

『아르헨티나, 일반 적합성 평가 체계』 심층분석 보고서

2024. 12.

TBT 통보 여부	통보	HS Code	전 제품
통보국	아르헨티나	전년도 수출규모 (천불)	445,409
작성기관	한국화학융합시험연구원	문의처	tbt@kotica.or.kr

[목 차]

1. 규제 개요	1
2. 제정 세부내용	2
3. 관련 법령 및 표준	7
붙임. 규제 참고자료	8

1

규제 개요

- (도입배경 및 목적) 아르헨티나 국가기술규정위원회(Dirección nacional de reglamentos técnicos)는 제품과 서비스의 품질 및 안전을 보장하고 국제 무역에서 기술적 장벽을 최소화하며, 소비자를 보호하기 위해 동 제정안을 마련함
- (규제요지) 아르헨티나 국가기술규정위원회는 아르헨티나의 기술 규정을 준수하기 위한 적합성 평가 체계를 명시하고 있으며, 제조업체, 수입업체 및 공인 대리인의 의무 및 절차에 대해 규정함

TBT 통보번호	<ul style="list-style-type: none"> ▪ ARG/458/Add.1 	<table border="1"> <tr> <td>통보일</td> <td> <ul style="list-style-type: none"> ▪ 2024년 11월 25일 </td> </tr> <tr> <td>고시일</td> <td> <ul style="list-style-type: none"> ▪ - </td> </tr> </table>	통보일	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 2024년 11월 25일 	고시일	<ul style="list-style-type: none"> ▪ -
통보일	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 2024년 11월 25일 					
고시일	<ul style="list-style-type: none"> ▪ - 					
규제명	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 일반 적합성 평가 체계 ▪ Marco General de Evaluación de la Conformidad 					
규제부처	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 국가기술규정위원회 ▪ Dirección nacional de reglamentos técnicos 					
요구사항 유형	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 적합성 평가 절차 준수 					
제·개정 상태	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 제정 초안 					
채택일	<ul style="list-style-type: none"> ▪ - 					
의견수렴 마감일	<ul style="list-style-type: none"> ▪ - 					
발효일	<ul style="list-style-type: none"> ▪ - 					
준수기한	<ul style="list-style-type: none"> ▪ - 					

- (적용대상 및 수출규모)

적용대상	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 전 제품 ▪ All products 		
적용범위	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 산업통상부가 발행한 기술규정이 적용되는 모든 제품 		
對발행국 수출액 (전년기준, 천불)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 445,409 	HS Code	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 전 제품

2

제정 세부내용

□ (제정 세부내용)

- (개요) 아르헨티나 산업통상자원부는 일반 적합성 평가 체계에 관한 규정 초안을 발표함
 - 동 제정안에서는 아르헨티나의 기술 규정을 준수하기 위한 적합성 평가 체계를 명시하고 있으며, 제조업체, 수입업체 및 공인 대리인의 의무 및 절차에 대해 규정함
- (적합성 평가) 제품의 적합성 평가 책임은 제조업체, 수입업체 또는 공인 대리인에게 있으며, 역할에 따라 적합성 선언, 마크 부착, 평가 절차 수행 등의 의무를 이행해야함

[표 1] 동 제정안

3. 적합성 평가

결의 번호 237/2024의 부록 제3항 "적합성 평가"에 명시된 요구사항 준수의 책임은 해당 기술 규정에 포함된 제품을 제조하거나 타사에 위탁하여 제조한 뒤 자신의 이름 또는 상표로 판매하는 제조업체에 있습니다.

수입업체가 상업화를 목적으로 제품을 시장에 도입하는 경우, 앞서 설명된 상황과 다른 조건에서는 다음의 책임을 집니다:

- 적합성 선언서를 작성하고 서명할 것.
- 필요 시 적합성 마크를 부착할 것.
- 요구되는 적합성 평가 절차를 수행할 것(예: 제품 인증 또는 시험 보고서 획득).
- 또는, 관련 문서를 보유한 자와 문서 사용 또는 양도에 대한 합의를 체결할 것.

한편, 수입업체가 제품을 변경하여 해당 제품의 적합성에 영향을 미칠 수 있는 경우, 이 규정에 따라 수입업체는 제조업체로 간주되며, 제조업체와 동일한 의무를 부담하게 됩니다.

