

## 2025년도 제1차 식품의약품안전처 출연연구개발사업 신규과제 통합 공고

2025년 제1차 식품의약품안전처 출연연구개발사업 신규과제 통합 공고를 「식품·의약품 등의 안전 및 제품화 지원에 관한 규제과학혁신법」 및 「식품·의약품 등의 안전기술 연구개발사업 운영규정」(훈령 제183호) 제49조에 근거하여 다음과 같이 공고하오니, 연구개발 관련기관 및 연구자의 적극적인 참여를 바랍니다.

2025년 1월 3일

식품의약품안전평가원장

### Ⅰ 공고 개요

- 사업명: 2025년 제1차 식품의약품안전처 출연연구개발사업
- 공고기간: 2025. 1. 3.(금) ~ 2. 3.(월)
- 신청기간: 2025. 1. 9.(목) 14시 ~ 2. 3.(월) 14시
- 신청방법: 범부처통합연구지원시스템(IRIS)를 통한 온라인 신청
- 공고대상: 8개 세부사업, 22개 과제제안요구서(RFP)

(단위: 개, 백만원)

세부사업명	RFP 번호	공고단위(RFP명)	지원기간	지원규모	선정예정 과제수
규제과학 인재양성 및 글로벌 협력연구	1-1	면역세포치료 분야 규제과학 교육프로그램 개발 등 기반 구축	1년 이내	100백만원 이내/년 (1차년도 100백만원)	1
	1-2	유전자치료 분야 규제과학 교육프로그램 개발 등 기반 구축	1년 이내	100백만원 이내/년 (1차년도 100백만원)	1
	1-3	첨단 AI 기반 의료기기 분야 규제과학 교육프로그램 개발 등 기반 구축	1년 이내	100백만원 이내/년 (1차년도 100백만원)	1
컴퓨터모델링 기반 의료기기 평가체계 구축	2-1	AI 기반 디지털의료제품 안전성·신뢰성 확보 기술 개발 연구	3년 이내	130~1,200백만원 이내/년 (1차년도 100~900백만원)	7

(단위: 개, 백만원)

세부사업명	RFP 번호	공고단위(RFP명)	지원기간	지원규모	선정예정 과제수
신기술 적용 식품(푸드테크) 안전기술 지원	3-1	신기술 적용 식품 안전 기술 확산 및 적용 연구	5년 이내	400백만원 이내/년 (1차년도 300백만원)	1
혁신 의료제품 규제과학 기술개발 및 규제지원	4-1	면역세포 유전자치료제 심사평가 기술 개발(TCR-T 치료제 품질 평가기술)	5년 이내	300백만원 이내/년 (1차년도 250백만원)	1
	4-2	면역세포 유전자치료제 심사평가 기술 개발(TCR-T 치료제 안전성·유효성 평가기술)	5년 이내	400백만원 이내/년 (1차년도 250백만원)	1
	4-3	면역세포 유전자치료제 심사평가 기술 개발(TIL 치료제 품질·안전성·유효성 평가기술)	5년 이내	300백만원 이내/년 (1차년도 250백만원)	1
화장품 글로벌 규제대응 안전성평가 기술개발	5-1	식물유래 추출물 원료의 안전성 평가모델 개발	3년 이내	200백만원 이내/년 (1차년도 150백만원)	4
	5-2	동물유래 추출물 원료의 안전성 평가모델 개발	3년 이내	200백만원 이내/년 (1차년도 150백만원)	2
	5-3	미생물 유래 원료의 안전성 평가모델 개발	3년 이내	200백만원 이내/년 (1차년도 150백만원)	2
	5-4	화장품 성분의 피부 흡수도 평가법 개발 및 피부 흡수도 DB 구축	2년 이내	400백만원 이내/년 (1차년도 300백만원)	1
	5-5	데이터기반(in silico) 비실험 유전독성 예측모델 개발	5년 이내	200백만원 이내/년 (1차년도 150백만원)	1
	5-6	데이터기반(in silico) 비실험 피부흡수도 예측모델 개발	5년 이내	200백만원 이내/년 (1차년도 150백만원)	1
백신 품질관리 동물대체 평가기술 기반 구축	6-1	보툴리눔제제 역가시험 동물대체 평가기술 기반 구축	5년 이내	1,250백만원 이내/년 (1차년도 900백만원)	1
	6-2	DTaP 백신 품질관리 동물대체 평가기술 기반 구축	5년 이내	1,451백만원 이내/년 (1차년도 938백만원)	1
한미 차세대 항암제 평가 기술개발 국제 공동연구	7-1	펩타이드 기반 신생항원 항암백신에 대한 안전성 평가 및 국제공동(협력)연구	4년 이내	667백만원 이내/년 (1차년도 500백만원)	1
	7-2	mRNA 기반 신생항원 항암백신의 안전성 평가 플랫폼 구축 및 국제공동(협력)연구	4년 이내	1,733백만원 이내/년 (1차년도 1,300백만원)	1
바이오헬스 제품화 규제지원 사업	8-1	면역세포 유전자치료제 R&D 규제정합성 검토 등 제품화 지원	6년 이내	250백만원 이내/년 (1차년도 187.5백만원)	1
	8-2	유전자치료제 딥테크 R&D 규제정합성 검토 등 제품화 지원	6년 이내	250백만원 이내/년 (1차년도 187.5백만원)	1
	8-3	첨단의료 AI 헬스케어 토탈솔루션 R&D 규제정합성 검토 등 제품화 지원	6년 이내	250백만원 이내/년 (1차년도 187.5백만원)	1
	8-4	팬데믹 대비 mRNA 백신 개발 R&D 규제정합성 검토 등 제품화 지원	6년 이내	250백만원 이내/년 (1차년도 187.5백만원)	1

