

산재 사고사망 절반으로 줄입시다!

안전은 권리입니다



「산업안전보건법」
MSDS 비공개 승인 제도 안내서



주의 사항

- ▶ 이 안내서는 『산업안전보건법』 제112조에 따른 물질안전보건자료(MSDS)의 비공개 승인에 관한 절차 및 방법을 다루고 있습니다.
- ▶ 이 안내서는 법적 강제적 효력을 갖지는 않으며, 정보제공에 관한 일반적인 방법에 관한 기술적 참고자료로서, 법 상 절차를 이행하기 위한 개별적 특수성을 고려할 책임은 법 상 의무를 이행하여야 하는 자에게 있습니다.
- ▶ 이 안내서는 『산업안전보건법』 및 시행령, 시행규칙, 고시 등이 정하는 사항을 종합적으로 고려하여 해석·활용되어야 하며, 관련 법령 및 상위규칙에서 정하는 내용과 상이할 경우에는 법령과 상위규칙이 우선 적용되어야 합니다.
- ▶ 이 안내서의 내용은 향후 법의 개정 등에 따라 수정·보완될 수 있으므로, 안내서를 활용하고자 할 경우 관련 법 조항의 변경여부를 확인할 것을 권고 드립니다.

CONTENTS

- 1 MSDS 비공개 승인 개요
- 2 비공개 승인 대상 등
- 3 비공개 승인(연장승인) 심사
- 4 비공개 승인 번호 부여
- 5 비공개 승인 (연장승인) 결과 반영
- 6 비공개 승인 (연장승인) 취소
- 별첨 비공개 승인 (연장승인) 신청서류 작성 예시



1

MSDS 비공개 승인 개요



물질안전보건자료(MSDS) 비공개 승인

- ▶▶ 2021. 1. 16. 부터 산업안전보건법 제112조(물질안전보건자료의 일부 비공개 승인 등)에 따라
물질안전보건자료대상물질^① 중 영업비밀과 관련되어
물질안전보건자료(MSDS)^② 상 화학물질의 명칭 및 함유량을
비공개(대체자료^③ 기재) 하고자 하는 물질은 고용노동부장관의 승인을 받아 비공개 가능합니다.

① 물질안전보건자료대상물질

: 화학물질 또는 이를 함유한 혼합물로서 산업안전보건법 제104조 및
동법 시행규칙 별표 18 『유해인자의 유해성·위험성 분류기준』에 해당하는 물질을 의미합니다.

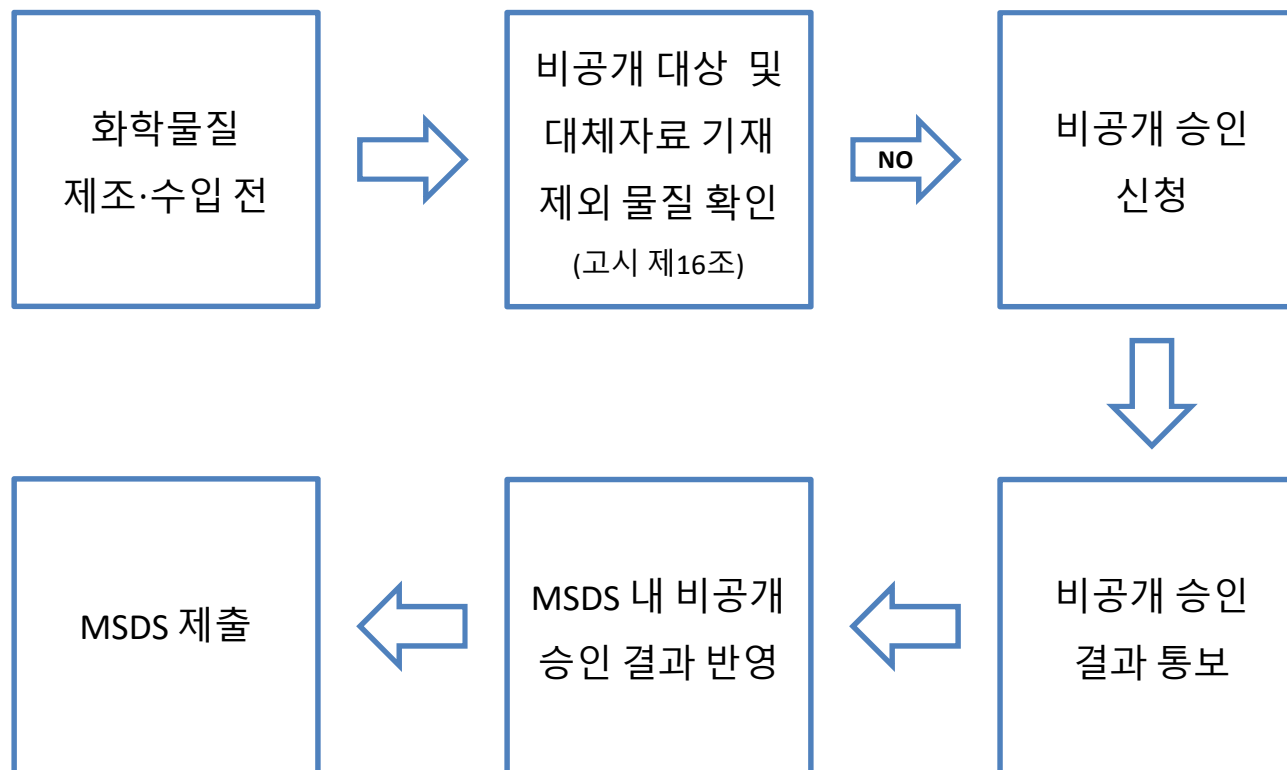
② 물질안전보건자료(MSDS. Material Safety Data Sheet)

: 화학물질의 안전한 사용을 위한 설명서로서 화학물질의 유해성·위험성 정보, 응급조치요령 등을 비롯한
16가지 항목들로 구성되어 있습니다.

③ 대체자료 : 비공개 신청 화학물질의 대체명칭 및 대체함유량을 의미합니다.



비공개 승인 심사 개략도



2

비공개 승인 신청 대상 등



비공개 승인 신청 대상

- ▶▶ 물질안전보건자료대상물질 내 산업안전보건법 제104조에 따른 분류기준에 해당하는 화학물질에 대하여 비공개 승인을 신청할 수 있습니다.
- ▶▶ 다만, 고용노동부고시 제2020-130호 제16조(대체자료 기재 제외물질)에 해당하는 경우 화학물질의 명칭 및 함유량을 공개하여야 합니다.

- | |
|---|
| ① 산안법 제117조에 따른 제조등금지물질 |
| ② 산안법 제118조에 따른 허가대상물질 |
| ③ 「산업안전보건기준에 관한 규칙」 제420조에 따른 관리대상유해물질 |
| ④ 산안법 시행규칙 별표21의 작업환경측정대상 유해인자 |
| ⑤ 산안법 시행규칙 별표22의 특수건강진단대상 유해인자 |
| ⑥ 「화학물질의 등록 및 평가 등에 관한 법률」 시행규칙 제35조제2항 단서에서 정하는 화학물질 |

※ 제6호는 「화학물질의 등록 및 평가 등에 관한 법률」에서 정하고 있는
 “유해화학물질(유독물질, 허가물질, 제한물질, 금지물질)” 또는
 “사람 또는 동물에게 암, 돌연변이, 생식능력 이상을 일으키거나 일으킬 우려가 있는 물질
 (화평법 제10조제1항제1호)” 을 말합니다.



신청인

- ▶▶ 물질안전보건자료대상물질을 제조하거나 수입하는 자 또는 국외제조자가 선임한 자로서, 물질안전보건자료(MSDS) 내 산업안전보건법 제104조에 따른 분류기준에 해당하는 화학물질의 명칭 및 함유량을 대체자료(대체명칭 및 대체함유량)로 기재하려는 자를 말합니다.



신청 방법

- ▶▶ 안전보건공단에서 운영하는 물질안전보건자료시스템(msds.kosha.or.kr)으로 신청합니다.



심사 기간

- ▶▶ 일반 : 1개월 / 연구개발용 : 2주

※ 연장승인의 심사 기간은 동일합니다.

※ 보완 및 연장, 이의신청 기간에 따라 심사 기간이 더 소요될 수 있습니다.



