

2026 서울바이오허브-기술보증기금 글로벌 진출 성장 가속 프로그램
DWD Global BioBridge Program



2026 서울바이오허브-기술보증기금 글로벌 진출 성장 가속 프로그램

DWD Global BioBridge Program

2026.6.4. (목) ~ 6.24.(수) 14:59까지

공동연구 기반 기술이전·투자연계 글로벌 진출 가속화 프로그램
From research collaboration to global BD execution

주관사	(주)대우당헬스케어
모집 대상	서울 소재 바이오·의료 분야 창업기업 (업력 10년 미만)
기술 분야	제약·바이오
지원 분야	공동연구·기술이전·사업개발·투자연계
목표 지역	미국·일본
핵심 프로그램	국내 초청형 글로벌 파트너링 + 미국 또는 일본 현지 프로그램
지원 비용	기업당 최대 200만원

L/O, FI, SI를 위한 해외 연구기관·병원·제약사·투자자 연결부터
자료·협력구조·후속 논의 패키지화



WORK PROCESS & TIMELINE



WWW.DWDHEALTHCARE.COM

기업진단

- 기술, 파이프라인, IP, 데이터 수준, 개발단계, 목표시장, 파트너링 가능성을 종합 진단



1



2



자료 고도화

- 해외 연구기관·병원·제약사·투자자가 검토할 수 있는공동연구 Concept Sheet, 영문 Teaser/Deck, L/O·BD 자료 패키지 고도화

글로벌 파트너 발굴

- 기술 분야와 목표에 맞는 해외 연구기관, 병원, 제약사, 사업개발 파트너, 투자자 후보 발굴



3



4



1:1 글로벌 파트너링

- 참여기업별 1:1 글로벌 파트너링 3건 이상 추진

국내 초청형 글로벌 파트너링 미국 또는 일본 현지 프로그램

- 2026년 9월 한국에서 개최 예정인 Johns Hopkins Technology Ventures & HIKMA 글로벌 파트너링 데이 참석 기회 제공
- 미국 또는 일본 현지에서 연구기관, 병원, 제약사, 사업개발 파트너, 투자자와 1:1 미팅 진행



5



글로벌 공동연구와 기술이전을 준비하는 제약·바이오 기업을 찾습니다

For bio/pharma startups ready for global collaboration, licensing and investment discussions

이런 기업들에 적합합니다

- ✓ 핵심 파이프라인, PoC 데이터, IP, 개발계획을 보유하고 있으며 해외 연구기관·병원·제약사와 공동연구, 기술이전, 공동개발 또는 투자유치 논의를 준비하는 기업
- ✓ 동물임상 이상 또는 이에 준하는 비임상 PoC 데이터를 보유
- ✓ in vitro/in vivo PoC, 효능 데이터, 독성·PK/PD 일부 데이터, CMC 개요, 핵심 IP 또는 특허 현황 보유
- ✓ 임상 단계의 경우 임상 설계, 적응증 전략, 규제 대응 방향, 후속 개발계획이 정리된 기업
- ✓ 미국 또는 일본 공동연구·사업개발 검토용 기술 요약자료와 파이프라인 설명자료 보유

기대 성과를 보장합니다

- 2026년 연내 잠재 글로벌 파트너사와 CDA 체결 1건 이상 추진
- JHTV 연계 공동연구 또는 PoC 협력 가능성 검토
- HIKMA 연계 글로벌 기술이전·현지화·공동개발·투자 검토
- 미국 또는 일본 현지 파트너와 후속 미팅, NDA/CDA, L/O, 투자자 후속 검토 가능성 확보
- 2027년 1~3월 사후지원: 후속자료 구성, 파트너 커뮤니케이션, Action Item 관리