※ 신규과제의 1차년도 지원기간 및 연구비는 9개월분 적용

※ 과제별 상세 지원내용은 [첨부2] '과제제안요구서(RFP)' 확인

※ 예산상황, 선정평가 결과 등에 따라 과제별 예산 및 연구기간이 조정될 수 있음

## II 신청 자격

### □ 연구개발기관의 자격

- 「국가연구개발혁신법」 제2조(정의) 제3호 또는 시행령 제2조(연구개발기관)의 어느 하나에 해당하는 기관·단체

< 연구개발기관에 해당하는 기관·단체 >

#### 「국가연구개발혁신법」 제2조(정의)

- 가. 국가 또는 지방자치단체가 직접 설치하여 운영하는 연구기관
- 나. 「고등교육법」 제2조에 따른 학교(이하 "대학"이라 한다)
- 다. 「정부출연연구기관 등의 설립·운영 및 육성에 관한 법률」 제2조에 따른 정부출연연구기관
- 라. 「과학기술분야 정부출연연구기관 등의 설립·운영 및 육성에 관한 법률」 제2조에 따른 과학기술분야 정부출연연구기관
- 마. 「지방자치단체출연 연구원의 설립 및 운영에 관한 법률」 제2조에 따른 지방자치단체출연 연구원
- 바. 「특정연구기관 육성법」 제2조에 따른 특정연구기관
- 사. 「상법」 제169조에 따른 회사

#### 「국가연구개발혁신법 시행령」 제2조(연구개발기관)

1. 「중소기업기본법」 제2조에 따른 중소기업
2. 「민법」 또는 다른 법률에 따라 설립된 비영리법인
3. 외국에서 외국 법령에 따라 설립된 외국법인(국내 연구개발기관과 연구개발과제를 공동으로 수행하는 경우로 한정한다)

- ※ 해당 사업의 RFP 상에서 지원자격을 별도로 명시한 경우에는 RFP에서 정한 지원자격을 우선 적용
- ※ 연구개발기관의 자격을 충족하지 못할 경우 과제선정에서 제외될 수 있으므로 자격 여부를 사전 확인 필수

