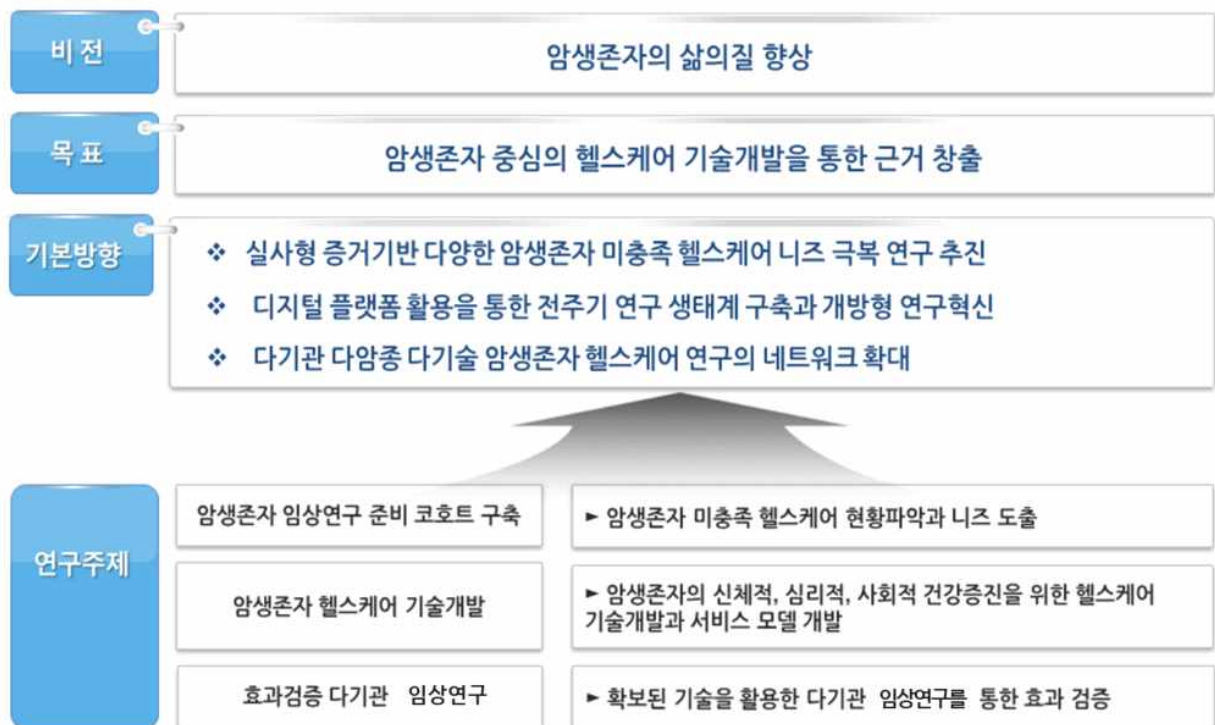


## 2023년도 암생존자헬스케어연구사업 신규과제 대상과제 공고

2023년도 암생존자헬스케어연구사업 신규지원 대상과제를 다음과 같이 공고하니 해당 연구개발과제를 수행하고자 하는 자는 관련 규정에 따라 신청하여 주시기 바랍니다.

2023년 1월 26일  
국립암센터원장

### < 암생존자헬스케어연구사업 추진 방향>



## I. 공고 개요

※ 상세 지원내용은 공고된 제안요청서(RFP)를 확인하시고 선정예정 과제 수는 상황에 따라 변동 될 수 있음.

세부사업명	공고단위 (RFP명)	지원규모
1. 암생존자 임상연구 준비 코호트 구축	1-1. 암생존자 임상연구 준비 코호트 구축 (국립암센터 外, 지역암센터 네트워크 1과제 지정)	5과제 이내 연구기간 5년 (2+3년) 연간 2.8억원 내외
	1-2. 암생존자 임상연구 준비 코호트 구축 (국립암센터)	5과제 이내 연구기간 5년 (2+3년) 연간 2.6억원 내외
2. 암생존자 헬스케어 기술개발	2-1. 암생존자 맞춤형 헬스케어 기술개발 (국립암센터 外, 지역암센터 네트워크 1과제 지정)	7과제 이내 연구기간 3년(1+2년) 연간 3.2억원 내외
	2-2. 암생존자 맞춤형 헬스케어 기술개발 (국립암센터)	6과제 이내 연구기간 3년(1+2년) 연간 3억원 내외
3. 다기관 암생존자 헬스케어기술 효과검증 임상연구	3-1. 다기관 암생존자 헬스케어기술 효과검 증 임상연구 (국립암센터 外)	2과제 이내 연구기간 4년(1+3년) 연간 4억원 내외
	3-2. 다기관 암생존자 헬스케어기술 효과검 증 임상연구 (국립암센터)	1과제 이내 연구기간 4년(1+3년) 연간 3.8억원 내외
	3-3. 다기관 암생존자 헬스케어 임상연구 질관리 (국립암센터 지정)	1과제 이내 연구기간 5년(2+3년) 연간 3.7억원 내외

