



**KOREA DRUG
DEVELOPMENT FUND**

YOUR GATEWAY FOR INNOVATIVE DRUG
CANDIDATES IN SOUTH KOREA

성공적인 신약개발을 위한 과제관리

R&D본부 연구개발팀

2025. 02. 20.

목 차



I 과제담당 전문위원

II 전문적인 과제관리

III 공정한 성과평가

I

과제담당 전문위원

과제 담당 전문위원

■ **全** 협약과제-담당 KDDF 전문위원 배정

1. **협약협의를:** 마일스톤 및 연구비, 연구개발계획서 검토 후 주관연구기관과 협약내용 협의
2. **과제관리를:** 월별/분기별/연차별 과제진행현황 검토, 과제방문, 중간점검, 협약변경 등 과제관리
3. **평가를:** 마일스톤평가, 최종평가, 특별평가 등 준비 안내 및 제출자료 검토, 평가진행, 결과보고 등

II

전문적인 과제관리

협약과제 관리 흐름도



협약

연구개발계획서

과제 정보

연구개발단위계산 및 연구개발기간

연도	연차	연구개발시작일	연구개발종료일	계산수	기준연차	기준연차
2021-08-29	1차	2021-08-29	2021-12-31	28	연구중	-
2022-01-01	2차	2022-01-01	2022-12-31	4	연구중	2차
2022-01-01	3차	2022-01-01	2022-12-31	12	연구중	2차
2022-01-01	3차	2022-01-01	2022-12-31	12	연구중	2차

연구개발계획서 제출

협약협의

연도	연차	연구개발시작일	연구개발종료일	계산수	기준연차	기준연차
2021-08-29	1차	2021-08-29	2021-12-31	28	연구중	-
2022-01-01	2차	2022-01-01	2022-12-31	4	연구중	2차
2022-01-01	3차	2022-01-01	2022-12-31	12	연구중	2차
2022-01-01	3차	2022-01-01	2022-12-31	12	연구중	2차



- 우수
- 보통
- 미흡
- 극히불량



- 계속지원
- 조기완료
- 과제종단



월별/분기별 마일스톤 관리

연도	연차	연구개발시작일	연구개발종료일	계산수	기준연차	기준연차
2021-08-29	1차	2021-08-29	2021-12-31	28	연구중	-
2022-01-01	2차	2022-01-01	2022-12-31	4	연구중	2차
2022-01-01	3차	2022-01-01	2022-12-31	12	연구중	2차
2022-01-01	3차	2022-01-01	2022-12-31	12	연구중	2차



선정과제 협약 절차



선정공고

사업단 홈페이지
협약협의 대상 과제 공고



협약협의

과제담당 PM 과
연구개발계획 협의

(기간)
선정공고 10일(이의신청기간) 후
~ 선정공고 1개월 내

(내용)
투자심의위원회 결정 사항 반영 **必**
연구항목(목표 포함), 연구기간, 연구비 등



연구계획서 제출

협약용 연구개발계획서 확정

(방법)
협약협의 내용 반영하여 수정한
연구개발계획서 제출 (IRIS)

(절차)
1. 수정 연구개발계획서 사업단 검토
2. (필요 시) 수정요청
3. 협약용 연구개발계획서 확정



협약

협약서 (IRIS)

(내용)
(주관기관 요청 시) 사업단과 협약식 진행

(주의사항)
- 선정 또는 사업단 관련 기사는 **협약 후**
발행 가능하고, 사전 사업단 검토 요구됨

협약협의 파일- 마일스톤 및 연구비 파일



세부사업2_비임상_HN22C0000_마일스톤 및 연구비_주관기관명_연구책임자 - Excel

이 일정

파일 홈 삽입 레이아웃 수식 데이터 검토 보기 도움말 어떤 작업을 원하시나요?

