

「범부처전주기의료기기연구개발사업」 연구개발과제 2021년 성과조사 안내

범부처전주기의료기기연구개발사업 연구책임자 및 연구자님께,

안녕하십니까. 범부처전주기의료기기연구개발사업단입니다. 의료기기 산업의 발전을 위해 연구현장에서 힘쓰고 계시는 연구자분들의 노고에 감사드립니다. 2021년 발생 범부처전주기의료기기연구개발사업 연구성과 조사관련 안내드립니다.

제34회 국가과학기술자문회의 심의회의 운영위원회의 2021년도 국가연구개발사업 조사·분석 실시계획[2021.10.28]에 따라 2021.12.1.부터 2021년 국가연구개발사업 조사·분석의 집중입력 기간이 시작되었습니다.

금번 성과조사는 2021.01.01.~2021.12.31.까지 1년동안 발생한 연구성과에 대하여 실시하며, 범부처전주기의료기기연구개발사업은 국가연구개발사업으로 사업의 성과분석, 성과의 관리·활용 및 사업화 촉진에 관한 의무가 있으며, 주관연구개발기관 및 공동연구개발기관은 협약에 따라 국가연구개발사업의 조사·분석·평가자료 제출이 필요합니다.

사업단의 연구성과조사는 2021년 12월 중순 이후부터 오픈 예정인 범부처통합연구지원시스템(IRIS, <https://www.iris.go.kr>)을 통하여 **성과입력 및 증빙제출(온라인 제출)**이 진행될 예정입니다. 범부처통합연구지원시스템이 2021년 첫 도입이다 보니 입력항목, 증빙 서류 등에 대한 사전안내를 통하여 원활한 입력을 지원하고자 합니다. 첨부파일을 확인하시고 성과입력기한 내에 정확히 입력될 수 있도록 미리 준비하여 주시기 바랍니다.

- 성과입력 사전준비 및 집중문의기간: 2021.12.06.(월)~2021.12.16.(목)

- 온라인 성과입력기간: 2021.12.17.(금)~2021.12.24.(금)

* 온라인 성과입력기간이 촉박한 관계로 상세 성과인정 및 증빙인증에 관련된 문의는 집중문의 기간에 문의하여 주시기를 부탁드립니다. 전화 문의 폭주가 예상되오니 되도록 메일 문의를 요청드립니다.

□ **집중문의기간 : 2021.12.06.(월)~2021.12.16.(목)**

□ **문 의** (원활한 대응을 위하여, 되도록 이메일 문의를 요청드립니다.)

(사)한국지식서비스연구원 배휘경 선임(pm3@kmdf.org, 02-2233-7967)

(사)한국지식서비스연구원 박불휘 전임(pm2@kmdf.org, 02-2038-9240)

* 범부처전주기의료기기연구개발사업단은 (사)한국지식서비스연구원에 2021년 연구성과조사 및 분석업무를 위탁하였으며, 성과입력기간 중 성과관련 문의는 일관된 답변을 위하여 사업단이 아닌 (사)한국지식서비스연구원에 문의주시기를 부탁드립니다.

성과의 미입력, 지연입력, 부실·허위입력에 따른 불이익이 발생하지 않도록 유의 부탁드립니다.

2021. 12. 06.

범부처전주기의료기기연구개발사업단

□ 공통사항 안내

○ 반드시 범부처전주기의료기기연구개발사업의 연구비 지원을 받아 수행된 연구개발과제의 성과만을 입력해야 하며, 인정기준에 맞는 증빙자료를 제출해야 함

○ (사사표기) 논문, 특허 성과의 증빙자료는 사사표기(①부처 또는 기관명, ②사업명, ③과제고유번호(과제명))이 포함되어야 해당 과제의 성과로 인정 가능하므로, 사사표기가 된 부분을 반드시 포함하여 증빙자료 제출 필요