제출 서류

▶▶ 산업안전보건법 시행규칙

[별지 제63호서식] 물질안전보건자료 비공개 승인신청서 및 붙임 서류

- ① 「부정경쟁방지법」에서 정하는 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료
- ② 대체자료
- ③ 대체자료로 적으려는 화학물질의 명칭 및 함유량, 건강 및 환경에 대한 유해성, 물리적 위험성 정보
- ④ 물질안전보건자료(MSDS)
- ⑤ 산안법 제104조에 따른 분류기준에 해당하지 않는 화학물질의 명칭 및 함유량
- ⑥ 그 밖에 화학물질의 명칭 및 함유량을 대체자료로 적도록 승인하기 위해 필요한 정보로서 고용노동부장관이 정하여 고시하는 서류

※ 연구 개발용 화학물질(고시 제19조 참조)의 경우, 대체자료로 적기 위해 승인을 신청하려는 자는 ①, ⑥의 서류를 생략하여 제출 가능합니다.

※ 중소기업에 해당하는 경우 수수료 감면 등을 위하여 중소기업임을 확인할 수 있는 중소벤처기업부에서 발급 받은 “중소기업확인서”를 첨부하여야 합니다.



제출 서류

▶▶ ① 「부정경쟁방지법에서 정하는 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료

가. 비공지성

- 1) 비공개 신청 정보를 알고 있는 인적범위
- 2) 비공개 신청을 한 정보가 이미 다른 법률에 의하여 공개되었는지 여부 등

나. 비밀관리성

- 1) 비공개 신청 화학물질 제조·수입업체가 신청 정보의 비밀성을 보호하기 위한 조치의 종류 및 정도(정보에 대한 접근제한 조치, 내부직원에 대한 비밀유지의무부여 및 비밀유지 고용계약 체결, 물리적 보안조치 여부, 보안시스템이 구비된 전산환경 마련 등 포함)
- 2) 비공개 신청 정보에 대한 타인의 접근 및 획득 용이성 정도

다. 경제적 유용성

- 1) 비공개 신청 정보가 공개되는 경우 다른 경쟁업체가 얻게 되는 이익
- 2) 비공개 신청 정보를 개발하기 위하여 해당 화학물질 제조·수입업체가 투여한 노력 및 비용의 정도

※ 고시 <별표 7> 1. 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료



제출 서류

▶▶ ② 대체자료

가. 대체명칭의 적합성에 대한 판단기준

환경부 고시 「자료보호신청서의 작성방법 및 보호자료 관리방법 등에 관한 규정」의
별표를 준용

나. 대체함유량의 적정 기재범위

① 비공개하려는 성분 함유량이 25% 이상인 경우 ± 20 퍼센트포인트(%P)

② 비공개하려는 성분 함유량이 25% 미만인 경우 ± 10 퍼센트포인트(%P)

※ 고시 제17조제3항에 따라 대체명칭에 대하여 “가. 대체명칭의 적합성에 대한 판단기준”에
따라서 화학식 구조를 특정할 수 없거나 곤란한 경우에는 공단이 정하는 방법을 따릅니다.



제출 서류

▶▶ ③ 대체자료로 적으려는 화학물질의 명칭 및 함유량, 건강 및 환경에 대한 유해성
물리적 위험성 정보

- 해당 자료는 비공개 승인(연장승인) 신청서 및 제출 서류 ④ 물질안전보건자료(MSDS) 아래 항목에 기재하여 제출할 수 있습니다.

2. 유해성·위험성	3. 구성성분의 명칭 및 함유량
9. 물리화학적 특성	11. 독성에 관한 정보
12. 환경에 미치는 영향	14. 운송에 필요한 정보



제출 서류

▶▶ ④ 물질안전보건자료(MSDS)

- 고시 <별표 4> 물질안전보건자료(MSDS)의 작성항목 및 기재사항을 작성하여 제출합니다.

1. 화학제품과 회사에 관한 정보	2. 유해성·위험성
3. 구성성분의 명칭 및 함유량	4. 응급조치 요령
5. 폭발·화재시 대처방법	6. 누출 사고 시 대처방법
7. 취급 및 저장방법	8. 노출방지 및 개인보호구
9. 물리화학적 특성	10. 안정성 및 반응성
11. 독성에 관한 정보	12. 환경에 미치는 영향
13. 폐기시 주의사항	14. 운송에 필요한 정보
15. 법적 규제현황	16. 그 밖의 참고사항



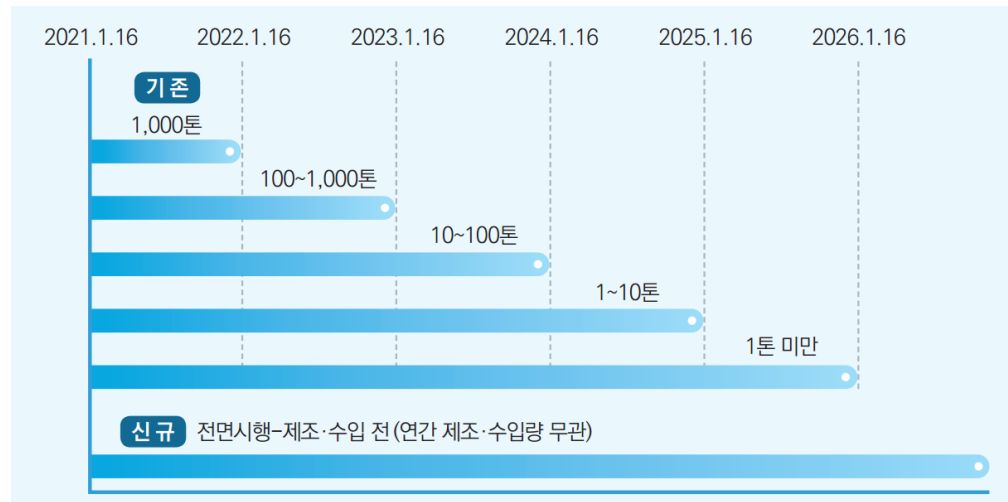
제출 서류

- ▶▶ ⑤ 법 제104조에 따른 분류기준에 해당하지 않는 화학물질의 명칭 및 함유량
 - 해당 자료는 비공개 승인(연장승인) 신청서 및 제출 서류 ④ 물질안전보건자료 중 "3. 구성성분의 명칭 및 함유량"에 기재하여 제출합니다.

- ▶▶ ⑥ 그 밖에 화학물질의 명칭 및 함유량을 대체자료로 적도록 승인하기 위해 필요한 정보로서 고용노동부장관이 정하여 고시하는 서류
 - 해당 자료는 고시 <별표 7> 2. 대체 필요성에 대한 판단기준에 기재하여 제출합니다.



신청 시기



- ▶▶ 제도 시행(21.1.16.) 이전부터 제조·수입하여 MSDS 상 '영업비밀'로 기재하고 있는 화학물질의 경우 제품의 제조·수입하려는 양(톤)에 따라 유예기간 부여합니다.
- ▶▶ 제도 시행(21.1.16.) 이후 신규로 제조·수입하려는 화학물질 및 이를 함유한 혼합물은 제조·수입 전까지 비공개 승인 심사를 완료하여야 합니다.



수수료

▶▶ 일반 수수료

= 기본수수료 + 심사를 신청한 구성성분의 개수 × 심사를 신청한 구성성분 1종당 수수료

구분	기본수수료	신청한 구성성분 1종당 수수료
비공개 승인 신청	70,000원	40,000원
비공개 연장 승인 신청	35,000원	20,000원

※ 비공개 승인 신청 시 수수료는 최대 270,000원이며, 비공개 연장 승인 신청 시 수수료는 최대 135,000원입니다.

(수수료 계산 예시)

제품 내 3종의 구성성분을 비공개 승인 신청하고자 하는 경우

수수료 금액 산정 = 기본수수료(70,000원) + 심사를 신청한 구성성분의 개수(3종) ×
심사를 신청한 구성성분 1종당 수수료(40,000원)

☞ 최종 수수료 금액 : 190,000원



수수료

▶▶ 연구개발용 수수료

= 기본수수료 + 심사를 신청한 구성성분의 개수 × 심사를 신청한 구성성분 1종당 수수료

구분	기본수수료	신청한 구성성분 1종당 수수료
비공개 승인 신청	30,000원	40,000원
비공개 연장 승인 신청	15,000원	20,000원

※ 비공개 승인 신청 시 수수료는 최대 230,000원이며, 비공개 연장 승인 신청 시 수수료는 최대 115,000원입니다.

