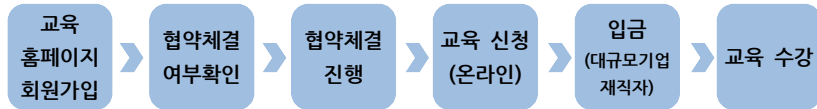


## 2021년도 한국바이오협회 바이오전문인력양성사업 <바이오의약분야 IP 계약 및 협상의 이해> 교육안내

### 1. 원격 훈련 전환 안내

- 사회적 거리두기 지침을 준수하고자, 2021년 6월 말까지 모든 훈련과정은 Zoom을 활용한 실시간 중계 방식으로 진행합니다. (7월 이후 교육은 코로나 상황에 따라 공지 예정)
- 온라인 훈련과정 진행시, 가급적 얼굴이 보일 수 있도록 준비해주시기 바랍니다.
- 온라인 훈련과정 진행시, 출석확인을 위해 시작시간, 매 교시 쉬는 시간, 종료시간에 훈련생 본인의 핸드폰으로 QR코드 촬영이 필요하오니 안내에 따른 협조 부탁드립니다. (상세 내용은 교육 신청자에게 별도 안내 예정)

### 2. 신청 절차



- [www.biopro.or.kr](http://www.biopro.or.kr) 교육 홈페이지에서 교육신청내역 확인 후 참석확정메일을 보내드립니다.
- 개인ID로 직접 신청바랍니다.(기업공용ID 신청 불가능)
- 대규모기업재직자는 교육비 안내, 고용보험미가입자는 관련 내용 안내를 드립니다.
- 참석확정메일을 받으셨으나, **일정상 수료가 불가능할 경우에는, 기업내부에 교육 참석이 가능한 다른 재직자분으로 변경(재신청) 부탁드립니다.**
- 전월 20일 오전 10시부터 과정 신청이 가능합니다.

2월 교육 : 1월 20일(수) 오전10시~	3월 교육 : 2월 22일(월) 오전10시~
4월 교육 : 3월 22일(월) 오전10시~	5월 교육 : 4월 20일(수) 오전10시~
6월 교육 : 5월 20일(목) 오전10시~	7월 교육 : 6월 21일(월) 오전10시~
8월 교육 : 7월 20일(화) 오전10시~	

### 3. 수료증 발급 안내

- 수료증은 전체 교육시간의 80% 이상 참석자에게 발급됩니다.
  - 16시간 과정 : 16시간\*60분\*20%=192분(3시간 12분) 이상 부재시 미수료
- 수료증 발급 절차((발급기한 1년이내, 1년 이후에는 발급 불가능)
  - [www.biopro.or.kr](http://www.biopro.or.kr) - [교육신청ID로그인] - [마이페이지] - [만족도조사] - [수료증 발급]

### 4. 교육 일정

과정 개요 및 목표	가. 계약조건 협상 및 계약 체결 • 협상전략을 수립하기 위하여 계약 상대방과 대상 지식재산의 정보, 시장상황 등 정보를 수집분석할 수 있다. • 목표한 로열티 수준 등 계약 조건을 얻기 위한 협상가능 범위와 단계적 협상 전략을 결정할 수 있다.
------------	---

		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 라이선스 계약의 성격에 따라 적합한 계약서의 종류를 선택할 수 있다.</li> <li>• 계약의 목적에 따라 라이선스 조건과 범위를 결정할 수 있다.</li> </ul> 나. 거래 계약서 작성하기 <ul style="list-style-type: none"> <li>• 거래 계약서의 형식적 사항(당사자 특정, 계약 특정물 특정, 효력 발생 요건, 기명 날인 등)에 대한 체크리스트를 활용하여 거래 계약서를 작성할 수 있다.</li> <li>• 계약서 세부항목에 대한 체크리스트를 활용하여 거래 계약서를 작성할 수 있다.</li> <li>• 보증, 분쟁, 손해 배상, 비밀 유지 등 거래 계약서 발생 가능한 위험을 예측하고, 해소 방안을 계약서에 반영할 수 있다.</li> </ul>		
일시		내용	시간	강사명
1차	2차			
4월 28일 (수)	7월 7일 (수)	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ 제약바이오 산업과 라이선싱</li> <li>■ 라이선싱 개요</li> </ul>	10:00~12:00	김미경 이사 (주)지뉴브 (Genuv Inc.))
		<ul style="list-style-type: none"> <li>■ 다양한 계약 형태의 이해 및 실시허락 조항</li> </ul>	13:00~14:00 14:00~16:50	
4월 29일 (목)	7월 8일 (목)	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ 로열티 조항</li> </ul>	10:00~12:00	최소희 전무이사 (주)유틸렉스
		<ul style="list-style-type: none"> <li>■ 기술가치평가</li> </ul>	13:00~14:00	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>■ 해외 라이선싱 실제사례</li> <li>■ 산학협력의 실제</li> </ul>	14:00~16:50	
4월 30일 (금)	7월 9일 (금)	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ 일반조항 및 개량기술 조항</li> </ul>	10:00~12:00 13:00~14:50	이근우 변호사 (법무법인 화우)
5. 강사 소개				
김미경 이사 (주)지뉴브 (Genuv Inc.)	현) 지뉴브 사업전략부/특허및법률 상무이사 쥘백스앤카엘/쥘백스테크놀로지 IP/Legal 사내변호사/변리사 김&장 IP 법률사무소 특허 심판/소송/출원 변리사 조지워싱턴 대학교 로스쿨 법학 JD 터프츠 대학교 Fletcher 스쿨 국제법 LLM 서울대학교 미생물학 석사			
최소희 전무 (주)유틸렉스	현) 유틸렉스 전무이사 메디키네틱스 사업개발, IP 부사장 툴젠 IP법무실장 삼성전자 IP수석변호사 University of Minnesota Law School 법학박사(J.D.) University of Wisconsin-Madison 생화학 박사(Ph.D)			