- (논문) 본 연구개발로 도출된 논문 성과로써 저널명, ISSN/ISBN, 발행년월일, 페이지번호, 저자명, 사사표기 확인되는 부분을 포함하고 있어야 성과인정 가능

- (특허) 특허 출원일이 본 연구개발사업의 연구기간 이내이며, 범부처전주기의료기기연구개발사업 사사표기가 있는 경우에 한하여 특허등록 성과 인정 가능

* 해외특허의 사사표기는 원출원 국내특허의 사사표기로 같음하며, 원출원 국내특허의 출원시기가 본 연구개발사업 연구기간 이전이라면 인정 불가

(예시) 2018년 1월에 출원된 A특허를 기반으로 해외특허 출원시 연구기간 조건 미충족, 사사표기 조건 미충족으로 성과 인정 불가능

<논문 사사표기 예시>

(국문) 본 연구는 정부 (과학기술정보통신부, 산업통상자원부, 보건복지부, 식품의약품안전처)의 재원으로 범부처전주기의료기기연구개발사업단의 지원을 받아 수행된 연구임(과제고유번호 : 0000000000, KMDF_PR_20200901_0000) (NTIS, KMDF-RnD 과제번호 기입)

(영문) This work was supported by the Korea Medical Device Development Fund grant funded by the Korea government (the Ministry of Science and ICT, the Ministry of Trade, Industry and Energy, the Ministry of Health & Welfare, the Ministry of Food and Drug Safety) (Project Number: 000000)

<특허 사사표기 예시>

이 발명을 지원한 국가연구개발사업

【 과제고유번호 】 0000000000, KMDF_PR_20200901_0000) (NTIS, KMDF-RnD 과제번호 기입)

【 부처명 】 과학기술정보통신부, 산업통상자원부, 보건복지부, 식품의약품안전처

【 연구사업명 】 범부처전주기의료기기연구개발사업

【 연구과제명 】 00000000

【 연구관리전문기관 】 (재)범부처전주기의료기기연구개발사업단

【 기여율 】 특허가 2개이상 과제에서 지원된 경우 범부처전주기의료기기연구개발사업 기여율만 기재 단, 기여율의 합은 100% 임

【 주관연구기관 】 00000000

【 연구기간 】 협약의 체결일과 협약의 만료일 기재

○ (기여율) 성과를 산출하기 위해 해당 세부과제가 기여한 정도를 기입

- 동일한 성과에 대해 2개 이상의 세부과제에 성과를 등록하는 경우로 각 세부과제에 대한 기여도의 합은 100%가 되어야 함

- (예시 1) 3개과제의 공동연구를 통해 성과 'X'1건이 산출된 경우의 X성과의 기여도: A과제 20%, B과제 40%, C과제 40%라고 하면, A과제의 경우 X성과의 기여도는 20%로 입력

- (예시 2) 한 연구책임자가 3개과제를 수행하여 성과 'X'1건이 산출된 경우 X성과의 기여도: D과제 40%, E과제 30%, F과제 30%라고 하면, D과제의 경우 X성과의 기여도는 40%로 입력

- 우측상단에 빨간세로 표시가 있는 셀에 마우스를 가져갈 시 설명란이 나타나며, 하늘색은 필수입력란, 노란색은 해당시 입력란임
- 설명란의 항목들 중 택1 하여 기입 필요

성과정보												
출원/등록 구분	출원/등록 국가	출원 번호	출원 일자	등록 번호	등록 일자	해외출원 구분	지식재산 권 공개번 호	지식재산 권 공개 일 자	지식재산 권 활용여 부	우선권 주 장번호	지식재산 권 활용유 형	출원/등록인 명
등록	대한민국	10-2020-0180782	20201222	10-2283733-0000	20210726	해외미출원 (국내)						한국표준과학연구원

성과정보				'해외미출원(국내), PCT국제출원, 상국출원, EPO출원, 해외(개별국)출원'							'활용, 미활용(활용예정)' 중 기입	
출원/등록 구분	출원/등록 국가	출원 번호	출원 일자									
등록	대한민국	10-2020-0180782	20201222	중 기입	해외미출원 (국내)						한국표준과학연구원	

- 연구개발계획서 기입 성과지표/범부처통합연구지원시스템(IRIS) 성과지표 비교
- 연구개발계획서 상은 왼쪽 성과지표명으로 되어있으나, 범부처통합연구지원 시스템(IRIS)에서는 성과지표명이 오른쪽(노란셀)과 같이 기재되어 있으니 혼동없이 성과입력을 진행해주시기 바랍니다.