줄라내기, 붙여넣기, 클립보드, 글꼴, 맞춤, 표시 형식, 조건부 서식, 표, 스타일, 강조색4, 강조색5, 강조색6, 백분율, 실패, 실패 [0], 통과, 통과 [0], 자동 합계, 채우기, 지우기, 정렬 및 필터, 찾기 및 선택

AB9

연구내용		마일스톤 1 (후보/비임상/임상1상/임상2상) (YYYY년 MM월 ~YYYY년 DD월)													
마일스톤 구분	항목	내용	2021년4Q	2022년1Q	2022년2Q	2022년3Q	주관기관 (단위: 천원)		위탁연구 (단위: 천원)	합계	근거자료 번호	수행기관	평가기준(Criteria)	가중치(%)	증빙방법
							연구활동비 (용역, 특허청 보조사비)	재료비							
마일스톤1 (후보/비임상/임상1상/임상2상)	후보물질 최적화	최적화 연구를 위한 시료생산					100,000	5,000	105,000		주관기관	5종 00성상, 용산량 >150 mg, 순도 >90%	10	OO합성보고서	
		in vitro assay - target binding					300,000		300,000		주관기관			OO결과보고서	
		유도체 구조-활성 상관관계 도출									주관기관			OO분석보고서	
	DMPK	흡수 최적화 및 1종 선정									주관기관		5	Profile 요약표	
		in binding study									주관기관	ELISA		OOO	
		안정 기간 연구									주관기관	Jurkat cell system		OOO	
	in vivo 유효성 평가	inhibition assay					100,000				00_CRO		20	XX분석보고서	
		in vivo efficacy test (cellular assay)									00_CRO	OO 세포독성 MTT assay (용역) 위탁연구 기관명, 용량, 용액, 용액		XX분석보고서	
		in vitro efficacy test (combination)									XX_CRO	4종 항체 in vitro T cell activation 평가		XX분석보고서	
	Tox	OOO									OO대학교	OO 마우스모델 유효성 평가 (112239, 112239, 112239, 112239)	30	XX분석보고서	
in vivo efficacy test (Model A)						30,000		30,000		OO대학교	AA 마우스모델 유효성 평가 (생존율, 개체, XX경쟁 대비, 동물이상)	OOO			
On/off-target effect 여부 확인										OO대학교	OOO	OOO			
CMC	in vivo ADME/T 평가									위탁(XXX)		10	OOO		
	in vivo PK 평가							300,000	300,000	위탁(XXX)	Rat 모델에서 XX경쟁물질 대비 500% 이상 증가한 체내 반감기 확보		OOO		
	Biodistribution Study									위탁(XXX)			OOO		
사멸학 전략	PK-PD correlation 분석									주관기관		10	OOO		
	OOO									주관기관			OOO		
	설치류 단회 투여									00_CRO			OOO		
사멸학 전략	반복투여											10	OOO		
	유전독성												OOO		
	세포유독									00_CRO	비발달용 확인 (cell imaging, 세포 독성, K15, 3U, 10U, 100U, 200U, 500U)		세포유독보고서		
사멸학 전략	분석법 개발									주관기관		10	OOO		
	비임상 연구를 시료 생산									00_CRO	분석법 5건 확보		OOO		
	지식재산권 확보 (FTO 분석 및 특허전략 수립)					50,000				OO특허사무소	2 g/L 생산 공정 확립		제조기록서, 배양 스케줄, 업 보고서		
사멸학 전략	기슬이전 activity									주관기관		5	OOO		
													OOO		
													OOO		
												가중치 총계(%)	100		
* 논문 또는 특허 출원 시 사자료를 아래와 같이 작성 하시면 됩니다. 논문 또는 특허 출원 시 사자료를 사전에 미리 주시게 바랍니다.															
* 연구비는 VAT포함하여, 신청을 가능하지만 집행금액에서 VAT는 불인정되므로 반드시 집행 후 부가세 공입월자를 인형하여 연구기간 내 연구비에 산입해서 사용해야함															
* 국문 표기 : 본 연구는 과학기술정보통신부, 산업통상자원부, 보건복지부의 재원으로 국가과학기술사업단의 국가전략개발사업 지원에 의하여 이루어진 것임(과제고유번호 예시 : HN22C0000).															
* 영문 표기 : This research was supported by Korea Drug Development Fund funded by Ministry of Science and ICT, Ministry of Trade, Industry, and Energy, and Ministry of Health and Welfare (HN22C000, Republic of Korea).															