(수수료 계산 예시)

연구개발용 제품 내 3종의 구성성분을 비공개 승인 신청하고자 하는 경우

수수료 금액 산정 = 기본수수료(30,000원) + 심사를 신청한 구성성분의 개수(3종) ×

심사를 신청한 구성성분 1종당 수수료(40,000원)

☞ 최종 수수료 금액 : 150,000원



수수료

▶▶ 중소기업의 수수료 감면

구분	감면율
중기업	50%
소기업	80%

※ 일반 및 연구개발용에 따라 산정된 최종 수수료 금액에서 감면율을 적용하여 산정한다.

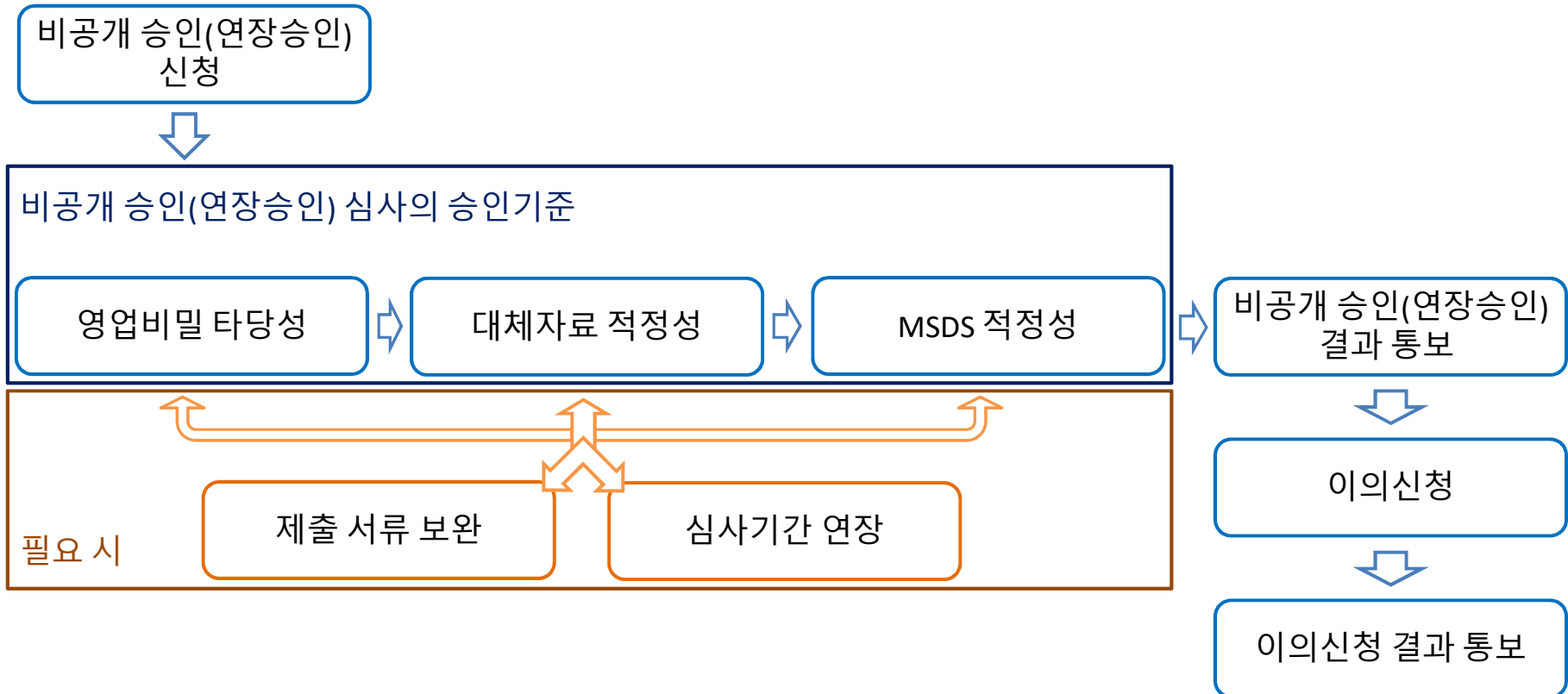
※ 중소기업확인증에 따라 중소기업이 확인된 경우에만 해당 수수료를 감면받을 수 있다.

3

비공개 승인(연장승인) 심사



비공개 승인(연장승인) 심사 흐름도





비공개 승인(연장승인) 신청



1. 신청인은 **비공개 승인 대상**에 해당하는 경우, 연구·개발용과 일반 물질을 구분하여 MSDS 시스템을 통해 비공개 승인(연장승인) 신청서 작성 및 제출서류 요건을 갖추어 신청합니다.
2. 공단에서는 MSDS 시스템을 통해 신청된 비공개 승인(연장승인) 신청 시 수수료 납부 요청(가상계좌확인증 발급)을 합니다.
* 제출 서류의 확인 : 필요 제출 서류의 제출 여부 및 중소기업확인서 첨부, 연구·개발용 신청 여부를 확인합니다.
3. 신청인이 수수료 납부를 완료한 이후 비공개 승인(연장승인) 신청 접수가 완료됩니다.
※ 접수 후에는 심사가 바로 진행되므로 비공개 승인 비대상 등의 사유로 환불 및 반려되지 않습니다.
※ 신청인은 "MSDS 시스템의 메시지" 등을 통하여 가상계좌확인증 발급 및 수수료 납부와 관련된 사항을 안내 받게 됩니다.



비공개 승인 심사의 승인 기준



신청인이 비공개 승인(연장승인) 신청 시 제출한 서류에 대하여 심사원은 비공개 승인 심사의 승인 기준의 각 항목에 대해 검토합니다.

- 비공개 승인 심사의 승인 기준은 “영업비밀 타당성”, “대체자료 적정성”, “MSDS 적정성” 항목이며,
- 영업비밀 적정성, 대체자료 적정성, MSDS 적정성 순으로 검토합니다.



비공개 승인 심사의 승인 기준(영업비밀 타당성)

▶▶ 영업비밀 타당성

「부정경쟁방지법 및 영업비밀보호에 관한 법률」에 따라 “영업비밀”이란 공공연히 알려져 있지 아니하고(비공지성) 독립된 경제적 가치는 가지는 것(경제적 유용성)으로서, 비밀로 관리된(비밀관리성) 생산방법, 판매방법, 그 밖에 영업활동에 유용한 기술상 또는 경영상의 정보를 말합니다.

이에 따라, 영업비밀로 유지되지 위해서는 “비공지성”, “비밀관리성”, “경제적 유용성”을 모두 만족하여야 하며, 이와 관련한 내용을 비공개 승인(연장승인) 심사 신청 시 고시 <별표 7> “영업비밀에 해당함을 입증하는 자료 및 대체 필요성에 대한 판단기준”에 작성하여 제출합니다.

1) 비공지성

- 제품 내 신청물질의 정보가 비공지성(외부에 공개)을 위배하지 않으며, 특허·논문 및 국외 제품 출시 등을 통하여 일반 다수에게 공개하고 있지 않아야 합니다.

2) 비밀관리성

- 신청물질 및 제품에 대한 자료를 사업장 내 비밀로 관리하고 있어야 합니다.

3) 경제적 유용성

- MSDS에 신청물질을 대체자료로 기재함에 따라 얻어지는 경제적인 유용성이 있어야 합니다.



비공개 승인 심사의 승인 기준(대체자료 적정성)

▶▶ 대체자료 적정성

1) 대체명칭의 작성 기준[「대체 화학물질명칭 및 함유량 작성 기준 안내서」 참조]

- [환경부고시 제2019-184호「화학물질 자료 등의 보호에 관한 규정」](#) 별표에 따라 대체명칭을 부여합니다.
- 위에 따라 대체명칭을 작성할 수 없는 경우에 한하여 아래 사항을 적용하여 부여합니다.(고시 제17조제4항)

1. 환경부 고시 '별첨의 치환기'에 없는 치환기 및 원소

- ① 란탄족 원소는 'Lanthanoid'라는 단어를 사용하여 대체할 수 있다.
- ② 악티늄족 원소는 'Actinoid'라는 단어를 사용하여 대체할 수 있다.
- ③ 초악티늄족 원소는 'transactinide'라는 단어를 사용하여 대체할 수 있다.
- ④ 비활성기체 원소는 'Noble gas'라는 단어를 사용하여 대체할 수 있다.