연구개발계획서 기입 성과지표명		IRIS상 성과지표명	엑셀구분번호
논문 게재	SCI(E) 등재학술지	논문	1
	비SCI(E) 비등재학술지		
특허출원 및 등록	국제출원	지식재산권(특허)	7
	국제등록		
	국내등록		
	국내출원		
기타 지식재산권	디자인	지식재산권(실용신안, 디자인, 상표, 규격, 프로그램 등)	16
	상표		
	실용신안		
제품개발	시제품개발	시제품제작	21
	사업화	사업화현황	24
기술이전	국외	기술실시(이전)	22
	국내		
기술료(천원)			
신의료기술개발		신기술지정	14
투자유치건수		사업화투자실적	23
국내 매출액(억원)		사업화현황	24
수출액(억원)		사업화현황	24
보건신기술 인증		신기술지정	14
혁신의료기기 인증		기타성과	41
혁신형의료기기기업 인증		기타성과	41
창업수		사업화현황	24
인력양성	박사	전문연구인력양성(학위배출)	34
	석사		
	학사		
신규고용창출		고용창출	27
설계 기준/설명서/지침/안내서		설계기준(설명서, 시방서, 지침, 안내서) 반영	33
품목허가		품목신고/인증/허가(의료기기)	18
임상시험실시		임상시험	19
비임상시험(전임상) 실시		비임상시험	20
생명자원	생명자원 정보	생명자원(생물정보)	2
	생명자원 실물	생명자원(생명자원)	3
화합물		화합물	4
소프트웨어		저작권(소프트웨어)	9
기타		기타성과	41

* 구분번호는 이어지는 다음 페이지의 인정기준, 증빙자료 확인을 위한 것입니다.

□ 범부처통합연구지원시스템(IRIS) 성과지표별 증빙자료 안내

- 반드시 범부처전주기의료기기연구개발사업의 연구비 지원을 받아 수행된 연구개발과제의 성과만을 입력해야 하며, 인정기준에 맞는 증빙자료를 제출해야 함
 - 인정기준에 미흡한 증빙자료일 경우 추가서류 제출을 요청할 수 있음
- 한 성과지표 당 증빙파일 하나의 형태로 성과지표별 취합하여 제출 필요
 - 추후 성과입력시스템(IRIS)에 성과입력시에도 성과지표별로 증빙자료 파일을 하나의 파일 (10MB이하)로 업로드 해야 함
 - (예시) A연구개발과제는 2021년에 논문, 특허, 임상시험 성과가 발생했다면, 제출해야 하는 증빙자료파일(pdf, hwp, Ms word, 기타) 개수는 3개임
- 노란색 셀이아닌 하얀색 셀에 있는 성과에 대해서는 계획서상에 없는 성과이지만 국가/사업단 차원에서 추가로 수집하는 성과로 발생 시 입력해주시면 됩니다.