### □ 연구책임자의 자격

- 해당사업 과제제안요구서(RFP)에서 별도 명시한 경우를 제외하고는 **연구책임자는 해당 연구개발기관에 소속된 연구인력이어야 함**

- ※ 연구개발과제 수행 중 정년퇴직 등으로 연구책임자의 자격요건 상실이 예정된 경우, 연구개발과제 신청 시 연구개발기관의 직인이 날인된 퇴직 이후의 '고용유지 협약서'를 제출하여야 함
- ※ 연구책임자의 자격을 충족하지 못할 경우 과제선정에서 제외될 수 있으므로 자격 여부를 사전 확인 필수

□ 신청 제한

- 신청 마감일 전날까지 국가연구개발사업 참여제한 기간이 종료되지 않은 연구자
  - 「국가연구개발혁신법」 제32조(부정행위 등에 대한 제재처분)에 따라 참여제한 중인 자는 신청할 수 없으며 신청 마감일 전일까지 참여제한이 종료된 자는 과제신청 가능
- 국가연구개발사업 동시수행 연구개발과제 수 제한 기준에 저촉되는 연구자
  - 「국가연구개발혁신법 시행령」 제64조(연구개발과제 수의 제한)에 따라 연구자가 동시에 수행할 수 있는 연구개발과제 수는 최대 5개로, 그 중 연구책임자로서 동시에 수행할 수 있는 연구개발과제 수는 최대 3개임

< 동시수행 연구개발과제 수(3책 5공) 연구책임자/참여연구자 구분 기준 >

구분	연구책임자	책임자 외 연구자
주관연구개발과제(기관)	연구책임자	참여연구자
공동연구개발과제(기관)	참여연구자	

- 「국가연구개발혁신법 시행령」 제64조(연구개발과제 수의 제한) 제2항에 따른 과제는 동시수행 연구개발과제 수에서 제외함

< 과제 수 제한기준(3책 5공)에 해당되지 않는 과제 >

「국가연구개발혁신법 시행령」 제64조
1. 「국가연구개발혁신법 시행령」 제9조 제2항 또는 제10조 제2항에 따른 연구개발계획서의 제출 마감일부터 6개월 이내에 수행이 종료되는 연구개발과제
2. 사전 조사, 기획·평가연구 또는 시험·검사·분석에 관한 연구개발과제
3. 연구개발과제의 조정 및 관리를 목적으로 하는 연구개발과제
4. 연구개발을 주목적으로 하지 않는 기반 구축 사업, 제5조 제1호·제2호의 사업, 인력 양성사업 및 학술활동사업 관련 연구개발과제
5. 「국가연구개발혁신법」 제4호 단서의 기본사업 관련 연구개발과제
6. 다음 각 목의 어느 하나에 해당하는 연구개발기관이 중소기업과 공동으로 수행하는 연구개발과제로서 과학기술정보통신부장관이 관계 중앙행정기관의 장과 협의하여 그 연구개발비를 별도로 정하는 연구개발과제 <ul style="list-style-type: none"> <li>가. 「국가연구개발혁신법」 제2조 제3호 나목부터 바목까지의 규정에 해당하는 연구개발기관</li> <li>나. 「산업기술혁신 촉진법」 제42조에 따른 전문생산기술연구소</li> </ul>
7. 그 밖에 연구개발 촉진 등을 위하여 연구개발과제 수에 포함하지 않고 산정할 필요가 있어 국가과학기술자문회의의 심의를 거친 연구개발과제

- ※ 기타 관련 사항은「국가연구개발사업 동시수행 연구개발과제 수 제한 기준(과기정통부 고시 제2020-105호)」에 따름
- ※ 국제공동연구개발과제의 경우, 연구자가 동시에 수행할 수 있는 연구개발과제 수를 최대 6개로, 그 중 연구책임자로서 동시에 수행할 수 있는 연구개발과제 수를 최대 4개로 함(단, 해외기관이 공동기관형으로 참여하며 연구비를 부담하는 경우로 한정)

