

**「AI 빅데이터 기반 의료바이오 첨단기기 연구제조센터 구축사업」
2026년 의료기기 부품·모듈 국산화 및 기술개발 지원사업 2차 공고**

산업통상자원부 「AI 빅데이터 기반 의료바이오 첨단기기 연구제조센터 구축사업」을 통해 창원시가 지원하는 **2026년 의료기기 부품·모듈 국산화 및 기술개발 지원사업**을 안내하오니 관심있는 기업들의 많은 참여 바랍니다.

2026년 9월

(재)창원산업진흥원 원장 직무대리

필독 사항

- 본 사업은 산업통상자원부 기반구축사업에 따른 창원시 지방자치보조금을 통해 지원되는 사업으로 **창원시의 방침을 우선**하며 ‘창원시 의료바이오 혁신기업 육성계획’, ‘지방자치단체 보조금 관리에 관한 법률’, ‘지방보조금 관리기준’, ‘창원시 지방보조금 관리 조례’, ‘창원시 공공기관의 출연금, 전출금 및 위탁사업비 정산에 관한 조례’에 맞도록 사용되어야 함

- 총 사업비 중 민간부담금 25%(현금 100%) 이상 필수
- 사업비는 사업에 필요한 소모성 재료비, 시험인증비 등 직접 수행비를 중점적으로 편성
- 자산확보성 구매(기계장비, 단순 제조·시험·측정 장비, 컴퓨터, 3D 프린터, 차량, 범용 소프트웨어 등 사업 종료 후에도 유형자산으로 사용가능하며 범용적으로 활용되는 장비) 불가
- 연구개발과 직접적인 관계가 없는 해외출장(박람회 참가 등) 지양
- 인건비성 비용(개발비, 제작비, 노무비 등)은 불인정

- 산업통상자원부 기반구축사업 「AI 빅데이터 기반 의료바이오 첨단기기 연구제조센터 구축사업」에 컨소시엄으로 참여하고 있는 **한국전기연구원, 범부처통합헬스케어협회**는 참여기관으로 **참여 및 사업비 지급 불가**
- ‘창원산업진흥원 기업지원사업 관리지침 제 1장 제 3조(적용범위) 2항’에 의거하여 동 지침 적용 예외 사업
- 의료·바이오 기술개발을 통한 “사업화” 가능성이 높은 과제 지원
- **사업비**는 기업에서 선집행을 통한 사업추진 후 결과평가 및 정산에 따른 **후지급**
- 과제 규모, 사업비 편성내역, 선정평가 결과에 따라 사업비 차등지급 가능
- 선정 전·후 허위사실 기재, 유사성이 높은 중복과제, **사업비 유용** 등의 사안이 발생할 경우, **참여제한, 시지원금 전액환수** 등의 제재조치 가능
- 선정 후 불가항력적 사유 외 사업 포기 시, 추후 사업 참여 제재
- [붙임] 지원제외 대상 목록 확인 필수

1. 사업개요

- **사업목적:** 창원시 전략산업인 의료기기산업의 부품 모듈 국산화 및 기술개발 지원을 통하여 기업의 기술경쟁력을 제고하고 첨단의료기기 부품 제조 기반으로 육성하기 위함
- **사업명:** 2026년 의료기기 부품·모듈 국산화 및 기술개발 지원사업(1차)
- **모집기간:** 2026. 9. 10.(수) ~ 10. 7.(수)
- **지원내용:** 의료기기 부품 모듈 국산화 및 기술개발 관련 시작품 & 고도화 개발 지원
- **지원대상:** 관내 의료·바이오 산업을 영위하고 있는 기업 혹은 전환 예정 전·후방 기업

※ 부가가치세법 및 동법 시행령 제8조에 따라 창원시 관내 본사 또는 공장(연구소) 보유기업

〈지원 제외대상〉

- 서류 미비, 허위사실 제출 등이 발견되는 경우
- 과제 중복성에 해당하는 경우
- 금융기관 등으로부터 채무 불이행으로 규제 중인 자 또는 기업
- 국세 또는 지방세 체납으로 규제 중인 자
- 신청일 현재 휴·폐업 중인 기업
- 기타 창원산업진흥원이 참여제한의 사유가 있다고 인정하는 자 또는 기업

