5 万人以上,覆盖 癌症早中晚期临床诊疗信息及相关基因组、蛋白组、代谢组 等生命组学信息,建成相应的样本库和数据库。利用相应生命组学技术和队列研究数据开展恶性肿瘤领域前瞻性发病风险调查和多种致病危险因素分析。

(二) 考核指标

有关队列研究随访期要超过 3 年, 3 年失访率不高于 10%。建成 1 个可共享的广东地方特色肿瘤队列资源库、临床样本库和数据库,建立 1-5 个可开展精准治疗疗效及预后研究的专病队列随访数据库、致病风险数据库及高效的终点事件发生追踪系统。队列资源支撑 5 项以上国家或省级科研项目。申请发明专利或实用新型专利 2 项以上,软件著作权 2 项以上。

项目 3: 心血管疾病队列研究及临床样本库和数据库建设

(一) 研究内容

针对心血管疾病,系统整合 5 万人以上患病人群队列资源、临床诊疗信息及其相关生命组学信息,建成相应的样本库和数据库。利用相应生命组学技术和队列研究数据开展心血管疾病前瞻性发病风险调查和多种致病危险因素分析。

(二) 考核指标

有关队列研究随访期要超过 3 年, 3 年失访率不高于 10%。建成 1 个可共享的心血管疾病队列资源库、临床样本 库和数据库,建立 1 个可开展精准治疗疗效及预后研究的专 病队列随访数据库、致病风险数据库及高效的终点事件发生 追踪系统。队列资源支撑2项以上国家或省级科研项目。申 请发明专利或实用新型专利2项以上,软件著作权2项以上。

项目 4: 重大出生缺陷疾病队列研究及临床样本库和数据库建设

(一) 研究内容

基于出生人口的重大出生缺陷登记系统,整合我省 0.5 万人以上患病新生儿的产前诊疗信息及其相关生命组学信息,建成相应的样本库和数据库。利用相应生命组学技术和队列研究数据开展重大出生缺陷疾病前瞻性发病风险调查和多种致病危险因素分析。

(二) 考核指标

有关队列研究随访期要超过 3 年, 3 年失访率不高于 10%。建成 1 个可共享的重大出生缺陷队列资源库、临床样本库和数据库,建立 1 个可开展精准治疗疗效及预后研究的专病队列随访数据库、致病风险数据库及高效的终点事件发生追踪系统。队列资源支撑 2 项以上国家或省级科研项目。申请发明专利或实用新型专利 2 项以上,软件著作权 2 项以上。

项目 5: 过敏性疾病队列研究及临床样本库和数据库建设

(一) 研究内容

系统整合我省1万人以上过敏性疾病患病人群临床诊疗信息及其相关生命组学信息,建成相应的样本库和数据库。 利用相应生命组学技术和队列研究数据开展过敏性疾病前瞻性发病风险调查和多种致病危险因素分析。

(二) 考核指标

有关队列研究随访期要超过 3 年, 3 年失访率不高于 10%。建成 1 个可共享的过敏性疾病队列资源库、临床样本 库和数据库,建立 1 个可开展精准治疗疗效及预后研究的专病队列随访数据库、致病风险数据库及高效的终点事件发生 追踪系统。队列资源支撑 2 项以上国家或省级科研项目。申请发明专利或实用新型专利 2 项以上,软件著作权 2 项以上。

项目 6: 糖尿病队列研究及临床样本库和数据库建设 (一) 研究内容

系统整合我省5万人以上糖尿病患病人群临床诊疗信息 及其相关生命组学信息,建成相应的样本库和数据库。利用 相应生命组学技术和队列研究数据开展糖尿病前瞻性发病 风险调查和多种致病危险因素分析。

(二) 考核指标

有关队列研究随访期要超过 3 年, 3 年失访率不高于 10%。建成 1 个可共享的糖尿病队列资源库、临床样本库和 数据库,建立 1 个可开展精准治疗疗效及预后研究的专病队 列随访数据库、致病风险数据库及高效的终点事件发生追踪系统。队列资源支撑 2 项以上国家或省级科研项目。申请发明专利或实用新型专利 2 项以上,软件著作权 2 项以上。

