



## 식약처 연구개발사업 과제평가위원 모집 안내

식약처는 연구개발사업 과제평가에 참여하실  
역량 있는 **‘과제평가위원’**을 모집합니다.

식약처 과제평가위원은 다음과 같은 **역할**을 합니다.

‘식약처 연구개발과제 평가단’의 일원으로서 식약처의 다양한 연구개발과제의 **전문적인 심의·평가에 직접 참여**하게 됩니다.



식약처 연구개발과제의 수행연구기관을 선정하는 기술  
평가에 참여하여, 과제목표에 맞춰 계획하도록 의견을  
제시하고, 최적의 기관을 선정하도록 합니다.



식약처 연구개발과제의 최종(연차)평가 등에 참여하여,  
향후 연구의 방향성 및 보완점에 대한 전문적인 의견을  
개진하여 보다 완성도 있는 연구결과를 얻을 수 있도록  
합니다.



특히, 식약처 식품의약품안전평가원에서 자체 수행하는  
연구개발과제의 계획 및 평가단계에 참여하여 산·학  
현장의 의견을 반영한 식·의약 안전관리 방안수립, 관련  
산업계를 위한 개발·평가 가이드라인 마련 등을 지원  
합니다.

식약처 연구관리TF에서는 식·의약품 안전에 대한 요구 증가와 나날이 발전되는  
기술변화에 따라 다원화하고 있는 식약처 연구개발사업에 맞춰 다양한 분야의  
평가위원을 신규모집하여 평가의 전문성을 보강할 예정입니다. 또한, 현재의  
평가위원들도 '22년도 내 새롭게 정비하여 과제별로 최적화된 평가단을 구성·  
운영하고자 합니다.

자세한 내용은 안내서를 참조하여 주시고, 궁금하신 점은 기획조정과 연구관리TF  
(043-719-6108, rmdmfs@korea.kr)으로 문의하여 주시기 바랍니다.



## 식품의약품안전처 연구개발사업 과제평가위원 모집 안내



식품의약품안전처  
식품의약품안전평가원

우)28159 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명2로 187(오송보건의료행정타운)

<https://www.mfds.go.kr>



MINISTRY OF FOOD AND DRUG SAFETY

[www.mfds.go.kr](http://www.mfds.go.kr)

## 식품의약품안전처 연구개발사업 과제평가위원 모집 안내



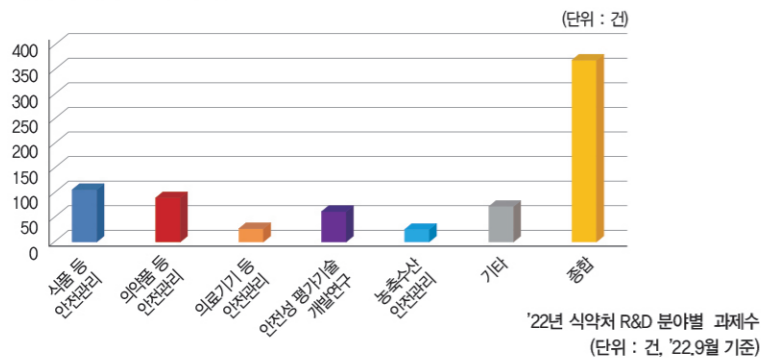
식품의약품안전처  
식품의약품안전평가원  
연구관리 TF

# 1 식약처 주요연구 분야와 과제평가위원 전문심사 분야



식약처에서 수행하는 연구개발사업의 주요분야와 내용은 아래와 같습니다.

- **식품 등 안전관리** 식품 생산/가공/유통/소비 전단계에서의 위생안전, 신규 원료물질 및 GMO, 나노 등 미래식품 안전, 식품표시/영양섭취 등 식생활 전반에 대한 안전관리, 축수산물의 검사 기술 개발 등
- **의료제품 안전관리** 의료제품 정책, 심사평가 기준 과학화 및 안전사용 관리, 첨단 융복합의료제품, 신종감염병 등 미래의료환경 대응 선제적 평가기술 개발 등
- **안전성 평가기술 개발** 독성물질, 마약류 평가기술 개발 및 정보 구축, 임상시험평가 기술 및 개인맞춤형 약물평가 기반 마련, 동물대체시험법 개발 및 검증, 부정·불법 식의약품 첨단 분석기반 구축 등



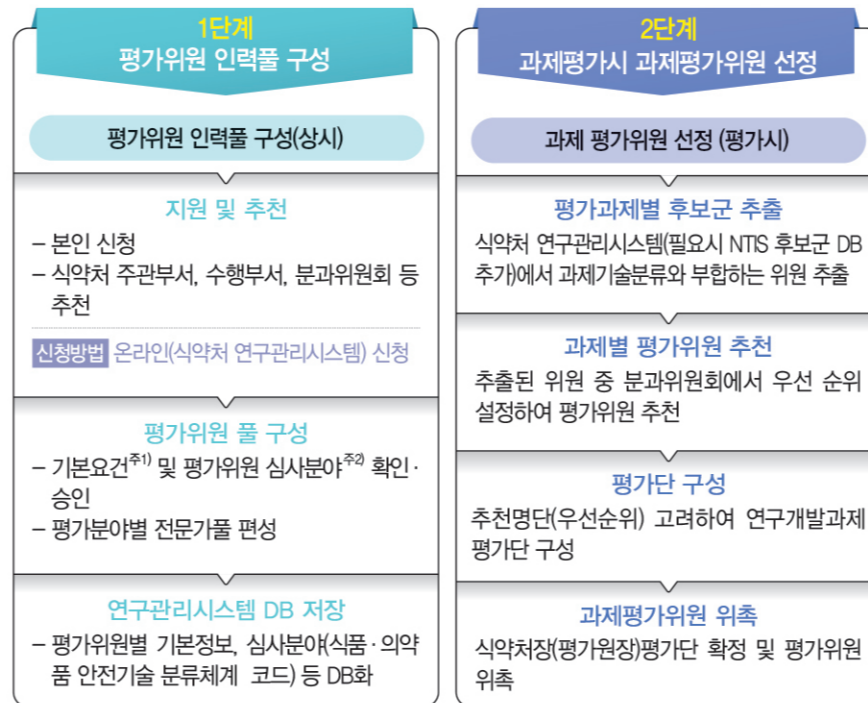
과제평가위원이 심사하는 전문평가 분야는 다음과 같습니다.