2. 생물학적 추출물질의 원료 및 공정

- ① 생물학적 원료 및 공정에 대하여 일반화한 명칭으로 대체할 수 있다.

3. 화학적/광물 추출물질의 원료 및 공정

- ① 화학적/광물 추출물질의 원료 및 공정(반응)은 일반화한 명칭으로 대체할 수 있다.

4. 효소

- ① 효소 중 효소단백질은 IUBMB 명명법에 따라 일반화된 명칭으로 대체할 수 있다.

5. 오일류 또는 유사 원료로부터 얻은 물질(Petroleum, coke 및 coal 물질)

- ① 오일류 또는 유사 원료로부터 얻은 물질은 일반화한 명칭으로 대체할 수 있다.

6. 입체화학 또는 이성질체 확인요소

- ① 입체화학 또는 이성질체 확인요소는 'isomer(s)'라는 단어를 사용하여 대체할 수 있다.



비공개 승인 심사의 승인 기준(대체자료 적정성)

▶▶ 대체자료 적정성

2) 대체함유량의 작성 기준

- 아래와 같이 고시 제17조제5항에 따라 대체함유량을 기재하여 제출합니다.

1. 신청 물질의 함유량이 25% 미만 : $\pm 10\%P$ 내에서 범위로 기재
2. 신청 물질의 함유량이 25% 이상 : $\pm 20\%P$ 내에서 범위로 기재



비공개 승인 심사의 승인 기준(MSDS 적정성)

▶▶ MSDS 적정성

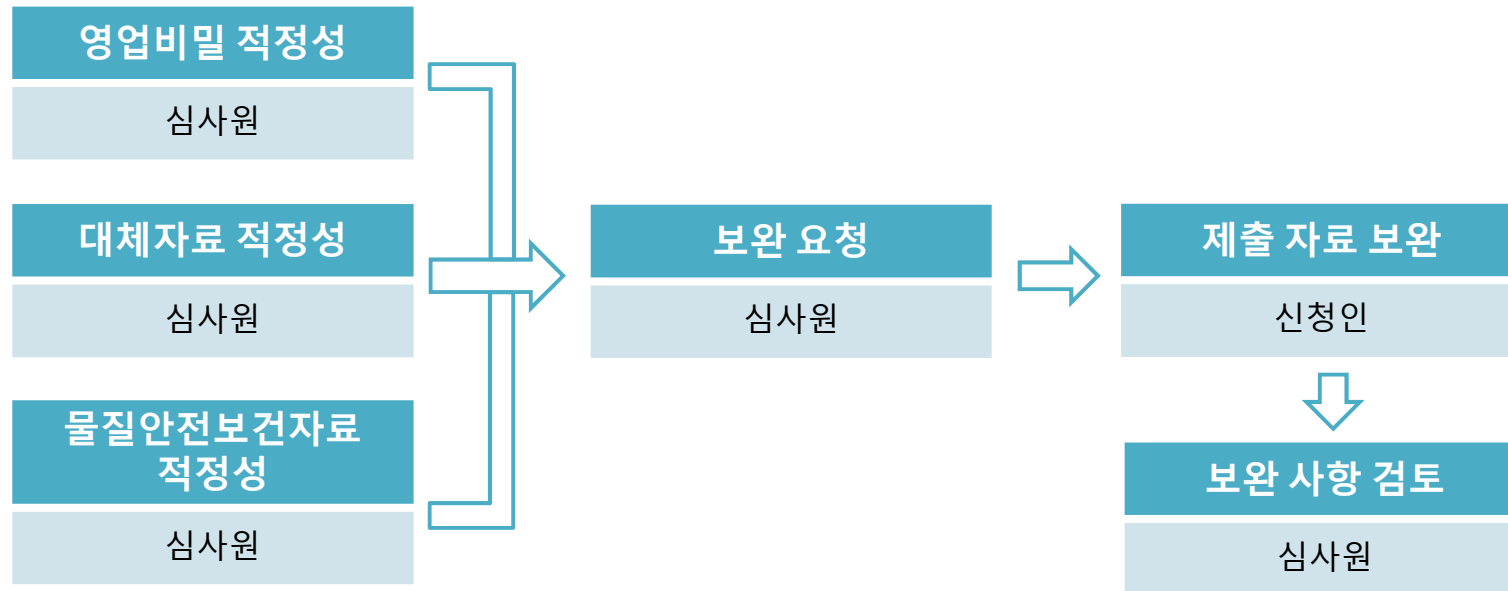
비공개 심사 시에는 물질안전보건자료의 아래 각 항목을 중점적으로 검토하므로,
신청인은 아래 각 항목간의 일치성을 중점적으로 확인하여 제출합니다. (고시 제17조제6항)

* MSDS 적정성 검토 항목

2. 유해성·위험성	3. 구성성분의 명칭 및 함유량
9. 물리화학적 특성	11. 독성에 관한 정보
12. 환경에 미치는 영향	15. 법적 규제현황



비공개 승인 심사 보완 요청



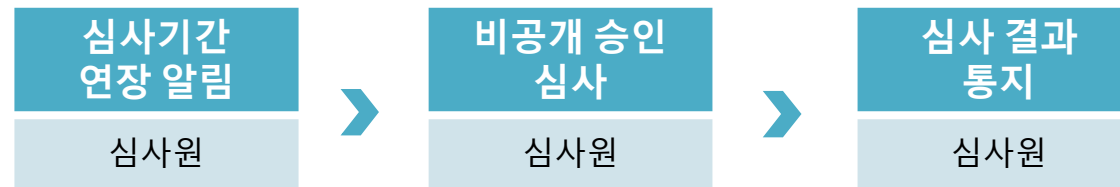
심사원은 비공개 승인 심사 기준의 각 항목에서 보완이 필요한 사항이 있는 경우 보완을 요청하고, 보완 요청을 받은 신청인은 **기본 15일** 이내에 보완완료 결과를 공단에 제출하여야 합니다.

다만, **신청인이 추가 보완기간이 필요한 경우** 심사원과 협의하여 **보완기간을 연장할 수 있습니다.**

※ 신청인은 "MSDS 시스템의 메시지" 등을 통하여 보완 요청과 관련된 사항을 안내 받게 됩니다.



비공개 승인 심사기간 연장 알림



심사원은 심사기간 연장이 필요한 경우 그 기간을 연장(10일 이내)할 수 있으며, 신청인에게 연장기간 및 사유를 안내합니다.

※ 신청인은 "MSDS 시스템의 메시지" 등을 통하여 심사 연장과 관련한 사항을 안내 받게 됩니다.



비공개 승인 심사 결과

▶▶ 비공개 승인 결과 통지

1) 비공개 승인 결과는 “승인”, “불승인”, “불승인으로 나뉩니다.

(승 인) 제품 내 **모든** 신청물질의 신청서류 내용이 **심사 기준을 충족한 경우**

(부분 승인) 제품 내 **일부** 신청물질의 신청서류 내용이 **심사 기준을 충족하지 못한 경우**

(불 승 인) 제품 내 **모든** 신청물질의 신청서류 내용이 **심사 기준을 충족하지 못한 경우**

“심사 기준을 충족하지 못한 경우”란

1. 각 항목(영업비밀 타당성, 대체자료 적정성, MSDS 적정성)별 심사 기준을 충족하지 못한 경우
2. 고시 제16조에 따라 대체자료 기재 제외물질에 해당하는 경우
3. 보완요청(보완 서류 미비 및 보완기간 미준수 등)을 따르지 않은 경우
4. 그 밖에 신청서류를 거짓으로 작성하는 등 심사 기준에 충족하지 않는다고 판단되는 경우

2) 승인된 신청물질의 경우 비공개 승인번호를 부여되며,

불승인된 신청물질의 경우 불승인 사유를 첨부하여 통지됩니다.



비공개 승인 결과에 따른 이의신청



1. 신청인은 비공개 승인 결과에 이의가 있는 경우 30일 이내에 MSDS 시스템을 통해 이의신청서를 제출하여야 합니다.
2. 이의신청 결과 통지는 이의신청을 받은 날부터 20일 이내에 통보됩니다.
3. 신청인은 1회에 한하여 이의신청이 가능합니다.