支持强度和数量: 本专题拟资助 2300 万元左右, 拟支持不超过6个项目立项。

有关说明: 1.本专题各项目均应整体申报,并覆盖对应的研究内容和考核指标。省内有技术优势的三级医疗机构牵头,鼓励国内外有技术优势的科研机构和医疗机构积极参与申报。

- 2.本专题项目承担单位和负责人须承诺产生的队列资源、临床样本和数据库及研发的技术和成果向本专项所有项目推广、开放、共享,并在签订立项合同时提交有关承诺函。未提交承诺函不予立项;不在指定期限内履行承诺的项目,追回项目资金,并予以项目申报限制等相应处理。
- 3.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214

专题三:精准医学大数据有效挖掘与关键信息技术分析 利用(专题编号:0228)

项目 1: 精准医学大数据有效挖掘与关键信息技术分析 利用

(一) 研究内容

在收集、整合多维度、动态、大规模生命组学数据、队 列资源、临床诊疗数据等基础上,面向精准医学需求,研发 生物本体与医学本体的集成技术:研发海量个人多组学信息 管理、注释、可视化与应用技术; 开发用于大规模临床表型 数据、不同层次组学数据的整合快速分析技术:研究大数据 搜索引擎和跨库检索分析技术: 研发多维、动态大数据管理 和共享技术: 开展生命组学数据、临床诊疗数据、流行病学 数据的质量控制、处理利用与管理分析的标准化研究:研发 基于开放式架构上的"标准元数据规范"。实现建立在标准元 数据上的广泛数据源的互联互通互操作,促进规模化大数据 资源的相互转化、整合、管理与共享,并通过大数据有效挖 掘与关键信息技术的分析利用,建立精准医学大数据存储、 加密、分析、解读和应用的全链条技术体系, 获得大数据整 合分析能力和提取核心信息能力:构建支持精准医学快速发 展的大型知识库系统,为疾病精准诊疗提供大数据支撑。

(二) 考核指标

建成海量个人多组学信息管理、注释、可视化与应用技术体系;建成大规模临床表型数据、不同层次组学数据的整合分析技术体系;建立管理、注释、比较、检索和展示 PB 以上量级组学数据与临床信息的应用技术系统,该系统具有长期稳定的 PB 级以上云计算存储与计算资源支持;建立符合伦理规范的精准医学大数据质量控制、筛选利用、管理共享技术统一行业标准;建立 20 个以上精准医学大数据管理和共享技术的安全备份和镜像系统;开发不少于 10 个数据查询、整合与分析的标准工作流软件系统产品;利用已有基础和成果整合 100 种以上的开源应用软件与设备,建立的技术系统保证 7×24 小时不间断工作,可满足 1 万人次以上的稳定并发检索和计算需求;提交 5 份以上的具体评价研究报告:申请发明专利 2 项以上,软件著作权 20 项以上。

支持强度和数量: 本专题拟资助 1000 万元左右, 拟支持1个项目立项。

有关说明: 1.本专题各项目应整体申报,并覆盖对应的研究内容和考核指标。项目牵头单位必须具备 10PB 以上的数据存储与 PB 级以上的计算能力以及相应的软硬件设施和相关工作基础,有能力整合大规模生命组学数据、队列资源、临床诊疗数据等精准医学大数据并予以挖掘、分析、利用研

究。优先支持承担国家或省级数据共享技术平台建设项目的单位牵头申报。省级财政专项经费投入不超过总经费投入的 50%。

- 2.本专题项目承担单位和负责人须承诺产生的精准医学 大数据库及分析软件等技术和成果向本专项所有项目推广、 开放、共享,并在签订立项合同时提交有关承诺函。未提交 承诺函不予立项;不在指定期限内履行承诺的项目,追回项 目资金,并予以项目申报限制等相应处理。
- 3.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办 法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214

专题四:个体化治疗靶标发现和精准用药的临床研究 (专题编码: 0229)