연구개발과제분야	성과지표	증빙자료	인정기준
1	논문	SCI, 비SCI 논문 제출	본 연구개발로 도출된 논문 성과로써 저널명, ISSN/ISBN, 발행년월일, 페이지번호, 저자명, 사사표기 확인되는 부분을 포함하고 있어야 함
2	생명자원(생물정보)	생명연구자원통합정보시스템(ARIS)에서 제시한 연계기관인 생명연구자원 기탁등록보존기관에서 발급한 등록 및 기탁필증	본 연구개발로 도출된 생명자원 성과로써 생명연구자원 기탁등록보존기관에 등록된 성과여야 함
3	생명자원(생명자원)	생명연구자원통합정보시스템(ARIS)에서 제시한 연계기관인 생명연구자원 기탁등록보존기관에서 발급한 등록 및 기탁필증	본 연구개발로 도출된 생명자원 성과로써 생명연구자원 기탁등록보존기관에 등록된 성과여야 함
4	화합물	한국화학연구원에서 발급한 기탁증	본 연구개발로 도출된 한국화학연구원(한국화학물은행)에 기탁 완료된 화합물이어야 함
5	기술요약	자체기술실시: 기술실시보고서 기술이전: 기술이전계약서	본 연구개발로 도출된 기술실시(이전)이어야 함
6	보고서원문	보고서원문 제출	최종보고서가 승인된 연구개발과제에 한해서만 인정
7	지식재산권(특허)	출원: 특허출원번호통지서 사본(특허청) 등록: 특허출원번호통지서, 특허등록증 사본(특허청) 해외특허(PCT, 일반 등): 해당국가 출원 및 등록증 사본	사사표기가 확인되는 부분을 함께 제출해야하며, 해외특허의 경우 원출원의 사사표기 여부로 확인(단, 원출원의 출원시기가 연구개발과제 착수 이전 시점인 경우 인정 불가)

8	지식재산권(신품종)	품종출원서, 품종등록증 제출	본 연구개발로 도출된 신품종 성과여야 함
9	저작권(소프트웨어)	한국저작권위원회 저작권 등록증	본 연구개발로 도출된 소프트웨어로써 저작권 등록이 완료된 성과에 한하여 인정
10	표준화(국내표준)	각 표준 인증서 제출 KS(한국산업표준): KS인증서 제출 KCS(방송통신표준): KCS인증서 제출 TTA(정보통신단체표준): TTA인증서 제출 TTAR(정보통신기술보고서): 정보통신기술보고서 제출 포럼표준: 포럼표준 제출 기타: 기타인증서 제출	본 연구개발로 도출된 표준화(국내표준) 성과여야 함
11	표준화(국제표준)	각 표준 인증서 제출 IS:국제표준-International Standard 제출 TS:기술규격-Technical Specification 제출 TR:기술보고서-Technical Report 제출 PAS:공개이용규격-Publicly Available Specification 제출 TS:오류정정표-Technical Corrigenda 제출 기타: 기타 표준화 증빙자료 제출	본 연구개발로 도출된 표준화(국제표준) 성과여야 함
12	연구시설장비	국가연구시설장비정보등록증(NTIS에 등록)	본 연구개발과제에의 활용에 대해 입증가능한 성과여야 함
13	학술대회	학술대회 성과 확인서 (*양식1 사용)	본 연구개발과제와 연관성이 있는 학술대회 참여여야 함
14	신기술지정	NET: 보건신기술(NET)인증서 NEP: 신제품(NEP)인증서 KC: 국가인증통합 인증서 녹색인증: 녹색인증서 기타: 기타인증서	본 연구개발과제로 인한 신기술로 각 인증기관의 인증을 받은 신기술에 한하여 성과 인정
15	기술및제품인증	NET: 보건신기술(NET)인증서 NEP: 신제품(NEP)인증서 KC: 국가인증통합 인증서 녹색인증: 녹색인증서 기타: 기타인증서	본 연구개발로 도출된 기술, 제품에 대한 인증이어야 함
16	지식재산권(실용신 안, 디자인, 상표, 규격, 프로그램 등)	상표, 실용신안, 디자인 중 해당하는 지식재산권의 출원증 또는 등록증 사본 제출	본 연구개발과제로 인한 지식재산권임이 확인가능해야하며, 출원증, 등록증이 제출되어야 함
17	기타저작권(저서/역 서 등)	한국저작권위원회 저작권 등록증	본 연구개발로 도출된 저서/역서 성과여야 함
18	품목신고/인증/허가 (의료기기)	·1등급 의료기기: 의료기기 제조(수입) 신고 증명서 ·2등급 의료기기: 의료기기 제조(수입) 인증 증명서 ·3, 4등급 의료기기: 의료기기 제조(수입) 허가 증명서	본 연구개발로 인해 개발완료된 의료기기의 신고, 인증, 허가 성과에 한하여 인정

