



**"With IGC, Better Quality and Promising Future."**

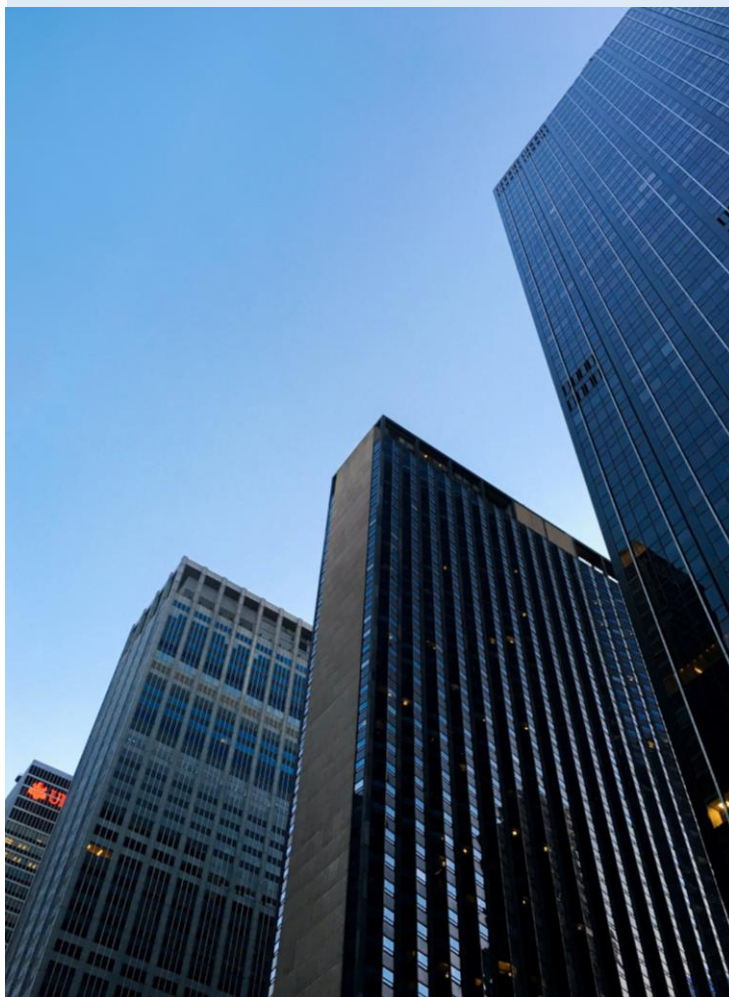
# Institute of Global Certification

## IGC인증원

<http://www.igcert.org>

## IGC인증원은

글로벌 경쟁력을 기반으로 시스템 인증 이외에  
제품 인증, 심사원 양성 훈련, 심사원 등록과 시험  
및 검사 업무를 One Stop의 개념으로 제공이  
가능한 국제공인 인증기관입니다.



### IGC인증원의 경쟁력

- 국제 기관과의 업무 협력을 통한  
새로운 정보 획득 및 대응
- 심사원의 전문성
- 규격의 다양성
- 업무의 연계성 (Testing, PCB)
- 업무의 다양성 (제품, 시스템, Testing, 개인인증)
- 새로운 경영 시스템 인증 개발 능력 확보

IGC인증원은 10개 이상의 시스템 규격  
및 교육 서비스를 제공하는 시스템 인증  
기관입니다.

또한 여러 협력기관을 통해 CE인증,  
유라시아 인증 및 개인 인증 등의 다양한  
업무 영역을 확보하고 있습니다.



# 시스템 인증

## Management System Certification

### ISO 9001

#### Quality Management System

#### 품질경영시스템

ISO 9001은 조직이 제품 및 서비스의 품질을 지속적으로 개선, 발전시켜 고객의 니즈를 충족할 능력이 있음을 인증하는 국제 규격입니다.

ISO 9001 운용을 통해 품질혁신과 기술개발의 기반을 다질 수 있으며 문서화와 기록관리를 통한 노하우 축적으로 기업경쟁력을 강화 할 수 있습니다.

### ISO 13485

#### Quality Management System

#### for Medical Devices

#### 의료기기품질경영시스템

ISO 13485는 ISO 9001을 기반으로, 의료기기에 대한 특별 요구사항을 추가한 국제 규격입니다.

의료기기 조직 뿐만 아니라, 멸균, 교정, 판매 등의 서비스를 제공하는 외부조직에도 적용이 가능합니다.

