



책임운영기관

환경부

화학물질안전원

안전확인대상생활화학제품 승인제도

화학물질안전원 유해성관리과

황 문 영



목 차

1. 안생품의 관리제도 및 종류
2. 안생품의 제조수입 기한 및 승인 정보 현행화
3. 안생품의 주성분 현행화 방법 및 절차
4. 안생품의 판매 기한 및 사후관리



1. 안생품의 관리제도 및 종류

2. 안생품의 제조수입 기한 및 승인 정보 현행화

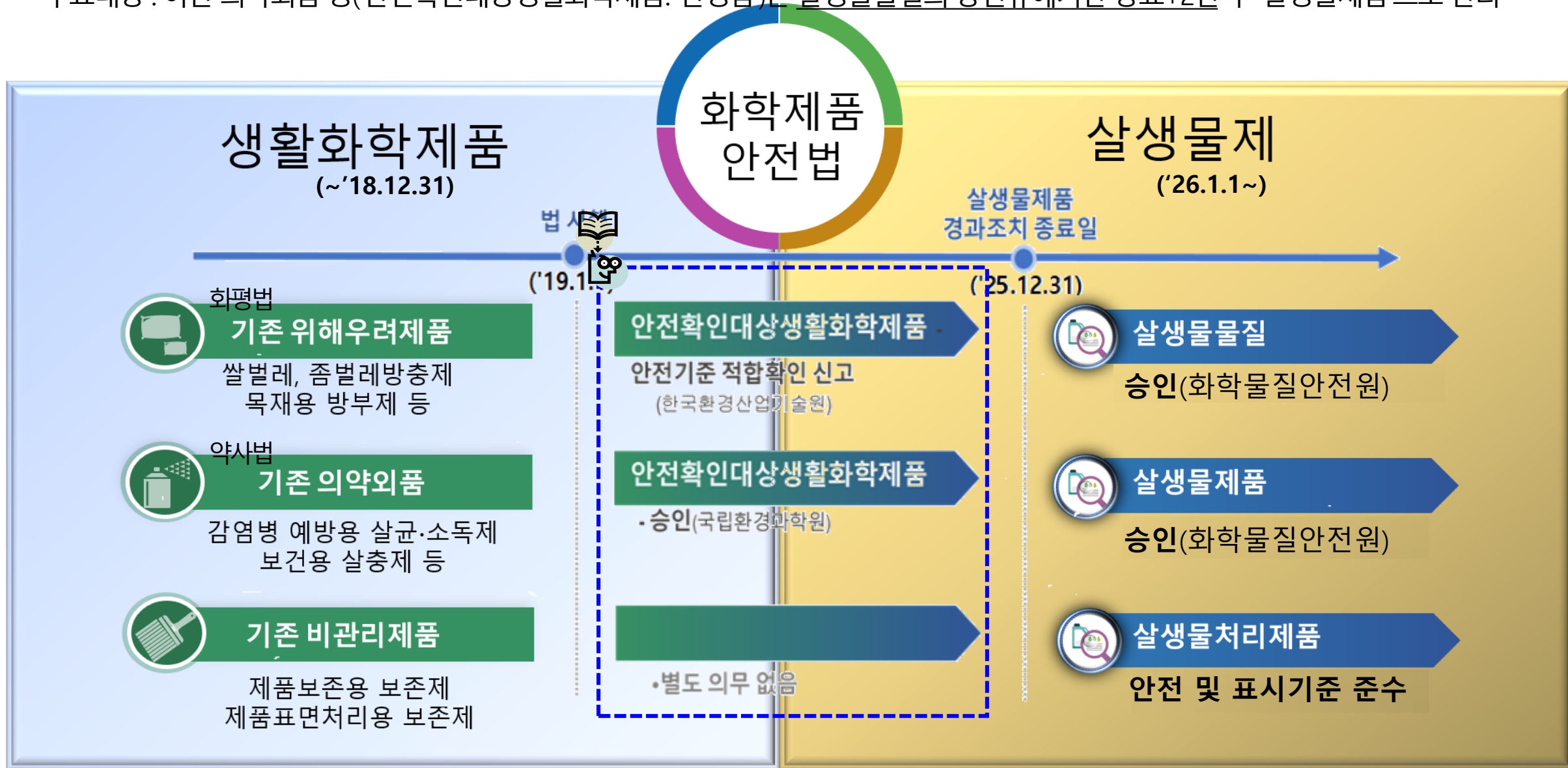
3. 안생품의 주성분 현행화 방법 및 절차

4. 안생품의 판매 기한 및 사후관리



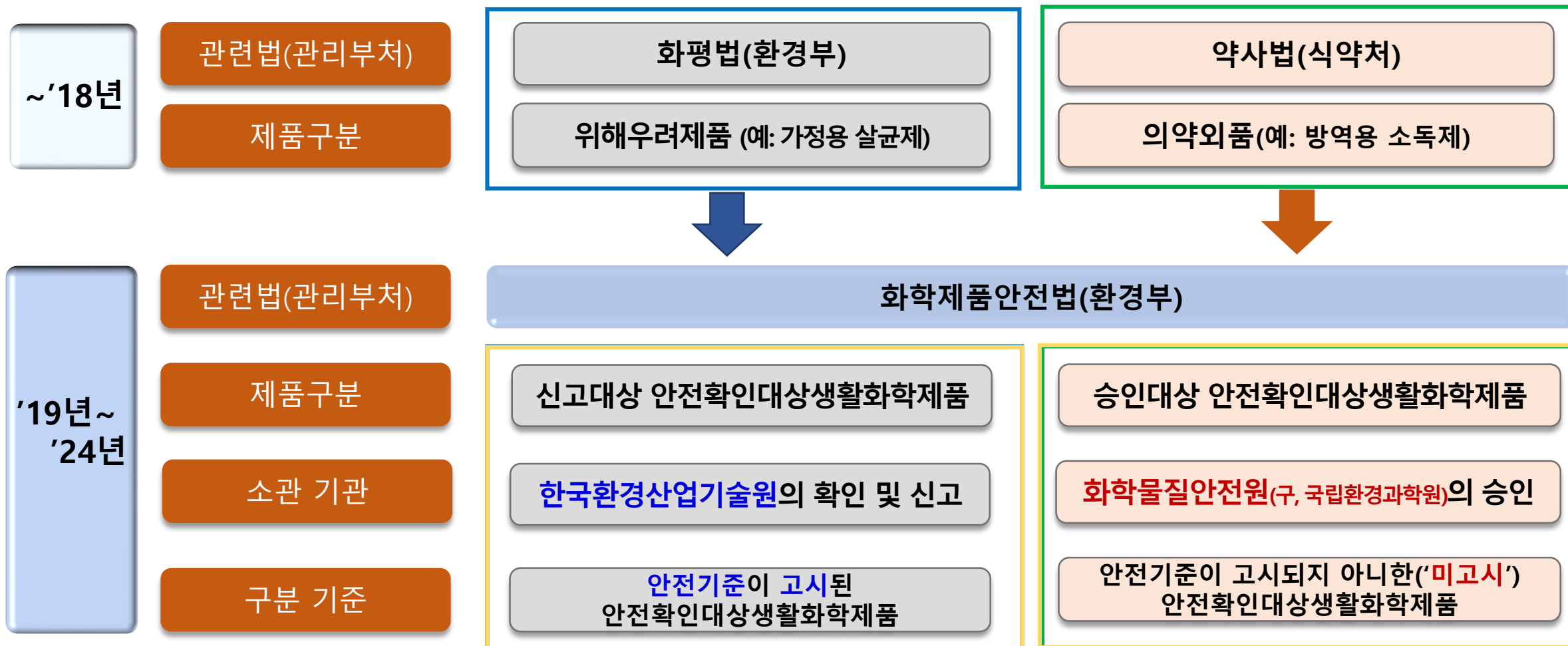
1 안생품의 관리제도 및 종류

- 관련법령 및 조문 : 화학제품안전법 제3조(정의), 제8조(위해성평가), 제10조(안전확인), 부칙 제2조 및 3조(살생물제품의 경과조치 등)
- 주요내용 : 이관 의약외품 등(안전확인대상생활화학제품, '안생품')은 살생물물질의 승인유예기간 종료+2년 후 '살생물제품'으로 관리



1 안생품 관리제도 및 종류

☞ 안생품 중 기존 위해우려제품은 신고제도로서 한국환경산업기술원에서 관리, 이관 의약외품은 승인제도로서 화학물질안전원에서 관리(예: 살균제)



1 안생품 관리제도 및 종류

☞ 안생품 종류에 대한 명시 규정 : 안전확인대상생활화학제품 지정 및 안전·표시기준(환경부 고시), [별표1]

안전확인대상생활화학제품의 종류 ('19년 기준, 35개 → '24년 기준, 44개)

분류	품목	분류	품목
