

Tech Innovation 2024 KSAC ブース出展者募集要項

1. 全体概要

- ・ シンガポールの政府系機関「Innovation Partner for Impact(IPI)」が主催する「Tech Innovation 2024」に、IPIと連携して、KSACのブース出展を行います。
- ・ KSACに参加している大学の研究シーズで、海外展開を見据えて事業化等を検討しているプロジェクトについて、実際に海外に赴き海外の事業会社やVC等とのネットワーク構築、商談の機会創出をめざします。

2. プログラム内容

(1) Tech Innovation 2024 出展

- ・ 開催日程: 2024年10月28日(月)~10月30日(水)
- ・ 開催場所: Sands Expo & Convention Centre @ Marina Bay Sands Singapore (10 Bayfront Ave, Singapore 018956)

(2) 現地ネットワーキングイベントの実施(調整中)

- ・ 開催日程: 2024年10月28日(月) 18時~(予定)
- ・ 開催場所: シンガポール内にあるコワーキング等(予定)

(3) 事前メンタリング・ブラッシュアッププログラムの実施(調整中)

- ・ 実現に向けて取り組んでいる事業や、研究シーズの特徴等を、VCや事業会社等に向けて海外でもプレゼン等が円滑に行えるよう、渡航前にブラッシュアップ等を行います。

【プログラム参加に向けたサポート】

- ① 1プロジェクトに対して最大2人までの渡航・宿泊を、事務局において手配します。なお、往復のフライト並びに宿泊先については事務局指定となります。

<対象となる方>

○KSAC 参画大学に所属している研究者やチームメンバー

<対象となるフライト>

○往路

10月27日(日) SQ619 関西国際空港 10:10 出発
⇒ シンガポール・チャンギ空港 16:05 到着

○復路

10月31日(木) SQ622 シンガポール・チャンギ空港 14:05 出発
⇒ 関西国際空港 21:10 到着

※フライト・ホテル注意事項

- ・ 往復ともに エコノミークラスとなります。
- ・ チケット発券後、参加者の都合により変更があった場合、チケットの変更はできません。
- ・ 異なるフライトでの参加を希望する際には自己負担となります。
- ・ ホテルはお一人1室で手配します。

- ② 渡航前に、英語プレゼンテーション資料のブラッシュアップやメンタリング会を実施します。
- ③ 現地で配布する英語版 PR 資料を作成します。

3. 参加要件・応募方法等

■参加対象者

- ・ KSAC 参画大学所属で、海外展開を見据えての事業化や起業を検討している起業前の研究代表者やチームメンバー
 - ※ 既に起業している方は、対象外となります。
 - ※ KSAC で実施した過去の GAP ファンド(2021 年、2022 年実施)の採択課題を引き続き優先的に募集しておりますが、過去の GAP 採択案件以外からも募集を行います。
- ・ 主に、ライフサイエンス、ヘルスケア、バイオ、エネルギー分野等を対象領域とします。
- ・ KSAC-GAP ファンドのステップ 2(概念実証、スタートアップ組成)に相当するレベルであれば、尚良しとします。

■参加可能プロジェクト数

- ・ 5 件(出展小間数が 5 ブースまでのため)
- ・ 参加者数については、1 件あたり最大 2 名まで参加可能とし、合計最大 10 名までの参加とします。

■参加プロジェクトの選定について

- ・ エントリー数が 5 件を超えた場合は、「Tech Innovation」主催機関である IPI の協力の上、以下の基準により選定させていただきます。下の「応募期間・方法」で説明する英語スライドを IPI と共有の上、審査させていただきます。
 - ① シンガポールを含むアジア市場や海外にニーズがあるプロジェクトか
 - ② 他の研究と比較して研究内容が独創的かどうか
 - ③ 試作品や事業化での内容が具体的に示されているか
 - ④ シンガポールや海外の投資家または事業会社から関心が持たれるプロジェクトか

■応募期間・方法

- ① Step1 以下のエントリーフォームよりエントリーください。

<https://forms.gle/LPNMdCxtj3hD1gZH9>

※2 ページ目の項目は、IPI と共有の上、審査及びビジネスマッチングに活用させていただきますため、必ず英語で作成してください。

※項目の中にある Technology Readiness Level(TRL)につきましては、本要項に添付されている TRL Reference Table をご確認の上、該当する技術レベルをチェックしてください。

② Step2(本申込み)研究内容の紹介スライド作成・提出

研究内容やそれらを活用してどういった課題解決やビジネス、市場展開をめざしているかを紹介するスライドを、指定の書式に**英語**で作成の上、指定のメールアドレス宛に提出してください。作成いただいた資料は主催機関である IPI に共有の上、審査に活用させていただきます。(出展が決まり次第、現地でピッチイベントなどに使用される英語資料の準備が必要となります)

- ・ スライドの書式については、Step1でエントリーをいただいた後、事務局からメールで送信させていただきます。
- ・ **提出期限(延長): 2024年8月8日(木) 17:00 まで**
- ・ 提出先: kigyou_ksac@obda.or.jp

<応募期間(延長)>

・2024年8月8日(木) 17:00 まで

4. その他

■注意事項

- ・ 出展が決まり次第、現地でピッチイベントなどに使用される英語資料の準備が必要となります。
- ・ 海外渡航における保険や現地での移動、飲食等については、参加者のご負担となります。
- ・ 通訳は同行しませんので、参加者ご自身で英語でのコミュニケーションをお願いします。
- ・ 選定された方は、別途ご案内する日付までにパスポート情報のご提出が必要となります。

■個人情報や研究情報の取り扱いについて

ご記入いただいた情報は、KSAC 事務局である大阪産業局や、外部の有職者・専門家と共有するとともに、KSAC からの各種連絡・情報提供に利用します。これらについては申込者ご本人に同意いただいたものとして取り扱いとさせていただきます。

■本件に関する問合せ先

公益財団法人大阪産業局 スタートアップ支援事業部 担当:印(イン)、中村
mail: kigyou_ksac@obda.or.jp tel: 06-6359-3004

Annex A: Technology Readiness Level (TRL) Reference Table

TRL	Physical Sciences & Engr	Healthcare (Pharmaceutical)	Healthcare (Medtech)	Healthcare (Diagnostics)	Simplified
1	Basic principles observed	Basic principles observed	Basic principles observed	Basic principles observed	Proof-of-Concept
2	Technology concept formulated	Technology concept formulated	Technology concept formulated	Technology concept formulated	Proof-of-Concept
3	Experimental proof of concept	Experimental proof of concept in vitro and in vivo research models	Experimental proof of concept in vitro and in vivo research models	Experimental proof of concept in vitro	Proof-of-Concept
4	Technology validated in lab	Proof of concept demonstrated in defined laboratory/animal models	Proof of concept demonstrated in defined laboratory/animal models	Analytical validation	Prototype in Lab
5	Technology validated in relevant environment	Non-clinical and pre-clinical research studies, & initial demonstration of feasibility and efficacy	Product Development Plan		
6	Technology demonstrated in relevant environment	Phase 1 clinical trials	Phase 1 clinical trials		
7	System prototype demonstration in operational environment	Phase 2 clinical trials	Clinical safety and effectiveness trials in operational environment	Clinical validation in 1 site	Prototype in Live Environment
8	System complete and qualified	Phase 3 clinical trials	Overall risk-benefit Trials		
9	Actual system proven in operational environment	Pharmaceutical can be distributed or marketed	Medical device can be distributed or marketed	Clinical validation in multi-site	Ready-to-Market

Return to [TRL section](#)