- 「식품·의약품 등의 안전기술 연구개발사업 운영규정」 [별표1]에서 정한 연구 개발사업 지원제외조건에 해당될 경우 신청할 수 없음

< 연구개발사업 지원제외조건 >

「식품·의약품 등의 안전기술 연구개발사업 운영규정」 [별표1] 연구개발사업 지원제외조건(제4조제4항 관련)

1. 주관연구기관, 협동연구기관, 공동연구기관, 위탁연구기관 또는 참여기업의 부도
2. 국세 또는 지방세 등의 체납처분을 받은 경우 (단, 중소기업진흥공단 및 신용회복위원회(재창업 지원 위원회)를 통해 재창업자금을 지원받은 경우와 신용보증기금 및 기술신용보증기금으로부터 재도전 기업주 재기지원보증을 받은 경우, 중소기업 건강관리시스템 기업구조 개선진단을 통한 정상화 의결 기업은 예외)
3. 민사집행법, 신용정보집중기관에 의한 채무불이행자 경우 (단, 중소기업진흥공단 및 신용회복 위원회 (재창업지원위원회)를 통해 재창업자금을 지원받은 경우와 신용보증기금 및 기술신용보증 기금으로부터 재도전기업주 재기지원보증을 받은 경우, 중소기업 건강관리시스템 기업구조 개선진단을 통한 정상화 의결기업은 예외)
4. 파산·회생절차·개인회생절차의 개시 신청이 이루어진 경우 (단, 법원의 인가를 받은 회생계획 또는 변제계획에 따른 채무변제를 정상적으로 이행하고 있는 경우, 중소기업진흥공단 및 신용 회복위원회 (재창업지원위원회)를 통해 재창업자금을 지원받은 경우와 신용보증기금 및 기술신용보증기금으로부터 재도전기업주 재기지원보증을 받은 경우는 예외)
5. 결산 기준 사업개시일 또는 법인설립일이 3년 이상이고 최근 2년 결산 재무제표 상 부채비율 (부채비율 계산 시 엔젤투자 등 투자유치에 의한 부채는 제외)이 연속 500%\* 이상인 기업 또는 유동비율이 연속 50% 이하인 기업(단, 기업신용평가등급 중 종합신용등급이 'BBB'이상인 경우 또는 「외국인투자 촉진법」에 따른 외국인투자기업 중 외국인투자비율이 50% 이상이며, 기업 설립일로부터 5년이 경과되지 않은 외국인투자기업, 중소기업 건강관리시스템 기업구조 개선 진단을 통한 정상화 의결기업은 예외)
6. 최근 결산 기준 자본전액잠식(중소기업 건강관리시스템 기업구조 개선진단을 통한 정상화 의결 기업은 제외)
7. 외부감사 기업의 경우 최근년도 결산감사 의견이 "의견거절" 또는 "부적정"

\* 상기 내용은 비영리기관 및 공기업(공사)은 적용하지 않음

- ※ 연구책임자(연구개발기관)는 연구개발과제 신청 전 연구자의 참여제한 및 국가연구개발사업 동시수행 연구 개발과제 수를 점검하여 과제신청 가능 여부를 확인해야 함
- ※ 연구책임자 및 연구개발기관이 참여제한 중이거나 연구책임자가 동시수행 연구개발과제 수 제한 기준을 초과할 경우, 선정대상에서 제외할 수 있음