세정제품	세정제, 제거제	미용제품	미용접착제, 문신용염료
세탁제품	세탁세제, 표백제, 섬유유연제	여가용품 관리제품	운동용품 세정광택제
코팅제품	광택코팅제, 특수목적코팅제, 녹방지제, 윤활제, 다림질보조제, 마감제, 경화제	살균제품	살균제, 살조제, <u>가습기용 소독·보존제*</u> , <u>감염병예방용 방역 살균·소독제**</u>
접착·접합제품	접착제, 접합제, 경화촉진제	구제제품	기피제, <u>보건용 살충제</u> , <u>보건용 기피제</u> , <u>감염병예방용 살충제</u> , <u>감염병예방용 살서제</u>
방향·탈취제품	방향제, 탈취제	보존·보존처리제품	목재용 방부제 필터형 보존처리제품
염색·도색제품	물체염색제, 물체도색제	기타	초, 습기제거제, 인공 눈 스프레이 공연용 포그액, <u>가습기용 생활화학제품</u> , <u>가습기용 보존처리제품</u>
자동차전용제품	자동차용 워셔액, 자동차용 부동액		
인쇄/문서관련 제품	인쇄용 잉크·토너, 인주, 수정액 및 수정테이프		

* 가습기용 항균·소독제

** 감염병예방용 살균·소독제+기타 방역용 소독제

1. 안생품의 관리제도 및 종류

2. 안생품의 제조수입 기한 및 승인 정보 현행화

3. 안생품의 주성분 현행화 방법 및 절차

4. 안생품의 판매 기한 및 사후관리



☞ 화학제품안전법 부칙 제3조(살생물제품의 제품승인 등에 관한 경과 조치) ☞ 승인유예대상 물질 함유시 +2년, 미대상 물질 함유시 +1년



화학제품안전법



🔍 검색



법령
(법률 · 대통령령 · 부령)