연구일정

연구항목

연구비

달성목표

종연구비 M1 마일스톤 세부항목 M1 연구비근거 근거자료 리스트

디스플레이 설정 + 60%

연구진행현황 관리 (월/분기)

유효~선도단계: **분기 별** 마일스톤 연구 진행현황 제출

후보~임상단계: **월별** 마일스톤 연구 진행현황 제출

➔ 필요 시, 과제방문 및 지원방안 논의

A	B	C	D	E	F-Z												AA	AB	AC	AD	AE
					과제 연구 진행 현황																
단계별 연구내용		수행기관	평가기준(Criteria)	가중치(%)	2022년2Q	2022년3Q	2022년4Q	2023년1Q	2023년2Q	2023년3Q	2023년4Q	8월 계획	8월 진행 내용	월별 달성률 (%)	9월 계획	비고					
DS 생산 공정	2차 non-GMP DS 생산	Wuxi STA	2.0 kg 시료생산 완료	20	■	■	■						본 반응을 위한 Reactor 및 시료 사전 준비 및 본 반응 진행 예정	출발물질 기준 1.5kg 본 반응 진행하여 농축 후 2.5kg의 물질 확보	100%	반응 농축 물질 2.5kg을 정제하여 고순도 물질 확보 예정	2022년 07월 변경 계획 대비 동일				
	GMP DS engineering / IP batch 생산	Wuxi STA	0.5 kg 시료생산 완료				■						9월내 계약 추진을 위한 사전 준비 계속 진행	9월내 계약 추진을 위한 견적서 작성 진행 중	100%	임상 시료 생산 계약 추진	협약 시 계획대로 진행 예정				
	GMP DS engineering / IP batch 안정성 시험	Wuxi STA	임상시험의 필요 안정성 확보, 3개월 이상																2022년 07월 변경 계획 대비 동일		
DP 생산 공정	1차 non-GMP DP 생산	Wuxi STA	0.8 kg 시료생산 완료	20	■	■	■						50g 1차 데오네스트 진행 예정	50g 1차 데오네스트 진행완료 하여 분석 진행	100%	500g 본 반응 진행 예정	2022년 07월 변경 계획 대비 동일				
	2차 non-GMP DP 생산	Wuxi STA	1.6 kg 시료생산 완료															협약 시 계획대로 진행 예정			
	non-GMP DP 안정성 시험	Wuxi STA	비임상시험 시료 안정성 확보, 3개월 이상															협약 시 계획대로 진행 예정			
	GMP DP engineering / IP batch 생산	Wuxi STA	1,000 vial 이상 생산 완료															협약 시 계획대로 진행 예정			
MoA study	비 MoA 연구	KAGST	대조군 대비 약물주여군에서 면역세포내 활성인소 수치 20% 이상 감소	5	■	■	■						BX-001N의 M1 macrophage 분획 분석	BX-001N의 M1 macrophage 분획 분석은 확인 완료	100%	BX-001N의 M1 macrophage 세포내 ROS 제거는 확인	협약 시 계획대로 진행 예정				
	PPB, plasma stability study 등	Wuxi LTD	LC-MS/MS 분석법 확립 및 4개 species 이상의 hepatocyte 대사 형태 확인	10	■	■	■						계약 완료 및 사전 시험을 위한 시료 10g 전달 예정	계약 완료 및 사전 시험을 위한 시료 10g 전달 완료	100%	분석법 기술 이전 및 시험 개시	2022년 07월 변경 계획 대비 동일				
In-vivo PK	살피류 필드 PK study	충남대학교	논문 1건 이상 출판	5	■	■	■						Rat에 마취 후 1시간 30분까지 임프역을 sampling하는 것을 일차 목표로 시험 계속 진행	Rat에 마취 후 1시간 30분까지 임프역을 sampling하는 것을 일차 목표로 시험 진행	100%	Rat 임프역에 대한 경제 분석법 확립	협약 시 계획대로 진행 예정				
Tox	살피류 단위 및 반복 독성	Wuxi LTD	살피류에서 유효용량 이상의 반복독성 용량 확인	30	■	■	■						계약 완료 및 살피류 독성시험을 위한 Room 확보 예정 / 사전 시험을 위한 시료 10-20g 전달 예정	계약 완료 및 살피류 독성시험을 위한 Room 확보 및 7일 DRF 시험 보고서 전달 완료	100%	시험 디자인 협의 진행 예정	2022년 07월 변경 계획 대비 동일				
	비살피류 단위 및 반복 독성	Wuxi LTD	비살피류에서 유효용량 이상의 반복독성 용량 확인															2022년 07월 변경 계획 대비 동일			
	유전독성	Wuxi LTD	2가지 이상의 유전독성시험 항목에서 negative 결과 확인															협약 시 계획대로 진행 예정			
시험화 전략	안전성 약리 시험	Wuxi LTD	심장관계 및 순환계, 신장염황평가 항목에서 negative 결과 확인														협약 시 계획대로 진행 예정				
	CTD작성 및 IND 제출, 승인	주관기관	IND 승인 완료	10													협약 시 계획대로 진행 예정				
가중치 총계(%)				100																	

