

附件 3

“生殖健康及重大出生缺陷防控研究” 重点专项 2021 年度项目申报指南

本专项的总体目标是：聚焦我国生殖健康领域的突出问题，重点研究生殖健康相关疾病、出生缺陷和辅助生殖技术；开展以揭示影响人类生殖、生命早期发育、妊娠结局主要因素为目的的科学研究；实现遗传缺陷性疾病筛查、阻断等一批重点技术突破；建立我国重大出生缺陷疾病防治的全链条研发体系，建立适宜中国人群且经济有效的生殖健康相关疾病预警、早期筛查、诊断、治疗的综合防治平台。

本专项已启动五批项目立项，涉及“建立和完善中国人群育龄人口队列和出生人口队列，开展生殖健康相关疾病临床防治研究”“生殖健康与出生缺陷相关疾病发病机制研究”“出生缺陷、不孕不育和避孕节育防治技术及产品研发”“建立生殖疾病和出生缺陷防治的全链条研发体系”“开展降低出生缺陷的应用示范和评价研究”5大重点任务，有力推进了我国生殖健康相关疾病和出生缺陷防控工作的发展。

为进一步完善专项任务布局，加强出生缺陷防治工作，2021年拟在该方向部署1项研究任务，国拨经费总概算约1250万元。项目执行期一般为3年。

本专项 2021 年项目申报指南如下。

1. 单基因病扩展性携带者筛查新产品研发及精准干预救助体系建立（共性关键技术类）

研究内容：以全国性遗传代谢病和结构畸形等出生缺陷干预救助工作的大规模普筛普治优势资源为支撑，利用已建立的新生儿遗传代谢病、结构畸形及相关公共数据资源库，挖掘符合中国人群特点的携带者筛查高频致病基因及变异；聚焦我国严重致残、致死的高发单基因遗传病，开展孕前/孕早期扩展性携带者筛查，研发具有自主知识产权的高精度携带者筛查新技术，开发适合我国国情的严重致残、致死的高发单基因遗传病扩展性携带者筛查产品；通过多中心、万人级筛查实践，形成标准化的实验室体系与规范化的临床应用系统；建立严重致残、致死的单基因遗传病扩展性携带者筛查的产品研发—应用—咨询—诊治全链条智能决策体系，并依托国家级的出生缺陷干预救助网络开展精准救助，为国家政策转化提供科学依据，有效预防和降低出生缺陷。

考核指标：

（1）创研用于筛查脊髓性肌萎缩症、苯丙酮尿症、假肥大性肌营养不良、遗传性耳聋、婴儿型多囊肾等 200 种以上严重致残、致死的单基因遗传病携带者筛查基因组合；病种的选择应综合考虑相关专业、医保情况及全国出生缺陷干预救助数据等；

(2) 利用新的高效基因诊断平台和分析技术，建立标准化的实验室体系与规范化的临床应用系统，完成多中心 3 万例 200 种以上严重致残、致死性单基因遗传病扩展性携带者筛查；

(3) 基于 3 万例单基因遗传病扩展性携带者筛查数据，明确 10~20 种中国人群高发严重致残、致死性隐性遗传病突变热点；

(4) 研发适合中国国情的 2~3 套拥有自主知识产权的单基因遗传病扩展性携带者筛查产品，申请 10 项以上发明专利或软件著作权；

(5) 构建和完善单基因遗传病扩展性携带者筛查遗传咨询体系，形成专家共识，建立行业管理规范，为制定出生缺陷防控咨询师国家职业标准提供依据；

(6) 与现有出生缺陷干预救助体系及医保政策相结合，制定 10~20 种严重致残、致死单基因隐性遗传病诊疗指南。

拟支持项目数：1~2 项

申报要求

1. 该项目要求牵头单位具备大规模新生儿遗传代谢病筛查及结构畸形救治基础，具备携带者筛查相应软硬件条件，承担过出生缺陷三级防控技术推广与示范应用相关国家级研究项目，并与中国出生缺陷干预救助数据库对接；要求产、学、研、用联合申报，拥有自主创新的单基因病携带者筛查核心技术；鼓励军民融合，由国家级出生缺陷干预救助项目的组织实施单位开展应用及推广。

2. 原则上要求针对项目研究内容进行整体申报，须覆盖指南研究方向的全部考核指标，项目下设课题不超过 5 个，项目参与单位数不超过 15 家。

3. 申报单位和个人必须签署具有法律约束力的协议，承诺各领域项目产生的所有科学数据无条件、按期递交到科技部指定的平台，在专项约定的条件下对专项各承担单位，乃至今后面向所有的科技工作者和公众开放共享。如不签署数据递交协议，则不具备承担专项项目的资格；签署数据递交协议后而不在商定的期限内履行数据递交责任的，则由专项责令整改；拒绝整改者，则由专项追回项目资金，并予以通报。

