

# 대전테크노파크 정관 일부개정 보고

제출연월일 : 2009. 4. 27.

제 출 자 : 대전광역시장

## 1. 개정이유

- 가. 재단법인대전테크노파크(바이오센터)에서 추진 중인 생물의약품 제조 시설에 대한 식품의약품안전청 인·허가 기준에 부합토록 사업조정
- 나. 재단법인대전테크노파크 기본재산 목록에 보유 장비를 추가 하려는 것임

## 2. 주요내용

- 가. 정관 제4조(사업)의 테크노파크 사업 중 ‘의약품제조 및 품질관리 사업’을 추가
- 나. 효율적인 장비관리를 위하여 정관 제32조(재산)의 기본재산 목록에 ‘장비 등’을 추가

## 3. 참고자료

- 가. 약사법 제31조(제조업허가 등 )
  - ① 의약품 제조를 업(業)으로 하려는 자는 대통령령으로 정하는 시설기준에 따라 필요한 시설을 갖추고 보건복지가족부령으로 정하는 바에 따라 식품의약품안전청장의 허가를 받아야 한다.
- 나. 재단법인 대전테크노파크 설립 및 운영에 관한 조례 제5조(정관) 제2항  
「민법」 제45조 및 제46조의 규정에 의하여 테크노파크의 정관을 변경하고자 할 때에는 대전광역시 의회에 보고한 후 시장을 경유하여 지식경제부장관의 허가를 받아야 한다.

## 대전테크노파크 정관 일부개정 정관안

재단법인 대전테크노파크 정관 일부를 다음과 같이 개정한다.

제4조(사업) 제1항 중 ‘제16호’를 ‘제17호’로 하고 ‘16. 의약품 제조 및 품질관리 사업’을 신설한다.

제32조 제3항 중 ‘별표1’을 다음과 같이 개정하고, ‘다만, 장비 등 재산은 규칙으로 정하여 관리하고 연도별 증감내역을 정기이사회에 보고하여야 한다.’를 추가한다.

### 부 칙

이 정관은 지식경제부장관의 승인을 받은 날부터 시행한다.

[별표 1]

재단법인 대전테크노파크 기본재산 목록

(단위 : 원)

종 류 별	구 분	금 액	비 고
계		59,125,351,922	
부 동 산	건 물	8,663,232,922	취득가격(지능로봇산업화센터)
현 금	IT산업육성기금	5,000,000,000	지식경제부 출연금 25억원 대전광역시 출연금 25억원
	재단운영기금	1,000,000,000	(주)하나은행 출연금 10억원
장 비	260종 474대	44,462,119,000	취득가격(시험기기 등)

## 신 · 구조문 대비표

현 행	개 정	이 유
<p><b>제4조 (사업)</b> ①법인은 제2조의 목적을 달성하기 위하여 다음 각 호의 사업을 수행한다.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 지역산업 혁신주체 간 연계 등 지역혁신거점 기능 수행</li> <li>2. 지역 기술정책 · 산업정책 등 지역전략산업 기획업무 총괄</li> <li>3. 산업기술지도 작성 등 지역전략산업 중장기 발전전략 수립</li> <li>4. 지역 내 기술혁신역량 조사 및 개별사업에 대한 평가 · 관리</li> <li>5. 지역발전연구원 및 지역혁신협의회 연구과정 참여 및 지원</li> <li>6. 산업기술단지 조성 · 운영 사업</li> <li>7. 지역산업진흥사업 관리</li> <li>8. 산, 학, 연 연계를 통한 공동 기술개발</li> <li>9. 창업보육, 연구개발, 정보이용, 교육훈련, 경영지도, 시험인증 등 기업지원사업</li> <li>10. 지식재산권 창출, 사업화, 기술이전사업 [개정 2008.7.31]</li> <li>11. 산업과 기술에 관한 정보의 유통</li> <li>12. 정부기관 등의 위임 · 위탁사업</li> <li>13. 연구개발시설 및 장비 공동 이용사업</li> <li>14. 혁신거점 설치 등 지역특화센터사업 운영</li> <li>15. 특화센터 등의 장비도입 통합심의 등 지역의 장비 및 시설의 통합관리</li> </ol> <p>〈신설〉</p>	<p><b>제4조 (사업)</b> ①----- ----- -----</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ----- -----</li> <li>2. ----- -----</li> <li>3. ----- -----</li> <li>4. ----- -----</li> <li>5. ----- -----</li> <li>6. ----- -----</li> <li>7. ----- -----</li> <li>8. ----- -----</li> <li>9. ----- ----- -----</li> <li>10. ----- -----</li> <li>11. ----- -----</li> <li>12. ----- -----</li> <li>13. ----- -----</li> <li>14. ----- -----</li> <li>15. ----- ----- -----</li> <li>16. 의약품 제조 및 품질관리 사업</li> </ol>	<p>바이오센터에서 추진 중인 생물의약품 제조시설에 대한 식품의약품안전청 인·허가 기준에 부합토록 정관 제4조(사업)에 ‘의약품제조 및 품질관리사업’을 추가</p>