자치법규

행정규칙

판례·해석례등

별표·서식

공공기관 규정

그밖의 정보

☒ 헌법 ☐ 민법 ☐ 형법 ☐ 노동법 ☐ 세법 ☐ 조약

상세검색

분류검색

그러면

마르틴

주문내용

조문제목

부칙

정·개정문

조호미력

새창(목록)

표준국어대사전

조무선탐

하며 내거셈

법률구조보사

조무선탐

하며 내거셈

법률구조보사

판 판례
 연 연혁
 행 위임행정규칙
 규 규제

생화학제품 및 살생물제의 안전관리에 관한 법률 (약칭: 화학제품안전법)

[시행 2025. 1. 1.] [법률 제20382호, 2024. 3. 19., 일부개정]

현재시행법령확인



이 확인을 받은 내용과 다르게 안전확인대상생활화학제품을 제조 또는 수입한 것으로 본다. <신설 2020. 3. 24.>

제3조(살생물제품의 제품승인 등에 관한 경과조치) ① 살생물제품을 제조 또는 수입하는 자는 제20조제1항 각 호 외의 부분 본문에도 불구하고 다음 각 호의 구분에 따른 기간까지는 제품승인을 받지 아니하

고 해당 살생물제품을 제조 또는 수입할 수 있다. <개정 2020. 3. 24.>

1. 살생물제제에 함유된 모든 살생물물질이 승인유예대상 기존살생물물질인 경우: 제18조제3항제3호에 따른 승인유예기간의 종료일(승인유예기간이 서로 다른 둘 이상의 승인유예대상 기존살생물물질이 함유된 경우에는 해당 살생물제제의 유형으로 지정·고시된 기존살생물물질의 승인유예기간 종료일 중 가장 오래하는 종료일을 말한다)부터 2년 이내
2. 살생물제제에 함유된 모든 살생물물질이 승인유예대상 기존살생물물질이었으나 그 중 하나 이상의 물질이 제18조에 따라 제조·수입이 금지되거나 승인유예대상 기존살생물물질 지정이 해제된 경우: 제조·수입 금지일 또는 지정 해제일 중 가장 먼저 발생한 날부터 1년 이내
3. 제1호 또는 제2호에 해당하지 아니하는 살생물제제인 경우: 2020년 12월 31일까지

제4조(살생물처리제품의 안전기준 등에 관한 경과조치) ① 살생물처리제품을 제조 또는 수입하는 자는 다음 각 호의 구분에 따른 기간까지는 제28조에 따른 안전기준 및 표시기준을 따르지 아니하고 해당 살

생물처리제품을 제조 또는 수입할 수 있다. <개정 2020. 3. 24.>

1. 살생물처리제 제품에 사용된 모든 살생물제 제품이 부칙 제3조제1항제1호에 해당하는 경우(살생물처리제 제품을 수입하는 경우에는 사용된 모든 살생물제 제품이 부칙 제3조제1항제1호에 해당하는 살생물제 제품과 제28호제1항제1호에 따른 유사성 기준을 충족하는 경우): 부칙 제3조제1항제1호에 따른 기간의 종료일로부터 2년 이내
2. 살생물처리제 제품에 사용된 모든 살생물제 제품이 부칙 제3조제1항제1호에 해당하는 제품이었으나 그 중 하나 이상의 살생물제 제품이 부칙 제3조제1항제2호에 해당하게 된 경우: 부칙 제3조제1항제2호에 따른 기간의 종료일 중 가장 먼저 도래하는 날부터 2년 이내
3. 제1호 또는 제2호에 해당하지 아니하는 살생물처리제 제품인 경우: 부칙 제3조제1항제3호에 따른 기간의 종료일로부터 2년 이내

② 환경부장관은 제1항 각 호의 구분에 따른 기간까지 살생물처리제품을 제조 또는 수입하는 자가 해당 기간 내에 제28조에 따른 안전기준 및 표시기준을 준수할 수 없는 사유 등 대통령령으로 정하는 자료를 제출하여 소명하는 경우에는 1년의 범위에서 경과조치를 연장하여 적용할 수 있다. <신설 2020. 3. 24.>

* 안생품 승인통지서(화학제품안전법 시행규칙 별지 제7호 서식) 중 '함유물질 및 그 분량의 주성분 정보를 승인유예대상 살생물물질의 정보(신고 또는 승인)로 변경

■ 생활화학제품 및 살생물제의 안전관리에 관한 법률 시행규칙(환경부령 제794호, 2018.12.28. 제정) [별지 제7호서식]

주요 및 함량 등

전체단위	이 약 100 mL 중									
세부구성	배합 목적	원료명	활성물질용량	규격	분량	단위	제조원	DMF	반제 여부	비고
	주성분	디노테퓨란		별규	2.0g	그램			X	
	00제	AAAA		EP	20g	그램				
	00제	BBBB		KQC	20g	그램			X	
	00제	CCCC		KQC	3.2g	그램				
	00제	DDDD		KQC	7g	그램			X	
	00제	GGGG		EP	8.0g	그램			X	
	용제	WWW		KQC	적량				X	



“변경승인”

※ 챔프 공지

안생품의 승인통지서 기재사항 변경에 따른 제출서류 안내
(화학물질연구과-3659('23.7.5)호)

