

1 과제신청 기본사항 관련

Q1-1. 통합공고 상 다수의 RFP에 중복지원이 가능한가요?

- 제한은 없습니다. 다만, 국가연구개발사업 동시수행 연구개발과제 수 제한 기준을 초과하지 않아야 하며, 동시 지원하시려는 과제의 연구 목표, 연구 내용 등의 차별화가 필요합니다.

※ 다만, RFP별 지원분야를 제한하는 경우가 있으니 자세한 내용은 지원하시는 RFP를 참고 부탁드립니다.

Q1-2. 과제구성 요건은 어떻게 되나요?

- 과제구성 요건은 공고안내서의 RFP별 과제구성 요건 및 각 사업별 RFP를 참고하여 작성하시기 바랍니다.

※ 연구개발기관 및 연구책임자의 자격, RFP별 지원대상 및 특기사항의 필수요건을 미충족하는 경우 사전검토 탈락 대상이 될 수 있으므로, 신청 전 필수로 확인 후 신청 부탁드립니다.

Q1-3. 동일 연구개발기관의 기준은 어떻게 되나요?

- 동일 연구개발기관은 법인번호 기준으로 구분하며, 동일 법인인 경우 사업자 등록번호가 달라도 주관·공동·위탁연구개발기관으로 중복 참여가 불가능합니다.

(동일 법인번호로 중복 참여하는 경우 사전검토 탈락 대상이 되오니 유의바랍니다.)

※ 국가연구개발혁신법 매뉴얼 제2장제3절 연구개발과제의 협약(61페이지) 참고

※ 법인인 경우에 협약의 당사자가 될 수 있으며, 연구개발기관에 소속된 사업단의 경우 소속된 연구개발기관장의 명의로 협약을 체결하는 것이 원칙(사업자등록번호를 기준으로 협약체결 불가)

Q1-4. 기업부설연구소가 아닌 연구개발전담부서를 보유하고 있는 기업도 지원이 가능한가요?

- 기업의 연구개발기관 자격은 공고안내서(5페이지)의 기준을 따라 연구개발전담 부서는 지원 자격에 해당하지 않으며, 대통령령이 정하는 기준에 해당하는 기업부설연구소만 지원 가능합니다. 또한, 기업이 공동, 위탁연구개발기관으로 신청하는 경우, 기업부설연구소를 보유하여야 지원 가능합니다.

Q1-5. 기업 참여 시 기업의 재무 상태에 관한 제약조건이 있나요?

- 기업이 연구개발기관으로 참여하는 경우, 과제신청 시 신청자격 적정성 검토 항목에서 기업의 채무불이행 및 부실위험 여부 확인하고 있으며, 관련 항목에 하나라도 해당하는 경우 지원이 불가능합니다.

※ 국가연구개발혁신법 매뉴얼의 “신청자격 적정성 확인서”를 참고 부탁드립니다.

Q1-6. 가감점 기준은 어떻게 되나요?

- 감점 항목은「보건의료기술연구개발사업 가이드라인」의 선정평가 중 ‘연구개발과제의 가감점 기준·방법’에 따라 적용되며, 가점 항목은 각 RFP에 제시된 항목에 한해 적용됩니다.

※ 가감점은 주관연구개발기관에 한해 적용되며, 공동·위탁연구개발기관의 가감점은 적용되지 않습니다.

※ 보건의료기술 종합정보시스템(HTdream.kr) → 자료실 → 법규/서식 → 관련법규 → 가이드라인 참고

Q1-7. 연구개발계획서 작성요령은 어떻게 되나요?

- 연구개발계획서는 공고문의 첨부서류 중 연구개발계획서 서식을 및 제안요청서를 참고하시어 해당 연구개발계획서 서식을 작성 부탁드립니다.

※ RFP 3-1의 경우, 총괄연구개발기관은 별도의 연구개발계획서(총괄연구개발기관용 계획서) 작성 필요

※ RFP별 연구개발계획서 작성 시 주요사항 등 연구개발계획서에 필수로 포함되어야 할 내용을 반드시 확인하시어 작성 부탁드립니다.