해당 제품들은 제조업체의 공인 대리인을 통해 시장에 도입될 수도 있습니다. 이 경우, 대리인은 제조업체와 공동 책임을 가지며, 대리인이 직접 제품을 수입할 수 있습니다. 대리인은 해당 제품이 적합성 선언서 및 적합성 마크(필요한 경우)를 보유하고 있음을 보장해야 합니다. 그러나 대리인은 적합성 선언서를 작성하거나 서명할 수 없으며, 적합성 마크를 부착할 수도 없습니다.

또한, 적합성 선언서에 서명하는 제조업체가 외국 제조업체인 경우, 반드시 공인 대리인이 있어야 합니다.

- (문서 사용 또는 양도) 법적 규정에 따라 문서의 사용 또는 양도가 이루어지며, 인증서의 연장 및 양도 절차는 공식화된 방법으로 인정되고, 제출자는 문서의 권리 및 원 소유자와의 연관성을 증명해야함

[표 2] 동 제정안

3.1. 문서 사용 또는 양도

앞 항에서 언급된 문서의 사용 또는 양도는 사법 규정에 따라 이루어지며, 해당 법적 행위의 조항,

조건, 형식은 당사자의 의사에 따라 결정됩니다.

결의 번호 237/2024의 부록 섹션 3.2.2.2 "인증서의 연장 및 양도"에서 규정한 인증서의 양도 및 연장 절차는 문서 양도 또는 연장을 공식화하기 위한 인정된 방법으로 간주됩니다. 이러한 절차는 공공 또는 사적 문서가 원 인증서 소유자의 인증된 서명을 포함하기만 하면, 결의 번호 237/2024 부록 제5항에서 언급된 규정 준수 검토 절차에서 유효성을 입증하기에 충분합니다.

한편, 문서의 형식 자유와 관련된 사항에 따라, 적합성 선언서, 제품 인증, 시험 보고서 등의 문서를 제출하는 자가 원 소유자 또는 문서에 명시된 당사자가 아닌 경우, 해당 문서에 대한 권리 및 원 소유자와의 연관성을 법적으로 유효한 문서를 통해 증명해야 합니다.

- **(적합성 선언서)** 동 제정안에 따라 적합성 선언서는 고유 식별 번호, 제조업체 또는 수입업체 정보, 제품 정보, 적용 규정 및 평가 문서 등을 포함해야 하며, 개별 제품 또는 제품군 단위로 작성하고 관련 문서를 시장 출시 후 10년간 보관해야 함

[표 3] 동 제정안

3.2. 적합성 선언서

3.2.1. 정보

결의 번호 237/2024 부록의 "적합성 선언서"(3.1항)에는 최소한 다음과 같은 정보를 포함해야 합니다:

a. 적합성 선언서 고유 식별 번호

· (자체 생성된 번호).

b. 제조업체 또는 수입업체 정보

- 1) 회사명.
- 2) 세금 식별 번호(C.U.I.T., 해당되는 경우).
- 3) 상호명 또는 등록된 상표.
- 4) 법적 주소.
- 5) 생산 공장 또는 수입업체 창고의 주소.
- 6) 전화번호.
- 7) 이메일 주소.

공인 대리인이 있는 경우 추가 정보:

- 8) 이름 및 성(또는 법인명).
- 9) 세금 식별 번호(C.U.I.T.).
- 10) 법적 주소.

c. 제품 정보

- 1) 제품 고유 식별 코드(자체 생성된 번호).
- 2) 제조업체 정보(공장 주소 포함).
- 3) 제품 식별 정보(상표, 모델, 기술적 특징).

d. 표준 및 적합성 평가 정보

- 1) 적용 규정.
- 2) 기술 표준.
- 3) 적합성 평가 기관(OEC)에서 발행한 적합성 평가 문서 참조.

e. 기타 정보

- 1) 적합성 선언서 복사본에 대한 인터넷 링크.
- 2) 선언서 서명: 다음 문구를 반드시 포함해야 합니다:

"본 적합성 선언서는 상기 기술 규정을 전적으로 준수하여 발행되었으며, 선언된 데이터 및 제품의

적합성에 대한 직접적인 책임을 부담합니다.“

3.2.2. 명세사항

결의 번호 237/2024 부록 3.1항에 명시된 적합성 선언서는 개별 제품 또는 제품군 단위로 작성할 수 있습니다. 즉, 유사한 유형과 특성을 가진 제품 그룹에 대해 제조업체나 수입업체가 기술 규정에 따라 판단하여 작성할 수 있습니다.