项目 1: 恶性肿瘤个体化治疗靶标发现和精准用药临床 研究

(一) 研究内容

针对广东地方特色恶性肿瘤(鼻咽癌、食道癌、肺癌、肠癌、肝癌等),采用多种生命组学及大数据分析等手段,建立从基因序列、表观遗传修饰、免疫组、基因表达谱等多

级水平相应的特征谱,识别潜在的、有临床应用价值的生物标志物和药物作用靶点;开展疾病的病因和发生发展机制的功能基因组研究;开展组学大数据分析和临床验证研究,发现新的药物靶点(耐药后的治疗新靶点)和已有药靶的新适应症;建立有一定规模的个体化药物筛选、治疗、耐药鉴定和检测、疗效与安全性评价的技术体系。

(二) 考核指标

建立基因序列、表观遗传修饰、免疫组、基因表达谱等多级水平相应的特征谱 1-5 个;建立疾病分子分型新方法 1-5 项;发现、识别和鉴定可用于临床患者精准分类治疗的致病基因或生物标志物、药物作用靶点 1-5 个;开发疾病诊断、治疗新方法及个体化用药疗效与安全性评价的集成分析软件系统 1-5 个;申请发明专利 1-3 项,软件著作权 1-3 项。

项目 2: 心血管病个体化治疗靶标发现和精准用药临床研究

(一) 研究内容

针对心血管疾病,采用多种生命组学及大数据分析等手段,建立从基因序列、表观遗传修饰、免疫组、基因表达谱等多级水平相应的特征谱,识别潜在的、有临床应用价值的生物标志物和药物作用靶点;开展疾病的病因和发生发展机制的功能基因组研究;开展组学大数据分析和临床验证研究,发现新的药物靶点和已有药靶的新适应症;建立有一定

规模的个体化药物筛选、治疗、耐药鉴定和检测、疗效与安全性评价的技术体系。

(二) 考核指标

建立基因序列、表观遗传修饰、免疫组、基因表达谱等多级水平相应的特征谱 1-2 个;建立疾病分子分型新方法 1-2 项;发现、识别和鉴定可用于临床患者精准分类治疗的致病基因或生物标志物、药物作用靶点 1-2 个,开发疾病诊断、治疗新方法及个体化用药疗效与安全性评价的集成分析软件系统 1-2 个;申请发明专利 2 项以上,软件著作权 2 项以上。

项目 3: 免疫疾病个体化治疗靶标发现和精准用药临床研究

(一) 研究内容

针对免疫性疾病,采用多种生命组学及大数据分析等手段,建立从基因序列、表观遗传修饰、免疫组、基因表达谱等多级水平相应的特征谱,识别潜在的、有临床应用价值的生物标志物和药物作用靶点;开展疾病的病因和发生发展机制的功能基因组研究;开展组学大数据分析和临床验证研究,发现新的药物靶点和已有药靶的新适应症;建立有一定规模的个体化药物筛选、治疗、耐药鉴定和检测、疗效与安全性评价的技术体系。

(二) 考核指标

建立基因序列、表观遗传修饰、免疫组、基因表达谱等多级水平相应的特征谱 1-2 个;建立疾病分子分型新方法 1-2 项;发现、识别和鉴定可用于临床患者精准分类治疗的致病基因或生物标志物、药物作用靶点 1-2 个;开发疾病诊断、治疗新方法及个体化用药疗效与安全性评价的集成分析软件系统 1-2 个;申请发明专利 2 项以上,软件著作权 2 项以上。

支持强度和数量: 本专题拟资助 1500 万元左右, 拟支持不超过 3 个项目立项。

有关说明: 1.本专题各项目均应整体申报,并覆盖对应的研究内容和考核指标。项目牵头单位必须是省内具有临床诊疗优势的三级医院或具有药物临床研究基础和优势的企业,且项目牵头或参与单位必须有药物临床试验机构(GCP)资质。省级财政专项经费投入不超过总经费投入的50%。

- 2.本专题项目承担单位和负责人须承诺研发的技术和成果向本专项所有项目推广、开放、共享,并在签订立项合同时提交有关承诺函。未提交承诺函不予立项;不在指定期限内履行承诺的项目,追回项目资金,并予以项目申报限制等相应处理。
 - 3.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办