문의

(주) 대우당헬스케어 | 정용 사업실장

Email: yongjeong@dwdhealthcare.com Tel 010-3135-6997

□ 요약표

수행기관명		대우당헬스케어	
구분		DWD Global BioBridge Program	
트랙 분류	기술	제약·바이오	
	분야 지원	기술이전, 공동연구	
	분야 목표	미국, 일본	
	지역	미국, 일본	
현지 프로그램	국내 초청형 글로벌 파트너링, 미국 또는 일본 현지 프로그램 9월, 10월		
비용 지원	기업당 최대 200만원 ※ 항공료, 숙박료, 체재비 등 출장 경비 지원금으로 프로그램별 지원 방식 상이함		
사후 지원 (27.1~ 3)	보장 지원	집중 수행기간동안 이행한 사항에 대한 파트너사 미팅 팔로업과 모니터링은 기본적으로 포함됩니다.	
		<ul style="list-style-type: none"> - 집중 수행기간 중 진행된 파트너링 및 미팅 결과를 기반으로 후속 미팅, 추가자료 요청사항, 파트너 커뮤니케이션, Action Item 관리 및 성과 모니터링 지원 - 2026년 9월 한국에서 개최 예정인 Johns Hopkins Technology Ventures(JHTV) & HIKMA 글로벌 파트너링 데이에서 발생한 미팅 결과, 추가자료 요청, 공동연구·기술이전·투자 검토 가능성을 중심으로 참여기업별 후속 대응 방향 정리 및 후속 논의 지속 지원 - 미국 또는 일본 현지 프로그램에서 진행된 1:1 미팅 결과를 바탕으로 후속 논의 가능성, 추가자료 요청사항, 파트너 관심도, 후속 미팅 필요사항 정리 및 참여기업의 후속 대응 지원 	
	조건부 지원	<ul style="list-style-type: none"> - 참여기업의 기술분야, 개발단계, 파트너 수요 적합성 및 외부기관 협의 상황에 따라, 2027년 3월경 한국에서 개최 예정인 미국 글로벌 탐티어 병원·연구기관과의 후속 공동연구·파트너링 기회 검토 - 해당 기회는 2026년 9월 예정된 JHTV & HIKMA 글로벌 파트너링 데이와는 별도로 준비 중인 후속 파트너링 기회로, 참여기업의 기술 적합성 및 상대기관 수요 확인 시 연계 검토 - 국내 초청형 글로벌 파트너링, 미국 또는 일본 현지 프로그램, 후속 미팅 등 본 프로그램 전 과정에서 발생하는 파트너 논의에 대해 NDA/CDA, LOI/MOU, 공동연구 제안, Sponsored Research, L/O 또는 공동개발 논의, 투자자 후속 미팅 가능성 검토 	
프로그램 목표	<ul style="list-style-type: none"> - 제약·바이오 창업기업의 기술과 파이프라인을 해외 연구기관·병원·제약사·투자자가 검토할 수 있는 공동연구 및 사업개발 패키지로 구조화하고, 이를 미국·일본 중심의 글로벌 파트너와 연결하여 후속 공동연구, 기술이전(L/O), 투자유치 및 글로벌 상업화 가능성 구체화 - 참여기업이 단순히 기술을 소개하는 수준을 넘어, 해외 파트너와 공동연구 주제, 기술검증, L/O, 투자 및 시장진입 가능성을 논의할 수 있도록 자료와 파트너링 구조 고도화 		