Q1-8. 과제신청 마감 이후 신청 완료된 과제를 취소하려면 어떻게 하나요?

- 주관연구개발기관 명의로 공문으로 과제신청 취소를 요청해 주시기 바랍니다.

Q1-9. 동시수행 과제 수 제한 대상은 어떻게 되나요?

- 주관, 공동연구개발기관의 책임자와 참여연구자는 동시수행 연구개발과제 수 제한 대상이 되나, 위탁연구개발기관의 책임자와 참여연구자는 제한 대상이 되지 않습니다.

Q1-10. 과제구성요건 중 공동연구개발기관 구성이 필수인 경우 어떻게 해야 하나요?

- 반드시 해당 공동연구개발기관을 전산상(www.iris.go.kr) 추가 설정해야 하며 주관/공동연구개발기관별 적정성 검토, 연구개발비 등을 각각 작성해야 합니다.

※ 전산 미설정 시 사전검토 탈락

Q1-11. 첨부서류 중 ‘(첨부10) 연구수행 시 성별특성을 고려한 체크리스트’는 해당 시 제출인데, 어떤 연구에 대해 작성하나요?

- 비임상 동물실험 및 임상시험 시 남녀(성/젠더(sex, gender))간의 병리 및 약리 기전, 질병 특성의 차이에 대한 임상 근거를 확보하고자 하는 연구에 해당 시 작성합니다.

Q1-12. 사전검토 주요 탈락 사례에는 어떤 사례들이 있나요?

- 하나의 과제에 동일 연구개발기관 중복구성(동일 법인번호)
※ 사업자등록번호가 달라도 법인번호가 중복되면 사전선별 탈락
- 제안요청서(RFP)별 지원대상 미충족(공동연구개발기관 미구성, 기업·병원·임상 의과학자 미참여 등)
※ 공동연구개발기관 구성이 필수인 경우 전산 상 구성(추가)하지 않으면 사전선별 탈락(계획서 명시, 연구개발기관 외 기관 등록 등 사유 불인정)
- 기업이 연구개발기관(주관·공동·위탁)으로 들어오는 경우 기업부설연구소 부재
※ 연구개발전담부서 미인정
※ 「국가연구개발혁신법 시행령」 제2조에 따라 매출액 등의 요건을 충족하는 개인사업자(법인이 아닌 개인사업자로 등록된 의료기관 포함)는 중소기업에 포함되는 연구개발기관으로 접수 마감일 이전에 기업부설연구소를 보유하고 있어야 함
- 그 외 제안요청서(RFP)별로 요구하는 필수사항을 미충족하는 경우
※ 과제신청 전 반드시 RFP별 지원대상·필수요구 사항 등 확인 후 작성 및 제출

Q1-13. 과제 신청 완료 이후 수정(연구개발계획서·전산입력)이 가능한가요?

- 과제 신청 마감일(해당 공고 마감시간 기준) 전까지는 수정(연구개발계획서·전산입력)이 가능하나, 과제 신청 마감일 이후에는 수정이 불가능합니다.
- 신청마감일 전에 신청완료된 과제에 대한 수정이 필요한 경우에는 IRIS상 주관 연구기관에서 반려 버튼을 클릭해야 수정이 가능합니다. 아울러, IRIS상에서 과제신청이 최종 완료가 되기 위해서는 연구책임자가 연구개발계획서 제출 버튼을 클릭한 후, 해당과제에 대한 기관담당자가 승인까지 완료해야 되오니 착오없으시기 바랍니다.

1. 감염병 예방·치료 기술개발사업(RFP 1-1, 2)

Q2-1-1. 동 RFP에 따른 TRL 단계는 어디인가요?

- RFP에 TRL 단계는 별도 명시되어 있지 않으나 RFP 1-1(진단)의 경우 TRL 3(개념검증) ~ TRL 5(시작품 제작), RFP 1-2(치료제)의 경우 TRL 5(GLP 검증) ~ TRL 7(임상2상 완료) 지원을 권장합니다.