法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214

专题五: 重大疾病防诊治方案精准化研究(专题编号: 0230)

项目1:恶性肿瘤防诊治方案精准化研究

(一) 研究内容

针对广东地方特色恶性肿瘤(鼻咽癌、食管癌、肺癌、肠癌、肝癌等),利用已确证疗效和安全性的个体化治疗靶标,开展疾病风险预测、诊断、治疗、预后评估判断的大规模前瞻性临床研究或中医药特色诊疗研究,为患者精确诊断和标准化治疗提供科学依据和切实可行的临床应用解决方案。

(二) 考核指标

研究设计具有判定和决策支持功能的精准诊疗临床应用系列模型和开放式在线分析系统 1-5 个,并制定 1-5 项恶性肿瘤精准诊断、治疗、预后预测的临床应用解决方案及相应临床诊疗规范 1-5 个,提升上述癌症总体治疗效果,节约医疗资源;申请发明专利 1-5 项,软件著作权 1-5 项。

项目 2: 心血管疾病防诊治方案精准化研究

(一) 研究内容

针对心血管疾病,开展疾病风险预测、诊断、治疗、预 后评估判断的大规模前瞻性临床研究或中医药特色诊疗研 究,为患者精确诊断和标准化治疗提供科学依据和切实可行 的临床应用解决方案。

(二) 考核指标

研究设计具有判定和决策支持功能的精准诊疗临床应用系列模型和开放式在线分析系统 1-2 个,并制定 1-2 项心血管疾病精准诊断、治疗、预后预测的临床应用解决方案及相应临床诊疗规范 1-2 个,提升心血管疾病总体治疗效果,节约医疗资源;申请发明专利 1-2 项,软件著作权 1-2 项。

项目3: 重大出生缺陷疾病防诊治方案精准化研究

(一) 研究内容

针对重大出生缺陷疾病,开展疾病风险预测、诊断、治疗、预后评估判断的大规模前瞻性临床研究或中医药特色诊疗研究,为患者精确诊断和标准化治疗提供科学依据和切实可行的临床应用解决方案。

(二) 考核指标

研究设计具有判定和决策支持功能的精准诊疗临床应用系列模型和开放式在线分析系统 1-2 个,并制定 1-2 项重大出生缺陷疾病精准诊断、治疗、预后预测的临床应用解决

方案及相应临床诊疗规范 1-2 个,提升新生儿出生缺陷疾病总体治疗效果,节约医疗资源;申请发明专利 1-2 项,软件著作权 1-2 项。

项目 4: 过敏性疾病防诊治方案精准化研究

(一) 研究内容

针对过敏性疾病,开展疾病风险预测、诊断、治疗、预后评估判断的大规模前瞻性临床研究或中医药特色诊疗研究,为患者精确诊断和标准化治疗提供科学依据和切实可行的临床应用解决方案。

(二) 考核指标

研究设计具有判定和决策支持功能的精准诊疗临床应用系列模型和开放式在线分析系统 1-2 个,并制定 1-2 项过敏性疾病精准诊断、治疗、预后预测的临床应用解决方案及相应临床诊疗规范 1-2 个,提升过敏性疾病总体治疗效果,节约医疗资源;申请发明专利 1-2 项,软件著作权 1-2 项。

项目5: 糖尿病防诊治方案精准化研究

(一) 研究内容

针对糖尿病,开展疾病风险预测、诊断、治疗、预后评估判断的大规模前瞻性临床研究或中医药特色诊疗研究,为 患者精确诊断和标准化治疗提供科学依据和切实可行的临床应用解决方案。

(二) 考核指标

研究设计具有判定和决策支持功能的精准诊疗临床应用系列模型和开放式在线分析系统 1-2 个,并制定 1-2 项糖尿病精准诊断、治疗、预后预测的临床应用解决方案及相应临床诊疗规范 1-2 个,提升糖尿病总体治疗效果,节约医疗资源;申请发明专利 1-2 项,软件著作权 1-2 项。