4. 项目牵头单位、课题申报单位、项目负责人及课题负

责人须签署诚信承诺书，项目牵头单位、课题申报单位要落实《关于进一步加强科研诚信建设的若干意见》(厅字〔2018〕23号)要求，加强对申报材料审核把关，杜绝夸大不实，甚至弄虚作假。

5. 项目牵头单位、课题申报单位和合作单位以及项目团队成员诚信状况良好，无在惩戒执行期内的科研严重失信行为记录和相关社会领域信用“黑名单”记录。

6. 本专项研究涉及我国人类遗传资源采集、保藏、利用、对外提供等须遵照《中华人民共和国人类遗传资源管理条例》相关规定执行。

“生殖健康及出生缺陷防控研究”

重点专项 2021 年度项目申报

指南形式审查条件要求

申报项目须符合以下形式审查条件要求。

1. 推荐程序和填写要求

(1) 由指南规定的推荐单位在规定时间内出具推荐函。

(2) 申报单位同一项目须通过单个推荐单位申报，不得多头申报和重复申报。

(3) 项目申报书（包括预申报书和正式申报书，下同）内容与申报的指南方向基本相符。

(4) 项目申报书及附件按格式要求填写完整。

2. 申报人应具备的资格条件

(1) 项目及下设课题负责人应为 1961 年 1 月 1 日以后出生，具有高级职称或博士学位。

(2) 受聘于内地单位的外籍科学家及港、澳、台地区科学家可作为重点专项的项目（课题）负责人，全职受聘人员须由内地受聘单位提供全职受聘的有效材料，非全职受聘人员须由双方单位同时提供受聘的有效材料，并作为项目预申报材料一并提交。

(3) 项目（课题）负责人限申报 1 个项目（课题）；国家科技重大专项、国家重点研发计划重点专项、科技创新

2030—重大项目的在研项目（含任务或课题）负责人不得牵头申报项目（课题）。国家重点研发计划重点专项、科技创新 2030—重大项目的在研项目负责人（不含任务或课题负责人）也不得参与申报项目（课题）。

（4）特邀咨评委委员不得申报项目（课题）；参与重点专项实施方案或本年度项目指南编制的专家，不得申报该重点专项项目（课题）。

（5）诚信状况良好，无在惩戒执行期内的科研严重失信行为记录和相关社会领域信用“黑名单”记录。

（6）中央和地方各级国家机关的公务人员（包括行使科技计划管理职能的其他人员）不得申报项目（课题）。

3. 申报单位应具备的资格条件

（1）在中国大陆境内登记注册的科研院所、高等学校和企业等法人单位。国家机关不得作为申报单位进行申报。

（2）注册时间在 2020 年 2 月 28 日前。

（3）诚信状况良好，无在惩戒执行期内的科研严重失信行为记录和相关社会领域信用“黑名单”记录。

4. 本重点专项指南规定的其他形式审查条件要求

（1）每个项目下设课题数、项目参与单位总数须符合指南要求。

（2）申报单位应符合指南中规定的资质要求。

本专项形式审查责任人：范秀娟，秦翠英 电话：
010-88387279

**“生殖健康及重大出缺陷防控研究”
重点专项 2021 年度项目申报
指南编制专家组名单**

序号	姓 名	单 位	职 称
1	乔 杰	北京大学第三医院	教 授
2	李劲松	中科院上海生命科学研究院	研究员
3	凌 斌	中日友好医院	教 授
4	孙青原	中科院动物研究所	研究员
5	王 和	四川大学华西第二医院	教 授
6	边旭明	中国医学科学院北京协和医院	教 授
7	高华方	原国家卫生计生委科学技术研究所	研究员
8	孙树汉	第二军医大学遗传研究所	教 授
9	封志纯	北京军区总医院	主任医师
10	田 英	上海交通大学医学院	教 授
11	段恩奎	中科院动物研究所	研究员
12	沙家豪	生殖医学国家重点实验室	教 授
13	王红梅	干细胞与生殖生物学国家重点实验室	研究员
14	刘 扬	中科院化学所	研究员
15	邵宁生	军事医学科学院基础医学研究所	研究员
16	舒 强	浙江大学医学院附属儿童医院	教 授
17	田亚平	中国人民解放军总医院创新部出生缺陷防控技术研究中心	教 授
18	许争峰	南京市妇幼保健院	教 授