2025년도 스마트 임상시험 신기술 개발연구 (디지털 바이오 스마트 임상시험 플랫폼 구축) 신규과제 FAQ

01. 지원대상 연구개발기관의 기준?

- 의료법 제3조의4에 따른 상급종합병원이며, 인체자원은행 및 중위험군 이상의 첨단재생의료 연구계획 적합·승인 기관이어야 합니다.
- 제안요청서(RFP)의 특기사항(사업추진체계 및 컨소시엄 구성) 등을 참고하여 구성하시기 바랍니다.

Q2. 컨소시엄 사업인가요?

- 이 사업은 1개 주관의, 주관+공동 구성의 과제입니다. 다만 원활한 연구 를통한 성과 창출을 위해 컨소시엄 체계로 운영되며, 동일 지역 소재의바이오 분야 클러스터 산·학·연·병 기관으로 구성되어야 합니다.
- 주관연구개발과제 내에 동일 연구개발기관이 중복하여 공동·위탁으로 참여할 수 없습니다.

03. 동일 연구개발기관 기준은 어떻게 되나요?

- 동일 연구개발기관은 **법인번호 기준으로 구분**합니다.
- 동일 법인인 경우 사업자등록번호가 달라도 주관·공동·위탁연구개발기관으로 중복참여가 불가능합니다. (동일 법인번호로 중복 참여하는 경우 사전검토 탈락대상이 되오니 유의바랍니다.)
 - ※ 국가연구개발혁신법 매뉴얼 제2장제3절 연구개발과제의 협약(61페이지) 참고
 - ※ 소속은 의료기관이나, 과제관리 목적으로 산학협력단으로 참여하는 경우 의료기관으로 인정.
 - ※ 단, 본 사업은 병원의 참여가 필수이므로 주관·공동 연구책임자가 의료기관(병원) 소속인지 확인이 어려울 경우, 증빙을 요구할 수 있음