2. 지원내용

- **지원규모:** 시작품 5개사(최대 5천만원) / 고도화 5개사(최대 1억원)
- **지원범위 및 내용**

구분	세부실행과제	지원요건	지원내용		건수 (건)	지원금 (백만원)
1	의료기기 부품모듈 시작품 연구개발 지원	TRL 4~5	필수	• 시작품 연구개발 지원 - 국산화 및 기술개발 개념정립 및 검증이 끝난 품목의 시작품 설계 및 연구개발 지원	5	250 기업당 최대 5천만원
			보조	• 시험성능 평가분석비 지원 - 시작품 성능평가(비밀상포함) 분석비 지원		
2	의료기기 부품모듈 고도화 연구개발 지원	TRL 6~8	필수	• 제품 고도화 연구개발 지원 - 개발이 완료된 유망 품목에 대한 제품 고도화 기술개발 지원	5	500 기업당 최대 1억원
			보조	• 시험성능 평가분석비 지원 - 시제품 신뢰성 확보를 위한 성능인증 및 시험평가 분석비 지원 • 컨설팅 지원 - 개발 제품 품질기준, 시험방법 가이드라인 등 개발 지원		

※ 시작품 혹은 고도화 지원에 관련 추가 보조지원 가능(예: 시작품제작+시험인증지원)

※ 신청단계 기술성숙도(Technology Readiness Level)

단계	TRL1	TRL2	TRL3	TRL4	TRL5	TRL6	TRL7	TRL8
내용	기본원리	개념정립	개념검증	시작품		시제품	비임상	임상
	기초이론 정립	기술개념 정립	특허출원/기본성능 검증	설계 제작	성능평가 (비임상 포함)	설계제작 성능평가	안전성 유효성 평가	인·허가

○ 지원내용

- 시작품 연구개발 : TRL 4~5단계에 해당하는 의료기기 부품·모듈
- 고도화 연구개발 : TRL 6단계 이상에 해당하는 의료기기 제품
- 지원금은 최종 결과평가 이후 결과 및 증빙에 따른 후정산
- 기업부담금: 지원금의 25%이상 부담 * 부담금 현금 100% (현물 불인정)

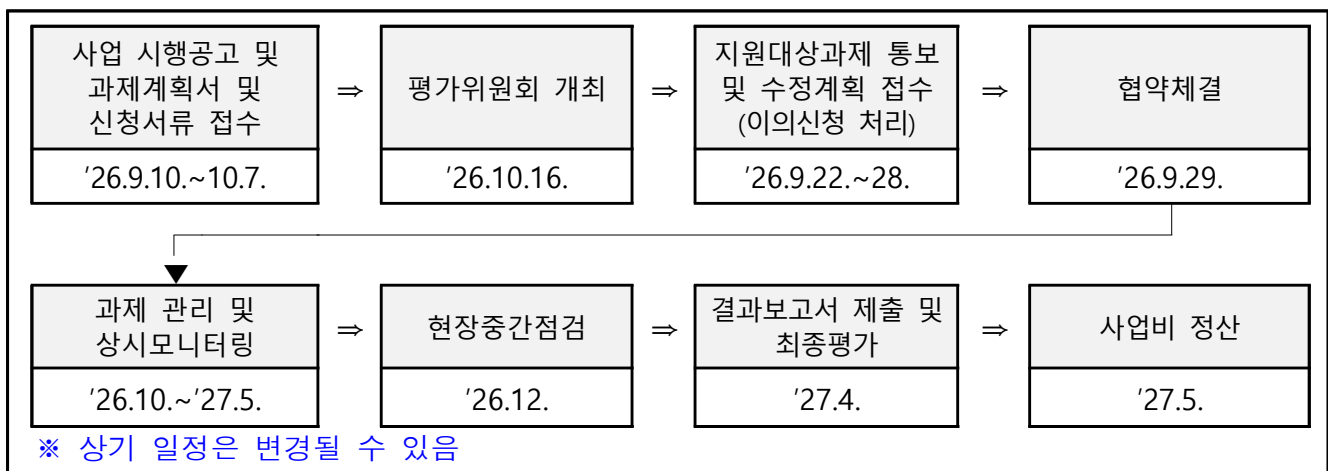
구분	총사업비(가)	시지원금(나)	민간부담금(다)
구성 기준	(나)+(다)	선정금액	(나)의 25% 이상
(예시)	62,500,000	50,000,000	12,500,000