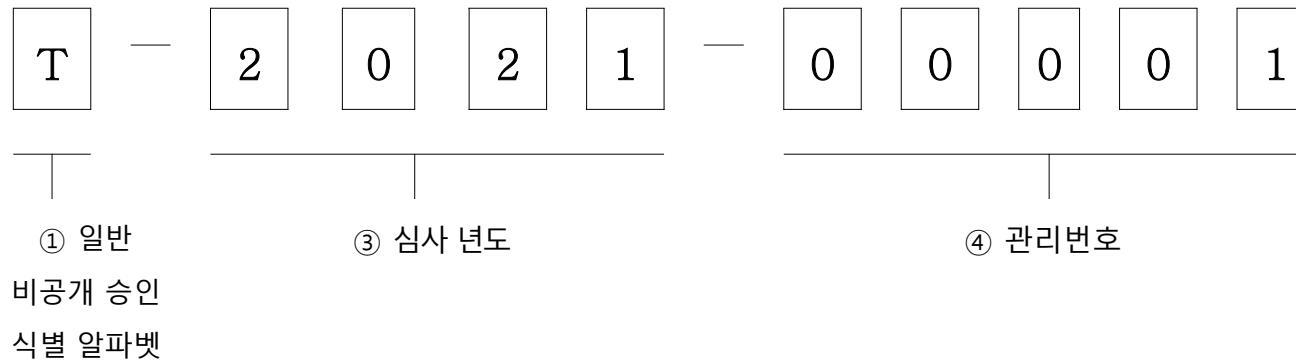
4

비공개 승인 번호 부여



비공개 승인 번호 형식

▶▶ 일반

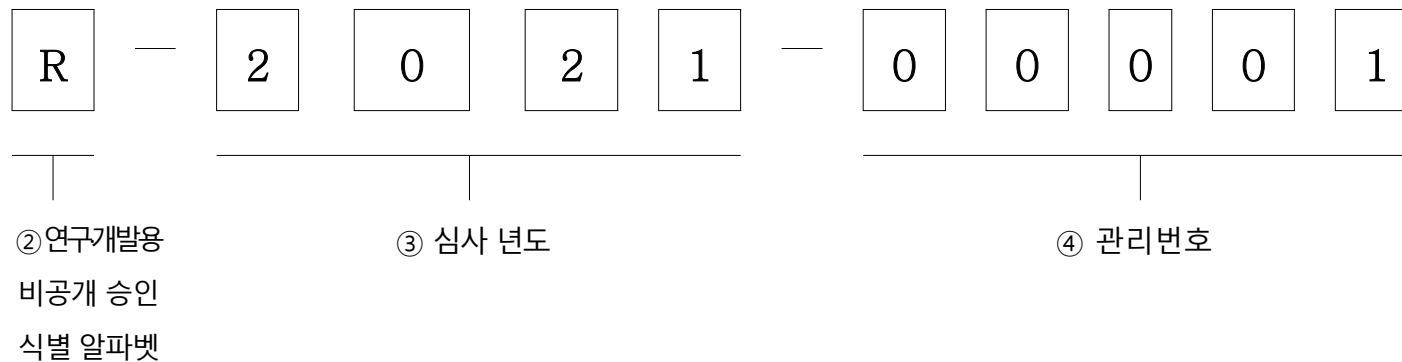


- ① 일반 비공개 승인 식별 알파벳: 알파벳 대문자T이며, 변경할 수 없습니다.
- ③ 심사 년도: 비공개 승인 심사가 완료된 년도로 표기합니다.
- ④ 관리번호 : 숫자 다섯 자리(00001~99999)로 구성됩니다.



비공개 승인 번호 형식

▶▶ 연구·개발용



② 연구·개발용 비공개 승인 식별 알파벳 : 알파벳 대문자 R이며, 변경할 수 없습니다.

③ 심사 년도 : 비공개 승인 심사가 완료된 년도로 표기합니다.

④ 관리번호 : 숫자 다섯 자리(00001~99999)로 구성됩니다.

▶▶ 추가 사항

1. 비공개 승인 번호는 사업장에서 사전에 기재할 수 없습니다.
2. 관리번호는 해당 년도에 공단에서 심사한 결과에 따라 MSDS시스템에서 부여합니다.
3. 연장승인이 되더라도 승인 번호는 최초 승인 결정 시 부여 받은 승인 번호와 동일합니다.

5

비공개 승인(연장 승인) 결과 반영



신청물질 승인 결과에 따른 MSDS 반영

<비공개 승인 심사 결과 '승인'>

MSDS의 3. 구성성분의 명칭 및 함유량

화학물질명	관용명 및 이명	CAS 번호 및 식별번호	함유량(%)	비고
승인 받은 대체명칭	-	-	승인 받은 대체함유량	비공개 승인 번호/ 유효기간

<비공개 승인 심사 결과 '불승인'>

MSDS의 3. 구성성분의 명칭 및 함유량

화학물질명	관용명 및 이명	CAS 번호 및 식별번호	함유량(%)	비고
화학물질의 고유명칭	화학물질의 관용명 및 이명	화학물질의 고유식별번호 (CAS 번호가 있는 경우 우선 기재)	함유량	-

※ 접수번호가 동일한 신청물질들 중 이의신청 때문에 승인시점에 차이가 발생하는 경우 그 유효기간은 가장 먼저 승인된 신청물질의 승인시점으로부터 산정됩니다(시행규칙 [별지 제64호서식] 물질안전보건자료 비공개 승인(연장승인) 결과 통지서에 기재된 유효기간 확인).



MSDS 적정성 결과 반영 검토

신청인은 MSDS 적정성 검토 결과 중 “검토의견(권고사항)*”에 대하여 MSDS 제출 전 해당 내용 반영을 검토합니다.

* 적정(검토기준 충족) : 해당 항목에 기재된 내용이 모든 ‘보완’대상 검토기준을 만족하는 경우로서 검토 결과란에 “-”로 표기합니다. 다만, **기재내용에 대한 권고사항이 있는 경우 해당 내용을 “검토의견”으로 기재됩니다.**

6

비공개 승인(연장승인) 취소



비공개 승인(연장승인) 취소 절차



1. 거짓이나 부정한 방법으로 비공개 승인(연장승인)되었거나, 대체자료 기재 제외 물질에 해당한다면 고용노동부는 비공개 승인(연장승인)을 취소합니다.
2. 비공개 승인(연장승인)의 취소를 통보 받은 신청인은 고유의 화학물질의 명칭 및 함유량을 MSDS에 기재하여야 합니다.
3. 위에 따라 MSDS가 변경되는 경우 MSDS시스템에 재제출하고, 대상물질을 양도받은 자에게도 개정된 MSDS를 다시 제공하여야 합니다.

별첨

비공개 승인(연장승인) 신청 서류 작성 예시



시행규칙 별지 제63호서식 『물질안전보건자료 비공개 승인(연장승인) 신청서』

■ 산업안전보건법 시행규칙 [별지 제63호서식]

물질안전보건자료 비공개

☐ 승인
☐ 연장승인

신청서

※ 색상이 어두운 칸은 신청인이 적지 않으며, []에는 해당되는 곳에 √표를 합니다.

(앞쪽)

접수번호	접수일시	처리일	처리기간	1개월(2주)
신청인	①선임인 [] 해당 - 신고번호() [] 비해당			
	사업장명	대표자		②업종
	사업자등록번호(법인등록번호)	근로자 수		
	소재지 (전 자 우 편 주 소 :)			
	전화번호	팩스번호		
③구분	[] 제조 [] 수입 [] 연구개발용 [] 비연구개발용			
④제품명				

구분

- 국내 제조 제품인지 국외 제조 제품을 구분하여 표기합니다.
- 연구개발용 및 비연구개발용(일반)을 구분하여 표기합니다.

승인 또는 연장승인

비공개 승인 시 최초 승인 신청 또는 연장승인 신청을 구분으로 표시합니다.