해외 시장으로 제품을 수출하는 의료기기 및 관련 서비스 조직은 대부분의 경우 바이어로부터 인증 취득을 요청 받고 있습니다.

### ISO 22000

#### Food Safety Management System

#### 식품안전경영시스템

ISO 22000은 ISO 9001 및 HACCP의 주요 내용이 혼합 및 보완된 국제 식품안전경영시스템 표준입니다. ISO 22000은 장비의 생산, 재료 포장, 세제, 첨가제 및 원료 등의 관련 기업을 포함한 모든 식품 관련 기업에 적용이 가능합니다.

IGC인증원은 모든 카테고리에 대하여 인증이 가능합니다.

### ISO 14001

#### Environmental Management System

#### 환경경영시스템

ISO 14001은 기업이 얼마나 환경친화적 경영을 (환경정책법규준수, 오염방지 실행 및 운영, 기업책임, 경영자검토, 점검 및 시정조치 등) 실시하고 있는가를 평가하여 인증하는 국제 규격입니다.

기업은 ISO14001 운용을 통해 환경친화적 기업으로의 이미지를 확립할 수 있습니다.

### ISO 45001

#### Occupational Health and Safety

#### Management System

#### 안전보건경영시스템

ISO 45001은 인력 자원을 보호하고 산업현장 사고 및 산업재해로 인한 경제적 손실 방지 및 근로자의 생산성 향상을 위해 제정된 국제 규격입니다.

ISO 45001을 통해 임직원의 신뢰 뿐만 아니라, 국가, 고객 및 비즈니스 파트너로부터 긍정적 이미지도 구축할 수 있습니다.

### FSSC 22000

#### Food Safety System Certification

#### 식품안전시스템인증

FSSC 22000은 식품제조회사들에게 가장 영향력 있는 GFSI (국제식품안전기구)가 식품산업 전반에 적합한 식품안전인증제도를 도입하기 위하여 승인한 식품안전 표준입니다. FSSC 22000은 ISO 22000을 기반으로 식품 및 그 성분의 공급자에 대한 분야별 선행요건 프로그램(PRPs)과 추가적인 FSSC 22000 요구사항을 조합한 것으로, 조직의 규모, 복잡성, 위치에 관계없이 모든 식품 제조기업에 적용이 가능합니다.

또한, IGC는 FSSC로부터 Training Organization으로 지정 받은 교육기관으로, FSSC로부터 공인된 심사원 교육과정을 제공합니다.

## **ISO/IEC 27001 Information Security Management System 정보보안경영시스템**

ISO/IEC 27001은 정보보호 경영시스템의 수립, 구현, 유지, 지속적 개선에 필요한 요구사항을 제공하며 BS7799를 기반으로 제정된 국제 규격입니다.

ISO/IEC 27001을 통해 정보 보호 프로세스, 절차 및 문서를 체계화하고 있음을 객관적으로 입증할 수 있으며 고객 및 비즈니스 파트너에게 개인정보 관리 능력에 대한 신뢰를 줄 수 있습니다.

## **ISO/IEC 20000-1 IT-Service Management System IT-서비스경영시스템**

ISO/IEC 20000-1은 IT 서비스 관리 분야의 인증 규격인 BS 15000을 기반으로 제정된 국제 규격입니다.

ISO/IEC 20000-1은 IT 서비스를 제공하는 조직이 IT 서비스의 설계, 계획, 제공, 운영 및 제어를 위한 경영시스템을 구현하도록 지원하며 이를 통해 IT 서비스를 체계적으로 관리하고 서비스의 품질을 개선할 수 있습니다.

## **ISO 22301 Business Continuity Management System 비즈니스연속성 경영시스템**

ISO 22301은 비즈니스 중단 상황에서 조직의 비즈니스 운영을 지속하기 위한 지침을 제공하는 국제 규격입니다. 조직은 ISO 22301 도입을 통해 중단적 사고를 관리할 수 있는 전반적인 통제를 실행 및 운영할 수 있습니다.

## **ISO 50001 Energy Management System 에너지경영시스템**

ISO 50001은 조직이 체계적인 에너지 관리를 통하여 에너지 성과를 개선하도록 지원하는 국제 규격입니다. 조직은 ISO 50001을 통해 온실가스 배출량, 에너지 비용 및 그 밖의 관련된 환경 영향을 저감 시킬 수 있으며 국가, 고객 및 비즈니스 파트너로부터 긍정적 이미지도 구축할 수 있습니다.