기술이전 발생 시 즉시 보고 必

* 추진일정 표시방식

- : 계획
- : 진행중
- : 지연
- : 완료

연구진행현황 관리 (연차보고서)



국가연구개발혁신법 제12조에 의거하여,

연구개발기관과 연구책임자는

매년 해당연도의 연구개발과제 수행에 대한 보고서를 제출해야 함

■ 국가연구개발혁신법 시행규칙 [별지 제3호서식] (12쪽 중 1쪽)

연차보고서

중앙행정기관명		과학기술정보통신부, 산 업통상자원부, 보건복지부		사업명		보안등급 일반 [] 보안 []	
전문기관명(해당 시 작성)		한국연구재단, 한국산업 기술명가관리원, 한국보건 산업진흥원		사업명 (해당 시 작성)		국가신약개발사업	
공고번호				총괄연구개발 식별번호 (해당 시 작성)		연구개발과제번호	
기술 분류 구분	국가과학기술 표준분류	1순위 소분류 코드명	%	2순위 소분류 코드명	%	3순위 소분류 코드명	%
	부차기술분류 (해당 시 작성)	1순위 소분류 코드명	%	2순위 소분류 코드명	%	3순위 소분류 코드명	%
총괄연구개발명 (해당 시 작성)		국문		영문			
연구개발과제명		국문		영문			
주관연구개발기관		기관명 주소 (우)		사업자등록번호		법인등록번호	
연구책임자		성명 연락처 직장전화 전자우편		직위 휴대전화 국가연구자번호			
연구개발기간		전체 (해당 시 작성)		YYYY. MM. DD - YYYY. MM. DD (년 개월)			
		1단계 (해당 시 작성)		YYYY. MM. DD - YYYY. MM. DD (년 개월)			
		n단계 (해당 시 작성)		YYYY. MM. DD - YYYY. MM. DD (년 개월)			
		해당 연도		0단계 / 0연차		YYYY. MM. DD - YYYY. MM. DD (년 개월)	
연구개발비 (단위: 천원)		정부지원		기관부담		그 외 기관 등의 지원금	
		연구개발비		연구개발비		지말차치단체 기EK	
		원금		원금		원금	
총계		원금		원금		원금	
1단계		1년차		n년차			
		원금		원금		원금	
n단계		1년차		n년차			
		원금		원금		원금	
해당 연도		원금		원금		원금	
공통연구개발기관 등 (해당 시 작성)		기관명		책임자		직위	
		휴대전화		전자우편		비고	
		역할		기관유형			
공통연구개발기관							
위탁연구개발기관							
연구개발기관 외 기관							
연구개발과제 실무담당자		성명		직위			
		연락처		휴대전화		국가연구자번호	
		직장전화		전자우편			

이 연차보고서에 기재된 내용이 사실임을 확인하며, 만약 사실이 아닌 경우 관련 법령 및 규정에 따라 연구개발과제 중단, 협약 해약, 체재처분 등의 불이익도 감수하겠습니다.