### III 신청 방법

#### □ 공고 및 신청처

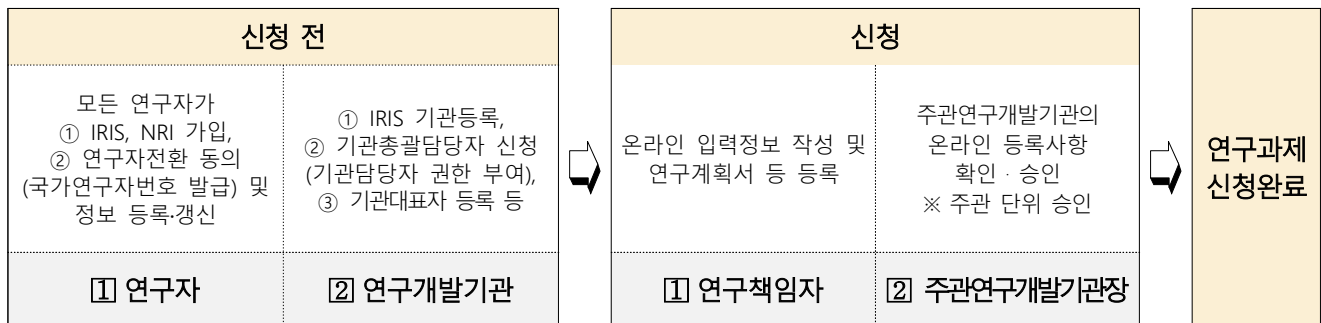
○ (공고) 해당 공고문이 게재된 온라인 홈페이지

- 범부처통합연구지원시스템(www.iris.go.kr) 사업공고
- 식품의약품안전처 연구관리시스템(rnd.mfds.go.kr) 공지사항
- 식품의약품안전평가원(www.nifds.go.kr) 공지사항
- 식품의약품안전처(www.mfds.go.kr) 공지사항

○ (신청) **범부처통합연구지원시스템(IRIS, www.iris.go.kr)를 통한 온라인 신청**

#### □ 신청절차

- 범부처통합연구지원시스템(IRIS, www.iris.go.kr)에 주관연구책임자가 로그인하여 온라인 입력정보 작성 및 연구계획서 등 업로드 후 주관연구기관 확인·승인



※ 세부내용은 [첨부1] '공고 안내서' 및 [첨부5] 중 'IRIS 관련 매뉴얼' 참고

#### □ 공고 및 신청기간

공고명	공고기간	연구책임자 과제신청기간	주관연구개발기관 검토·승인 기간
2025년도 제1차 식품의약품안전처 출연연구개발사업 신규과제 통합 공고	2025. 1. 3.(금) ~ 2025. 2. 3.(월)	2025. 1. 9.(목) 14시 ~ 2025. 2. 3.(월) 14시	2025. 1. 9.(목) 14시 ~ 2025. 2. 3.(월) 14시

※ 전산입력(신청) 시작일 및 마감일 제외 24시간 신청 가능

□ 제출서류

연번	제출서류 목록	서식 및 등록방법
1	연구개발계획서	- [첨부3] '연구개발계획서' 사용 - HWP로 업로드
2	제출서류	- [첨부4] '제출서류' 사용 - HWP로 업로드

□ 신청 시 주의사항

- 주관연구책임자는 신청마감일까지 범부처통합연구지원시스템(IRIS)을 통해 연구개발계획서 제출 및 기관검토 요청을 필히 완료하여야 하며, **주관연구개발기관장의 승인이 완료되어야 과제신청이 최종 완료된 것임**
- IRIS를 통한 **과제신청 전 필수 이행사항**(연구자 IRIS 가입 및 연구개발기관 등록 등)이 있으니 과제신청에 문제가 없도록 **사전에 확인**하여야 함
- **기한 내 기관승인 미완료 등 과제신청이 완료되지 않은 과제는 접수대상에서 제외**됨 (마감시간 이후 과제신청 및 접수 절대 불가)
  - \* 신청 전 소속기관의 연구관리담당자에게 주관연구기관 승인 가능여부를 반드시 확인
- 연구책임자는 NTIS(www.ntis.go.kr)를 통해 신청하고자 하는 연구계획과 추진되었거나 추진중인 국가연구개발과제(타부처 포함)와의 **차별성을 과제신청 전에 반드시 확인**하여야 함
  - \* 차별성 확인 방법 : www.ntis.go.kr → 차별성검토
- 본 공고에서 2개 이상 RFP에 과제신청을 할 경우, 반드시 해당 연구개발계획서간의 차별성을 확보하여야 함
  - \* 차별성이 없는 연구개발계획서로 중복 신청할 경우, 선정평가 대상 및 최종선정 대상에서 제외될 수 있음