만약 특정 제품이 여러 기술 규정의 적용을 받는 경우, 제조업체나 수입업체는 요구 사항을 포함하는 단일 적합성 선언서를 발행할 수 있습니다.

제조업체 및 수입업체는 적합성 선언서와 선언서에 기재된 데이터를 뒷받침하는 모든 관련 문서를 아르헨티나 시장에 제품을 출시한 이후 10년 동안 보관해야 합니다.

- (적합성 평가 절차) 동 제정안에 따라 적합성 평가 절차는 실험실 테스트 및 제품 인증으로 구성됨
 - 테스트 보고서는 발급 실험실 정보, 샘플 식별, 시험 방법 및 결과 등을 포함해야 하며, 제품 인증 시 OCP*는 공인된 실험실 또는 관련 기술 센터의 테스트 보고서를 사용할 수 있음
 - * Organismo de Certificación de Producto : 기술 규정에서 정한 제3자 인증 체계를 적용하여 각 승인 인증서 또는 거부 보고서를 발행하는 법인

[표 4] 동 제정안

3.3. 적합성 평가 절차

3.3.1. 실험실 테스트

결의안 제237/2024호 부속서의 3.2.1. “실험실 테스트” 섹션에 언급된 테스트 보고서에는 최소한 다음 정보가 포함되어야 합니다:

- a. 발급 실험실의 회사명 및 주소;
- b. 보고서를 요청하는 회사;
- c. 보고서 발행 날짜;
- d. 보고서 또는 작업 지시서 번호;
- e. 해당되는 경우 설명 및 식별 코드를 포함한 샘플의 식별 정보(분석 중인 샘플의 사진 포함);
- f. 구성 요소 및/또는 재료 목록;
- g. 테스트가 수행된 날짜;
- h. 기술 참조 표준
- i. 해당 기술 제품 표준에 따라 사용된 시험 방법; j. 해당 기술 제품 표준에 따라 사용된 시험 방법;
- j. 이전 단락에 언급된 테스트 결과;
- k. 비교;
- l. 실험실 책임자의 서명 및 설명.

3.3.2. 제품 인증

3.3.2.1. 인증을 위한 실험실 테스트

인증을 위해 OCP는 결의안 327/2024의 부속서 3.2.1항에 나열된 실험실에서 발행한 테스트 보고서를 사용할 수 있습니다.

또한 OCP는 앞서 언급한 섹션의 3항에 명시된 요구 사항을 준수하는 경우 가공 공장 또는 이러한 공장과 관련된 기술 센터에 속한 실험실의 테스트를 사용하여 인증서를 발급할 수 있습니다.

각 기술 규정은 인정되는 시험 보고서와 그 유효성을 결정합니다.

- (라벨링 요구사항) 동 제정안에 따라 제조업체 또는 수입업체는 제품 또는 포장의 눈에 잘 띄는 곳에 적합성 표시를 영구적으로 부착해야하며, QR 코드를 통해 적합성 문서의 원본 또는 간소화 버전에 접근할 수 있도록 해야함

[표 5] 동 제정안

3.4. 라벨링 및 표시

3.4.1. 적합성 표시

결의안 237/2024 부속서 3.3항에 언급된 적합성 표시는 제품의 제조업체 또는 수입업체가 적절하게 생성하여 부착해야 하며 다음 요건을 준수해야 합니다:

- a. 제품 또는 1차 포장의 눈에 잘 띄는 곳에 부착해야 합니다;
- b. 합리적으로 예측 가능한 사용 조건 하에서 지워지지 않고 영구적으로 부착되어야 합니다;
- c. 다음 특성을 충족해야 합니다:
 - i.