구분		제출자료		승인통지서 기재사항	
		당초	변경	기존번호	비고
주성분의 살생물물질 승인 여부	승인	- 기존살생물물질 접수번호 - 살생물물질 승인번호	살생물물질 승인통지서 사본	BAS00-000-22-000	~'24년
	미승인	- 주성분 COA - 주성분 MSDS - 주성분 공급증명서 등	기존살생물물질 신고사항 증빙 자료*	EAS-N-000000-0000	~'23년

* ①기존살생물물질 접수번호, ②주성분 시험성적서(COA), ③주성분 MSDS,
④주성분 공급증명서(원료제조원→원료공급원→제품제조원) 혹은 수입신고필증

■ 생활화학제품 및 살생물제의 안전관리에 관한 법률 시행규칙(환경부령 제901호, 2020.12.31. 제정) [별지 제7호서식]

함유물질 및 그 분량

전체단위	이 제품 100 g (또는 mL) 중									
세부구성	배합 목적	원료명	규격	분량 및 단위	구성성분					비고
					원료물질 명칭	배합 목적	Cas No.	분량 및 단위	제조원	기존살생물물질 접수번호
	주성분	디노테퓨란	별규	2.0g	Dinotefuran	주성분	165252-70-0	2.0 g	Mitsui Chemicals Agro, Inc	EAS-N-190706-0001
	00제	AAAA	EP	20g						
	00제	BBBB	KQC	20g						
	00제	CCCC	KQC	3.2g						
	00제	DDDD	KQC	7g						
	00제	GGGG	EP	8.0g						
	용제	WWW	KQC	적량						

제조원

제조원			
구분	제조원	제조국	제조원소재지
자사제조	(주)온나라상사	대한민국	인천시 서구 환경로42번길
주성분	Mitsui Chemicals Agro, Inc	일본	Shiodome City Center, 1-5-2, Higashi-Shimbashi, Minato-ku, Tokyo, 105-7117, Japan

