

มาตรการอุปสรรคทางเทคนิคต่อการค้า (Technical Barriers to Trade: TBT) ประเทศอาร์เจนตินา

มาตรการ	สินค้า	วิธีดำเนินการ	หน่วยงานที่รับผิดชอบ/เว็บไซต์	หมายเหตุ
มาตรฐานสินค้า	<p>สินค้าที่ต้องเป็นไปตามมาตรฐานบังคับ ได้แก่</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- อุปกรณ์ไฟฟ้าที่ใช้ไฟแรงเคลื่อนต่ำ</li> <li>- ของเล่น</li> <li>- เครื่องอบเสื้อผ้าให้แห้ง</li> <li>- เหล็กกล้าที่ใช้ในการก่อสร้าง</li> <li>- การติดฉลากแจ้งปริมาณใช้ไฟฟ้าของเครื่องไฟฟ้า</li> <li>- ยางรถยนต์</li> <li>- ชิ้นส่วนยานยนต์ที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัย</li> <li>- อุปกรณ์เครื่องใช้ไฟฟ้าที่ใช้พลังงานก๊าซ</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- IRAM หรือ Argentina Standards Institute (Instituto Argentino de Normalizacion) เป็นหน่วยงานที่ทำหน้าที่พัฒนามาตรฐานสินค้า และเป็นองค์กรที่ออกใบรับรองตัวสินค้าและระบบจัดการ โดยใช้เครื่องหมาย “Sello IRAM ”</li> <li>- มาตรฐานส่วนใหญ่จะเป็นแบบสมัครใจ ผู้ซื้อและผู้ขายจะร่วมกันรับผิดชอบในการกำหนดมาตรฐาน</li> <li>- ภายใต้ระเบียบเรื่องมาตรฐานสินค้า ได้ครอบคลุมข้อบังคับด้านเทคนิคไว้ด้วย ซึ่ง National Institute of Industrial Technology (INTI) เป็นหน่วยงานของรัฐที่ทำหน้าที่ตรวจสอบและวิจัยในห้องปฏิบัติการ</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Argentina Standards Institute</li> <li>- National Institute of Industrial Technology (INTI)</li> <li>- IRAM, Instituto Argentino de Normalizacion <a href="http://www.iram.com.ar">http://www.iram.com.ar</a></li> <li>- Comite Mercosur de Normalizacion <a href="http://www.target.com.br">http://www.target.com.br</a></li> </ul>	
การติดฉลาก	<p>อุปกรณ์/เครื่องมือทางการแพทย์ที่มีส่วนผสมของเลเท็กซ์</p>	<p>กฎระเบียบว่าด้วยการติดฉลากอุปกรณ์/เครื่องมือทางการแพทย์กำหนดให้ต้องระบุข้อมูลที่บ่งชี้ถึงการมีเลเทคซ์ (Latex) เป็นส่วนผสมบนฉลากของอุปกรณ์/เครื่องมือทางการแพทย์ทุกประเภทที่มีส่วนผสมของยางธรรมชาติเลเท็กซ์ (Natural Rubber Latex) เพื่อช่วยป้องกันผู้ป่วยที่อาจมีอาการแพ้เลเท็กซ์จากการสัมผัสกับอุปกรณ์/เครื่องมือทางการแพทย์ที่มีส่วนผสมของสารดังกล่าว ถึงแม้ว่าอาการแพ้เลเทคซ์นั้นจะพบได้ไม่บ่อยนักในประชากรทั่วไป แต่กว่า 60 เปอร์เซนต์ของผู้ป่วยด้วยโรคเฉพาะทางบางชนิด ซึ่งรวมถึงผู้ป่วยด้วยโรค Spina Bifida ที่ต้องเข้ารับการผ่าตัดหลายครั้ง มีอาการแพ้ต่อสารชนิดนี้ นอกจากนี้ ตามที่ระบุในประกาศข้อกำหนด Disposition 6013/2014 การยื่นคำร้องขอจดทะเบียนใหม่สำหรับอุปกรณ์/เครื่องมือทางการแพทย์ชนิดใดก็ตาม</p>	<p>Argentina’s National Drug, Food and Medical Technology Administration (ANMAT)</p>	<p>เริ่มใช้ 28 ส.ค. 2558</p>

		จะต้องแนบเอกสารตามที่หน่วยงาน ANMAT กำหนด พร้อมกับระบุชนิดของเลเท็กซ์ที่ใช้ในการผลิตอุปกรณ์/เครื่องมือทางการแพทย์ดังกล่าว ลงในรายงานทางเทคนิค (Technical Report) ด้วย		
--	--	---	--	--

**หมายเหตุ:** เฉพาะประเด็นที่เกี่ยวข้องกับยาง ผลิตภัณฑ์ยาง ไม้ยางพารา และผลิตภัณฑ์จากไม้ยางพารา

**ที่มา:** กลุ่มงานมาตรการ TBT สำนักมาตรการทางการค้า กรมการค้าต่างประเทศ กระทรวงพาณิชย์ (ปรับปรุงเดือนเมษายน 2559)  
<http://www.dft.go.th>