수행기관명 구분	대우당헬스케어
주요 내용	<ul style="list-style-type: none"> - 공동연구를 핵심축으로 두고, 필요 시 기술이전(L/O), 공동개발, 투자유치 및 글로벌 상업화 연계까지 확장하는 실행형 프로그램 운영 - 참여기업별 기술·파이프라인·IP·데이터 수준을 진단하고, 해외 연구기관·병원·제약사·투자자가 검토할 수 있는 공동연구 Concept Sheet, 영문 사업개발 자료, L/O·BD 자료 패키지 고도화 - 선정기업은 2026년 9월 한국에서 개최 예정인 Johns Hopkins Technology Ventures & HIKMA 글로벌 파트너링 데이 참석 기회를 보장 받으며, 별도의 해외 출장 없이 국내에서 북미 공동연구 네트워크와 MENA 기반 글로벌 제약사 네트워크를 동시에 접하고, 공동연구·기술이전·투자·글로벌 상업화 가능성을 논의할 수 있는 비공개 IR 및 1:1 파트너링 기회 제공 - 위 국내 초청형 파트너링과 별도로, 선정기업은 미국 또는 일본 현지 프로그램에 참여하여 현지 연구기관·병원·제약사·사업개발 파트너·투자자와의 1:1 미팅 진행 - 미국은 병원·연구기관·기술이전조직·제약사와의 공동연구 및 PoC 협력 거점으로, 일본은 제약사·사업개발 파트너·상사·도매상 등과의 중장기 협력 및 시장진입 거점으로 활용 - 국내 전문가 네트워크를 결합하여 인허가·IP·임상·투자·IR 자료 보안을 지원하고, 프로그램 종료 후 후속 미팅, 파트너 커뮤니케이션, L/O·투자·금융지원 연계 가능성 지속 관리
결과물	<p style="text-align: center;">본 프로그램에 참여시, 집중 수행기간동안 100% 보장받는 혜택을 말합니다.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 참여기업별 진단 결과 및 글로벌 진출 전략 보고서 <ul style="list-style-type: none"> - 참여기업의 기술·파이프라인·IP·데이터 수준, 개발단계, 목표시장, 파트너링 가능성을 종합 진단하고, 미국·일본 중심의 글로벌 진출 전략과 후속 실행 방향 제시 - 보고서 포함 내용 <ol style="list-style-type: none"> ①공동연구 Concept Sheet ②L/O·BD 자료 패키지 ③파트너 후보 Long List 및 Short List ④국가별·파트너 유형별 접근 전략 ⑤후속 미팅 및 자료 보완 로드맵 2) 기업별 영문 사업개발 자료 <ul style="list-style-type: none"> - 해외 연구기관·병원·제약사·투자자가 검토할 수 있는 기업별 영문 Teaser 또는 Deck 고도화 3) 1:1 글로벌 파트너링 3건 이상 <ul style="list-style-type: none"> - 참여기업별 기술분야와 목표에 맞는 해외 연구기관, 병원, 제약사, 사업개발 파트너, 투자자 등과 1:1 파트너링 3건 이상 추진

수행기관명 구분	대우당헬스케어
	<ul style="list-style-type: none"> - 2026년 9월 한국에서 개최 예정인 JHTV & HIKMA 글로벌 파트너링 데이 참석 기회 보장 및 글로벌 공동연구 네트워크와 MENA 기반 글로벌 제약사 네트워크를 동시에 활용할 수 있는 비공개 IR 및 미팅 기회 제공 4) 미국 또는 일본 현지 프로그램 참가 및 1:1 미팅 운영 결과 - 선정기업은 9월 국내 초청형 파트너링과 별도로, 미국 또는 일본 현지 프로그램에 참여하여 현지 파트너와 1:1 미팅 진행 - 프로그램 종료 후 참여기업별 미팅 결과, 파트너 피드백, 추가자료 요청사항, 후속 실행 방향 정리 및 제공
기대 성과	<p style="text-align: center;">본 프로그램에 참여시, 보장되지 않지만 기대할 수 있는 성과를 말합니다.</p> <p>본 프로그램은 단기 계약 체결 자체를 보장하기보다는, 참여기업이 해외 연구기관·병원·제약사·투자자와 실질적 후속 논의에 진입할 수 있는 준비도와 신뢰도 제고를 핵심 성과로 설정</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2026년 연내 잠재 글로벌 파트너사와의 CDA 체결 1건 이상 추진 - 해외 연구기관·병원·제약사와 공동연구 또는 사업개발 논의를 본격화할 수 있는 수준으로 참여기업의 준비도 향상 - 2026년 9월 한국에서 개최 예정인 JHTV & HIKMA 글로벌 파트너링 데이를 통해, 별도의 해외 출장 없이 미국 공동연구 네트워크 및 MENA 기반 글로벌 제약사와의 공동연구·기술이전·투자·상업화 논의 기회 확보 - 9월 국내 초청형 파트너링과 별도로 미국 또는 일본 현지 프로그램에 참여하여, 현지 연구기관·병원·제약사·사업개발 파트너·투자자와의 실질 미팅 및 후속 협의 가능성 확보 - JHTV 연계 공동연구 또는 PoC 협력 가능성 검토 - HIKMA 연계 MENA 지역 기술이전, 현지화, 공동개발, 투자 및 글로벌 상업화 가능성 검토 - 미국 또는 일본 현지 파트너와의 후속 미팅, 추가자료 요청, 공동연구 검토, NDA/CDA 체결 검토, L/O 협의 진입 가능성, 투자자 후속 검토 및 금융지원 연계 등 가시적 후속 성과 창출 - 2027년 1~3월 사후지원 기간 중 참여기업의 기술 적합성에 따라 한국에서 개최 예정인 미국 글로벌 탐티어 병원·연구기관 후속 파트너링 기회 검토 - 단기 계약 체결 자체보다 공동연구 및 사업개발의 실행 가능성을 높이고, 후속 사업화와 자금조달의 신뢰도 확보
후속지원	<ul style="list-style-type: none"> - 집중 수행기간 중 진행된 해외 파트너 미팅 결과를 기반으로 후속 미팅, 추가자료 요청사항, 파트너 커뮤니케이션, Action Item 관리 및 성과 모니터링 지원 - 2026년 9월 한국에서 개최 예정인 JHTV & HIKMA 글로벌 파트너링