2021년 12월 31일

연구책임자: (인)

주관연구개발기관의 장: (직인)
공통연구개발기관의 장: (직인)
위탁연구개발기관의 장: (직인)

중앙행정기관의 장 귀하

210mm × 297mm [(백상지(80g/m²) 또는 중급지(80g/m²)]

실제 연구현황을 반영한 유연한 관리

주요 협약변경 사항		주요 검토 내용
연구책임자		- 3책 5공 위반 여부, 역량 적합성
연구기간 연장		- 기간연장을 요청하게 된 원인(내/외의 환경변화, 연구진의 역량부족, 예측하지 못했던 이슈의 도출 등)의 수용 여부 - 과제의 지연 및 이에 따른 기간연장을 판단하기에 충분한 자료의 제출 여부 - 연구기간 연장으로 과제의 연구목표를 달성할 가능성 상향 여부 - 요청한 연장기간의 적절성
연구개발기관 추가·변경		- 역량 적합성
연구목표 (내용)	연구항목 추가	- 연구항목 추가 사유의 타당성과 근거자료의 적절성 - 추가 연구가 기존 계획에 대비하여 과제의 성공 및 완성도를 높일 가능성 - 추가 연구항목에 대한 수행 계획의 충실성 - 연구비 배분의 적절성
	연구항목 변경 및 삭제	- 연구항목의 변경 혹은 삭제 사유의 타당성과 근거자료의 적절성 - 연구항목의 변경 혹은 삭제가 과제의 성공, 효율성 및 완성도를 높일 가능성
조기종료/연구중단		- 연구목표 조기달성, 불가항력, 신분변동, 연구책임자 과제수행포기 등
연구비 증액		- 주관기관의 연구비 증액 사유의 타당성 및 근거자료의 적절성 - 연구기간 연장 또는 연구항목 추가에 따른 연구비 증액의 필요성 및 지원의 타당성
연구항목 간 연구비 이동		- 협약 연구비 내에서 연구항목 간 연구비 재배분 사유의 타당성과 근거자료의 적절성 - 협약 연구비 내에서 연구항목 간 연구비 재배분이 과제의 성공, 효율성 및 완성도를 높일 가능성