- ii. 형상이나 크기로 인해 위에 명시된 최소 설계 치수를 준수할 수 없는 제품에는 더 작은 라벨을 표시할 수 있으며, 그 치수는 아래에 설명된 치수보다 작아서는 안 됩니다:



적합성 표시는 단색 또는 흑백으로 표시할 수 있습니다. 제품이 시장에 출시되기 전에 부착해야 합니다. 이 마크의 부착은 제조업체 또는 수입업체가 기술 규정에서 요구하는 적합성 평가 절차를 완전히 준수한다는 증거가 되어야 합니다.

마킹은 사용자를 오도할 수 있는 다른 라벨이나 싹과 겹쳐서는 안 되며, 시행 중인 해당 규정에서 요구하는 다른 라벨이나 싹을 대체해서도 안 됩니다.

3.4.1.1. QR코드

QR 코드를 스캔하면 신청자는 결의안 237/2024(선서된 적합성 선언 - 제품 인증) 부속서 3.3 “적합성 표시” 섹션에 언급된 문서가 저장된 보관 장소로 연결됩니다.

해당 문서는 전체 데이터의 전시가 기밀 유지 계약 또는 상업 정책에 위배되는 경우 원본 버전 또는 간소화된 버전으로 전시될 수 있습니다.

위의 내용에도 불구하고 간소화 대상 데이터는 아래에 자세히 설명된 데이터입니다:

- a. 공장 데이터(식별 코드가 포함되어야 함);
- b. 아르헨티나 공화국의 법적 권한 있는 대리인에 대한 세부 정보.

(관련 법령)

- Resolución 237/2024¹⁾

1) <https://www.boletinoficial.gob.ar/detalleAviso/primera/313097/20240830>

□ (규제원문 출처)

- ePing SPS&TBT platform
- https://members.wto.org/crnattachments/2024/TBT/ARG/modification/24_07952_00_s.pdf,
https://members.wto.org/crnattachments/2024/TBT/ARG/modification/24_07952_01_s.pdf

□ (규제원문 번역본)**부록****1. 정의 및 약어**

2024년 8월 29일 경제부 산업 및 상업부문 비서국의 결의안 제237호에 의해 승인된 적합성 평가 일반 프레임워크 및 본 조치에 다음에 나열된 용어를 적용합니다:

- 1) 품질: 제품의 내재적 특성들이 규격에서 설정된 요구 사항을 충족하는 정도.
- 2) 인증: 제품, 프로세스, 시스템 또는 사람에 관한 제3자 증명.
- 3) 적합성/적합: 특정 제품이 규격에서 요구하는 요건을 충족하는 것과 관련된 상태.
- 4) 유통업자: 제조업체 또는 수입업체와는 별개로 기술 규정에 따라 적용되는 제품을 상업적으로 유통하는 모든 개인 또는 법인.
- 5) DNRT: 국가 기술 규정국(Directorio Nacional de Reglamentos Técnicos).
- 6) 시험: 적합성 평가 대상 객체의 하나 이상의 특성을 특정 절차에 따라 결정하는 행위.
- 7) 적합성 평가: 제품, 프로세스, 시스템, 사람 또는 기관에 대해 요구 사항이 충족되었음을 입증하는 행위.
- 8) 제조업체: 제품을 제조하거나 그 제조를 위탁하고 자신의 이름 또는 상표로 상업화하는 모든 개인 또는 법인.
- 9) 제품군: 공통된 일련의 특성을 가진 제품들의 집합.
- 10) 시험 보고서: 제품에 대해 수행된 테스트 결과를 기록한 시험소에서 발행한 문서.
- 11) 검사 보고서: 검사 기관이 제품 또는 제품군에 대해 수행한 시험, 측정 및 검증 결과를 기록한 문서.
- 12) 검사: 적합성 평가 대상 객체를 검사하고 상세한 요구 사항 또는 전문가의 판단에 따른 일반적인 요구 사항에 대한 적합성을 결정하는 과정.
- 13) 시험소(LE): 제품을 측정, 검사 및 시험할 기술적 역량을 가진 법인.
- 14) 표시 또는 라벨링: 포장이나 제품 자체에 부착되거나 새겨진 설명, 마크, 이미지, 라벨 또는 기타 설명적·그래픽 요소(서면, 인쇄, 각인, 양각, 부착 포함).
- 15) 샘플: 적합성 평가를 위해 로트 또는 배치에서 무작위로 추출된 하나 이상의 제품 집합.
- 16) 기술 규격: 특정 맥락에서 최적의 질서를 달성하기 위해 표준화 기관에서 승인한, 활동이나 결과에 관한 규칙, 지침 또는 특성을 제공하는 문서.
- 17) 아르헨티나 인증 기관(OAA): 1994년 8월 23일의 제1474호 법령 및 개정 규정에 따라 적합성 평가 기관에 인증을 부여하는 국가 기관.
- 18) 제품 인증 기관(OCP): 기술 규정에 따라 제3자 인증 스키마를 적용하여 승인 인증서 또는 거부 보고서를 발행하는 법인.
- 19) 검사 기관(OI): 관련 규정에 따라 현장에서 제품의 검증, 측정, 시험 및 검사를 수행하는 법인.
- 20) 표준화 기관