1. 안생품의 관리제도 및 종류

2. 안생품의 제조수입 기한 및 승인 정보 현행화

3. 안생품의 주성분 현행화 방법 및 절차

4. 안생품의 판매 기한 및 사후관리



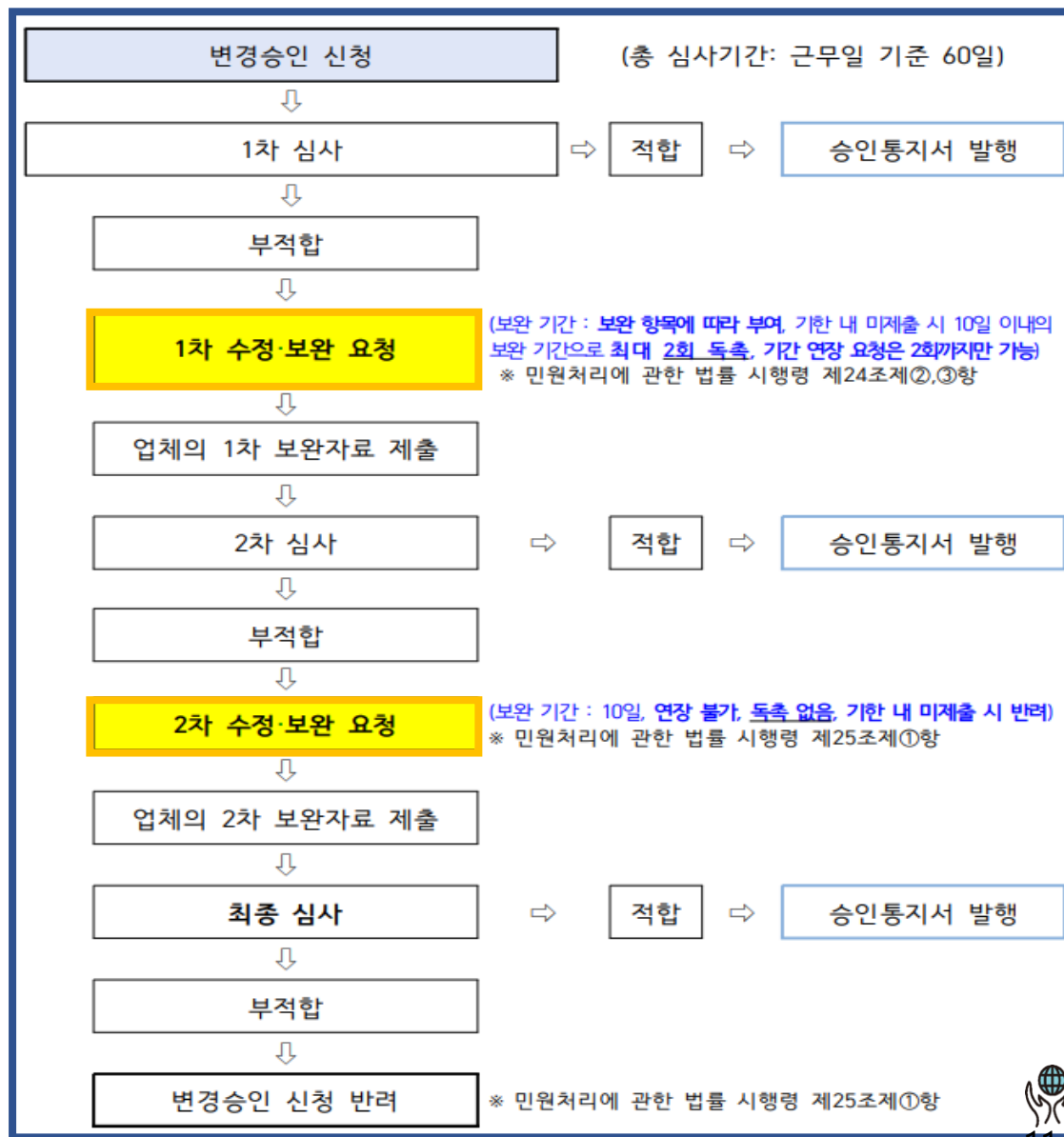
3 안생품의 주성분 현행화 방법 및 절차

☞ 챔프>알림마당>공지사항>[승인대상 안생품] - 검색어 : '현행화(24.7.2), 붙임파일 확인(민원처리기간 60일(초입은 산입, 토요일 및 공휴일은 미산입))

안생품의 주성분 현행화를 위한 제출자료

구 분	제출자료	
	제조원 변경	제조원 미변경*
공통자료	① 변경승인 신청서(동법 시행규칙 [별지 제5호의2서식]) ② 변경 사유서(社별 공문 양식으로 작성) ③ 승인통지서 사본	
주 성분 등	승인된 살생물물질 사용 ① 살생물물질 승인통지서 사본 또는 살생물 물질 승인 받은 사실이 확인되는 공문* * 살생물물질 승인번호와 주성분 제조원 소재지 명시 必 ② 주성분 시험성적서(COA) ③ 주성분 공급증명서 (원료제조원→원료공급원→제품제조원) 혹은 수입신고필증 ④ 제품 시험성적서(COA)* * 제품의 기준 및 시험방법에 부합하는 자료 3로트 3반복 시험결과**와 시험기초자료 일체 포함 ** 로트당 3회의 시료를 각각 채취하여 분석한 측정치 ⑤ 신청사항에 부합하는 [함유물질 및 그 분량] ⑥ 신청사항에 부합하는 [제조방법] 자료 ⑦ 신청사항에 부합하는 [제조원] 자료	미승인된 살생물물질 사용 ① 기존살생물물질 접수번호 자료 ② 주성분 시험성적서(COA) ③ 주성분 공급증명서 (원료제조원→원료공급원→제품제조원) 혹은 수입신고필증 ④ 제품 시험성적서(COA) ⑤ 신청사항에 부합하는 [함유물질 및 그 분량] ⑥ 신청사항에 부합하는 [제조방법] 자료 ⑦ 신청사항에 부합하는 [제조원] 자료

- 심사자 확인시 기승인자료와 다를 경우, 제조원 변경에 따른 자료를 추가적으로 제출 요구할 수 있음
- 수정보완요청은 최대 2차까지 진행(1차 수정보완시 자료제출 기한은 2회 연장가능, 2차 수정보완시에는 연장 불가)



공지사항 - 글조회

제목	[공지] 「승인유예대상 기존살생물물질의 지정」 고시 일부 개정 및 승인유예대상 신고기업 목록 알림		
작성시간	2022-01-21	조회수	16801
글내용	<p>1. 「생활화학제품 및 살생물제의 안전 관리에 관한 법률」(약칭 : 화학제품안전법) 제 18조제 3항에 따른 “승인유예대상 기존살생물물질의 지정”을 붙임 1(국립환경과학원 고시 제 2022-92호)과 같이 일부 개정 고시되었음을 알려드립니다.</p> <p>2. 위 호와 관련하여 지정고시 제 2조제 2항에 따라 “승인유예대상 기존살생물물질 지정관련 신고기업 목록”을 붙임 2와 같이 공지합니다.</p> <p>3. ‘22년 승인 살생물물질에 대한 정보는 [공지] ‘22년 승인 살생물물질 정보 및 주의사항 안내를 참고해 주시기 바랍니다.</p> <p>★ 향후 살생물물질 승인관련 제도 이행사항 추가안내</p> <p>1. 법 제 19조제 1항에 따라 승인유예대상 기존살생물물질에 대한 물질승인신청계획서를 제출하여야 함을 안내해드립니다. <u>법 제 19조제 1항에 따른 제출기한(승인유예대상 기존살생물물질로 지정·고시된 날부터 1년 이내) 이후 상시신고된 건의 경우 신고기업 목록에 업데이트된 날짜를 지정·고시된 날짜로 적용하여 제출기한을 설정하오니 제출기한 내 물질승인신청계획서를 제출해주시기 바랍니다.</u></p> <p>다음의 공지사항 및 가이드를 참고해 주시고 자세한 사항은 국립환경과학원(1800-4840, 2번)으로 문의 바랍니다.</p> <p>- [공지] 물질승인 신청계획서 제출 시스템 오픈 및 시스템 이용자 가이드 배포 안내(2020. 07. 08.)</p> <p>- [공지] 살생물물질승인 신청 시스템 오픈 안내 및 사용자 메뉴얼(2021. 06. 25.)</p> <p>※ 참고자료: 물질승인 신청계획서 작성제출 실무가이드(2020. 07. 08.)</p> <p>2. 법 제 19조제 4항에 따라 승인유예를 받은 기업은 물질승인 공동제출 협의체(동일 물질에 대하여 2개 이상 기업으로 구성)에 가입해야 함을 안내해드립니다. 다음의 공지사항 및 가이드를 참고해 주시고 자세한 사항은 화학물질정보관리지원단(02-6050-1314~15)으로 문의 바랍니다.</p>		
첨부파일 목록	붙임1.승인유예대상 기존살생물물질(제2조 관련)(승인유예대상 기존살생물물질의 지정) .hwp [94706 byte] 붙임2.승인유예대상 기존살생물물질 지정(추가지정)관련 신고기업 목록(배포용, 24.08.31.기준).xlsx [338516 byte]		