○ 지원기간: 사업 협약 후 ~ 2027. 5.

○ 지원요건

- 창원시 관내 주사업장(본사, 공장, 연구소)을 보유한 법인기업
- 접수마감일 기준 창업 후 1년이상 경과하고 6개월 이상 납세 등 창원에서 업력이 있는 기업
- 의료바이오 산업 유관 전·후방(예비) 기업
- 지원제외대상*에 해당하지 않는 기업(*세부사항 붙임3 참조)

○ 지원절차 및 일정



3. 선정평가

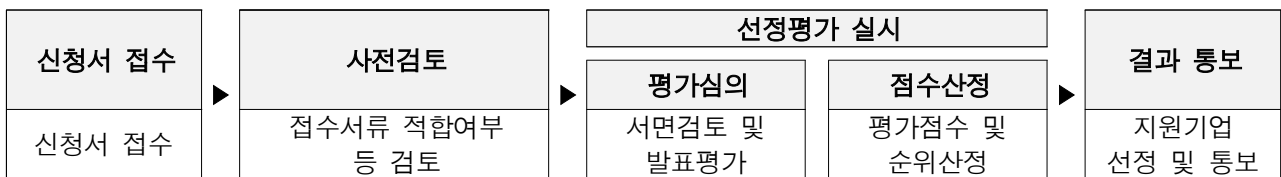
○ **평가일자:** 2026. 10. 16.(금)^{예정} (세부 일시 및 장소는 접수자 대상 별도 안내)

○ **평가방법:** 서면검토 및 발표평가(PPT발표)를 통해 선정

○ **선정평가위원회 구성**

- 선정위원회는 산·학·연·병 전문가로 구성되며, 비공개 원칙

○ **선정평가 절차**(창원산업진흥원 기업지원사업 관리지침 제4장 선정평가 및 선정평가위원회에 따름)



- (1단계)사전검토: 제출서류 검토 및 미제출서류 보완요청 등 창원산업진흥원 내부자체 사전점검 및 요건심사

1. 지원사업 신청 시 제출서류
2. 신청자격 검토
 - 1) 공고 내용과의 부합성 여부
 - 2) 기지원 과제와의 중복성(국가과학기술지식정보서비스(NTIS) 활용)
 - 3) 의무사항 불이행 여부
 - 4) 참여 제한 여부
 - 5) 채무불이행 및 부실위험 여부
 - 6) 기타 공고에서 정한 사전지원제외 대상 기준 및 신청자격 관련 사항 등

- (2단계)선정평가: 제출된 사업계획서의 검토 및 PPT 발표평가 심사

- 사전검토 통과 과제에 대해 실시하며, 산·학·연 외부전문가로 평가위원회 운용
- 발표자는 과제책임자 포함 3인 이내, 업체당 30분(발표 15분, 질의응답 15분) 이내 진행
- 평가점수는 최고점 1개, 최저점 1개를 제외한 나머지 점수를 산술평균하며, 소수점 둘째자리 이하를 절삭하여 평가점수 평균 70점 이상 고득점순으로 선정

$$\text{종합평점} = \frac{\text{평가점수 합계} - (\text{최고점수} + \text{최저점수})}{\text{평가위원 수} - 2} + \text{가점} - \text{감점}$$