## **ISO/IEC 27701 Privacy Information Management System 개인정보경영시스템**

ISO/IEC 27701은 ISO/IEC 27001 및 ISO/IEC 27002의 확장 형태로서 조직이 관리하는 개인정보를 보호하기 위한 요구사항 및 지침을 제공하는 국제 규격입니다.

ISO/IEC 27701을 통해 고객 및 비즈니스 파트너에게 개인정보 관리 능력에 대한 신뢰를 줄 수 있습니다.

## **ISO 21001 Management System for Educational Organizations 교육기관경영시스템**

ISO 21001은 교육 제품 및 서비스를 제공하는 조직을 위한 국제 규격입니다. ISO 21001은 학생들의 요구와 필요를 충족시킬 수 있도록 도우며, 학습자의 만족도를 높이는 것을 목표로 하는 교육 기관을 위한 구체적인 프레임 워크를 제공합니다.

## **ISO 37001 Anti-bribery Management System 부패방지경영시스템**

ISO 37001은 조직의 부패를 예방하기 위한 정책과 효과적인 정책 실행을 다루고 있는 국제 규격입니다.

ISO 37001은 부패가 조직과 개인에게 미칠 치명적인 위험과 손실을 막기 위해 제정되었으며 고객 및 비즈니스 파트너에게 조직에 대한 신뢰를 높일 수 있습니다.



---

**ISO 22716  
Cosmetics-GMP  
화장품 GMP**

---

ISO 22716은 화장품 GMP를 위한 가이드라인을 제시하는 국제 규격입니다. 각국마다 자국의 화장품 GMP가 있으며, 이들의 규제 차이를 해소 할 수 있는 대안으로 ISO 22716이 제정되었습니다. 조직은 ISO 22716을 통해 화장품 수출 경쟁력을 강화하고 국내외 화장품 규제에 대응할 수 있습니다.

---

**ISO 14155  
Clinical Investigation of Medical Device  
-Good Clinical Practice  
의료기기 임상시험-GCP**

---

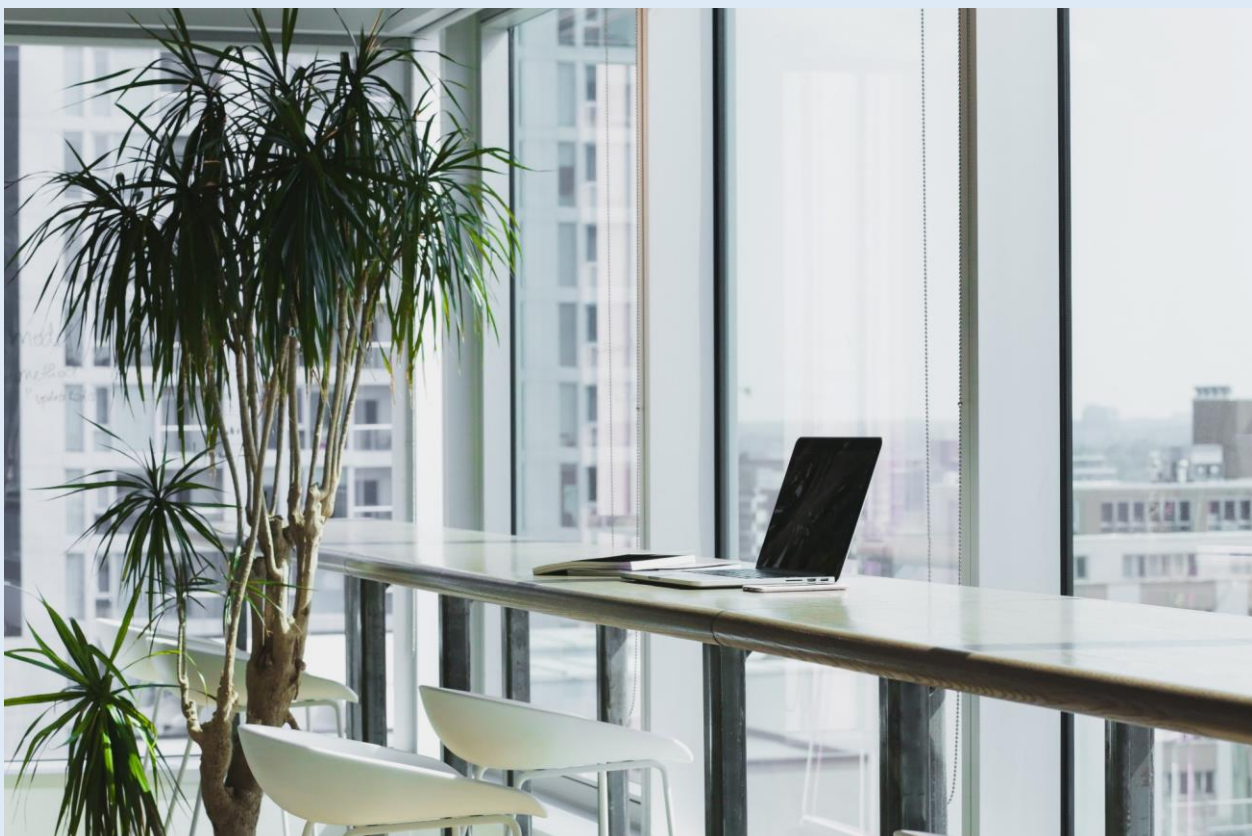
ISO 14155는 의료기기의 성능이나 효과 및 안전성을 평가하기 위해 인간을 대상으로 한 임상시험의 설계, 수행, 기록 및 보고에 대한 가이드라인을 제시하는 국제 규격입니다. ISO 14155은 임상시험 데이터에 대한 신뢰성을 보장하며 인간의 권리, 안전 및 복지를 보호합니다.