## IV 참고사항

### □ 관련 법령 및 규정

- 「국가연구개발혁신법」, 같은 법 시행령 및 시행규칙, 「식품·의약품 등의 안전 및 제품화 지원에 관한 규제과학혁신법」, 같은 법 시행령 및 시행규칙, 「식품·의약품 등의 안전기술 연구개발사업 운영규정」, 「식품의약품안전처 출연연구개발사업 운영지침」, 「국가연구개발사업 연구개발비 사용 기준」 등 적용

※ [첨부5] '참고자료' 참고

※ 관련 법령 및 규정 등의 개정에 따라 세부사항은 변경될 수 있음

### □ 기관부담연구개발비 기준

#### ○ 기관부담연구개발비 관련 주의사항

- 신청과제의 정부지원연구개발비 지원규모를 고려하고 「국가연구개발사업 연구개발비 사용 기준」에 따라 연구 수행에 필요한 적정 연구개발비를 산정해야 함
- \* 공공의 이익 등의 목적으로 연구개발과제를 통해 도출된 연구성과를 식약처의 소유로 하는 경우에는 기관부담연구개발비를 부담하지 않을 수 있음(해당되는 RFP는 RFP에 명시되어 있음)
- \* RFP에 별도의 기준이 있는 경우, 해당 RFP 기준을 적용함
- 주관연구개발과제 및 공동연구개발과제는 기관부담연구개발비 부담 대상임
- \* 위탁연구개발과제는 기관부담연구개발비 부담 대상 제외
- 기관부담연구개발비 중 현금은 연차별 연구개발기간이 종료되기 3개월 전까지 납부하여야 함

#### ○ 기관유형별 기관부담연구개발비 부담기준

연구개발기관 유형	연구개발비 비율		기관부담연구개발비 중 현금 부담 비율
	정부지원연구개발비	기관부담연구개발비	
비영리기관	100% 이하	-	-
중소기업	75% 이하	25% 이상	10% 이상
중견기업	70% 이하	30% 이상	13% 이상
공기업·대기업	50% 이하	50% 이상	15% 이상
기관부담연구개발비 중 현물 사용 용도 (비영리·영리기관 공통 적용)	가. 기관부담연구개발비가 아닌 비용으로 고용한 소속 연구자가 연구개발 과제를 수행한 경우 해당 연구자의 인건비 나. 연구시설·장비비 다. 기술도입비·연구재료비		
기관부담 연구개발비 비율	$\frac{\text{기관부담연구개발비}}{(\text{해당 연구개발기관}) \text{ 정부지원연구개발비} + \text{기관부담연구개발비}} \times 100$		



## □ 연구시설·장비 도입 시 유의사항

- 연구시설·장비(3천만원 이상)의 도입 계획이 있는 경우
  - 연구개발계획서 제출 시 '연구장비예산심의요청서'를 작성·첨부하여야 함
  - 구축하고자 하는 연구시설·장비가 3천만원 이상 1억원 미만인 경우는 '연구개발과제평가단'에서 심의, 1억원 이상인 경우는 '국가연구시설·장비심의위원회(과학기술정보통신부 주관)'에서 심의

## □ 연구 성과물의 등록 및 기탁

- 연구성과물이 발생할 때에는 '연구성과 관리·유통 전담기관'의 담당 부서와 사전 확인 후 자원활용이 가능한 성과물은 등록·기탁하여야 함

## □ 생명윤리법에 따른 IRB 심의

- 「생명윤리 및 안전에 관한 법률」에 따라 인간 대상 연구 및 인체유래물 연구를 수행하는 연구자는 과제 선정 후 실험개시 이전까지 기관생명 윤리위원회(IRB)의 심의를 받아야 함