■ 동점자 처리 기준

- 과제 선정 시 종합평점이 동일한 경우 ① 정량평가점수 ② 기업역량 ③ 사업추진계획 ④ 기대효과 ⑤ 가점 순으로 점수가 높은 순으로 선정함
- 선정 대상자의 모든 평가요소 동점자가 발생하거나, 선정평가 행정상의 중대한 결격사유가 발생 경우 재평가 검토
- 평가결과심의: 평가절차 및 결과의 타당성 등 내부심의를 거쳐 선정 대상 과제 확정

○ **평가지표:** 붙임서류 참조

4. 신청방법

○ 모집기간: 2026. 9. 10.(수) ~ 10. 7.(수)

○ 신청방법: 계획서 및 첨부서류 **온라인 일괄 접수**

※ **직접방문(오프라인 접수) 및 e-mail 접수 불가**

〈 접속경로〉

창원산업진흥원 홈페이지(<http://cwip.or.kr>) → 사업신청 → 지원사업 신청 → 의료바이오팀
→ 2026년 의료기기 부품·모듈 국산화 및 기술개발 지원사업 모집공고

○ 제출서류: 한글(HWP)/스캔(PDF) 온라인 업로드

구분	서 식 명	비고
첨부양식	사업계획서 (계획서 40쪽 이내, 요약본 2쪽 이내, 제출서식 참조)	직인날인 필수
붙임 1	신청자격 사전검토 확인서	필 수
붙임 2	참여제한 사전검토 확인서	필 수
붙임 3	개인정보 제공·수집·이용 동의서	필 수
붙임 4	중앙정부·타 지자체 R&D·기업 지원사업 현황(최근 3년)	필 수
붙임 5	기술개발전략 로드맵	필 수
붙임 6	시장진출전략 로드맵	필 수
붙임 7	제품생산계획서	필 수
붙임 8	기술개발 제품 확약서	필 수
붙임 9	유사과제 검색결과 확인서(NTIS 연구과제 유사·중복성 검토 결과)	필 수
붙임 10	창원시 및 경상남도 기업(기관, 연구소, 병원 등) 연계 방안	해당 시
적격여부 확인서류	참여기업 법인등기부등본 및 사업자등록증(명), 중소기업확인서	필 수
	최근 3년간 결산 재무제표 ※ 주관기관 필수, 참여기관(영리) 국세청 발급 재무상태표, R&D 투자실적	필 수
	보유기술 TRL 단계 증빙 서류* (자체양식작성) * 유효성 평가 통과 증빙서류, 비임상시험 공인시험성적서, 임상시험 신청서 및 증빙 (IRB 등), 품목허가 신청 및 증빙서류 등 기타 TRL단계를 증명할 수 있는 근거 자료 ※ 미제출시 선정평가위원회를 통해 TRL 단계 평가 후 적정 여부 판별	작성 시
추가 제출서류	기업신용평가등급 확인서	해당 시
	기술·품질 인증 및 인정 서류	
	지식재산권 보유현황(저작권, 특허권(출원등록), 실용신안권, 의장권, 상표권)	
	국내·외 관련 논문	
	R&D 전담 증빙(기업부설연구소 인정서, 전담부서(인력) 비중 증빙)	
	참여제한 예외 조건에 해당하는 경우 증빙서류	
	진해 지식산업센터 입주 계약 체결 서류	
	의료·바이오 관련 교류, 마케팅 실적 증빙서류	