III

공정한 성과평가

성과평가 체계

중간점검



(대상)
마일스톤 진행 중
중간점검이 필요한
과제

(절차)
평가단 →
(중단의견 시)
특별평가 진행

특별평가



(대상)
혁신법 제15조
제1항&2항
특별평가 사유발생 시

(절차)
평가단 →
운영위원회 →
(필요 시)
제재처분평가단

마일스톤평가



(대상)
복수마일스톤 과제의
단일마일스톤
연구기간 종료과제

(절차)
평가단 →
투자심의위원회 →
(필요 시)
제재처분평가단

최종평가

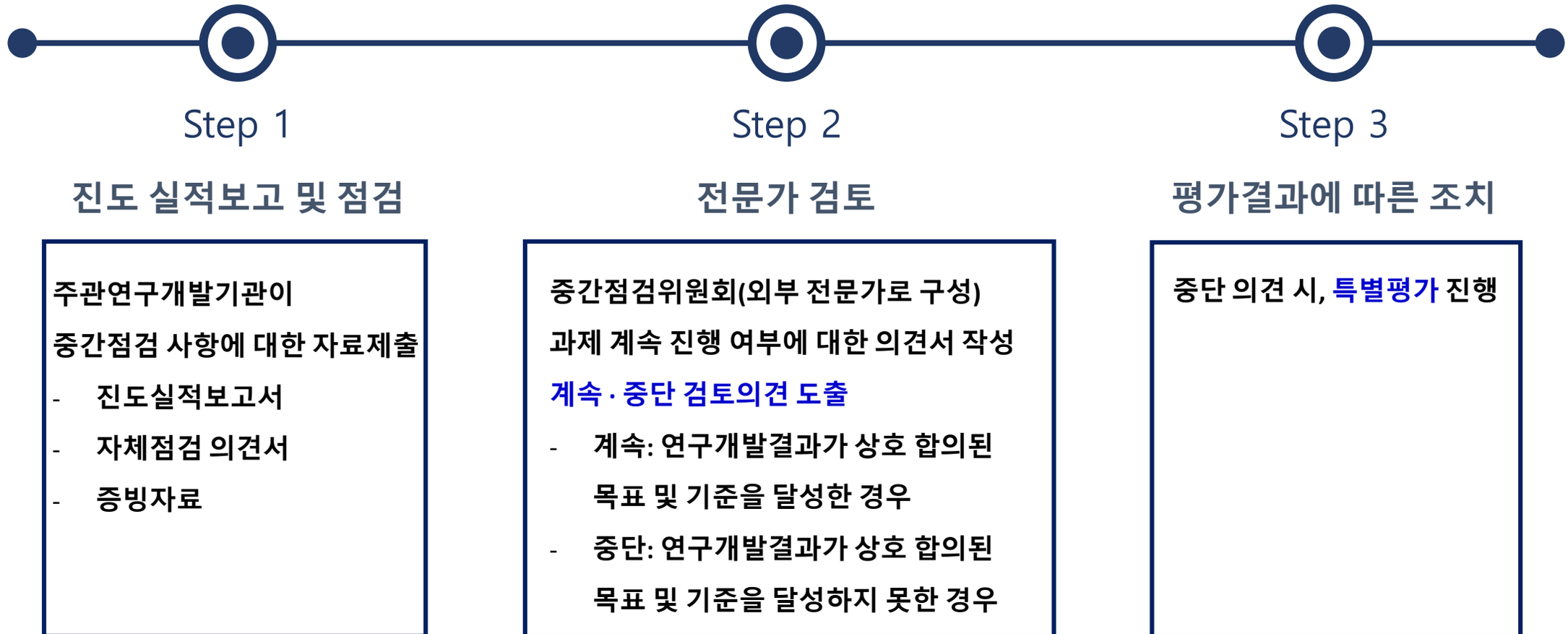


(대상)
연구기간 종료 과제

(절차)
평가단 →
투자심의위원회 →
운영위원회 →
(필요시)
제재처분평가단

중간점검 절차

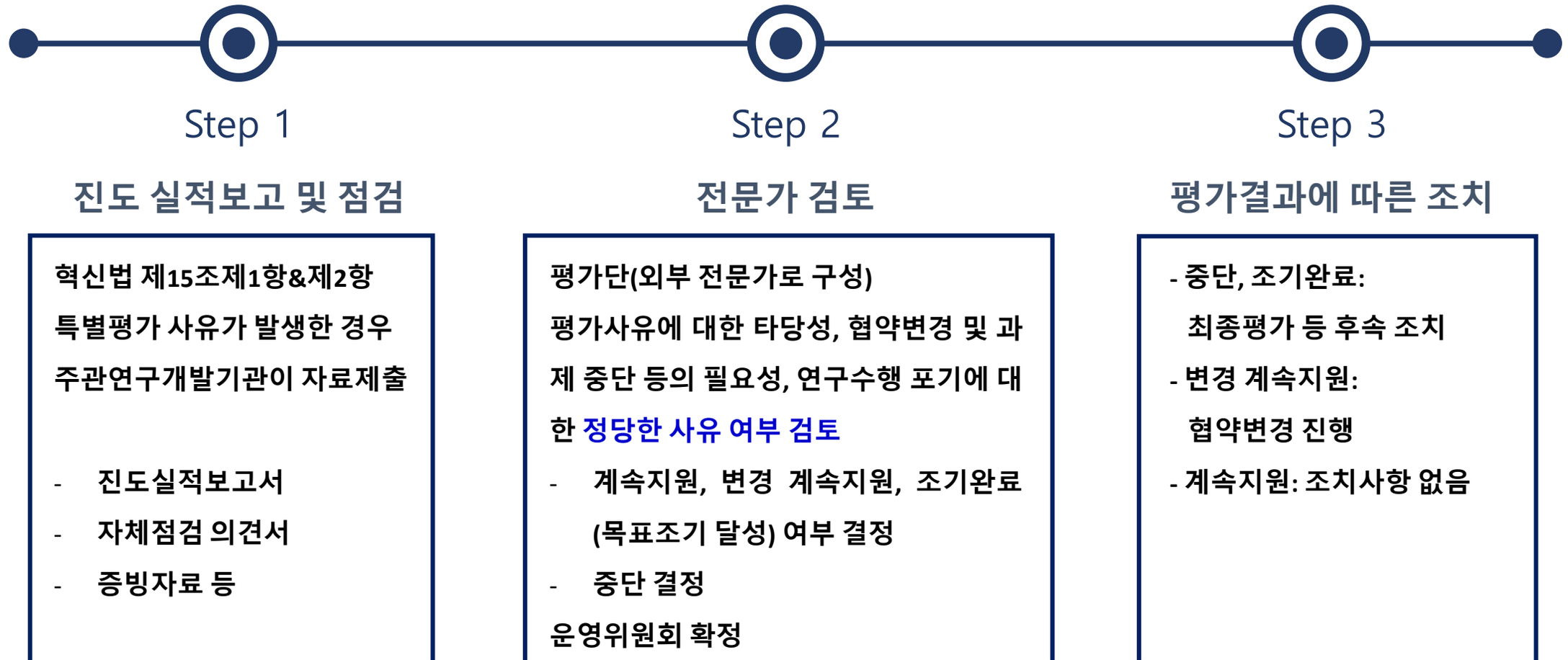
- | 중대한 사정 변경이 발생한 경우 중간점검 실시
- | 전문성, 객관성, 공정성을 유지하기 위하여 중간점검위원회를 구성하여 운영