## □ 기술료 제도

- 기술료 징수 및 전문기관 보고사항
  - 연구개발성과소유기관은 연구개발성과를 실시하려는 자와 실시권의 내용 및 범위, 기술료 및 기술료 납부방법 등에 관한 계약을 체결하고 해당 연구개발성과의 실시를 허락할 수 있으며, 이 경우 연구개발성과소유기관은 기술료를 징수하여야 함
  - 연구개발성과소유기관은 계약한 날부터 30일 이내에 「국가연구개발사업 기술실시계약 보고서」를 제출하여야 함
  - 연구개발성과소유기관은 기술실시계약을 체결하고 기술료를 징수하는 경우 기술료 징수 결과 보고서를 제출하여야 함
- \* 성과소유기관으로부터 성과가 발생한 다음 해 2월 말까지 기술료 관련 보고서(기술료 징수 결과 보고서, 기술실시 결과보고서, 기술료 사용실적 보고서) 등을 요청할 예정

○ 정부납부기술료 납부 대상 및 기준

- 중소기업, 중견기업, 공기업 등의 기업이 기술료를 징수하거나 소유하고 있는 연구개발성과를 직접 실시하는 경우에는 기술료의 일부 또는 연구개발성과로 인한 수익의 일부를 납부하여야 함
- 「국가연구개발혁신법」 제18조 제2항에 따라 기술료를 징수하거나 연구개발성과로 인한 수익이 발생한 경우, 기술료 등 납부의무기관은 기술료를 처음 징수한 날 또는 R&D성과매출액이 처음 발생한 날이 속한 해의 다음 해부터 5년이 되는 날 또는 과제가 종료된 날부터 7년이 되는 날 중 먼저 도래하는 날까지 납부

기술료 등 납부의무기관	제3자로부터 기술료를 징수한 경우	직접 연구개발성과를 실시하여 수익이 발생한 경우	납부 상한
대기업/공기업	기술료 징수액의 20%	R&D성과매출액× 기술기여도×20%	정부출연금의 40%
중견기업	기술료 징수액의 10%	R&D성과매출액× 기술기여도×10%	정부출연금의 20%
중소기업	기술료 징수액의 5%	R&D성과매출액× 기술기여도×5%	정부출연금의 10%

## V 문의처

○ 시스템 입력 및 오류 관련 : 범부처통합연구지원시스템(IRIS) 1877-2041

\* IRIS콜센터 운영시간 : 09:00 ~ 18:00

○ 공고, 평가 및 사업내용 관련 : 전문기관(한국보건산업진흥원) 사업담당자

사업명	담당자	연락처 (043-713-****)	이메일 (@khidi.or.kr)
규제과학 인재양성 및 글로벌 협력연구	염다혜	8667	yeom920
컴퓨터모델링 기반 의료기기 평가체계 구축	심형준	8662	swody04
신기술 적용 식품(푸드테크) 안전기술 지원	김다솜	8666	kim94dasom
혁신 의료제품 규제과학 기술개발 및 규제지원	안세은	8669	tpdmsdl2
화장품 글로벌 규제대응 안전성평가 기술개발	심형준	8662	swody04
백신 품질관리 동물대체 평가기술 기반 구축	김민주	8661	mjkim98
한미 차세대 항암제 평가 기술개발 국제 공동연구	염다혜	8667	yeom920
바이오헬스 제품화 규제지원 사업	김다솜	8666	kim94dasom

\* 문의사항은 담당자별 이메일 및 IRIS로 질의하여 주시기 바랍니다.