수행기관명		대우당헬스케어
구분		
		<p>데이에서 발생한 파트너 피드백, 추가자료 요청, 공동연구·L/O·투자 검토 가능성을 중심으로 기업별 후속 대응 방향 정리</p> <ul style="list-style-type: none"> - 미국 또는 일본 현지 프로그램에서 진행된 1:1 미팅 결과를 바탕으로 후속 논의 가능성, 추가자료 요청사항, 파트너 관심도, 후속 미팅 필요사항 정리 및 참여기업의 후속 대응 지원 - 참여기업의 기술분야 및 개발단계가 적합할 경우, 2027년 3월경 한국에서 개최 예정인 미국 글로벌 탐티어 병원·연구기관과의 후속 공동연구·파트너링 기회 검토(2026년 9월 예정된 JHTV & HIKMA 글로벌 파트너링 데이와는 별도로 준비 중인 후속 파트너링 기회) - NDA/CDA, LOI/MOU, 공동연구 제안, Sponsored Research, L/O 또는 공동개발 논의로 진입할 수 있도록 후속자료 구성 및 커뮤니케이션 지원 - 공동연구 또는 L/O 가능성이 구체화된 기업에 대해서는 투자자 후속 미팅, 전략적 투자자 검토, 기술보증기금 금융지원 연계 가능성 검토
지원 대상	개발단계 및 필요데이터, 인허가	<ul style="list-style-type: none"> - 동물임상 이상 또는 이에 준하는 비임상 PoC 데이터를 보유한 기업 - 글로벌 공동연구 또는 L/O 논의가 가능한 수준의 데이터 패키지를 보유한 기업(구체적으로 in vitro 또는 in vivo PoC, 기초 효능 데이터, 일부 독성·PK/PD 데이터, 개발 개요, CMC 개요, 핵심 IP 또는 국내외 특허 출원 현황 등이 포함될 수 있음) - 임상 단계 기업의 경우 임상 설계 개요, 주요 적응증 전략, 규제 대응 방향, 후속 개발 계획 수준의 자료가 정리되어 있는 기업 - 별도의 해외 인허가 완료는 필수는 아니나, 미국 또는 일본 공동연구·사업개발 검토 시 활용 가능한 기술 요약자료, 파이프라인 설명자료, NDA/CDA 이후 제공 가능한 심화 자료가 준비되어 있는 기업 우선 - 해외 연구기관·병원·제약사와 공동연구, 기술이전, 공동개발, 투자유치 등 구체적인 글로벌 협력 목적이 있는 기업 우선
지원 불가 기업		<ul style="list-style-type: none"> - 순수 제조장비·소재 공급 기업, 건강기능식품·미용 등 본 프로그램의 공동연구·L/O 목적과 직접 관련성이 낮은 영역 중심 기업, 핵심 파이프라인이 특정되지 않은 순수 플랫폼형 기업 - 비임상 데이터와 핵심 IP가 부족하여 글로벌 공동연구·L/O 구조 설계가 어려운 기업 - 해외 연구기관·제약사와의 공동연구 또는 사업개발 논의에 필요한 최소 수준의 기술 설명자료, PoC 데이터, 개발 전략이 부재한 기업
수행기관별 담당자 연락처		<p>담당자 : 정용 사업실장</p> <p>이메일: yongjeong@dwdhealthcare.com</p> <p>연락처: 010-3135-6997</p>

□ 프로그램 상세 설명서

DWD Global BioBridge Program

- 공동연구 기반 기술이전·투자연계 글로벌 진출 가속화 프로그램

DWD Global BioBridge Program은 제약·바이오 창업기업의 기술과 파이프라인을 해외 연구 기관·병원·제약사·투자자가 검토할 수 있는 공동연구 및 사업개발 패키지로 구조화하고, 미국·일본 중심의 글로벌 파트너와 연결하여 후속 공동연구, 기술이전(L/O), 투자유치 및 글로벌 상업화 가능성을 구체화하는 실행형 글로벌 진출 프로그램입니다.