○ 자세한 내용은 2023년도 암생존자헬스케어연구사업 신규지원 대상과제 공모 안내 및 제안요청서(붙임2) 참조





## IV. 관련 법령 및 규정

- 본 공고에 기재되지 않은 사항은 「국가연구개발혁신법」 및 「보건의료기술진흥법」 등, 국립암센터 운영규정 「암생존자헬스케어연구사업 운영지침」의 법령과 하위규정을 적용(상세내용은 [www.htdream.kr](http://www.htdream.kr) → 자료실 → 관련법규/매뉴얼에서 확인 가능)

※ 관련 법령 및 규정의 제·개정에 따라 세부사항은 변경 될 수 있음

## V. 기 타

### □ 연구개발비 산정기준

- 신청과제의 정부지원연구개발비 지원규모를 고려하고 「국가연구개발사업 연구개발비 사용 기준」에 따라 연구 수행에 필요한 적정 연구개발비를 산정해야 함
- 기관유형별 기관부담연구개발비 부담기준

연구개발기관 유형	연구개발비 비율		기관부담연구개발비 중 현금 부담 비율
	정부지원연구개발비	기관부담연구개발비	
비영리기관	100% 이하	-	-
중소기업	75% 이하	25% 이상	10% 이상
중견기업	70% 이하	30% 이상	13% 이상
공기업·대기업	50% 이하	50% 이상	15% 이상
기관부담연구개발비 중 현금 사용용도 (비영리·영리기관 공통 적용)	가. 기관부담연구개발비가 아닌 비용으로 고용한 소속 연구자가 연구개발과제를 수행한 경우 해당 연구자의 인건비 나. 연구시설·장비비 다. 기술도입비·연구재료비		
기관부담 연구개발비 비율	$= \frac{\text{기관부담연구개발비}}{(\text{해당 연구개발기관} \text{정부지원연구개발비} + \text{기관부담연구개발비})} \times 100$		

※ 제안요청서(RFP)에 별도의 기준이 있는 경우, 해당 RFP 기준 적용

## □ 연구시설·장비 도입시 유의사항

- 연구시설·장비(3천만원 이상)의 도입 계획이 있는 경우는,
  - 연구개발계획서 제출 시 '연구장비예산심의요청서'를 작성·첨부하여야 함
  - 구축하고자 하는 연구시설·장비가 3천만원 이상 1억원 미만인 경우는 과제 평가단에서 심의, 1억원 이상인 경우는 국가연구시설·장비심의 위원회(과학기술정보통신부 주관)에서 심의

## □ 생명윤리법에 따른 IRB 심의

- 「생명윤리 및 안전에 관한 법률」에 따라 인간대상연구 및 인체유래물 연구를 수행하는 연구자는 해당 연도 협약체결 이전까지 기관생명윤리위원회(IRB)의 심의를 받아야 함
  - ※ 다만, 암생존자 임상연구 준비 코호트 구축 과제는 각 참여기관장의 공문을 취합하여 총괄 PI가 보건복지부 지정 공용생명윤리위원회인 국가생명윤리정책원 공용IRB (<https://public.irb.or.kr/>)를 통한 단일IRB심의를 받아야 함

## □ 연구 성과물의 등록 및 기탁

- 연구성과물이 발생할 때에는 '암생존자헬스케어연구단'에 성과물 정보제공 및 공개를 하여야 함
- 연구과제 수행을 통해 생성되는 연구데이터는 연구종료 후 국가암데이터센터로 기탁하여야 함
- 연구성과물이 발생할 때에는 '연구성과 관리·유통 전담기관'의 담당 부서와 사전확인 후, 자원활용이 가능한 성과물을 등록·기탁하여야 함

## □ 기술료 제도 안내

- 기술료 징수 및 관리기관 보고사항
  - 연구개발성과소유기관은 연구개발성과를 실시하려는 자와 실시권의 내용 및 범위, 기술료 및 기술료 납부방법 등에 관한 계약을 체결하고 해당 연구개발성과의 실시를 허락할 수 있으며, 이 경우 연구개발성과 소유기관은 기술료를 징수하여야 함
  - 연구개발성과소유기관은 기술실시계약을 체결하고 기술료를 징수하는 경우 기술료 징수 결과 보고서를 제출하여야 함

## VI. 문의처

- 관리기관: 국립암센터
  - 관리부서: 국립암센터 연구소 암생존자헬스케어연구단
  - 사업공고 열람
    - 한국보건산업진흥원 보건의료기술 종합정보시스템([www.htdream.kr](http://www.htdream.kr))
    - 국립암센터 홈페이지 ([www.ncc.re.kr](http://www.ncc.re.kr))
  - 과제신청: 한국보건산업진흥원 보건의료기술 합정보시스템([www.htdream.kr](http://www.htdream.kr))
- ☞ 문의사항은 보건의료기술종합정보시스템([www.htdream.kr](http://www.htdream.kr)) 질의응답(Q&A)으로 질의하여 주시기 바랍니다. 가능한 신속히 답변 드리도록 하겠습니다.

### ○ 사업담당자

구분	담당자	연락처
사업내용(RFP) 안내	국립암센터 암생존자헬스케어연구단 김나연	nayeon.y.kim@ncc.re.kr 031-920-2080
평가일정/절차 안내		
사업설명회 안내		

※ 상세 지원내용, 신청요건, 사업설명회 등 관련 자세한 내용은 신규지원 대상과제 공모안내문 참조