신청인

- 국내 제조자에 해당하는 경우 "선임인" 항목에는 비해당을 표기하고, 제조자의 사업장 정보를 기재합니다.
 - 선임인에 해당하는 경우 선임인의 정보(신고번호) 및 사업장 정보를 기재합니다.
 - 선임 받은 수입자가 아닌 경우 수입자의 사업장 정보를 기재합니다.
- ※ 업종은 한국표준산업분류에 따른 사업의 종류를 기재합니다.

제품명

MSDS와 동일한 화학제품의 명칭을 기재합니다.



시행규칙 별지 제63호서식 『물질안전보건자료 비공개 승인(연장승인) 신청서』

⑤제품 내 모든 구성성분의 명칭·함유량 및 신청 여부 등	물질안전 보건자료 대상물질 해당 여부	명칭(CAS No.)	신청 여부	함유량	신청 여부	건강·환경유해성 및 물리적 위험성 정보
	[]해당 []비해당 - []해당없음 []자료없음	1.	[]신청 []비신청		[]신청 []비신청	
	[]해당 []비해당 - []해당없음 []자료없음	2.	[]신청 []비신청		[]신청 []비신청	
	[]해당 []비해당 - []해당없음 []자료없음	3.	[]신청 []비신청		[]신청 []비신청	
	[]해당 []비해당 - []해당없음 []자료없음	4.	[]신청 []비신청		[]신청 []비신청	
- 제품 내 모든 구성성분의 수: 중 - 물질안전보건자료대상물질에 해당하는 구성성분의 수: 중 - 신청하는 구성성분의 수: 중						

⑥대체자료	대체명칭	대체함유량
	1.	
	2.	
	3.	
※ 비공개를 신청하는 명칭 및 함유량에 대하여만 작성		

대체자료

- MSDS의 3. 구성성분 및 함유량에서 비공개 하고자 하는 구성성분의 대체자료*(대체명칭, 대체함유량)를 기재합니다.
- * 대체자료는 고시 제17조제3항 부터 제5항에 따라 작성합니다.

제품 내 모든 구성성분의 명칭·함유량 및 신청 여부 등

- 제품에 포함된 모든 구성성분(물질안전보건자료대상물질*의 해당 및 비해당 표기)의 명칭 및 식별번호(CAS No.가 있는 경우 CAS No.를 우선하여 기재)를 기재합니다.
- * 물질안전보건자료대상물질 : 법 104조에 따른 분류기준에 해당하는 화학물질을 말합니다.
- 해당 구성성분의 비공개 승인 신청 여부를 표기합니다.
- 해당 구성성분의 실제 함유량을 단일 값으로 기재하고, 신청 여부를 표시합니다.
- 해당 구성성분이 물질안전보건자료대상물질임을 표시한 경우 유해성·위험성 정보를 기재합니다. 단, 붙임 서류 중 제품 MSDS내 해당 내용이 있다면 생략 가능합니다.
- 종합적으로 제품 내 포함된 구성성분의 수 및 물질안전보건자료대상물질에 해당하는 구성성분의 수, 비공개 승인을 신청(대체 자료 기재)하려는 물질의 수를 아라비아 숫자(1,2,3,...)로 기재합니다.



시행규칙 별지 제63호서식 『물질안전보건자료 비공개 승인(연장승인) 신청서』

⑦제품위험성 강·환경 유해성 및 물리적 위 험성 정보	
⑧기승인 정보	※ 최초로 승인받은 물질안전보건자료의 승인번호 및 승인기간 기재(연장승인 신청서인 경우만 기재)
<p>「산업안전보건법」 제112조제1항 및 같은 법 시행규칙 제161조에 따라 물질안전보건자료 비공개 [] 승인 [] 연장승인을 신청합니다.</p> <p style="text-align: right;">년 월 일</p> <p style="text-align: right;">신청인 (서명 또는 인)</p> <p>한국산업안전보건공단 이사장 귀하</p>	

제품의 유해성·위험성 정보

제품의 건강 및 환경 유해성과 물리적 위험성 분류, 정보 등을 기재합니다.

기승인정보

비공개 연장승인 신청의 경우에 한하여 최초로 승인 받은 비공개 승인 번호 및 승인 유효기간을 기재합니다.

신청 확인 및 신청인 서명

- 비공개 승인 또는 연장승인을 구분하여 국내 제조 제품인지 국외 제조 제품을 구분하여 표기
- 신청일 및 신청인 서명 등을 기재합니다.



시행규칙 별지 제63호서식 『물질안전보건자료 비공개 승인(연장승인) 신청서』

붙임 서류	1. 제품 내 비공개하고자 하는 구성성분의 명칭 및 함유량이 「부정경쟁방지 및 영업비밀 보호에 관한 법률」 제2조제2호에 따른 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료(연구개발용인 경우 제외) 2. 제품의 물질안전보건자료 3. 제품 내 비공개하고자 하는 구성성분의 건강·환경유해성 및 물리적 위험성 정보(동 정보가 제품의 물질안전보건자료에 출처와 함께 기재되어 있거나, 구성성분의 물질안전보건자료에 출처와 함께 기재되어 있는 경우 제품 또는 구성성분의 물질안전보건자료로 대신하여 제출할 수 있음)	수수료 고용노동부장관이 정하는 수수료 참조
담당공무원 확인 사항	1. 사업자등록증명(개인의 경우만 해당합니다) 2. 법인등기사항증명서(법인의 경우만 해당합니다)	
행정정보 공동이용 동의서		
본인은 이 건 업무처리와 관련하여 담당직원이 「전자정부법」 제36조제1항에 따른 행정정보의 공동이용을 통하여 위의 담당직원 확인사항 중 제1호를 확인하는 것에 동의합니다. * 동의하지 않는 경우에는 신청인이 직접 관련 서류를 제출해야 합니다.		
신청인		(서명 또는 인)

행정정보 공동이용 동의서 서명

- 비공개 승인 심사를 위한 업무처리 시 사업자 등록 등을 확인하기 위한 동의 절차입니다.
- 해당 내용에 동의하지 않는 경우 사업자등록증명, 법인등기사항증명서를 제출합니다.

붙임 서류

1. 제품 내 비공개하고자 하는 구성성분의 명칭 및 함유량이 「부정경쟁방지 및 영업비밀 보호에 관한 법률」 제2조제2호에 따른 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료(연구개발용인 경우 제외)
※ 고시 <별표 7> 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료 및 대체 필요성에 대한 판단기준
2. 제품의 물질안전보건자료
※ MSDS 제출에 대한 사용자용 가이드 참조
3. 제품 내 비공개 하고자 하는 구성성분의 건강·환경 유해성 및 물리적 위험성 정보
단, 붙임 서류 중 제품 MSDS내 해당 내용이 있다면 생략 가능합니다.



시행규칙 별지 제63호서식 불임 서류

불임 서류

1. 제품 내 비공개하고자 하는 구성성분의 명칭 및 함유량이 「부정경쟁방지 및 영업비밀 보호에 관한 법률」 제2조제2호에 따른 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료(연구개발용인 경우 제외)

※ 고시 <별표 7> 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료 및 대체 필요성에 대한 판단기준

<별표 7>

영업비밀에 해당함을 입증하는 자료 및 대체 필요성에 대한 판단기준 (제17조제1항, 제2항 및 제3항 관련)

1. 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료

가. 비공지성

- 1) 비공개 신청 정보를 알고 있는 인적 범위(해당 화학물질 취급업체 내부 및 외부의 동일 산업 내에서 알고 있는 자 포함)
 - 관련 정보가 해당 화학물질 취급업체의 외부에 알려진 정도
 - 고용인 및 해당 화학물질 취급업체와 관련된 다른 자들에게 알려진 정도
- 2) 비공개 신청을 한 정보가 이미 다른 법률에 의하여 공개되었는지 여부 등

나. 비밀관리성

- 1) 비공개 신청 화학물질 제조·수입업체가 신청 정보의 비밀성을 보호하기 위한 조치의 종류 및 정도(정보에 대한 접근제한 조치, 내부직원에 대한 비밀유지 의무 부여 및 비밀유지 교육계약 체결, 물리적 보안조치 여부, 보안시스템이 구비된 전산환경 마련 등 포함)
 - 해당 화학물질 제조·수입업체 이외의 자 또는 다른 화학물질 취급업체가 관련 정보를 획득 또는 접근할 수 있는 난이도
 - 관련 정보의 비공지성 여부 및 공지된 정도