현행	개정	이유
<p>16. 기타 법인의 설립목적 달성을 위하여 필요한 사업</p> <p>②법인은 제1항의 규정에 의한 사업을 원활히 수행하기 위하여 설립목적에 반하지 아니하는 범위 안에서 별도의 수익사업을 운영할 수 있다. 이 경우 지식경제부 장관의 승인을 얻어야 한다.</p> <p>[개정 2008.7.31]</p>	<p>17. 기타 법인의 설립목적 달성을 위하여 필요한 사업</p> <p>②----- ----- ----- ----- ----- -----</p>	
<p><b>제32조 (재산)</b> ①법인의 재산은 기본재산과 보통재산으로 구분한다.</p> <p>②기본재산은 다음 각 호와 같다.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 설립 시 기본재산으로 출연한 재산</li> <li>2. 설립 후 정부, 지방자치단체, 기관 등이 출연한 토지, 건물 등의 부동산</li> <li>3. 이사회에서 기본재산으로 편입할 것을 의결한 재산</li> <li>4. 세계잉여금중 적립금</li> </ol> <p>③기본재산의 목록은 '별표1' 과 같다. &lt;단서, 신설&gt;</p> <p>④보통재산은 기본재산 이외의 재산으로 재산의 과실, 사업수입, 기타 수입 등으로 구성하며, 법인의 유지 및 운영에 필요한 경비는 보통재산에서 충당한다.</p>	<p><b>제32조 (재산)</b> ① ----- ----- -----</p> <p>②-----</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ----- -----</li> <li>2. ----- ----- -----</li> <li>3. ----- -----</li> <li>4. -----</li> </ol> <p>③ ----- ----- 다만, 장비 등 재산은 규칙으로 정하여 관리하고 연도별 증감내역을 정기이사회에 보고하여야 한다.</p> <p>④----- ----- ----- ----- ----- --</p>	<p>2008년 대전광역시 종합 감사결과 시정 요구된 사항으로 제32조(재산)에 '장비 등' 을 기본재산 목록에 편입</p>

[별표 1]

현행			개정안			
재산명	금액 (백만원)	비고	종류별	구분	금액(원)	비고
출연금	6,000	IT산업육성기 금 5,000 포함	계		59,125,351,922	
건축물	1 동	지능로봇산업화 센터	부동산	건물	8,663,232,922	취득가격(지능로 봇산업화센터)
			현금	IT산업 육성기 금	5,000,000,000	지식경제부 출연금 25억원 대전광역시 출연금 25억원
				재단운 영기금	1,000,000,000	(주)하나은행 출연금 10억원
			장비	260종 474대	44,462,119,000	취득가격 (시험기기 등)

(참고자료)

## 관 계 법 령

### ◎ 약 사 법

제31조 (제조업 허가 등) ①의약품 제조를 업(業)으로 하려는 자는 대통령령으로 정하는 시설기준에 따라 필요한 시설을 갖추고 보건복지가족부령으로 정하는 바에 따라 식품의약품안전청장의 허가를 받아야 한다.

②제1항에 따른 제조업자가 그 제조(다른 제조업자에게 제조를 위탁하는 경우를 포함한다)한 의약품을 판매하려는 경우에는 보건복지부령으로 정하는 바에 따라 품목별로 식품의약품안전청장의 제조판매품목허가(이하 "품목허가"라 한다)를 받거나 제조판매품목 신고(이하 "품목신고"라 한다)를 하여야 한다.

③제1항에 따른 제조업자 외의 자가 제34조제1항에 따라 임상시험계획의 승인을 받아 임상시험을 실시한 의약품을 제조업자에게 위탁제조하여 판매하려는 경우에는 보건복지가족부령으로 정하는 바에 따라 식품의약품안전청장에게 위탁제조판매업신고를 하여야 하며, 품목별로 품목허가를 받아야 한다.

④의약외품의 제조를 업으로 하려는 자는 대통령령으로 정하는 시설기준에 따라 필요한 시설을 갖추고 식품의약품안전청장에게 제조업신고를 하여야 하며, 품목별로 품목허가를 받거나 품목신고를 하여야 한다.

⑤제2항 및 제3항에 따라 품목허가를 받거나 품목신고를 한 자(이하 "품목허가를 받은 자"라 한다)는 보건복지가족부령으로 정하는 바에 따라 영업소를 설치할 수 있다.