**붙임1**

**선정평가 기준<sup>1)</sup>**

**I. 연구개발과제 선정평가**

평가요소	평가지표	평가항목	배점	평가점수
사전 분석의 우수성 (20)	연구 필요성	연구의 필요성과 목적을 잘 이해하고 있는가?	10	
		국내외 관련 기술현황에 대한 파악이 잘 되어 있는가?		
	적합성	연구개발계획서는 과제제안요구서(RFP)에 잘 부합되었는가?	10	
연구추진 계획의 우수성 (35)	연구목표 달성을 위한 전략 및 추진체계	연구개발 목표가 명확하게 제시되어 있는가?	25	
		연구범위 및 내용은 구체적으로 제시되었는가?		
		연구추진전략 및 체계는 명확하게 정립되었는가?		
		총괄주관/주관과제 간 연구목표 및 과제 조직 간 협력·연계방안은 적절한가?		
	수행일정의 타당성	연구기간 및 연구수행 일정이 적절하게 계획되었는가?	5	
	연구개발비의 적절성	연구개발비 규모는 적절하게 계획되었는가?	5	
연구수행 능력 (15)	연구책임자 및 참여인력의 전문성	연구책임자의 역량(관련분야 연구업적, 전문성)은 축적되어 있는가?	15	
		참여 연구인력의 연구수행능력이 잘 갖추어져 있는가?		
		연구를 수행할 수 있는 시설·장비가 확보되었는가?		
성과활용 계획의 우수성 (30)	성과 활용 방안의 적절성	연구개발 기대성과 및 활용방안은 적절한가?	10	
		연구개발결과의 실용화·산업화 가능성이 있는가?		
	목표 달성 가능성	연구개발 성과목표가 혁신적인가?	10	
		연구개발 성과활용 목표의 달성 가능성이 높은가?		
	연구성과의 파급효과	연구결과가 식품의약품안전처 식품·의약품 등의 안전기술 발전에 기여할 가능성이 높은가?	10	
		연구개발성과의 기술적·경제적 파급효과가 높은가?		

**합 계(100점 만점)**

※ 정정 시에는 반드시 날인 또는 서명하여 주시기 바랍니다.

**II. 연구시설·장비 도입의 적절성(해당 시 작성)**

적절성 여부	적절함( )	적절하지 않음( )
판정사유		

1) 「식품의약품안전처 출연연구개발사업 운영지침」 별지 제16호 서식

**붙임2**

**선정평가 시 가·감점 기준**

구 분	점수
<b>&lt;가점 항목&gt;2)</b>	
1. 최근 2년 이내 최종평가 또는 추적평가에서 최우수등급인 연구개발과제의 주관연구책임자가 새로운 연구개발과제의 주관연구책임자로 신청하는 경우	1
2. 최근 3년 이내 훈령 제81조 따라 포상을 받은 연구자가 새로운 연구개발과제의 주관연구책임자로 신청하는 경우	2
3. 수행자 선정평가 시 본인이 제안한 과제(수정·보완하여 공고된 과제 포함)에 신청하는 경우	1
4. 최근 3년 이내 기술실시계약을 체결하여 징수한 기술료 총액이 2천만원 이상 이거나, 같은 기간 내에 2건 이상의 기술이전 실적이 있는 주관연구책임자	1
5. 최근 3년 이내 협약한 연구개발과제로서 협약시 보안과제로 분류된 연구개발과제를 수행한 주관연구책임자가 연구개발과제를 신청하는 경우	1
6. 최근 3년 이내(신청 마감일 기준)에 「기초연구진흥 및 기술개발지원에 관한 법률 시행령」 제16조의3에 따라 선정된 우수 핵심기술 기업부설연구소가 소속된 기업이 참여기업에 포함된 연구개발과제의 경우	2
<b>&lt;감점 항목&gt;3)</b>	
1. 최근 3년 이내에 국가연구개발혁신법 제32조 제1항제3호에 따른 사유로 제재처분을 받은 경우	5
2. 최근 3년 이내에 정당한 사유 없이 연구개발과제 수행을 포기한 경우	5

- ※ 가·감점이 동시에 있는 경우 각각 이를 합산하되, 합산 후 가점의 상한은 최대 3점 이내로 하며 감점의 상한은 없음
- ※ 가·감점은 주관연구기관 및 주관연구책임자 기준으로 적용하며 가점의 경우 증빙서류 미제출시 불인정
- ※ 가·감점은 발표평가 점수 또는 혼합평가 점수 산출 결과, 평균 60점 이상인 과제에 한하여 적용

2) 근거 : 「식품의약품안전처 출연연구개발사업 운영지침」  
3) 근거 : 「국가연구개발혁신법 시행령」 제12조 제5항