※ 증빙 제출서류만 선정평가 점수에 반영

5. 유의사항

○ 유의사항

- 제출서류 양식을 준수하여 상세히 작성 후 제출 요망
- 신청서, 첨부서류를 모두 **온라인**으로 접수
- 접수 마감일까지 신청서를 비롯한 첨부서류 전체가 제출 완료되어야 하며, **마감시간 이후 접수문서는 불인정**
- 회원가입, 연구개발과제 전산정보 입력 및 제출서류 업로드 등에 하루 이상 소요될 수 있으므로 마감 2~3일전 과제가 접수 완료될 수 있도록 사전등록 권장
- 제출한 서류는 일절 반환하지 않으며, 보유기간(선정 후 5년간) 이후 파기 예정
- 지원제외 대상 목록 확인 필수
- 사업수행이 불가능하거나 정당한 사유없이 미이행 시 선정 취소 및 협약 취소가 될 수 있음
- 선정평가에 의하여 선정 여부가 결정되며 평가 결과에 따라 사업내용 및 지원금액 등이 조정될 수 있음
- 선정 전·후 허위사실 기재, 유사성이 높은 중복과제, 사업비 유용 등의 사안이 발생할 경우, 참여제한, 시지원금 전액환수 등의 제재조치 가능
- 사업비는 「지방자치단체 보조금 관리에 관한 법률」, 「지방보조금 관리기준」, 「창원시 지방보조금 관리조례」, 「창원시 공공기관의 출연금, 전출금 및 위탁사업비 정산에 관한 조례」에 맞도록 사용 관리되어야 함
- 사업 수행도중 사업비목의 임의 변경 및 사용, 창원시 및 전담기관의 지적 및 주의 사항 미반영 등에 대한 문제발생 시 모든 책임은 수행기업에서 부담하며, 사업정지, 사업비 불인정·환수 및 제재 등의 조치가 취해질 수 있음
- 선정기업 정산 전 외부 회계사무소의 **회계감사보고서** 제출 *요율 붙임 참조
- 사업비는 결과평가 이후 정산에 따른 후지급

○ 후속관리

- 사업계획서와 사업 결과평가 및 성과에 따라 **후속사업(의료·바이오 첨단기기 고도화 지원사업 등) 신청시 우대** *결과평가 우수(80점) 이상 시 가점 부여
- 과제 종료 후 **5년간 매년 12월 말**에 성과활용 실적이 포함된 ‘**성과활용보고서**’를 제출하여야 함 (연구개발 후속 실적, 매출 증가 실적, 지식재산권, 고용실적 등)
- 연구성과를 발표할 때(논문, 특허 등)는 ‘산업통상자원부 AI 빅데이터 기반 첨단의료기기 연구제조센터 구축사업’ 및 ‘창원시, 창원산업진흥원’에서 지원하는 **사업의 성과임을 표시**하여야 함
- 본 사업을 통해 발생한 특허(출원·등록) 등 지식재산권은 주관기업이 소유하여야 하며, 개인이 포함되어 있을 경우 관련법령(중소기업기술혁신촉진법 제31조)에 따라 제재를 받을 수 있음
- 본 사업인 **의료기기 부품·모듈 국산화 및 기술개발 지원사업**으로 개발된 기술이 포함된 제품(연관제품 포함)은 **창원시에서 생산**을 원칙으로 함 ([붙임 8] 기술개발 제품 협약서 참고)
 - 상품 최초 출시 후 **5년간 창원시 관내에서만 제조**하여야 함
 - 상품 최초 출시 후 **10년간 핵심제품은 창원시 관내에서 제조**하여야 함
 - 이를 위반할 경우 지원받은 금액의 **3배의 위약금**을 납부하여야 함

6. 문의처

○ 문의처

구분	담당자1	담당자2
이름	배호은 선임연구원(055-716-8772)	이황우 사원
이메일	horang@cwip.or.kr	hw3473@cwip.or.kr

· 끝 ·

[참고 1] 선정평가표(안)