국내 및/또는 국제적으로 인정받는 기관으로, 주요 기능은 기술 규격의 작성 및 발행.

21) 적합성 평가 기관(OEC)

인증 기관, 시험소, 검사 기관을 통칭하여 지칭하는 용어.

22) 적합성 평가 절차

규정, 표준 및 기술 사양에서 요구하는 기술적 요건에 따라 특정 제품, 서비스 및/또는 프로세스의 준수 정도를 결정하기 위한 상호 연관된 일련의 활동.

23) 기술 규정(RT)

제품의 특성 또는 관련된 생산 공정 및 방법을 규정하며, 준수가 의무적인 문서. 또한, 제품, 공정 또는 생산 방법에 적용되는 용어, 기호, 포장, 표시 또는 라벨링에 대한 요구 사항을 포함하거나 이들만을 다룰 수도 있음.

24) 공인 대리인

아르헨티나에 법적으로 설립된 개인 또는 법인으로, 기술 규정에 따라 제조업체의 특정 의무와 관련된 작업을 수행하도록 제조업체로부터 위임받은 자.

25) 감시

적합성 선언의 유효성을 유지하기 위해 적합성 평가 활동을 체계적으로 반복하는 행위.

2. 적합성 평가 기관(OEC)

결의안 237/2024 부속서 2.1항 "인증"에서 언급된 인증 범위는 관련 기술 규정에 적용되는 기술 규격과 일치해야 합니다.

2.1. 정보 체계

OAA(아르헨티나 인증 기관)는 매월 DNRT(국가 기술 규정국)에 다음 정보를 제출해야 합니다:

- a. OEC 인증 현황.
- b. 체결된 인정 또는 상호 인증 협약.
- c. 결의안 237/2024 부속서 3.2.2항 "제품 인증"의 3항에 따라 승인된 인정 또는 상호 인증 협약.

3. 적합성 평가

결의안 237/2024 부속서 3항 "적합성 평가"에서 요구하는 조건을 충족하는 책임은 해당 제품을 직접 제조하거나 외주 생산 후 자신의 이름 또는 상표로 상업화하는 제조업체에게 있습니다.

제품을 상업화 목적으로 시장에 도입하는 수입업체는 다음과 같은 조건에서 책임을 집니다:

적합성 선언서를 작성하고 서명.

필요 시 적합성 표시 부착.

요구되는 적합성 평가 절차 수행(예: 제품 인증 획득 또는 시험 보고서 제출).

또는, 관련 문서 소유자와 문서 사용 또는 양도에 대해 합의.

수입업체가 제품을 변경하여 적합성에 영향을 미칠 경우, 본 규정상 제조업체로 간주되며 동일한 의무를 부담합니다.

제조업체의 공인 대리인을 통해 시장에 제품이 도입될 수도 있습니다. 공인 대리인은 제조업체와 연대 책임을 가지며, 대리인이 직접 제품을 수입할 수 있습니다.

대리인은 적합성 선언서 및 필요 시 적합성 표시가 포함되어 있음을 보장해야 하지만, 직접 적합성 선언서를 작성하거나 서명하거나 표시를 부착할 수는 없습니다.

적합성 선언서 작성자가 외국 제조업체인 경우, 반드시 공인 대리인이 있어야 합니다.

(이하생략)