2. 글로벌 혁신의료기술 실증지원센터(RFP 2-1)

Q2-2-1. 동 RFP에 따른 TRL 단계는 어디인가요?

- RFP 내용에 기반하여 TRL 8(허가용 임상) ~ TRL 9(시판 후 연구) 단계를 지원합니다. 다만, 인체삽입형 신소재 분야는 TRL 6(전임상) ~ TRL 9(시판 후 연구) 단계를 지원하여 성능·안전성 평가, 동물실험 등 전임상이 포함됩니다.

Q2-2-2. 주관 또는 공동연구개발기관으로 참여한 의료기관(또는 산학협력단)은 동 RFP에 추가적으로 과제 신청이 가능한가요?

- 과제 구성 시 공동연구개발기관으로 다수의 의료기관(또는 산학협력단)이 참여할 수 있습니다.
- 다만, 실증지원센터는 과제 참여 시 병원 당 1개소로 제한하고 있으며, 해당 RFP에 주관 또는 공동연구개발기관으로 신청한 의료기관(또는 산학협력단)은 동일 RFP에 추가 과제 신청이 불가능합니다.

Q2-2-3. '첨부11) 임상의학자 참여 확인서'는 어떤 경우에 제출해야 하나요?

- 과제 구성 세부사항에 기재된 바와 같이 '주관연구개발기관 연구책임자 또는 참여연구원 중 1인은 지원분야 진료과에 소속된 의료진'이어야 하며, 이에 대한 증빙자료로 '임상의학자 참여 확인서'를 제출해야 합니다.

3. 응급실 특화 AI 기반 임상지원시스템 개발사업(RFP 3-1)

Q2-3-1. 동 RFP에 따른 TRL 단계는 어디인가요?

- RFP에 TRL단계는 별도 명시되어 있지 않으나 본 사업의 최종 성과지표는 AI-SW 및 AI-CDSS의 임상현장 실증 완료로 TRL 8(시제품 인증·표준화) 지원을 권장합니다.

(추가)Q2-3-2. 동 RFP에서 지정된 공동연구개발기관(중앙응급의료센터)은 과제 신청시점부터 구성해야 하나요?

- RFP에 별도 명시되어 있지 않으나, 과제가 선정된 이후 과제협약 전에 해당 지정기관을 반드시 추가하여 구성하시기 바랍니다.

4. 혁신형 의료기기기업 기술상용화 지원사업(RFP 4-1)

Q2-4-1. 동 RFP에 따른 TRL 단계는 어디인가요?

- RFP 내용에 기반하여 TRL 6(설계·제작·성능평가) ~ TRL 7(안전성·유효성 평가)의 단계를 중점적으로 지원하고자 합니다.

Q2-4-2. 해외기관도 공동연구개발기관의 자격으로 과제 수행이 가능한가요?

- 해외기관은 국내에 법인이 있거나, 상법상 회사로 인정되는 경우가 아니면 연구개발 기관이 될 수 없습니다.

Q2-4-3. 해외기관과 국제협력연구 수행방법은 어떻게 되나요?

- 연구개발과제계획서에 해외기관과의 협력연구에 대해 명시하는 방법으로 수행 가능하며, 이 경우 해외기관의 명칭은 ‘연구개발기관 외 기관’으로 기재합니다.
- 외국에 소재한 해외기관에 비용을 지급해야 하는 경우 국제공동연구개발비 또는 외부전문기술활용비로 지급 가능합니다.

5. 5G기반 이동형 유연의료 플랫폼(RFP 5-1)

Q2-5-1. 동 RFP에 따른 TRL 단계는 어디인가요?

- RFP에 TRL단계는 별도 명시되어 있지 않으나 본 과제의 지원범위는 TRL 4 (시제품 제작) ~ TRL 9(시판후 연구) 단계 기술의 현장 실증 지원을 권장합니다.
- 본 사업은 기술개발 과제가 아니며, 개발되거나 개발 중인 유연의료 플랫폼의 병원 현장 실증을 목적으로 하는 사업입니다.

※ FAQ 내용은 필요시 추가·보완 될 수 있음을 안내드립니다.