---

**ISO 15378  
Primary Packaging Material  
for Medicinal Product-GMP  
의약품 1차포장제-GMP**

---

ISO 15378은 의약품의 1차 포장재 GMP를 위한 국제 규격입니다. 1차 포장재는 의약품 내용물과 직접 접촉하는 포장재이며 ISO 15378은 포장재로 인한 의약품 오염을 예방하기 위해 제정되었습니다. 조직은 ISO 15378을 통해 고품질의 제품을 보증함으로써 기업 경쟁력을 강화할 수 있습니다.



# 화장품 Cosmetics

## FDA 화장품 등록 (VCRP - The Voluntary Cosmetic Registration Program)

FDA는 자발적 화장품 등록 프로그램인 The Voluntary Cosmetic Registration Program (VCRP)을 통해 미국 내에서 유통되는 화장품의 제조사 및 성분을 FDA에 등록할 수 있는 제도를 두고 있습니다. VCRP등록을 통해 기업의 수출 활동의 촉진에 도움을 줄 수 있습니다.

## 유라시아 EAC 인증

러시아를 포함한 유라시아 지역으로의 화장품 수출을 위해서는 EAC 인증 또는 State Registration이 요구됩니다. 러시아 대리인이 필수이며, 유라시아 내 시험소에서 발행한 시험성적서만 인정됩니다.

## 일반 화장품

EAC DoC (TR CU 009/2011 On safety of cosmetics and perfumes 향수 및 화장품 안전 규정)

## 기능성 화장품

State Registration Certificate (SGR)

## Vegan 화장품 인증

비건 인증은 동물 유래 원재료를 사용하거나 이용하지 않고, 교차오염 되지 않도록 관리하며, 제품에 동물실험을 실시하지 않는 기준으로 부여하는 인증입니다. Vegan 인증은 까다로운 인증절차를 거쳤기 때문에 소비자들이 세부 원재료를 확인해야 하는 번거로움을 덜 수 있으며, 비건 제품을 쉽게 선택할 수 있습니다.

## FDA 비처방의약품 등록 (OTC - Over-the-Counter)

의사 처방 없이도 구입이 가능한 비처방의약품인 OTC(Over-the-Counter)는 반드시 FDA등록이 필요합니다. 또한 선크림과 같은 일부 화장품의 경우 화장품이면서 동시에 OTC로 분류되기 때문에 화장품 및 OTC규정을 모두 준수하여야 합니다. IGC인증원은 OTC등록 뿐만 아니라 미국 현지 자사를 통해 OTC등록에 필수적인 U.S agent 대행 서비스까지 지원하고 있습니다.

## 유럽 화장품 등록 (CPNP)

CPNP란 EU 차원의 의무제도로써 유럽 시장에 출시될 제품을 미리 신고하는 제도입니다. (EU 화장품 규정 No. 1223/2009) 유럽 진출을 계획하는 화장품 기업은 단 한번의 등록으로 전 EU 시장 진출이 가능합니다. IGC는 제품 안정성 보고서, 제품 정보 파일 작성 및 독일 현지 RP를 통한 RP 대행 서비스까지 유럽수출을 위한 전 과정을 지원하고 있습니다.