21-EAS-P-3740
21-EAS-P-3740
13/21

▶ 변경승인 1차 신청건은 점차 감소하나 변경승인 2차 신청건(재신청)은 '21년부터 '23년간 지속적으로 다소 증가('21년 대비 '22년은 7배 증가 등)

〈안생품의 품목별 업체수/생산제품수/주성분 현행화 현황, '24.8.30〉

구분			감염병예방용 방역 살균·소독제			감염병예방용 살서제			감염병예방용 살충제			보건용 살충제			
제품수	총	제조	수입	소계	제조	수입	소계	제조	수입	소계	제조	수입	소계	제조	수입
	1687	1601	86	135	118	17	68	62	6	638	622	16	846	799	47
업체수	147	127	38	70	59	13	24	23	3	71	68	6	94	87	18
생산* 제품수 (총 1686개(7.30) 기준)	770 개(46%)			86 개(64%)			29 개(43%)			385 개(60%)			270 개(32%)		
주성분 현행화 (이행수/보유수, 8.20 기준)	506(30%)			63(47%)			6(9%)			232(36%)			205(24%)		

*제조·수입 이력

2024.08.30 기준									(단위 : 건)
민원 구분	현행화 자수	2019년	2020년	2021년	2022년	2023년	2024년	합계	현행화 제품 수
신규승인	-	-	-	52	35	20	2	109	506
변경승인	1차	-	-	197	125	43	19	384	
	2차	-	-	4	27	32	11	74	
	3차	-	-	-	1	3	1	5	
TOTAL	0	0	0	201	153	78	31	463	
변경신고 ¹⁾	1차	-	-	3	-	-	-	3	
	2차	-	-	-	-	-	3	3	
TOTAL	0	0	0	3	0	0	3	6	
이관제품 ²⁾	-	-	-	9	1	-	-	10	
총 발급 민원 합계	0	0	0	265	189	98	36	588	중복 건수 82

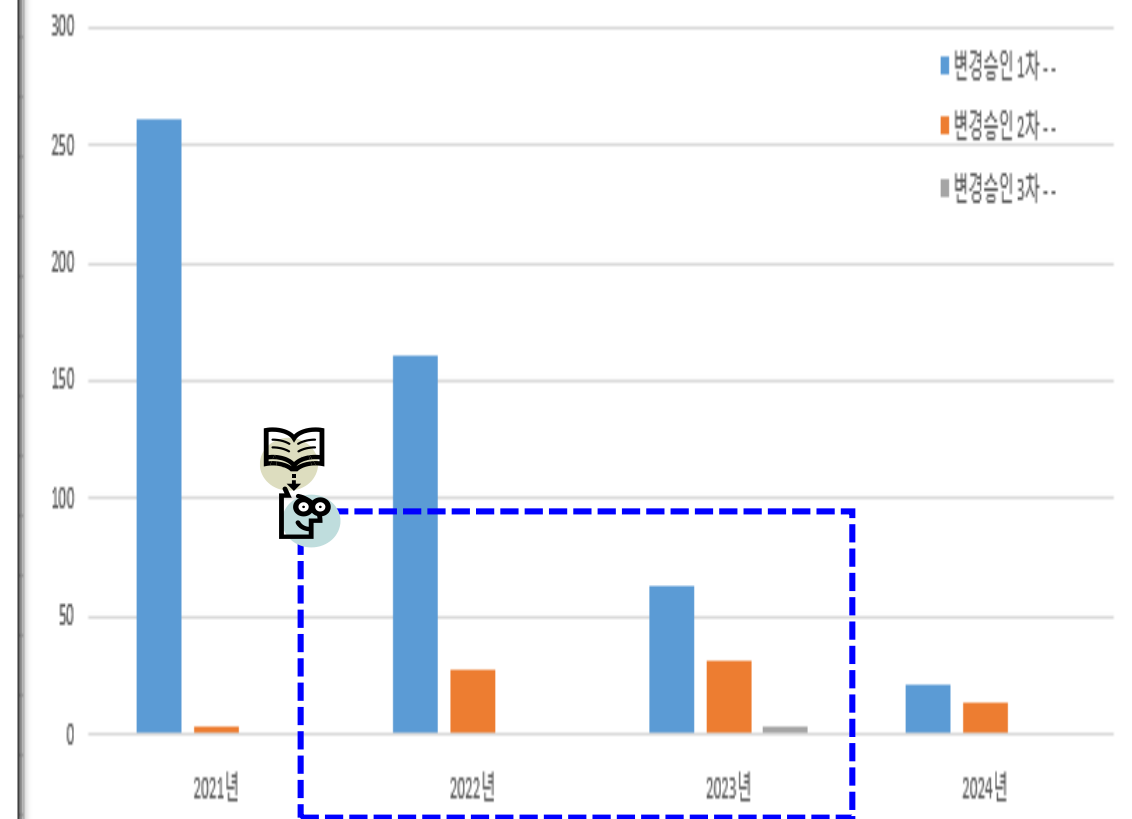
* 해당 민원 건수는 발급일 기준으로 산정하였음

* 1) 변경신고(2021년) : 고시 개정 시점에 접수된 건으로 민원 처리 착오 발생 건 (800('21.02.26)호, 2090('21.05.04)호, 2091('21.05.04)호)