<p>이근우 변호사 (법무법인 화우)</p>	<p>현)법무법인(유)화우 지식재산권 파트너 변호사 법무부 해외진출 중소기업 법률자문단 한국특허정보원 및 산업기술보호협회 영업비밀 및 기술보호 강의 대한변리사회 가치평가감정인 한국산업보안연구학회 산업기밀보호 법제이사 산여봉사지원부 산업기술유공자 장관상 수상 R&amp;D 성과물 관련 IP 분쟁동향-직무발명과 영업비밀 중심 등 다수 강의 University of Southern California Gould School of Law. 법학박사(LL.M)</p>
------------------------------	--

**6. 출결관리 HRD-Net 앱 사용 방법**

**1. HRD-Net 홈페이지 회원가입 및 본인인증**

- o [www.hrd.go.kr](http://www.hrd.go.kr) → 개인회원 회원가입 → 마이서비스 → 마이 정보 → 실명확인(본인인증)



**<hrd.go.kr 실명인증하기>**  
 ① hrd.go.kr 접속 ② 로그인  
 ③ 마이서비스 메뉴에서 실명인증버튼 찾기  
 ④ 실명인증 하기  
 (핸드폰, PC 모두 가능)

**2. HRD-Net 앱 다운로드**

- o (안드로이드) ①'play Store' 접속 → ②"HRD" 검색 → ③앱 설치 → 설치 완료
- o (IOS) ①'앱 스토어' 접속 → ②HRD' 검색 → ③'앱' 설치 → 설치 완료

**<핸드폰에 출결관리 어플 다운로드하기>**

- ① 앱스토어/플레이스토어 접속
- ② hrd 검색
- ③ 고용노동부 HRD-Net 및 출결관리 다운로드

**3. HRD-Net QR 출결 방법**

- o HRD-Net 앱 실행
- o 하단 "QR 출결" 아이콘 누름
- o "입실" 아이콘 활성화 후 누름
- o 입실하시겠습니까? 팝업메세지 생성, "예" 누름
- o 입실시간 등록됨
- o 퇴실도 동일하게 진행가능
- o 나의출석률은 1일 뒤부터 적용됩니다.(1일차 과정에서는 진도율 0%로 표시)

**<출결관리 어플 접속하기>**

- ① 어플 로그인
- ② QR출결 터치
- ③ 과정명 확인
- ④ 입실버튼 활성화 후 터치
- ⑤ 시간이 찍혔는지 확인!

## 7. 비용 안내

- 협약기업 중 우선지원 대상기업은 기존과 같이 100% 지원을 받으나, 대규모기업 재직자는 비용 납부 후 과정 참여 가능합니다.
- 비용 납부처리는 전자계산서 발행만 가능합니다.(전자세금계산서아님,카드결제 불가)
- 훈련과정 실시 전일까지 참가비용 입금이 완료되어야 하며, 훈련과정 시작 이후 취소 및 환불은 불가능합니다.

훈련과정명	납부 비용 (대규모 기업 재직자에 한함)
임상시험 계획서 및 결과보고서를 위한 통계적 고려사항	대기업 참여불가
임상시험 설계 및 자료분석을 위한 통계적 고려사항	대기업 참여불가
임상시험 관리 이해	70,000원
신약개발과정에서의 약동학과 독성동태	60,000원
GLP 및 신뢰성보증	50,000원
독성시험법(ICH) 및 결과해석	80,000원
바이오의약품 GMP 실무 이해	70,000원
유럽의료기기규정(EU-MDR) 이해	60,000원
유럽체외진단기기규정(IVDR) 이해	60,000원
의료기기품질관리심사(GMP)의 이해	60,000원
데이터 분석을 위한 기초통계	70,000원
R을 이용한 통계적 품질관리	참여불가
바이오의약품 Process Validation을 위한 통계처리	90,000원
QbD 실험계획법 과정	대기업 참여불가
바이오의약분야 IP 생성, 보호, 소멸의 전략적 관리	60,000원
바이오의약분야 IP 계약 및 협상의 이해	60,000원

## 8. 문의사항

- 훈련과정 문의사항은 [ojbly@koreabio.org](mailto:ojbly@koreabio.org), 031-628-0017 로 연락주시기 바랍니다.