滋賀医科大学長　殿　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　提出先［医学研究監理室］

 受付日：　　　　　年　　　月　　　日

|  |
| --- |
| 医学研究監理室 |
| 室　長 | 室長補佐 | 係　員 |
|  |  |  |

**海外渡航等届（Web開催等参加用）**

〔国際会議のＷｅｂ開催/国内開催・オンラインでの打合せ・メール等による技術情報の提供〕

 　生物多様性条約、国立大学法人滋賀医科大学安全保障貿易管理規程第８条及び不正競争防止法に基づき、本様式を提出します。

届出日：２０　　年　　　　月　　　　日

届出者所属・職名：

氏名・内線番号（ＰＨＳ）：

|  |  |
| --- | --- |
| 相手先の名称（学会名、相手先の所属する研究機関名等） |  |
| 用務内容（学会発表内容、打合せ内容等） |  |
| 相手先所在国名 |  |
| 費用の出途（学会登録料等） | [ ]  教育研究経費 [ ]  受託研究費 [ ]  寄附金 [ ]  科研費 [ ]  兼業 [ ]  その他（　　　　　　　　　　　）予算詳細コード（）＊兼業が含まれる場合は、別途人事課職員係にて手続きをしてください。 |
| 日程 | ２０　　年　　月　　日 |
| 提供する技術情報等 | [ ]  なし　[ ]  あり（　　　　　　　　　　　　　　　　 　　　　　　　）  |
| 入手する技術情報等 | [ ]  なし　[ ]  あり（　　　　　　　　　　　　　　　　 　　　　　　　）  |
| 　→「**提供する技術情報等**」**及び**「**入手する技術情報等**」が「**なし**」の場合は**以下の確認は必要ありません。**　→「**提供する技術情報等**」**のみが**「**あり**」の場合：「**２．安全保障貿易管理に関わる事項**」へ。　→「**入手する技術情報等**」**のみが**「**あり**」の場合：「**１．生物多様性条約に関わる確認事項**」へ。 |

* **複数の参加者がある場合**は、**代表者が記載し、提出することができます。**その場合は、**参加者リスト（様式１－２別紙）を本様式とともに提出**してください。
* **用務内容及び日程等を確認する資料を本様式とともに提出**してください。
1. 生物多様性条約に関わる確認事項

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 提供国固有の生物遺伝資源の遺伝情報等を受け取る予定はありますか？ |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒別途手続きが必要です。すみやかに医学研究監理室に連絡してください。 |

* **「提供する技術情報等」**が**「なし」**の場合は、**以下の確認は必要ありません**。
1. 安全保障貿易管理に関わる確認事項

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 【１】技術の提供は、不特定多数を対象（国際学会・会議、展示会、研修等）とするものですか？ |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒「**3. 不正競争防止法に関わる確認事項**」へ。「いいえ」⇒【２】へ。 |
| 【２】提供する技術は、全て公知のもの（学会発表論文、教科書、特許出願、カタログ、WEB等で既に公開又は販売されているもの）ですか？ |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒「**3. 不正競争防止法に関わる確認事項**」へ。「いいえ」⇒【３】へ。 |
| 【３】提供する技術は、基礎科学分野に属するもの（企業等営利団体との共同研究、技術開発等は除く）ですか？ |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒「**3. 不正競争防止法に関わる確認事項**」へ。「いいえ」⇒【４】へ。 |