특별평가 절차

| 연구개발과제의 변경 및 종단을 결정하기 위한 평가

| 본 평가를 통하여 연구개발목표, 연구책임자 등 변경 또는 해당 연구개발과제 중단할 수 있음



특별평가 사유

- 제15조 제1항: 중앙행정기관의 장 시행

1. 연구개발과제의 수행 과정에서 제31조제1항에 따른 국가연구개발사업 관련 부정행위가 발생한 경우
2. 제32조 및 제33조에 따라 연구책임자의 국가연구개발활동에 대한 참여제한이 확정된 경우
3. 연구개발 환경이 변경되어 연구개발과제를 계속하여 수행하는 것이 불필요하다고 판단되는 경우
4. 중앙행정기관의 장이 제2항에 따른 요청을 인정한 경우
5. 연구개발과제를 수행하는 연구자 또는 연구개발기관이 이 법 또는 협약에 따른 의무를 이행하지 아니하거나 연구개발과제를 계속하여 수행하는 것이 불가능하다고 인정되는 경우
6. 그 밖에 연구개발과제의 변경 및 중단이 필요한 경우로서 대통령령으로 정하는 경우

- 제15조 제2항: 연구개발기관 또는 연구책임자의 요청

1. 연구개발 환경이 변경되었거나 연구개발과제 목표를 조기에 달성하여 연구개발과제를 계속하여 수행하는 것이 필요하지 아니하다고 판단되는 경우
2. 연구개발과제를 계속하여 수행하는 것이 불가능하다고 판단되는 경우

성과평가 절차

마일스톤 평가

최종평가

자료 제출

- 주관연구개발기관:
진도실적보고서, 자체평가 의견서,
증빙자료 등 제출

- 주관연구개발기관:
최종보고서, 자체평가 의견서,
증빙자료 등 제출

평가

- 평가단: 외부 전문가로 구성
 - 마일스톤 달성 여부에 대한 평가 *
 - 평가점수 평균으로 판단:
계속(70점이상) / 중단(70점 미만)
- 투자심의위원회 심의·조정하여 확정
- 운영위원회 보고

- 평가단: 외부 전문가로 구성
 - 마일스톤 달성 여부에 대한 평가 *
 - 평가점수 평균으로 판단:
우수(90점 이상) / 보통(70점~90점)
미흡(50점~70점) / 극히 불량(50점 미만)
- 투자심의위원회 심의·조정
- 운영위원회에서 심의·조정하여 확정