변경신고(2024년) : 제조원 변경 없이 기존 살생물물질 접수번호에서 살생물물질 승인번호로 변경한 현행화 건

2) 식약처 품목허가증을 승인통지서 발급 진행하면서 제품 현행화된 건

주성분 현행화 신청건의 추이('21~'24년)



3 안생품의 주성분 현행화 방법 및 절차

☞ 주성분 현행화를 위한 변경승인 신청시 제출자료별 주요 미비점

살생물물질 승인통지서 사본 또는 살생물물질 승인 공문

- 주성분 원료물질 명칭, 카스번호 오기입
- 주성분 제조사명이 기존살생물물질 신고정보와 상이
- [공문] 발송시 살생물물질 승인번호와 주성분 제조원 소재지 미명시
- 물질 신고자와 수입자가 다른 경우 선임사실 신고증(시행규칙 별지 제49호 서식) 미제출

주성분 시험성적서 (COA)

- 기 승인된 시험기준에 미부합
- * (기시법) $d\text{-시스퍼메트린}$ 28.0% 이하 함유 ↔ (CoA) Cis content 42.05%
- 기 승인 항목별 시험기준, 시험결과값 및 판정값 미표기

주성분 공급 증명서 또는 수입신고필증

- 제조원이 두 곳(①A社, ②B社)인 경우, 1개 제조원에서 발급한 공급증명자료만 제출
- 국외 원료(주성분)제조원 → 국내 원료 공급원 → 제품 제조원별 공급 증명자료 누락
- 주성분 제조원 → 주성분 공급원 A → 주성분 공급원 B → 제품 제조원 공급 증명자료 누락
- ※ A 프리믹스가 함유된 B 제품: A 제조원(해외) → A 수입사(국내) → 믹스 제조사(국내) → 믹스 공급사 → B제품 제조사

제품 시험성적서 (COA)

- 시험제품의 제조정보 누락, 시험성적서의 확인자 서명 누락
- 3 Lot 3 반복 시험자료 미제출(1개 Lot당 3개의 제품 선택 O, 1개 Lot당 1개의 제품 선택, 3번 측정 X)
- 시험 건별로 구분·작성한 시험성적서, 시험일지 및 기초자료 미제출
- [함량시험]의 경우, 유효성분함량 산식 중 제품의 유효성분함량 및 함량 계산값 오류

1. 안생품의 관리제도 및 종류
2. 안생품의 제조수입 기한 및 승인 정보 현행화
3. 안생품의 주성분 현행화 방법 및 절차
4. 안생품의 판매 기한 및 사후관리



부칙 제4조의2 : 안생품의 판매기한 명시



화학제품안전법

X 검색

?


 법령
(법률 · 대통령령 · 부령)

자치법규

행정규칙

판례 · 해석례등

별표 · 서식

공공기관 규정

그밖의 정보

☒ 현행법령 ☐ 연혁법령 ☐ 근대법령 ☐ 외국어번역 ☐ 최신법령 ☐ 조약

상세검색

분류검색

법령명

법령본문

조문내용

조문제목

부칙

제정·개정문

조회이력

새창(목록)

표준국어대사전

조문선택

회면내검색

법령주소복사

漢

본문

부칙

생활화학제품 및 살생물제의 안전관리에 관한 법률 (약칭: 화학제품안전법)

[시행 2025. 1. 1.] [법률 제20382호, 2024. 3. 19., 일부개정]

현재시행법령확인

른 확인을 받은 내용과 다르게 안전확인대상생활화학제품을 제조 또는 수입한 것으로 본다. <신설 2020. 3. 24.>

제3조(살생물제품의 제품승인 등에 관한 경과조치) ① 살생물제품을 제조 또는 수입하는 자는 제20조제1항 각 호 외의 부분 본문에도 불구하고 다음 각 호의 구분에 따른 기간까지는 제품승인을 받지 아니하고 해당 살생물제품을 제조 또는 수입할 수 있다. <개정 2020. 3. 24.>

1. 살생물제품에 함유된 모든 살생물물질이 승인유예대상 기존살생물물질인 경우: 제18조제3항제3호에 따른 승인유예기간의 종료일(승인유예기간이 서로 다른 둘 이상의 승인유예대상 기존살생물물질이 함유된 경우에는 해당 살생물제품의 유형으로 지정 · 고시된 기존살생물물질의 승인유예기간 종료일 중 마지막에 도래하는 종료일을 말한다)부터 2년 이내
2. 살생물제품에 함유된 모든 살생물물질이 승인유예대상 기존살생물물질이었으나 그 중 하나 이상의 물질이 제19조에 따라 제조 · 수입이 금지되거나 승인유예대상 기존살생물물질 지정이 해제된 경우: 제조 · 수입 금지일 또는 지정 해제일 중 가장 먼저 발생한 날부터 1년 이내
3. 제1호 또는 제2호에 해당하지 아니하는 살생물제품인 경우: 2020년 12월 31일까지
- ② 제1항에 따라 제품승인을 받지 아니하고 살생물제품을 제조 또는 수입하는 자는 같은 항 각 호 외의 부분 본문에 따른 기간 이내에 제품승인을 받은 경우에는 그 제품승인을 받은 날부터 1년이 되는 날까지 제27조에 따른 표시를 하지 아니하고 해당 살생물제품을 제조 또는 수입할 수 있다.