19	임상시험	·IRB: 임상시험심사위원회(IRB) 승인서 제출 ·IND: 임상시험계획(IND) 승인서 제출 ·IDE: 임상시험 의료기기의 적용면제 (IDE) 증빙자료 제출 ·IRB 면제대상 : 임상시험 의료기기의 적용면제 (IDE) 승인서류 * 당해연도에 해당 임상시험이 종료된 경우에는 결과보고서를 첨부하며, 추후 승인서 추가 제출시 성과 최종인정 가능	본 연구개발과정에서 수행한 임상시험 성과여야 하며, 각 승인기관의 승인서가 제출된 성과에 한하여 인정
20	비임상시험	식약처장이 지정한 비임상시험실시기관에서 발급한 시험성적서 제출	본 연구개발과정에서 수행한 비임상시험 성과여야 하며, 지정된 비임상시험 실시기관에서 발급한 시험성적서를 제출해야 함 상세내용은 첨부1 참고
21	시제품제작	시제품제작 성과 확인서 (*양식2 사용)	본 연구개발로 도출된 시제품제작 성과로 시제품개발계획/시제품 도면/시제품사진(택1)과 시제품 제작 영수증(이체내역)을 필수로 포함해야 함
22	기술실시(이전)	자체기술실시: 기술실시보고서 기술이전: 기술이전계약서 기술료: 기술료징수 결과보고서, 기술료징수 입금확인서	본 연구개발로 인해 개발된 기술에 대한 기술실시(이전) 성과여야 함
23	사업화투자실적	사업화투자실적 성과 확인서 (*양식3 사용)	본 연구개발을 위해 투자받은 실적으로 실제 투자를 받은 내역(통장사본 등)을 포함해야 함
24	사업화현황	사업화현황 성과 확인서 (*양식4 사용)	본 연구개발과제를 통해 도출된 사업화 현황 성과를 확인서 형태로 제출하며, 필요시 추가서류를 요청할 수 있음
25	매출실적	매출액: 의료기기 생산실적 보고자료 일체, 매출액 관련 증빙 모두 제출 수출액: 의료기기 수출실적 보고자료 일체, 수출액 관련 증빙 모두 제출	본 연구개발과제를 통해 도출된 제품/서비스로 인한 매출, 수출실적이어야 하며 상세내용은 첨부2 참고
26	사업화계획 및 무역수지개선효과	경제적 성과 확인서 (*양식5 사용)	본 연구개발과제의 사업화계획 및 무역수지개선효과 성과여야 함
27	고용창출	4대보험 사업장 가입자 명부(2021년)	본 연구개발과제의 참여 연구인력이어야 함
28	고용효과	4대보험 사업장 가입자 명부(2019년, 2021년)	본 연구개발과제의 참여 연구인력이어야 하며, 사업 착수전 시점(2019년)과 2021년 모두 제출해야 함
29	기술무역	기술무역 성과 확인서 (*양식6 사용)	기술무역 계약서를 반드시 첨부하여야 함