영역		평가 주안점	배점
기술 현황 (10)	기술· 품질 인증 등	- 국내·외 기술인증 보유 현황 (KS, ISO, CE, ASME, UL, IEC, IEEE 등) - 지정 및 자격 보유(이노비즈, 전문기업 지정서, 기업부설연구소 인정서 등) 인증, 자격 관련 내용 증빙 1건 이상 5점 (증빙서류 필수)	5
	의료· 바이오 전문성	- 의료·바이오 관련 특허권(출원·등록) 등 지식재산권 - 의료·바이오 관련 논문 게재 등 증빙 1건 이상 5점 (증빙서류 필수)	5
사업화 노력 (10)	교류 실적	- 의료·바이오 제품(직·간접) 실적 증명서, 고객사 구매확약서 등 - 의료·바이오 제품 LOI, MOU, LOC 등 의향/확약서 등 - 최근 10년 이내 관련 증빙 1건 이상 5점(증빙서류 필수)	5
	마케팅 실적	- 의료·바이오 관련 수출상담회, 무역사절단 참가 이력 - 의료·바이오 관련 국내·외 전시회 참가 이력 1건이상 5점(증빙서류 필수)	5
기술성 (50)	혁신성	- 신청한 의료·바이오첨단기기가 기존 기기의 틀을 넘어 과감하고 도전적인가? - 해당 기술 및 제품이 중장기적으로 세계적 경쟁력을 갖춘 기술과 제품이 될 수 있을 것인가? (과제계획서 반영) - 과제계획서의 내용이 미래지향적이고 현실적으로 실현 가능한 내용인가? - AI·빅데이터 기술을 적절하게 활용하고 있는가? ※ 필수서류: 과제계획서, 과제계획서 요약본	20
	원천성 및 권리성	제품의 원천성이 강하고 권리성의 확보가 잘되어 있는가?(과제계획서 반영) ※ 필수서류: 국제특허(등록 및 출원, PCT 포함), 국내특허(등록 및 출원), 제공 기술 관련 최근 5년간 국제논문(참여 인력이 저자로 포함된 논문) 등 기술을 입증할 수 있는 서류	20
	기술 개발 전략	- 연구개발 계획을 빠르게 추진할 수 있는 추진체계 및 로드맵을 제시하였는가? - 제품의 시제품, 시제품의 생산 등 연구비 투자 규모 및 계획은 적절한가? - 의료기기 부품모듈 국산화 및 기술개발을 위한 걸림돌(저해요소)을 분석하고, 걸림돌을 극복할 수 있는 방안이 제시되었는가?(지식재산권 등) ※ 필수서류: 기술개발전략 로드맵	10
사업성 (30)	사업화 가능성	- 제시된 기술의 기술성숙도가 사업화가 가능한 단계인가? - 사업화에 대한 준비(기술개발정도, 제품제작능력 등)가 잘되어 있는가? ※ 제출서류: 기술성숙도를 증빙할 수 있는 서류	10
	시장 진출 전략	- 제품에 대한 시장분석이 면밀하게 되어 있는가? - 제품의 효율적인 유통 방법과 판매처 확보계획이 적절하고 구체적으로 수립되었는가? ※ 필수서류: 시장진출전략 로드맵	10
	의료· 바이오 제조산업 창원집적	- 창원시에서 제품을 제작하는 방안과 투자전략이 적절하게 제시되었는가? - AI 빅데이터 의료바이오 첨단기기 연구제조센터 활용방안이 제시되었는가? - 창원 관내 기업(기관, 병원 등)과의 연계방안이 잘 수립되어 있는가? - 사업추진을 통한 지역사회 기여도가 도전적이고 달성 가능한가? ※ 필수서류: 제품생산계획서 ※ 추가서류: 창원시 및 경상남도 기업(기관, 연구소, 병원 등) 연계방안	10

구분	우대 및 감점 기준	배점
가점	① 참여기업이 경상남도 내 소재하는 경우	3점
	② 진해 지식산업센터 기 입주기업 · 사업지원서 신청 전까지 입주계약 체결 및 관련비용 납부 완료 기업 포함 * 평가 후 현장점검에서 미흡 혹은 부적격 시 선정이 취소될 수 있음	2점
감점	① 평가결과가 “중단(불성실)” 또는 “불성실수행” 과제의 총괄책임자가 새로운 과제를 총괄책임자로 신청하는 경우 평가결과 확정 후 2년 간 신청과제 감점 부여(단, 소속기관이 제재를 받은 경우에 한함)	-2점
	② 최근 3년 이내(접수마감일 기준) 과제 선정 후 또는 과제를 수행 도중 정당한 사유 없이 협약을 포기한 경력이 있는 총괄책임자 또는 수행기관이 새로운 과제의 총괄책임자 또는 주관기관(총괄주관기관 및 세부주관기관)으로 신청하는 경우	-1점