## 할랄(Halal) 화장품 인증

할랄 (Halal) 인증은 '허용되는'을 의미하는 아랍어로 무슬림이 사용할 수 있도록 이슬람 법에 따라 생산된 제품 또는 서비스에 부여할 수 있는 인증 마크입니다. 기업은 화장품 및 개인위생용품에 관한 일반지침의 요구사항 및 기준을 충족하는 안전성, 품질 및 효능을 심사를 통해 적격성을 확인 받은 이후 이슬람 국가로 할랄 제품을 수출할 수 있습니다. IGC는 JAKIM(말레이시아) 및 유라시아 인증 스키ム을 함께 보유하고 있는 국제적인 할랄 인증기관과 협력하여 할랄 인증 서비스를 제공하고 있습니다.

---

## 전기전자 시험소 IAS 인정번호(TL-799)

IGC 전기전자 시험소는 미국 IAS로부터 ISO/IEC 17025 인정을 취득한 시험기관입니다.

IGC LAB에서 발행하는 성적서는 ilac과 MRA가 체결된 인정기관인 IAS로부터 인정을 받은 시험기관의 성적서이므로, IGC LAB의 성적서는 전 세계 어디에서도 통용될 수 있습니다.

시험 분야:  
전기·전자 제품, 기계, 의료기기, 분석장비



---

## 식품 시험소 IAS 인정번호(TL-832)

IGC 식품시험소는 미국 IAS로부터 ISO/IEC 17025 인정을 취득한 시험기관입니다.

IGC LAB에서 발행하는 성적서는 ilac과 MRA가 체결된 인정기관인 IAS로부터 인정을 받은 시험기관의 성적서이므로, IGC LAB의 성적서는 전 세계 어디에서도 통용될 수 있습니다.

시험 항목: 영양성분검사, 중금속 검사, 식품 미생물 시험, 위생 테스트





# 의료기기 Medical Device

러시아를 포함한 유라시아 지역으로 의료기기를 수출하려는 업체는 해당 제품에 대한 유라시아 의료기기등록(Medical Device Registration)을 진행하여야 합니다.

## 유라시아 의료기기 등록

러시아의 경우 연방 의료 감시 서비스/건강 보건부 Roszdravnadzor로부터 기술, 생물학적 및 임상시험에 대한 결과와 기술문서에 대한 평가 및 승인을 받은 이후 의료기기등록증이 발행되며, 등록증 발행 이후 해당 국가의 개별 인증을 추가로 받아야 합니다.

## CE 의료기기 제품 인증

유럽시장에 의료기기를 판매하기 위해서 제조사는 의료기기 지침 (93/42/EEC, Medical Device Directive)의 요구사항을 준수해야 합니다. 제조사가 CE/MDD 신청 후 적합성 평가를 거쳐 의료기기 제품에 CE 마크를 획득하고 이를 통해 유럽시장에 의료기기를 판매할 수 있습니다.

그러나 MDD 지침은 2021년 05월 26일을 기점으로 폐지되며 새로운 요구사항인 Regulation (EU) 2017/745, Medical Device Regulation)을 만족해야 합니다.

만약 MDR의 강제적용 전에 MDD인증서를 획득한 경우 최대 2024년 05월 27일까지 유효하게 사용할 수 있습니다.

IGC는 현재 3개의 Notified Body (이하 NB)기관과 협력하여 의료기기 제품인증 프로젝트를 진행하고 있습니다. 이로 인해, Class I 부터 Class III 까지 거의 모든 스콥에 관하여 예외 없이 신청을 진행할 수 있습니다. 수 많은 프로젝트를 진행하며 쌓은 경험을 토대로 귀사의 의료기기 제품 인증 획득을 위하여 지원을 아끼지 않겠습니다.

## FDA 의료기기 등록

FD&C 법에서 의료기기에 대해 정의하고 있으며, 해당 정의에 부합하는 의료기기는 FDA 규제를 준수해야 하며 등록이 필요합니다.

의료기기의 등급은 환자에 미칠 수 있는 위험도에 따라 Class I, Class II, Class III로 분류되며 Class II로 분류된 대부분의 제품의 경우 시판 전 신고 (510(k))가 필요합니다.

IGC 인증원은 미국 캘리포니아에 직영 FDA Designated Office를 통해 의료기기 FDA 등록을 지원하고 있습니다.