支持强度和数量: 本专题拟资助 2500 万元左右, 拟支持不超过 5 个项目立项。

有关说明: 1.本专题各项目均应整体申报,并覆盖对应的研究内容和考核指标。每个项目限报1个病种,在病种选择上遵循以下原则:一是已有充分证据支持该病种可开展精准医学研究并实现突破;二是前期已有较好研究基础、资源整合度高。

- 2.本专题项目牵头单位必须是省内具有临床诊疗优势的三级医院,且项目牵头或参与单位必须有药物临床试验机构(GCP)资质及医疗器械临床试验机构备案资格。省财政专项经费不得超过项目总经费投入的50%。
- 3.本专题项目承担单位和负责人须承诺研发的技术和成果向本专项所有项目推广、开放、共享,并在签订立项合同时提交有关承诺函。未提交承诺函不予立项;不在指定期限内履行承诺的项目,追回项目资金,并予以项目申报限制等

相应处理。

4.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214

专题六:精准诊疗设备研发(项目编号:0231)

项目1: 临床用基因测序仪及配套试剂研发

(一) 研究内容

研发能用于临床的基因组序列分析技术及临床用测序 仪;研制新一代基因测序仪及与测序技术配套的相关试剂和 数据处理软件,重点开发小型化、轻便化、智能化临床测序 仪及配套试剂和数据处理软件。

(二) 考核指标

研制出具有自主知识产权、面向临床应用的新一代测序仪样机1-2种,单次测序准确度不低于85%; 研制出配套的国产化试剂和数据处理软件,在序列读长、测序通量和数据质量等方面具有与进口设备竞争的实力; 开发完成小型化、轻便化、智能化临床测序仪的样机或小批量产品; 研制临床基因测序仪配套的智能化检测软件系统1套、智能化测序数据信息分析系统1套; 研制出5种以上配套试剂和5种以上数据

处理分析软件;申请发明专利5项以上,软件著作权5项以上。

项目2: 临床用生物质谱仪及配套试剂研发

(一) 研究内容

开发能够应用于临床检测蛋白质组并进行定量分析的 临床级质谱仪及配套试剂,实现临床样本的高效检测和快速 诊断。

(二) 考核指标

研制出具有自主知识产权、面向临床应用的生物质谱仪 样机1-2种及配套试剂、数据处理软件2-3种; 研制具有自主 知识产权的蛋白质鉴定和定量试剂; 申请发明专利5项以上, 软件著作权3项以上。

支持强度和数量: 本专题拟资助 1000 万元左右, 拟支持不超过 2 个项目立项。

有关说明: 1.本专题各项目均应整体申报,并覆盖对应的研究内容和考核指标。项目必须由广东省内注册企业牵头申报,鼓励已进入临床研究或已获得临床试验申请受理通知书,或持有该方向国际前沿自主专利技术的单位牵头或参与申报。鼓励国家高层次人才、青年科学家和在国内创新创业的海外高层次人才"产学研医检"联合申报。省财政专项经费不得超过项目总经费投入的 30%。

- 2.本专题项目研发的技术和成果须优先向本专项所有项目承担单位进行推广应用。
- 3.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214

专题七:精准诊疗产品研发(专题编号:0232)

项目 1: 基于液体活检的肿瘤实时监测分子诊断产品研发

(一) 研究内容

开展常见恶性肿瘤液体活检分子分型及高通量测序技术研究,设计液体活检分子分型的规范化检测体系;开发一系列高效、快速、精确的 CTC、ctDNA 和外泌体捕获和富集技术;开发一批具有临床诊断价值的肿瘤实时监测分子诊断产品,包括早期肿瘤无创筛查分子诊断产品、肿瘤辅助诊断产品、微小病灶残留诊断产品、疗效评估与复发监测产品、肿瘤个体化用药伴随诊断产品、耐药监测产品等。