본 프로그램은 단순 해외 전시회 참가나 일반 IR 지원이 아니라, 참여기업별 기술·데이터·IP·개발단계를 진단한 뒤 글로벌 파트너가 실제로 검토할 수 있는 자료와 협력 구조를 함께 설계합니다. 참여기업은 기업진단, 자료 고도화, 파트너 발굴, 1:1 파트너링, 후속자료 대응, 사후관리까지 단계별 지원을 받게 됩니다.

특히 선정기업은 2026년 9월 한국에서 개최 예정인 Johns Hopkins Technology Ventures & HIKMA 글로벌 파트너링 데이 참석 기회를 보장받습니다. 해당 프로그램은 해외 파트너가 한국을 방문하는 국내 초청형 글로벌 파트너링 프로그램으로, 참여기업은 별도의 해외 출장 없이 국내에서 글로벌 연구협력 네트워크와 MENA 기반 글로벌 제약사 네트워크를 동시에 활용할 수 있습니다. 이를 통해 공동연구, 기술이전, 투자, 글로벌 상업화 가능성을 논의할 수 있는 비공개 IR 및 1:1 미팅 기회를 제공합니다.

또한 9월 국내 초청형 파트너링과 별도로, 선정기업은 미국 또는 일본 현지 프로그램에 참여하게 됩니다. 미국 프로그램은 병원·연구기관·기술이전조직·제약사와의 공동연구, PoC, 기술검증 가능성 검토를 중심으로 운영되며, 일본 프로그램은 제약사·사업개발 파트너·상사·도매상 등과의 중장기 협력, 기술이전 및 시장진입 가능성 검토를 중심으로 운영됩니다.

주요 결과물은 네 가지로 구성됩니다. 첫째, 참여기업별 진단 결과 및 글로벌 진출 전략보고서를 제공합니다. 해당 보고서에는 공동연구 Concept Sheet, L/O-BD 자료 패키지, 파트너 후보 Long List 및 Short List, 후속 실행 로드맵이 포함됩니다. 둘째, 해외 파트너 검토를 위한 기업별 영문 사업개발 자료(Teaser/Deck)를 고도화합니다. 셋째, 참여기업별 1:1 글로벌 파트너링 3건 이상을 추진합니다. 넷째, 미국 또는 일본 현지 프로그램 참가 및 1:1 미팅 운영 결과를 제공합니다.

2027년 1~3월 사후지원 기간에는 파트너 미팅 후속관리, 추가자료 및 질의 대응, 파트너 커뮤니케이션, 후속 로드맵 업데이트, 성과 모니터링을 지원합니다. 또한 참여기업의 기술분야와 개발단계가 적합할 경우, 2027년 3월경 한국에서 개최 예정인 미국 글로벌 탐티어 병원·연구기관과의 후속 공동연구·파트너링 기회를 검토합니다. 해당 기회는 2026년 9월 JHTV & HIKMA 글로벌 파트너링 데이와는 별도로 준비 중인 후속 파트너링 기회입니다.

본 프로그램은 핵심 파이프라인, PoC 데이터, IP, 개발계획을 보유하고 있으며, 해외 연구기관·병원·제약사와 공동연구, 기술이전, 공동개발 또는 투자유치 논의를 준비하고자 하는 제약·바이오 창업기업에 적합합니다. 단기 계약 체결 자체보다, 해외 파트너와의 실질적 후속 논의 진입과 글로벌 사업화 준비도 향상에 초점을 둡니다.

해외 파트너에게 기술을 '소개'하는 것을 넘어, 공동연구·기술이전·투자 논의로 이어질 수 있는 실질적 첫 미팅을 만들고자 하는 기업에게 적합한 프로그램입니다.