30	산업지원(기술지도)	산업지원(기술지도) 성과 확인서 (*양식7 사용)	본 연구개발과제의 산업지원(기술지도) 성과여야 함
31	법령반영	법령반영 성과 확인서 (*양식8 사용)	본 연구개발로 인한 법령반영 성과여야 함
32	정책활용	정책활용 성과 확인서 (*양식9 사용)	본 연구개발로 인한 정책반영 성과여야 함
33	설계기준(설명서, 시방서, 지침, 안내서) 반영	설명서, 시방서, 지침, 안내서를 제출	진료지침은 지침서와 학회의 검증을 확인할 수 있는 승인서 또는 인준서가 확인되어야 함
34	전문연구인력양성(학위배출)	연구 참여인력의 졸업증명서 또는 학위수여서	본 연구개발과제의 참여 연구인력이어야 함
35	산업기술인력양성	연구 참여인력의 산업기술인력양성 성과 확인서 (*양식10 사용)	본 연구개발과제의 참여 연구인력에 대한 인력양성 프로그램 참여여야 함
36	타연구개발사업에의 활용	타연구개발사업에의 활용 성과 확인서 (*양식11 사용)	본 연구개발로 인한 결과물이 타 연구개발사업에의 활용되어야 함
37	국제화협력성과	·공동연구: 공동연구 협약서 또는 공동연구 결과물 ·기타: 협력내용 확인이 가능한 증빙자료(협력결과보고서 또는 사진 등)	본 연구개발을 위한 공동연구, 기타협력임에 대한 입증이 가능해야 함
38	홍보실적	홍보실적 성과 확인서 제출 (*양식12 사용)	본 연구개발로 인한 제품/서비스에 대한 홍보여야 함 -TV방송, 인터넷신문: 홍보내용 캡처본 -지면신문: 홍보 신문기사 또는 사진 포함 -기타: 홍보 내용 식별이 가능한 캡처본 또는 사진 또는 홍보물 제출
39	포상 및 수상실적	포상 및 수상실적 성과 확인서 (*양식13 사용)	본 연구개발로 인해 개발된 제품/서비스에 대한 포상, 수상이어야 함
40	교육훈련/연수/교류	교육훈련/연수/교류 성과 확인서 (*양식14 사용)	본 연구개발과정 지원을 위한 교육훈련/연수/교류여야 함
41	기타성과	혁신의료기기: 혁신의료기기 지정서 혁신형 의료기기 기업인증: 혁신형의료기기 기업 인증서 첨부 기타: 기타 성과 입증을 위한 인증서 등을 제출	본 연구개발기간동안 제출된 지정서, 인증서에 한하여 성과 인정

첨부1. 의료기기 비임상시험 실시기관

- 의료기기 비임상시험제도 도입으로 인해 식약처장이 지정한 비임상시험 실시기관에서 발급한 시험성적서를 받아야 함

의료기기 비임상시험 실시기관 리스트(2021.07.14.기준, 12개 기관)	
(재)한국화학융합시험연구원 화순	(재)오송첨단의료산업진흥재단
한국산업기술시험원	(재)한국기계전기전자시험연구원 바이오헬스센터
(주)캠온 비임상연구소	(재)한국화학융합시험연구원
대구경북첨단의료산업진흥재단	(주)디티앤씨알오
(재)한국건설생활환경시험연구원 바이오본부	서울대학교병원 의생명연구원
서울대학교치과병원 치의생명과학연구원 치과재료기기평가센터	한국화학연구원부설안전성평가연구소

- 본 연구개발과정에서 수행한 비임상시험 성과여야 하며, 지정된 비임상시험 실시기관에서 발급한 시험성적서를 제출해야 함(시험성적서 발급전인 경우 비임상시험 결과보고서를 제출하며, 추후 증빙자료 보완 필요)