※ 접수마감일까지 해당 가점 증빙서류가 제출되지 않은 경우, 가점 인정 불가

[참고 2] 지원제외 대상

① 접수서류

- 과제계획서 등 제반 서류를 미제출하거나 제출양식을 준수하지 않은 경우
 - 과제계획서 및 제출서류 등이 허위이거나 거짓인 경우
- ☞ 향후 진흥원 지원사업 참여 제한

② 중복성 검토

- 국가연구개발사업으로 추진하였거나 추진 중인 연구개발과제와의 중복성 여부를 국가과학기술지식정보서비스(www.ntis.go.kr)를 통해 확인하며, 주관 연구책임자에게 중복 여부에 대한 소명을 요청할 수 있음
 - 연구자는 NTIS(www.ntis.go.kr)를 통해 신청하고자 하는 연구계획과 기지원된 국가연구개발과제(중앙정부 및 타지자체 포함)와의 유사성을 과제 신청 전에 반드시 확인 요망
- ※ 유사과제 검색 방법 : www.ntis.go.kr 로그인 → R&D 과제 준비 → 차별성검토
- 창원산업진흥원, 경남테크노파크 등 기관 지원사업 중복 자체 검토(중복과제 확인 서약서 제출)
 - 신청한 연구개발과제가 기존 국가연구개발사업 또는 기관 지원과제(창진원 포함)와 중복과제로 판명 시 선정에서 제외될 수 있음

③ 신용 및 기업상태

- 기업이 부도·화의·법정관리 중인 경우(회생인가를 받은 경우는 예외)
 - 개인의 파산·회생절차·개인회생절차의 개시 신청이 이루어진 경우
- ※ 단, 법원의 인가를 받은 회생 또는 변제계획에 따른 채무변제를 정상적 이행하는 경우 예외
- 세무당국에 의하여 국세, 지방세 등의 체납처분을 받은 경우
 - 민사집행법을 근거로 하여 채무 불이행자 명부에 등재되거나 은행연합회 등 신용 정보 집중기관에 채무 불이행자로 등록된 경우
- ※ 채납·채무불이행 관련 지원제외 적용 예외 대상

<관련 문의처>

- ※ 신용회복지원협약에 따른 신용회복지원→신용회복위원회(www.ccrs.or.kr, ☎1600-5500)
- ※ 중소벤처기업진흥공단, 신용보증기금, 기술보증기금의 재창업자금(보증) 및 재기지원 보증
→ 중소기업 재도전종합지원센터(www.rechallenge.or.kr)

- 종합신용정보집중기관(한국신용정보원 등)에 따라 현재 연체 중이거나 매우 심각한 연체의 경험을 보유하고 있어 정상적인 금융거래가 어렵거나 부실화 가능성이 매우 크다고 판단되는 경우
- 부채비율이 1,000% 이상인 경우와 최근 결산 기준 자본전액 잠식인 경우
 - * 결산이 종료되지 않아 신고하지 못한 경우 세무서에 신고된 전전년도 재무제표를 기준으로 3년치를 제출
- 신청 및 선정 이후라도 참여 제한(과제책임자 및 기업체) 또는 지원 제외 사유가 발생하거나 발견되는 경우 평가·지원 제외 및 협약 해지 조치

④ 기타 사업목적 등에 적정하지 않다고 판단되는 경우

- 최근 3년 이내 「근로기준법」에 의하여 임금 체불로 명단 공개 또는 종합신용정보 집중기관(한국신용정보원 등)에 자료제공이 된 체불사업장, 체불사업주
 - ※ 접수 마감일 이전 체불 사건이 권리구제로 취하 또는 체불임금을 청산한 경우 지원 가능
- 접수 마감일 현재 주관기관, 기업의 대표이사, 과제책임자가 아래의 내용 중 하나라도 해당되는 경우
 - 기업이 부도, 화의, 법정관리 중인 경우
 - 세무 당국에 의하여 국세, 지방세 등의 체납 처분을 받은 경우
 - 민사집행법에 따라 ‘채무 불이행자 명부’에 등재되거나 은행연합회 등 신용정보 집중기관에 ‘채무 불이행자’로 등록된 경우
 - 파산, 회생, 면책권자 등 신용거래 불량으로 정상적인 금융거래가 어려운 경우
 - 최근년도 감사의견이 ‘의견거절’ 또는 ‘부적정의견’인 경우
- 고용노동부가 공개하는 체불사업주 명단에 포함된 경우
 - 사업에 참여하는 기관 및 각 기관의 대표자, 과제책임자가 세부사업 접수마감일 기준으로 고용노동부가 공개하는 체불 사업주 명단에 해당하는 경우.