# 유럽 제품인증 CE European product certification CE

## 전기전자장비 CE LVD/EMC (Low voltage Directive/ Electromagnetic Compatibility)

저전압지침(LVD)은 특정 전압 범위 내에서 전기전자 장비의 감전 및 위험에 대한 보호를 포함합니다. 전자파적합성(EMC)는 기기의 전자파에 의해 주변 기기에 영향을 줄 가능성과 주변기기로부터 영향을 받을 가능성을 확인합니다.

**LVD 적용범위**  
정격전압 AC 50~1,000V, DC 75~1,500V

**EMC 적용범위**  
전자기기의 방해를 일으킬 수 있거나 관련 방해파에 의해 제품의 성능에 영향을 미칠 수 있는 기기

## 기계 CE MD (Machinery)

다양한 기계류에 대한 사용자/작업자의 건강 및 안전을 확보하기 위한 유럽 지침입니다.  
기계류, 안전 부품, 교체 가능한 장비, 리프팅 악세서리, 체인, 로프 및 웨빙, 기계식 전송 장치 등 기계 지침에 해당하는 장비는 관련 시험 및 적합성 평가 이후 CE 마킹과 함께 유럽시장으로 해당 제품을 판매할 수 있습니다.

## 압력장비 CE PED (Pressure Equipment Directive)

압력장비지침(PED)은 최대 허용 압력이 0.5bar 이상인 압력장비 및 어셈블리의 설계, 제조 및 적합성 평가에 적용됩니다. 유럽시장으로 압력장비의 수출을 원하는 제조자는 관련 적합성평가 절차에 따른 평가 완료 이후 CE 마킹과 함께 판매할 수 있습니다. 단순 압력용기, 이동용 압력용기, 상대적으로 가압이 낮은 압력용기는 별도의 CE 지침/규정을 적용합니다.

## 개인보호장비 CE PPE (Personal Protective equipment)

인간의 건강 및 안전과 관련한 하나 이상의 위험 요소로부터 인간을 보호하기 위해 착용하거나 소지하도록 설계되고 제조된 장비에 적용됩니다. 개인보호장비는 제품의 위험성에 따라 3개의 카테고리로 분류되며, 각 카테고리에 따른 적합성 평가 이후 CE 마킹과 함께 유럽시장으로 판매할 수 있습니다.

**PPE 적용품목**  
마스크, 보호복, 보호장갑, 호흡기장비 등

# FDA FSMA 3자 인증

IGC는 국내 최초 및 전 세계 7번째로 미국 FDA로부터 FSMA 3자 인증기관으로 인정받았으며, 전 세계 FSMA 인증기관 중 가장 많은 분야의 인정 범위를 확보하고 있습니다.

## VQIP (Voluntary Qualified Importer Program)

자발적 수입자 적격제도로, FDA가 제도에 참여하는 식품 수입 업체들에게 통관 혜택을 주어 해당 식품을 미국에 신속하게 들여올 수 있도록 하는 프로그램입니다. 수입업자가 VQIP에 참여하였다면, 공급업자는 해당 수입업자에게 공급하기 위해서 IGC와 같은 3자 인증기관으로부터 VQIP인증을 획득하여야 합니다.

## FSVP (Foreign Supplier Verification Programs)

미국 수입업자들이 해외 (미국 이외 소재) 식품 공급자의 식품을 미국으로 수입할 경우 공급자가 공중보건을 확보하는 방식으로 식품을 생산하고, 식품이 오염되거나 알레르기 표시 규정을 위반하지 않도록 검증하기 위한 프로그램입니다. IGC는 FSMA 해외 공급자 검증 프로그램 (FSVP) 인증절차를 확립하여 FSVP 수입자를 위한 인증 (FSMA FSVP Certification)도 지원하고 있습니다.

## PCQI 전문인력 양성 교육

FDA FSMA법에 따라 FDA FSMA 3자 인증을 위하여 식품 생산시설은 반드시 한 명 이상의 PCQI 전문가를 확보하여야 합니다. IGC는 FSPCA로부터 PCQI 양성과정과 FSVP 전문가 양성에 대한 교육권한 (Lead Instructor 지정)을 부여 받아 미국시장에 수출하고 있거나 수출을 계획 중인 식품업체들을 위한 FSMA 및 PCQI, FSVP 전문가 양성 교육 서비스를 제공합니다.



## FDA FFR (Food Facility Registration)

미국에서 상업적으로 유통되는 식품 및 동물 사료와 관련된 시설은 필수로 FDA에 해당 시설을 등록해야 합니다.  
시설 등록 시 미국 내 대리인을 지정하여야 합니다.  
FDA 시설등록은 매 짹수 년도에 갱신되어야 합니다.