　（**裏面**へ）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 【４】提供する技術が「外為令別表」第１項～第１５項[（＊１）](http://www.meti.go.jp/policy/anpo/matrix_intro.html)のいずれかに該当しますか？  |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒回答はここまでです。**医学研究監理室に連絡してください。**（経済産業省への取引許可申請を要する場合があります。）「いいえ」⇒【５】へ。 |
| 【５】提供する技術が「外為令別表」第１６項[（＊２）](http://www.meti.go.jp/policy/anpo/kanri/shyourei-matrix/ekimu-matrix/ekimu-matrixfile16.htm)のいずれかに該当しますか？  |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒【６】へ。「いいえ」⇒「**3. 不正競争防止法に関わる確認事項**」へ。 |
| 【６】技術の提供先には、「輸出令別表第３」[（＊３）](https://sumsdoc.shiga-med.ac.jp/ASTRUX2/ID_guest.aspx?did=77036&fn=訪問国について.pdf)の地域以外に居住する研究者等が含まれますか？ |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒【７】へ。「いいえ」⇒「**3. 不正競争防止法に関わる確認事項**」へ。 |
| 【７】技術の提供先に、外国ユーザーリスト[（＊３）](https://sumsdoc.shiga-med.ac.jp/ASTRUX2/ID_guest.aspx?did=77036&fn=訪問国について.pdf)に掲載されている組織が含まれますか？  |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒回答はここまでです。**医学研究監理室に連絡してください。**（経済産業省への取引許可申請を要する場合があります。）「いいえ」⇒【８】へ。 |
| 【８】提供する技術が大量破壊兵器等の開発等若しくはおそれ省令別表に掲げる行為[（＊４）](http://www.meti.go.jp/policy/anpo/anpo03.html)[（＊５）](http://www.meti.go.jp/policy/anpo/kanri/catch-all/frouzu.pdf)に用いられますか？又は技術の提供先が「輸出令別表第３の２」の地域[（＊３）](https://sumsdoc.shiga-med.ac.jp/ASTRUX2/ID_guest.aspx?did=77036&fn=訪問国について.pdf)に居住する研究者等であって、通常兵器の開発、製造又は使用のために用いられますか？ |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 「はい」⇒回答はここまでです。**医学研究監理室に連絡してください。**（経済産業省への取引許可申請を要する場合があります。）「いいえ」⇒【９】へ。 |
| 【９】技術の提供先に、「輸出令別表第４」の地域[（＊３）](https://sumsdoc.shiga-med.ac.jp/ASTRUX2/ID_guest.aspx?did=77036&fn=訪問国について.pdf)に居住する研究者等が含まれますか？ |  [ ]  はい [ ]  いいえ | 回答はここまでです。**医学研究監理室に連絡してください。**（経済産業省への取引許可申請を要する場合があります。） |

1. 不正競争防止法に関わる確認事項

|  |  |
| --- | --- |
| 【１】提供する技術情報は、第三者から提供されたものですか？ | [ ]  はい　[ ]  いいえ |
| 【２】提供する技術情報等は、第三者に提供される予定はありますか？ | [ ]  はい　[ ]  いいえ |
| 【３】提供する技術情報等について、ＮＤＡ（秘密保持契約）を締結する必要がありますか？ | [ ]  はい　[ ]  いいえ |
| 【４】提供する技術等について、特許出願等を行う予定はありますか？ | [ ]  はい　[ ]  いいえ |

* 公知でない技術情報の取扱いに十分に留意してください。
* 上記確認事項に変更がある場合は、医学研究監理室に連絡してください。
1. 「外為令別表」第１項～第１５項について

　　　　　　　 <http://www.meti.go.jp/policy/anpo/matrix_intro.html>

1. 「外為令別表」第１６項について　１６．補完品目

 <http://www.meti.go.jp/policy/anpo/kanri/shyourei-matrix/ekimu-matrix/ekimu-matrixfile16.htm>

1. 地域分類及び外国ユーザーリスト　まるっと滋賀医大研究タブ＞その他（研究情報）１ 海外渡航に関わる手続き＞３１：海外渡航（外国出張等）＞６）安全保障貿易管理に関する参考資料集＞12輸出令別表における地域分類及び外国ユーザーリスト該当国一覧表.pdf

 [https://sumsdoc.shiga-med.ac.jp/ASTRUX2/ID\_guest.aspx?did=77036&fn=輸出令別表における地域分類及び外国ユーザーリスト該当国一覧表.pdf](https://sumsdoc.shiga-med.ac.jp/ASTRUX2/ID_guest.aspx?did=77036&fn=訪問国について.pdf)

1. 大量破壊兵器等の開発等もしくはおそれ省令　別表に掲げる行為

経済産業省安全保障貿易管理　安全保障貿易の概要＞キャッチオール規制　中段の手順、フローなどについて

　　 （※４）開発等：開発、製造、使用又は貯蔵　　（※５）おそれ省令　別表に掲げる行為

 <http://www.meti.go.jp/policy/anpo/anpo03.html>

1. 経済産業省　補完的輸出規制（キャッチオール規制等）輸出許可申請に係る手続きフロー図

　　　　　　　　　 <http://www.meti.go.jp/policy/anpo/kanri/catch-all/frouzu.pdf>

本様式とともに演題が記載された採択通知や先方との打合せに関するメールの写し等、提供する技術の内容、日時及び参加者を確認することができる資料をPDFファイルにて、添付文書で医学研究監理室に提出してください。

医学研究監理室（2896）：risk@belle.shiga-med.ac.jp）