다. 경제적 유용성

- 1) 비공개 신청 정보가 공개되는 경우 다른 경쟁업체가 얻게 되는 이익
 - 관련 정보를 소유한 해당 화학물질 제조·수입업체와 그 경쟁자들에 있어서 관련 정보가 가지는 가치의 내용
 - 관련 정보가 공개되었을 경우 해당 화학물질 제조·수입업체에 대하여 경쟁력 관점에서 발생되는 손실의 규모와 내용
- 2) 비공개 신청 정보를 개발하기 위하여 해당 화학물질 제조·수입업체가 투여한 노력 및 비용의 정도

2. 대체 필요성에 대한 판단기준

가. 비공지성

- 1) 신청인의 사업장 또는 국내외의 제3자가 해당 구성성분에 대한 정보를 알고 있는지, 알고 있다면 그 수는 얼마인지
- 2) 비공개를 신청한 구성성분을 제품정보와 연계하여 외부에 공개 또는 제공한 적이 있는지
 - 정부기관에 제출한 경향이 있는지
 - * 만일 그렇다면, 가) 어떤 법률에 따라 어떤 정보를 언제 제출하였으며, 나) 해당 정보에 대한 영업비밀을 주장하였는지, 다) 영업비밀 심의를 거쳤다면 어떤 법률에 따라 심의 받았는지, 라) 영업비밀로 인정받아 보호되었는지, 마) 영업비밀로 보호받았다면 보호기간이 언제부터 언제까지이고 보호받은 정보의 구체적인 범위(내용)가 무엇인지
 - 다른 법률에 따라 공개 또는 외부에 제공한 적이 있는지
 - * 만일 그렇다면, 가) 어떤 법률에 따라 공개 또는 제공하였는지, 나) 제공하였다면 누구에게 제공하였는지, 다) 비밀유지 의무를 부과하였는지
- 3) 비공개를 신청한 구성성분이 제품정보와 연계하여 특허, 출판물, 논문, 인터넷 등에 공개된 적이 있는지
- 4) 제품을 분석하는 방법 등으로 비공개를 신청한 성분의 유추가 가능한지
- 5) 제품을 수출하여 유럽 등 국외 시장에 출시한 적이 있는지, 만약 그렇다면 해당 국가명은 무엇이며, 국외 시장에 출시된 제품의 명칭은 무엇인지

나. 비밀관리성

- 1) 해당 정보를 알 수 있는 인원(부서)의 제한범위를 구체적으로 명시하였는지
 - * 사업장 전체적인 보안 외에 해당 화학물질 취급현장이나 취급자에 대한 별도의 보안관리 현황 포함
- 2) 정보접근성을 제한하기 위해 취하는 노력을 구체적으로 명시하였는지
 - * 접근성의 제한이나 비밀관리를 위한 노력에 대해 현재 상황과 향후 어떻게 이행할 것인지 포함
- 해당 정보를 모르는 자(공급자, 운반자, 그 외 인원 등)가 해당 물질을 취급함에 있어 비밀관리를 어떤 방법'으로 하고 있으며, 이를 주기적으로 확인·점검하는지
 - * 접근제한 조치, 물리적 보안조치, 보안시스템 등
- 해당 정보를 알고 있는 자를 대상으로 비밀관리를 어떤 방법'으로 하고 있으며, 이를 주기적으로 확인·점검하는지
 - * 보안서약서 및 비밀유지계약 등(필자 및 당사자가 명시되어 있고, 현재도 계속 유효한지 여부)

다. 경제적 유용성

- 1) 신청대상 화학제품의 구체적 용도는 무엇이며, 비공개하고자 하는 구성성분이 제품 내에서 어떠한 역할을 하는지
- 2) 비공개하고자 하는 정보가 경쟁사 등에게 왜 유용한 정보인지
- 3) 비공개하고자 하는 정보가 공개되었을 경우 사업장에 미치는 경제적 불이익이 구체적으로 무엇인지
 - * '영업활동에 지장이 있다'는 등의 막연한 표현으로는 판단이 곤란
- 4) 비공개 정보를 개발하기 위하여 투자한 금액 또는 자원의 양은 얼마인지, 신청인이 해당 금액 또는 자원이 상당하다고 판단한다면 그 사유는 무엇인지
- 5) 비공개를 유지하는 경우 얻게 되는 신청인의 실제적 또는 잠재적 이익은 구체적으로 무엇인지
 - * 영업비밀로 인해 얻는 향후 (1)년간 신청인의 실제적 또는 잠재적 가치의 추경차 인화 (원(근거 포함))



시행규칙 별지 제63호서식 붙임 서류

붙임 서류

1. 제품 내 비공개하고자 하는 구성성분의 명칭 및 함유량이 「부정경쟁방지 및 영업비밀 보호에 관한 법률」 제2조제2호에 따른 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료(연구개발용인 경우 제외)
※ 고시 <별표 7> 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료 및 대체 필요성에 대한 판단기준

1. 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료

가. 비공지성

- 1) 비공개 신청 정보를 알고 있는 인적 범위(해당 화학물질 취급업체 내부 및 외부의 동일 산업 내에서 알고 있는 자 포함)
 - 관련 정보가 해당 화학물질 취급업체의 외부에 알려진 정도
 - 고용인 및 해당 화학물질 취급업체와 관련된 다른 자들에게 알려진 정도
- 2) 비공개 신청을 한 정보가 이미 다른 법률에 의하여 공개되었는지 여부 등

2. 대체 필요성에 대한 판단기준

가. 비공지성

- 1) 신청인의 사업장 또는 국내외의 제3자가 해당 구성성분에 대한 정보를 알고 있는지, 알고 있다면 그 수는 얼마인지
- 2) 비공개를 신청한 구성성분을 제품정보와 연계하여 외부에 공개 또는 제공한 적이 있는지
 - 정부기관에 제출한 경험이 있는지
 - * 만일 그렇다면, 가) 어떤 법률에 따라 어떤 정보를 언제 제출하였으며, 나) 해당 정보에 대한 영업 비밀을 주장하였는지, 다) 영업비밀 심의를 거쳤다면 어떤 법률에 따라 심의 받았는지, 라) 영업 비밀로 인정받아 보호되었는지, 마) 영업비밀로 보호받았다면 보호기간이 언제부터 언제까지이고 보호받은 정보의 구체적인 범위(내용)가 무엇인지
 - 다른 법률에 따라 공개 또는 외부에 제공한 적이 있는지
 - * 만일 그렇다면, 가) 어떤 법률에 따라 공개 또는 제공하였는지, 나) 제공하였다면 누구에게 제공하였는지, 3) 비밀유지 의무를 부과하였는지
- 3) 비공개를 신청한 구성성분이 제품정보와 연계하여 특허, 출판물, 논문, 인터넷 등에 공개된 적이 있는지
- 4) 제품을 분석하는 방법 등으로 비공개를 신청한 성분의 유추가 가능한지
- 5) 제품을 수출하여 유럽 등 국외 시장에 출시한 적이 있는지, 만약 그렇다면 해당 국가명은 무엇이며, 국외 시장에 출시된 제품의 명칭은 무엇인지

비공지성

- 비공개 승인 신청된 물질의 정보(신청물질 정보)가 제품 내 해당 용도 등으로 사용되는 것에 대하여 외부의 일반 다수에게 공개되고 있지 않음이 확인 가능하도록 각 항목을 빠짐없이 성실하게 작성하여야 합니다.