## FDA FCE(Food Canning Establishment) & SID(Submission Identifier)

수분활성도가 0.85 이상인 저산성식품(LACF: Low-Acid Canned Food) 및 산성화식품(AF: Acidified Food)은 공장등록(FCE) 및 제품별로 제조공정등록(SID)을 하고 번호를 발급받아야 합니다.

- 산성화식품(AF, Acidified Food)은 pH 4.6 이하, 수분활성도 0.85 의 식품
- 저산성식품(LACF, Low-Acid Canned Food)은 pH 4.6이상, 수분활성도 0.85 이상의 식품

## Gluten-free 인증

글루텐프리(Gluten-free) 인증은 글루텐이 함유되어 있지 않거나, 글루텐을 분해 또는 제거하여 생산한 식품에 적용 가능한 인증입니다. 글루텐프리 인증은 셀리악병을 진단 받았거나 글루텐 성분에 알레르기 반응을 보이는 소비자들이 소비할 수 있는 대체식품으로 안전성을 보장할 뿐만 아니라, 신뢰할 수 있는 라벨을 제공합니다.

IGC는 협력기관을 통해 Gluten-free 인증을 지원하고 있습니다.

## Vegan 인증

비건 인증은 동물 유래 원재료를 사용하지 않고, 교차오염 되지 않도록 관리하며, 제품에 동물시험을 실시하지 않는 기준으로 부여하는 인증입니다.  
IGC는 영국 비건 협회(The Vegan Society)의 공식 에이전트로서 서비스를 제공합니다.

## Non-GMO 인증

Non-GMO 인증은 사용되는 원료와 함량에 따라 Grade A(high risk), Grade B(medium risk), Grade C(low risk) 세가지 등급으로 구분됩니다.  
Non-GMO 인증을 획득한 제품은 소비자들에게 선택할 기회를 제공할 수 있습니다.  
Non-GMO 인증은 국제 규격 및 규제 당국의 요구사항에 근거한 인증 기준으로, 비의도적 혼입치를 인정하지 않습니다.

IGC는 협력기관을 통해 Non-GMO 인증을 지원하고 있습니다.

## 유라시아 EAC 인증

러시아를 포함한 유라시아 지역으로의 식품 수출을 위해서는 EAC 인증 또는 State Registration이 요구됩니다.

### 일반 식품

EAC DoC (TR CU 021/2011 On safety of food product 식품 외 11종의 규정)

### 기능성 및 특수 식품

State Registration Certificate (SGR)

- 미네랄 워터, 생수, 청량 음료, 보충제를 포함한 특수 식품, 식품 첨가제 등

## 할랄(Halal) 식품 인증

할랄(HALAL) 인증 제품은 할랄 제품의 생산에 사용되는 원자재 뿐만 아니라 작업자, 생산 시설, 직원이 사용하는 도구, 작업복, 포장지, 라벨지 등에 대한 요구사항을 준수함을 의미합니다. '할랄(HALAL)'은 이슬람 규범에 따라 무슬림에게 허용되는 모든 것을 뜻하며, 대표적인 할랄에는 채소, 과일, 생선 등이 있습니다. 소, 닭, 오리 등의 경우에는 샤리아법에 따라 도축된 축산물이어야 합니다.

IGC는 JAKIM(말레이시아) 및 유라시아 인증 스키ム을 함께 보유하고 있는 할랄 인증기관과 협력하여 국내 뿐만 아니라 전 세계 국가의 무슬림 및 비무슬림을 위한 할랄 제품을 생산 및 수출하고자 하는 기업을 대상으로 전문적인 할랄 인증 서비스를 제공합니다.

# 중국 위생허가 (CFDA)

2018년 3월, 중국 정부 조직 개편으로 인하여 CFDA가 폐지되고 SAMR (State Administration for Market Regulation: 국가 시장 감독 관리 총국)과 NMPA (National Medical Products Administration: 국가 약품 감독 관리국)이 각각 보건/일반 식품과 의약품/의료기기/화장품으로 담당 관리 기구 혹은 산하 기관 (General Administration of Customs PR China: 중화인민공화국 해관 총서)에서 담당 품목에 따라 위생허가를 발급하고 있습니다.

중국 위생허가는 중국 내 화장품 혹은 식품 수출 기업이 획득해야 하는 필수 허가이며, 해당 허가를 보유한 기업 만이 중국 내에서 제품 판매를 진행할 수 있습니다.