조치

- 계속지원: 후속 마일스톤 진행
- 조기완료·중단: 후속 조치

- 운영위원회 결과 주무부처에 보고
- 제재처분 심의 대상: 제재처분 심의 진행

성과평가 평가표



마일스톤 평가

최종평가

대항목	소항목	총점
최종목표 달성 여부 (30)	연구결과의 목표 달성 여부 1) 마일스톤 목표를 달성하였는가? 2) 마일스톤에 상응하는 결과(기술이전, 사업화, 표준화등)을 확보하였는가?	30
연구결과의 우수성 (25)	후속단계 진입 가능한 물질/결과 도출 여부 (Developability)	10
	경쟁약물 대비 차별성/우월성 근거 제시	10
	미충족 의학적 수요 극복 근거 제시	5
연구수행의 적절성 (15)	연구수행 과정의 적절성 1) 데이터 무결성(Data integrity) (개발 물질의 일관성, 재현성, 통계적 유의성 등) 2) 증빙 자료 및 도출 결과에 대한 근거 자료의 제출 및 충실성 3) 목표달성을 위한 적극적인 추진	10
	연구수행 방법의 적절성 1) 적절한 연구기술의 사용, 개발단계에 적합한 연구항목 수행 2) 연구항목 별 시험 디자인의 적절성	5
계획의 우수성 (30)	차기 마일스톤 계획의 우수성 1) 계획의 구체성, 실현가능성, 효율성 2) 마일스톤 결과 및 시장 현황을 반영한 TCP/TPP 제시	30

대항목	소항목	총점
최종목표 달성 여부 (20)	연구결과의 목표 달성 여부 1) 마일스톤 목표를 달성하였는가? 2) 마일스톤에 상응하는 결과(기술이전, 사업화, 표준화등)을 확보하였는가?	20
연구결과의 우수성 (40)	후속단계 진입 가능한 물질/결과 도출 여부 (Developability)	20
	경쟁약물 대비 차별성/우월성 근거 제시	10
	미충족 의학적 수요 극복 근거 제시	10
연구수행의 적절성 (30)	연구수행 과정의 적절성 1) 데이터 무결성(Data integrity) (개발 물질의 일관성, 재현성, 통계적 유의성 등) 2) 증빙 자료 및 도출 결과에 대한 근거 자료의 제출 및 충실성 3) 목표달성을 위한 적극적인 추진	20
	연구수행 방법의 적절성 1) 적절한 연구기술의 사용, 개발단계에 적합한 연구항목 수행 2) 연구항목 별 시험 디자인의 적절성	10
결과 활용 계획의 우수성 (10)	결과 활용 계획의 우수성 1) 계획의 구체성, 실현가능성, 효율성 2) 마일스톤 결과 및 시장 현황을 반영한 TCP/TPP 제시	10

성과평가 시 유의사항

대항목	소항목	총점
최종목표 달성 여부 (20)	연구결과의 목표 달성 여부 1) 마일스톤 목표를 달성하였는가? 2) 마일스톤에 상응하는 결과(기술이전, 사업화, 표준화등)을 확보하였는가?	20
연구결과의 우수성 (40)	후속단계 진입 가능한 물질/결과 도출 여부 (Developability)	20
	경쟁약물 대비 차별성/우월성 근거 제시	10
	미충족 의학적 수요 극복 근거 제시	10
연구수행의 적절성 (30)	연구수행 과정의 적절성 1) 데이터 무결성(Data integrity) (개발 물질의 일관성, 재현성, 통계적 유의성 등) 2) 증빙 자료 및 도출 결과에 대한 근거 자료의 제출 및 충실성 3) 목표달성을 위한 적극적인 추진	20
	연구수행 방법의 적절성 1) 적절한 연구기술의 사용, 개발단계에 적합한 연구항목 수행 2) 연구항목 별 시험 디자인의 적절성	10
결과 활용 계획의 우수성 (10)	결과 활용 계획의 우수성 1) 계획의 구체성, 실현가능성, 효율성 2) 마일스톤 결과 및 시장 현황을 반영한 TCP/TPP 제시	10

증빙자료- 연구/시험보고서 제출 **必**

과제 성과 외 실적자료(특허, 논문 등) 제출 지양

연구실적/현황 **허위 보고** 시 평가점수에 반영

자체평가의견서 실적에 근거하여 작성 **必**

- Pass vs. No Pass
- 달성도(%)

성공적인 신약개발, 대한민국의 미래입니다.



국가신약개발사업단
Korea Drug Development Fund

Thank You!

- kddf@kddf.org
- kddf_pm@kddf.org (과제관련 문의)