[참고 3] 기술성숙도(Technology Readiness Level) 예시

구분	TRL 1	TRL 2	TRL 3	TRL 4	TRL 5	TRL 6	TRL 7	TRL 8
의료기기	(기본원리) · 기초이론 정립	(기술개념/적용분야) · 개념 및 응용 분야 정립	(개념검증) · 특허출원 · 기본성능 검증	시작품 제작		전임상		(임상) · 허가용 임상시험
				(설계/제작) · 시작품 제작	(신뢰성) · 시작품 성능평가	(실험실) · 초기 안전성 · 유효성 평가	(GLP) · GLP안정성 · 유효성 평가	
의료기술			· 의료기술 개발 (진단법, 치료법 등)	· 의료기술 검증	· 의료기술 검증	· 임상시험		
의약품 (신약)	(과학적발견) · 기술개발 초기단계 · 과학적 발견을 통해 신기술 가능성 탐색	(개념설정/정립) · 가설 설정 · 연구계획 · 방법 수립 · 동료전문가검토	(개념검증; POC) · 기초연구, 정보수집 및 분석 · 신약개발 기술성 평가 · 초기후보물질 도출 및 작용기전 파악	(in vivo 검증) · Non-GLP 생체내 (in vivo) 안전성 · 유효성 확보	(GLP 검증) · GLP 비임상연구 · 임상용 GMP 공정 확립	(임상1상) · 임상1상 진행·완료	(임상2상) · 임상2상 진행·완료	(임상3상) · 임상3상 진행·완료
생물학적 제제/백신	· 과학적 문헌 리뷰 · 초기 시장조사 결과 평가	· 연구계획 개발 · (동료)평가 · 승인	· 후보 제제/백신에 대한 in-vitro / in-vivo POC	· 지정된 실험실/ 동물모델로 후보 제제/백신의 POC·안전성 입증	· IND 신청을 위한 후보 제제/백신의 충분한 기술적 data 확보	· 임상적 안전성 확보를 위한 임상1상 data 확보 · 임상 2상으로의 진입 지원	· 임상3상 계획 혹은 대용시험계획 승인	· CBER에 의한 BLA 승인
바이오마커 (Biomarker Readiness Levels)	BRL 1	BRL 2	BRL 3	BRL 4	BRL 5	BRL 6		BRL 7
	· 기초개념 관찰 및 보고	· 바이오마커 평가기술 입증	· 분석적/실험적 개념 검증	· 실험실 환경에서의 요소/시스템 입증	· 관련 환경 (예: 코호트)에서의 시스템 효능 입증	· 모집단에 대한 실질적인 효능 테스트 및 입증		· 일반인에 대한 스크리닝/진단 테스트

[참고 4] 회계정산 수수료율(예시)

□ 위탁정산수수료규정

○ 기본보수료

개발 사업비 규모*	정산수수료* (천원)
1억원 미만	987
1억원 이상 3억원 미만	1,185
3억원 이상 5억원 미만	1,515
5억원 이상 10억원 미만	1,647
10억원 이상 30억원 미만	1,845
30억원 이상	2,043

* 사업비 규모 : 정부출연금+민간현금의 합 (현물은 포함되지 않음)

* 정산수수료는 부가세 포함금액임

○ 공동참여기관 갯수에 따른 가산금

공동참여기관 수	가산금
0개	가산금 없음
1개	수수료의 10%
2개 이상	1개 기관 추가시마다 수수료의 5%씩 가산

※ 위탁정산기관 및 매년 물가인상에 따라 변동 가능