제4조의2(판매 등의 금지에 관한 경과조치) 다음 각 호의 어느 하나에 해당하는 제품을 판매 또는 증여하거나 판매 또는 증여의 목적으로 진열, 보관 또는 저장하는 자는 제35조에도 불구하고 다음 각 호의 구분에 따른 기간까지는 해당 제품을 판매 또는 증여하거나 판매 또는 증여의 목적으로 진열, 보관 또는 저장할 수 있다.

1. 부칙 제3조제1항에 따라 같은 항 각 호에 따른 기간에 제품승인을 받지 아니하고 제조 또는 수입한 살생물제품: 부칙 제3조제1항 각 호에 따른 기간의 종료일부터 6개월 이내
2. 부칙 제4조제1항에 따라 같은 항 각 호에 따른 기간에 제품승인 및 표시기준을 따르지 아니하고 제조 또는 수입한 살생물처리제품: 부칙 제4조제1항 각 호에 따른 기간의 종료일부터 6개월 이내

[본조신설 2024. 3. 19.]

판매는 유예기간 종료일+6개월
(제품의 제조수입가능기한 해당無)

부칙 제3조제2항 : 안생품이 살생물제품으로 승인 받은 경우 표시사항을 기존사항으로 유지가능한 기한 명시



화학제품안전법

X 검색

?



법령
(법률·대통령령·부령)

자치법규

행정규칙

판례·해석례등

별표·서식

공공기관규정

그밖의 정보

☒ 현행법령 ☐ 연혁법령 ☐ 근대법령 ☐ 외국어번역 ☐ 최신법령 ☐ 조약

☒ 상세검색

☐ 분류검색

법령명

법령본문

조문내용

조문제목

부칙

제정·개정문

☒ 조회이력

☐ 새창(목록)

☒ 표준국어대사전

본문

제정·개정이유

연혁

신규법비교

법령체계도

법령비교

판례

연

연혁

행

위임행정규칙

규제

생활화학제품 및 살생물제의 안전관리에 관한 법률 (약칭: 화학제품안전법)

[시행 2025. 1. 1.] [법률 제20382호, 2024. 3. 19., 일부개정]

현재시행법령확인

은 확인을 받은 내용과 다르게 안전확인대상생활화학제품을 제조 또는 수입한 것으로 본다. <신설 2020. 3. 24.>

제3조(살생물제품의 제품승인 등에 관한 경과조치) ① 살생물제품을 제조 또는 수입하는 자는 제1항 각 호 외의 부분 본문에도 불구하고 다음 각 호의 구분에 따른 기간까지는 제품승인을 받지 아니하

고 해당 살생물제품을 제조 또는 수입할 수 있다. <개정 2020. 3. 24.>

1. 살생물제품에 함유된 모든 살생물물질이 승인유예대상 기존살생물물질인 경우 제19조제3항제3호에 따른 승인유예기간의 종료일(승인유예기간이 서로 다른 둘 이상의 승인유예대상 기존살생물물질이 함유된 경우에는 해당 살생물제품의 유형으로 지정·고시된 기존살생물물질의 승인유예기간 중 마지막에 도래하는 종료일을 말한다)부터 2년 이내

2. 살생물제품에 함유된 모든 살생물물질이 승인유예대상 기존살생물물질이 아닌 그 중 하나 이상의 물질이 제19조에 따라 제조·수입이 금지되거나 승인유예대상 기존살생물물질 지정이 해제된 경우: 제조·수입 금지일 또는 지정 해제일 중 가장 먼저 발생한 날부터 1년 이내

3. 제1호 또는 제2호에 해당하지 아니하는 살생물제품인 경우: 2020년 12월 31일까지

② 제1항에 따라 제품승인을 받지 아니하고 살생물제품을 제조 또는 수입하는 자는 같은 항 각 호의 구분에 따른 기간 이내에 제품승인을 받은 경우에는 그 제품승인을 받은 날부터 1년이 되는 날까지 제27조에 따른 표시를 하지 아니하고 해당 살생물제품을 제조 또는 수입할 수 있다.



4 안생품의 판매 기한 및 사후관리

☞ 화학제품안전법 제35조~38조(생활화학제품 및 살생물제의 사후관리 등), 승인유예(또는 승인)물질 사용 여부에 따라 유예기간 내 유통제품 정리





1800-1253

승인 대상 안생품 문의

1800-4840

살생물제 문의

1800-0490

신고 대상 안생품 문의

가습기용 소독·보존제
감염병 예방용 방역 살균·소독제
보건용 살충제
보건용 기피제
감염병 예방용 살충제
감염병 예방용 살서제
(문의 메일 : smccp@korea.kr)

챔프 장애 문의
1800-0490

배수관용 살균제
어항용 살조제
쌀벌레용 기피제
목재용 보존제
공기청정기용 필터 제품
방향용 초 등

경청해 주셔서 감사합니다.