이에 따라, IGC 인증원은 국내 기업의 성공적인 중국 시장 진출을 위한 발판을 마련하기 위하여 중국 일반 식품 및 화장품 위생허가 획득을 지원하고 있습니다.



## 재해경감우수기업 인증

재해경감 우수기업 인증이란 「재해경감을 위한 기업의 자율 활동 지원에 관한 법률」에 따라 조직이 사고에 대한 대처, 손실 가능성의 축소, 사업의 원상 회복 등을 위해 경영시스템을 수립하고 문서화 하여 실행, 운영, 모니터링 및 지속적인 개선 활동에 관해 평가를 받고 평가 결과를 기반으로 하여 재해경감 우수기업 인증서를 발행하는 제도입니다.

조직 구성원의 참여 및 이해도를 향상시키고 통합적인 위기 대응체제를 확보함으로써 조직의 리스크 식별 및 관리능력을 함양하고 비즈니스 회복력 입증을 통해 경쟁력을 갖출 수 있습니다.

IGC는 협력기관을 통해 재해경감 우수기업 인증 취득을 지원하고 있습니다.

IGC는 GPC로부터 심사원/선임심사원 교육과정에 대한 연수기관으로 지정 받아 여러 경영시스템 분야에 대하여 심사원 교육을 진행하고 있습니다.

## Auditor Training

IGC Academy는 풍부한 심사 경험을 통하여 쌓아온 기술력 및 전문성을 통하여 양질의 교육 서비스를 제공하고 있으며 높은 수준의 전문가로 구성된 강사진을 확보하여 다양한 표준의 심사원 배출을 목표로 하고 있습니다.

IGC는 GPC와의 협력을 통해 심사원 교육 수료 후 ISO/IEC 17024에 기반한 평가 과정을 거쳐 공인 심사 자격 인증 취득을 지원하고 있습니다.

- ISO 9001:2015
- ISO 14001:2015
- ISO 22000:2018
- ISO 22716:2007
- ISO 45001:2018
- ISO 13485:2016
- ISO/IEC 27001:2013
- ISO 21001:2018
- ISO 50001:2018
- ISO/IEC 20000-1:2018
- ISO/IEC 27701:2019
- ISO 37001:2016
- ISO 22301:2019
- ISO 19011:2018
- ISO 15378:2017





# Partner GPC

IGC는 개인인증기관 GPC와의 협력을 통하여 경영시스템 심사원 인증 서비스를 제공합니다.



GPC는 미국의 인정기구 IAS로부터의 ISO/IEC 17024에 의거한 인정 취득 및 IAS와의 개인인증에 대한 MLA 체결을 통해 다음과 같은 경영시스템 분야의 심사원 인증을 발행합니다.

- ISO 9001
- ISO 13485
- ISO 14001
- OHSAS 18001
- ISO 22000
- ISO 22301
- ISO/IEC 27001
- ISO 37001
- ISO/IEC 20000-1
- ISO 22716
- ISO 50001
- ISO 45001
- ISO 21001
- ISO/IEC 27701



# Partner **RUS-TEST** **PACIFIC**



IGC는 RUS-TEST PACIFIC과의 협력을 통하여 유라시아 지역의 인증 서비스를 제공합니다.

RUS-TEST PACIFIC은 러시아에 위치한 RUS-TEST 의 한국지사로서 러시아를 포함한 유라시아 지역의 EAC, GOST 인증에 대하여 다양한 정보, 지식 및 기술력을 바탕으로 전문성 있는 서비스를 제공하는 인증 기관입니다.

RUS-TEST는 러시아정부로부터 EAC 및 GOST 에 대한 시험 및 인증기관으로 인정을 획득한 기관입니다.

유라시아 지역의 인증에 대하여 제공하는 서비스는 아래와 같습니다.

- EAC (TRCU) 및 GOST 인증 서비스
- 국가위생등록, 의료기기 등록, 계측기기 등록 등 의 유라시아 인증
- 인증에 필요한 시험 및 시험 성적서 발행
- Eurasia Representative 서비스
- Passport, JoS 및 기타 기술문서 작성지원 서 비스
- 제품 설명, 서류 검증, 기술문서 등 인증에 필요 한 서류의 러시아어 번역 및 심사 중 통역 지원

유라시아 인증 주요 산업분야

- 식품, 전기전자, 기계, 압력장비, 의료기기 등 전 산업분야