- **식품 평가 분야**  
**식품 안전관리** 기준규격, 잔류물질/오염물질/미생물/식중독/식품첨가물/살균소독제/건강기능식품/기구·용기·포장·부정·불량식품/신기술/융복합식품 안전관리, 식품위해 평가 기반, 식품 안전관리기반 등  
**영양 안전관리** 영양성분 분석 및 DB구축, 영양조사/평가/모니터링, 생애주기/지역 사회 영양관리, 식생활/영양 안전관리 등
- **의약품 평가 분야** : 안전관리 선진화, 품질 평가, 안전성 평가, 유효성 평가 등
- **의약외품/화장품 평가 분야** : 의약외품안전관리선진화, 화장품안전관리선진화 등
- **위생용품 평가 분야** : 식품안전관련 위생용품/인체위생관련 위생용품 등 안전관리
- **의료기기 평가 분야** : 의료기기 안전관리 선진화, 기준 규격 및 표준, 안전성 및 성능 평가, 치과재료의료기기 안전관리 등
- **독성안전성 평가 분야** : 독성시험, 독성연구 기반 구축, 독성평가 기술개발, 안전성 약리, 약물대사/상호작용, 마약류안전평가, 맞춤형물 기반/임상평가기술 안전관리, 부정·불법 식품·의약품 등 분석기반 구축, 담배제품 평가기반 구축, 진화모델동물 활용 기반기술, 실험동물자원/품질 안전 관리 등

# 2 평가위원 풀 구성 및 과제별 평가위원 선정절차



평가위원 인력풀을 구성하고, 개별과제 평가시 해당과제 평가위원으로서 선정되는 절차는 다음과 같습니다.



주1) 평가위원 지원을 위한 기본요건은 다음과 같습니다. 다음의 어느 하나를 만족하여야 합니다.

해당분야 실무경력 10년 이상	해당분야 연구개발경력 5년 이상	대학의 해당분야 전임강사 이상
---------------------	----------------------	---------------------

주2) '평가위원별 심사분야'는 '식품·의약품 등의 안전기술 분류체계'(식품의약품안전평가원 고시)에 따라 총 227종의 세부전문분야 중 복수(필수 2개 이상 ~ 최대 5개 분야 권장)로 선택이 가능합니다.

대분류	중분류(개)	소분류(개)
식품 안전관리	12	56
영양 안전관리	5	21
의약품 안전관리	5	53
의약외품/화장품 안전관리	5	11
위생용품 안전관리	3	5
의료기기 안전관리	5	26
독성/안전성관리 기반기술	13	55
총계	47	227

※ 심사분야 분류는 '식약처 연구관리시스템(<http://rmd.mfds.go.kr>) > 법령/지침/규정'에서 해당 고시를 열람·확인할 수 있습니다.

# 3 평가위원 신청 및 변경방법



신규 평가위원 : 평가위원 신청

- **식약처 연구관리시스템(<https://rmd.mfds.go.kr>)에 기존회원 가입된 경우**  
 로그인 후, 초기화면 오른쪽 하단의 '평가위원 신청' 아이콘을 눌러 회원정보 확인·업데이트(기본정보 등과 함께 '평가위원 심사분야'는 필수 업데이트) 후 하단 '평가위원 승인요청' 버튼을 눌러 승인 신청합니다.
- **비회원인 경우** 초기화면의 회원가입 버튼을 눌러 '연구원/연구책임자/평가위원' 등록 선택 후 기본정보 입력하고 회원 가입합니다. 로그인하여 추가정보 입력 후 하단 '평가위원 승인요청' 버튼을 눌러 승인 신청합니다.

※ 평가위원 승인요청건은 관리자 확인 후 승인합니다. 자세한 신청방법은 식약처 연구관리시스템 > 자료실 > 매뉴얼의 '식약처연구관리시스템 회원가입 매뉴얼'을 참조하여 주시기 바랍니다.



기존 평가위원 : 정보변경

- 식약처 연구관리시스템(<https://rmd.mfds.go.kr>) 로그인 후, 회원정보관리에서 개인 정보를 업데이트하고, 평가위원 심사분야를 식품·의약품 등의 안전기술 분류체계 (2022개정)에 따라 수정합니다.

※ 심사분야가 '22년 개정된 분류체계로 업데이트되지 않은 경우, 과제평가위원으로 선정되지 않으니 꼭 업데이트하여 주시기 바랍니다.

식약처 평가위원 인력풀은 식약처의 여러 연구개발사업 평가에 참여함과 동시에, 식약처 연구개발과제의 공고, 연구개발과제 관련 정보 등을 문자, 메일 등으로 가장 먼저 받으실 수 있으니 많은 참여 바랍니다.