첨부2. 매출실적(매출액, 수출액) 상세 증빙자료

구분	판매유형		증빙 방법
국내 매출액	필수제출 (2개 모두 제출)		1. (사)한국의료기기산업협회에 보고하는 의료기기 생산실적 보고자료 일체 2. 매출액 관련 증빙(모두 제출) ①제품출고증 또는 인수증 ②제품/서비스 판매 세금계산서 ③제품/서비스 판매 영수증(통장사본 첨부) 또는 입금확인서 ※ 기타 판매를 입증할 수 있는 서류(사업단에서 인정이 가능하다고 판단 시 인정 가능) * 출고증, 인수증, 세금계산서, 전표 등에는 거래되는 제품명이나 서비스명에 대한 기재가 필요하며, 입금내역에 대한 증빙이 반드시 필요함 ** 의료기기 판매 제품 세부내역이 없을 시, 주관연구기관 직인 및 문서번호가 찍힌 공문(회계전산시스템 전표는 가공없이 출력)으로 사업단에 사유서 보고 후 사업단에서는 이를 확인하여 공문 제출
	필요시 추가 제출	자회사를 통해 판매하는 경우	자회사임을 증명하는 연결재무제표 등 추가증빙서류
		판매대행회사를 통해 판매하는 경우	판매대행 계약서 등 증빙서류
		위탁생산(OEM*, ODM**)하는 경우	*OEM(Original Equipment Manufacturing) : 하청업체는 제품 생산만 담당하고 원청업체는 브랜드개발, 제품기획, 제품개발까지 하는 방식 **ODM(Original Development Manufacturing) : 자체개발생산, 제품의 개발과 생산을 모두 담당하는 제조업체 개발 생산방식 1. 위탁생산(OEM, ODM)계약서 2. 통장사본 또는 입출금내역서 * 위탁생산계약서는 동 사업을 통해 개발된 제품/서비스에 대한 위탁생산계약임에 대한 내용만 확인이 필요하며, 이외의 영업비밀에 대한 내용은 불랭크 처리 가능
		기술료 수입 또는 제품/서비스 사용료를 받는 경우	1. 기술실시계약서(통장사본 첨부) * 기술이전계약서 등 2. 제품/서비스 사용계약서(통장사본 첨부) * 제품/서비스를 임대가능한 형태로 제공하는 경우 인정
수출액	필수제출 (2개 모두 제출)		1. (사)한국의료기기산업협회에 보고하는 의료기기 수출실적 보고자료 일체 2. 수출액 관련 증빙(모두 제출) ①상업송장(Comercial Invoice) 또는 공급확약서(Offersheet) ②수출신고필증(Export Permit) ③입금확인 가능한 통장사본 또는 입금확인서* * 미수금, 현금수금 발생한 경우 주관연구기관 직인 및 문서번호가 찍힌 공문으로 사업단에 사유서 제출 후 사업단에서 확인 후 공문으로 제출
	해외에서 제작하여 판매하는 경우	해외지사에서 제작 후 지사가 위치한 국가에 판매	* 수출신고필증이 존재하지 않음 1. 상업송장(Comercial Invoice) 또는 공급확약서(Offersheet) 2. 입금확인 가능한 통장사본 또는 입금확인서
		해외지사에서 제작 후 제3국으로 판매	1. 상업송장(Comercial Invoice) 또는 공급확약서(Offersheet) 2. 수출신고필증(Export Permit) 3. 수출대금 입금확인서(입출금내역확인서)

<양식 1>

학술대회 성과 확인서

☐ 학술대회

- 학술대회명:
- 학술대회 일시:
- 학술대회 장소:
- 참여연구원명:
- 학술대회 내용:

☐ 학술대회 참여 결과물(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

<양식 2>

시제품 제작 성과 확인서

☐ 시제품 개발개요

○ 시제품명:

○ 개발내용:

☐ 시제품개발계획/시제품 도면/시제품 사진 중 택 1(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 시제품 제작비 영수증 또는 이체내역(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

○ 개발품에 대한 지식재산권 출원 또는 시제품에 대한 공인시험성적서 등이 있을 경우 추가

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

사업화 투자실적 성과 확인서

☐ 사업화 투자실적

- 투자목적 및 필요성:
- 투자액:
- 투자내용
- 투자액 사용내역(계획):

☐ 투자실적 증빙(통장내역, 사용내역, 계획서 등)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

<양식 4>

사업화 현황 성과 확인서

* 범부처전주기연구개발사업 수행을 통한 사업화 현황 성과로써, 해당하는 부분을 작성하여 제출(해당하지 않는 부분은 삭제)

☐ 창업

○ 사업자등록증 첨부

사업자등록증 첨부

☐ 상품화, 신제품개발

○ 상품/제품명:

증빙자료

(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기존제품개선

○ 기존제품 개선 내용:

기존제품

(사진, 그림파일, 문서 등 추가 필요)

개선제품

(사진, 그림파일, 문서 등 추가 필요)

☐ 신공정개발, 기존공정개선

○ 신공정개발, 공정개선명:

○ 개발(개선)내용

○ 공정개발계획/공정 사진 중 택1(필수)

증빙자료

(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타

증빙자료

(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

<양식 5>

경제적 성과 확인서

* 범부처전주기연구개발사업 수행을 통한 경제적 성과로써, 해당하는 부분을 작성하여 제출(해당하지 않는 부분은 삭제)

☐ 사업화계획 및 무역수지개선효과

○ 사업화 계획서 첨부(예상 매출규모, 시장점유율, 수입대체금액을 예측한 내용 포함)

☐ 비용절감

- 사업화명:
- 사업화 제품명:
- 사업화 내용:
- 비용 절감액:
- 산정방법:

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 경제적 파급효과

- 사업화 형태:
- 사업화명:
- 사업화 제품명:
- 사업화 내용:
- 경제적 파급 성과구분: 해당년도 성과발생/기대목표
- 산정방법:

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

기술무역 성과 확인서

☐ 기술무역

- 계약년월일:
- 계약업체명:
- 계약업체국가:
- 총 계약액:

☐ 기술 내용 및 증빙자료

- 계약 기술명:
- 계약 기술 상세설명:
- 계약서 첨부(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

산업지원(기술지도) 성과 확인서

☐ 산업지원(기술지도)

- 기술지도 내용:
- 일시:
- 장소:
- 참여연구원:
- 산업지원(기술지도) 내용:

☐ 산업지원(기술지도) 증빙자료

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

법령반영 성과 확인서

☐ 법령 반영

- 법률/시행령명:
- 활용구분: 제정/개정 중 기입
- 반영조항:
- 시행일자:
- 반영내용:

☐ 반영된 법률/시행령 증빙자료(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

정책활용 성과 확인서

☐ 정책 활용

- 정책명:
- 구분: 제안/채택 중 기입
- 홍보일자:
- 홍보내용:

☐ 정책활용 제안/채택 증빙자료(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

산업기술인력양성 성과 확인서

☐ 산업기술인력양성

- 프로그램명:
- 참여인원:
- 교육횟수, 시간:
- 교육기관:

☐ 인력양성프로그램 내용 및 증빙자료

- 인력양성프로그램 내용:
- 교육사진, 교육자료, 이수증, 수료증 등 증빙자료 첨부

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

타 연구개발사업에의 활용 성과 확인서

☐ 타 연구개발사업에의 활용

- 부처/기관명:
- 사업명:
- 총 연구비:
- 연구개발기관:

☐ 연구내용 및 증빙자료

- 연구 활용 내용:
- 협약서 등 증빙자료 첨부

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

홍보실적 성과 확인서

☐ 홍보실적

- ☐ 홍보매체:
- ☐ 홍보일자:
- ☐ 홍보내용:

☐ 홍보사진, 화면, 기사 캡처본(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

포상 및 수상실적 성과 확인서

☐ 포상 및 수상실적

- 포상 및 수상일자:
- 포상 및 수상내용:
- 포상 및 수상대상

☐ 상장 또는 수상사진(필수)

증빙자료
(사진, 그림파일, 문서 등 추가필요)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)

교육훈련/연수/교류 성과 확인서

☐ 연수지원

- 연수명:
- 연수일시:
- 연수장소:
- 참여연구원명:

☐ 연수지원 필요성 및 결과

- 연수지원 필요성:
- 연수결과:

☐ 연수 참여사진

사진 추가(사진이 없을 시 해당란 삭제)

☐ 기타 증빙

기타 증빙자료 있는 경우 추가

연구기관: 기관명
연구책임자: 홍 길 동(인)