(二) 考核指标

突破液体活检中循环肿瘤细胞(CTC)、循环肿瘤 DNA (ctDNA)、外泌体的捕获、扩增、富集及高通量测序技术

3 项以上,建立常见恶性肿瘤液体活检分子分型的规范化检测体系,并制定 2-3 套相应的操作规范和技术标准; 为常见恶性肿瘤早期无创筛查和诊断、实时监测、指导和评估个体化用药治疗提供精准高效、检测位点多、高灵敏度的新型分子诊断产品; 研发出包括早期肿瘤无创筛查分子诊断产品、肿瘤辅助诊断产品、微小病灶残留诊断产品、疗效评估与复发监测产品、肿瘤个体化用药伴随诊断产品、耐药监测产品等肿瘤实时监测分子诊断产品(试剂盒、设备等)10 种以上;申请发明专利和实用新型专利 5-10 项。

项目2:新型靶向药物研发

(一) 研究内容

针对恶性肿瘤疾病、心血管疾病、重大出生缺陷疾病、糖尿病等重大疾病,积极转化和应用国内外新药研发相关基础研究和应用基础研究的最新成果;开展药物新靶标发现研究以及基于新靶标、新作用机制的创新药物研究;重点支持具有自主知识产权、临床价值大、市场前景好,处于临床研究阶段的原创性化学药、中药、生物药及其制剂研发和相关关键技术研究。鼓励以上创新药物和制剂开展国际多中心临床研究,进行临床研究数据评价。

(二) 考核指标

每个新型靶向药物需具有或突破3-5项关键技术,研究制定相关技术标准,申请发明专利3-5项;在国内开展临床研究

的品种或制剂需完成相应的临床试验,并获得新药证书或生产批件;开展国际化临床研究的品种或制剂需完成国际临床试验,在有关国家注册上市,或通过WHO预认证获得出口许可,进入全球采购目录。

支持强度和数量: 本专题拟资助 3200 万元左右, 拟支持不超过5个项目立项。

有关说明: 1.本专题项目 1 应整体申报,并覆盖对应的研究内容和考核指标。项目 2 应针对某一类重大疾病(恶性肿瘤疾病、心血管疾病、重大出生缺陷疾病、糖尿病等)新型靶向药物单独申报,并覆盖对应的考核指标。

- 2.本专题项目必须由广东省内注册企业牵头申报,鼓励已进入临床研究或已获得临床试验申请受理通知书,或持有该方向国际前沿自主专利技术的单位牵头或参与申报。鼓励国际国内同时开展相关临床研究。鼓励国海内外高层次人才"产学研医检"联合申报。省财政专项经费不得超过项目总经费投入的30%。
- 3.本专题项目研发的技术和成果须优先向本专项所有项目承担单位进行推广应用。
- 4.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214

专题八:开放性课题(专题编号:0233)

(一) 研究内容

针对经济社会发展对医疗健康的新需求,基于自主创新 开展精准医学、个体化药物和新型诊疗技术等相关领域的应 用基础研究、核心关键技术研究、临床研究、产品和设备研 发及行业应用示范。

(二) 考核指标

开放性课题不明确具体技术参数指标,项目总体水平应达到国内外一流。鼓励和支持学术思想新颖、立论根据充足、研究目标明确、研究内容具体、技术路线合理的项目申报。关键核心技术和临床研究类课题完成时需突破1-2项核心关键技术,并在临床示范应用时提出1套完整的技术解决方案,申请发明专利2项以上;产品研发类课题完成时需获得发明专利2项以上或软件著作权2项以上,研制出完整的产品样品(样机)并开展或完成相应阶段的临床试验(临床试验评价);示范应用类课题完成时需提供相应的示范应用评价报告2份以上。

支持强度:每个课题资助额度根据课题研究内容和目标 核算。 有关说明: 1.本专题项目研发的技术和成果需向本专项 所有项目推广、开放、共享,并在签订立项合同时提交有关 承诺函。未提交承诺函不予立项;不在指定期限内履行承诺 的项目,追回项目资金,并予以项目申报限制等相应处理。

2.本专题项目研究须遵守《人类遗传资源管理暂行办法》。

沈 思, 联系电话: 020-83163902

陈嘉惠, 联系电话: 020-83163905

廖晓东, 联系电话: 020-83163214