시행규칙 별지 제63호서식 붙임 서류

붙임 서류

1. 제품 내 비공개하고자 하는 구성성분의 명칭 및 함유량이 「부정경쟁방지 및 영업비밀 보호에 관한 법률」

제2조제2호에 따른 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료(연구개발용인 경우 제외)

※ 고시 <별표 7> 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료 및 대체 필요성에 대한 판단기준

1. 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료

나. 비밀관리성

- 1) 비공개 신청 화학물질 제조·수입업체가 신청 정보의 비밀성을 보호하기 위한 조치의 종류 및 정도(정보에 대한 접근제한 조치, 내부직원에 대한 비밀유지의무 부여 및 비밀유지 고용계약 체결, 물리적 보안조치 여부, 보안시스템이 구비된 전산환경 마련 등 포함)
- 2) 비공개 신청 정보에 대한 타인의 접근 및 획득 용이성 정도
 - 해당 화학물질 제조·수입업체 이외의 자 또는 다른 화학물질 취급업체가 관련 정보를 획득 또는 접근할 수 있는 난이도
 - 관련 정보의 비공개성 여부 및 공지된 정도

2. 대체 필요성에 대한 판단기준

나. 비밀관리성

- 1) 해당 정보를 알 수 있는 인원(부서)의 제한범위를 구체적으로 명시하였는지
 - 사업장 전체적인 보안 외에 해당 화학제품(물질) 취급현장이나 취급자에 대한 별도의 보안관리 현황 포함
- 2) 정보접근성을 제한하기 위해 취하는 노력을 구체적으로 명시하였는지
 - 접근성의 제한이나 비밀관리를 위한 노력에 대해 현재 상황과 향후 어떻게 이행할 것인지 포함
 - 해당 정보를 모르는 자(공급자, 운반자, 그 외 인원 등)가 해당 물질을 취급함에 있어 비밀관리를 어떤 방법*으로 하고 있으며, 이를 주기적으로 확인·점검하는지
 - 접근제한 조치, 물리적 보안조치, 보안시스템 등
 - 해당 정보를 알고 있는 자를 대상으로 비밀관리를 어떤 방법*으로 하고 있으며, 이를 주기적으로 확인·점검하는지
 - 보안서약서 및 비밀유지계약 등(일차 및 당사자가 명시되어 있고, 현재도 계속 유효한지 여부)

비밀관리성

- 비공개 승인을 신청한 자료를 영업비밀로 얼마나 관리하고 있는지에 대한 사항으로, 특허청에서 제공하고 있는 " 영업비밀 보호센터 자가 진단 서비스"를 이용하여 자가 진단 후 이를 활용하여 고시 <별표 7>의 비밀관리성 각 항목을 작성할 수 있습니다.



시행규칙 별지 제63호서식 붙임 서류

특허청 영업비밀보호센터(<https://www.tradesecret.or.kr/info/autodiagnosis.do>)

자가진단 서비스

자가진단 결과

68점

보안진단 득점 및 부합율

구분	득점	부합율
정책관리	16	69.6 %
취급관리	16	72.7 %
인적관리	10	55.6 %
물리적관리	7	77.8 %
기술적관리	19	67.9 %
합계	68	68.7%

보안진단 결과

구분	내용
정책관리	귀사의 영업비밀 관리규정과 관리책임자 등 영업비밀 보호정책이 도입되어 있는지에 대한 항목입니다.
인적관리	귀사는 영업비밀에 관해 정책 관리가 이루어지고 있으나, 다소 미흡한 부분이 있

자가진단결과 인쇄

자가진단 서비스의 활용

- 자가진단 서비스 이용 시 선택하신 답변을 활용하여 고시 <별표 7>의 비밀관리성 각 항목을 기재할 수 있습니다. [영업비밀 보호센터 자가 진단 항목의 활용 참조]



시행규칙 별지 제63호서식 붙임 서류

붙임 서류

1. 제품 내 비공개하고자 하는 구성성분의 명칭 및 함유량이 「부정경쟁방지 및 영업비밀 보호에 관한 법률」 제2조제2호에 따른 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료(연구개발용인 경우 제외)

※ 고시 <별표 7> 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료 및 대체 필요성에 대한 판단기준

1. 영업비밀에 해당함을 입증하는 자료

다. 경제적 유용성

- 1) 비공개 신청 정보가 공개되는 경우 다른 경쟁업체가 얻게 되는 이익
 - 관련 정보를 소유한 해당 화학물질 제조·수입업체와 그 경쟁자들에 있어서 관련 정보가 가지는 가치의 내용
 - 관련 정보가 공개되었을 경우 해당 화학물질 제조·수입업체에 대하여 경쟁적 관계에서 발생하는 손실의 규모와 내용
- 2) 비공개 신청 정보를 개발하기 위하여 해당 화학물질 제조·수입업체가 투여한 노력 및 비용의 정도

2. 대체 필요성에 대한 판단기준

다. 경제적 유용성

- 1) 신청대상 화학제품의 구체적 용도는 무엇이며, 비공개하고자 하는 구성성분이 제품 내에서 어떠한 역할을 하는지
- 2) 비공개하고자 하는 정보가 경쟁사 등에게 왜 유용한 정보인지
- 3) 비공개하고자 하는 정보가 공개되었을 경우 사업장에 미치는 경제적 불이익이 구체적으로 무엇인지
 - * '영업활동에 지장이 있다'는 등의 막연한 표현으로는 판단이 곤란
- 4) 비공개 정보를 개발하기 위하여 투자한 금액 또는 자원의 양은 얼마인지, 신청인이 해당 금액 또는 자원이 상당하다고 판단한다면 그 사유는 무엇인지
- 5) 비공개를 유지하는 경우 얻게 되는 신청인의 실제적 또는 잠재적 이익은 구체적으로 무엇인지

* 영업비밀로 인해 얻는 향후 ()년간 신청인의 실제적 또는 잠재적 가치의 추정치·한화 원(근거 포함)

경제적 유용성

- 비공개 승인을 신청한 자료를 영업비밀로 유지함으로써 생겨나는 경제적 이익 또는 손실과, 영업비밀을 함유한 제품 생산을 위해 소요된 비용을 구체적으로 기재하여야 합니다.



시행규칙 별지 제65호서식 『물질안전보건자료 비공개 승인 이의신청서』

■ 산업안전보건법 시행규칙 [별지 제65호서식]

물질안전보건자료 비공개 승인 이의신청서

※ 색상이 어두운 칸은 신청인이 적지 않으며, []에는 해당되는 곳에 √ 표를 합니다.

접수번호	접수일시	처리일	처리기간
			20일
신청인	①선임인 [] 해당 - 신고번호() [] 비해당		
	사업장명	대표자	②업종
	사업자등록번호(법인등록번호)	근로자 수	
	소재지 (전자우편주소:)		
	전화번호	팩스번호	
③구분	[] 최초 신청(승인번호:) [] 연장승인 신청(승인번호:)		
④제품명			

제품명

MSDS와 동일한 화학제품의 명칭을 기재합니다.

신청인

- 국내 제조자에 해당하는 경우 "선임인" 항목에는 비해당을 표기하고, 제조자의 사업장 정보를 기재합니다.
 - 선임인에 해당하는 경우 선임인의 정보(신고번호) 및 사업장 정보를 기재합니다.
 - 선임 받은 수입자가 아닌 경우 수입자의 사업장 정보를 기재합니다.
- ※ 업종은 한국표준산업분류에 따른 사업의 종류를 기재합니다.

구분

- 최초 승인 신청과 연장승인 신청을 나누어 표기하고, 이의가 있는 결과 통지([별지 제64호서식]에서 세부 승인결과 "승인" 된 결과가 있는 경우 승인번호를 기재합니다.



시행규칙 별지 제65호서식 『물질안전보건자료 비공개 승인 이의신청서』

⑤ 이의 신청의 취지 및 사유 등	신청물질			검토결과		이의신청의 취지 및 사유
	명칭	(CAS No.)	함유량	대체명칭	대체함유량	
1.						
2.						
3.						
※ 이의신청의 취지 및 사유가 개별 물질별로 다른 경우 각각 기재						

「산업안전보건법」 제112조제6항 및 같은 법 시행규칙 제163조제1항에 따라 물질안전보건자료 비공개 승인 결과에 대하여 이의를 신청합니다.

년 월 일

신청인 (서명 또는 인)

한국산업안전보건공단 이사장 귀하

붙임 서류	1. 이의신청의 취지 및 사유의 설명에 필요한 경우 그 밖의 자료를 첨부할 수 있음	수수료 없음
-------	--	-----------

이의신청의 취지 및 사유 등

이의가 있는 비공개 승인 신청 물질에 한하여 결과 통지서([별지 제64호서식]) 세부 승인결과에 기재된 신청물질, 검토결과 내용과 이의신청의 취지 및 사유를 기재합니다.

이의신청

이의 신청에 대한 신청일 및 신청인의 서명 등을 기재합니다.

붙임 서류

이의신청의 취지 및 사유를 설명하기 위한 자료가 있는 경우 관련 자료를 첨부합니다.

산재 사고사망 절반으로 줄입시다!

안전은 권리입니다

감사합니다

산업재해예방

안전보건공단

