

Il Regolamento 528/2012: elementi di base e la transizione dai PMC ai biocidi

Corso di formazione online

12 maggio 2022, ore 9.15

Il Corso consente di acquisire gli elementi di base della normativa applicabile relativamente all'immissione sul mercato di un prodotto biocida.

In particolare verranno illustrate le principali procedure previste dal Regolamento Biocidi (Regolamento 528/2012), relativo alla messa a disposizione sul mercato e all'uso dei Biocidi, che abroga, fatte salve alcune specifiche indicazioni, la Direttiva 98/8/CE con effetto dal 1° settembre 2013.

Verranno forniti gli elementi per comprendere la gestione del periodo transitorio con la normativa nazionale dei Presidi Medico-Chirurgici (PMC), che continuerà a vigere e ad essere applicata sino al pieno regime del Regolamento, ovvero sino al 31 dicembre 2024.

Il corso è volto pertanto a fornire una panoramica sulla gestione di una situazione normativa complessa in cui tre norme si vanno a sovrapporre e le indicazioni su come gestire in pratica la legislazione.

Il Corso si rivolge in particolare ai Responsabili aziendali dei Regulatory Affairs, Sicurezza Prodotti, Sistemi di Gestione, Acquisti, Vendite, tecnici di laboratorio, responsabili Ricerca & Sviluppo e Product Managers.

A ciascun Partecipante, verranno consegnate le presentazioni dei Docenti e l'Attestato di Partecipazione.

Programma del corso

Ore 9.15 - Collegamento e registrazione dei partecipanti

Ore 9.30 – 13.00

- Inquadramento legislativo
- Principali definizioni
- Tipologie di prodotti
- Stato dei prodotti biocidi nella catena di fornitura e autorizzazione
- Approvazione dei principi attivi e programma di riesame
- Fornitori alternativi secondo art. 95
- Autorizzazione dei prodotti biocidi
- Rinnovo dell'approvazione dei principi attivi e dell'autorizzazione di prodotto
- Equivalenza tecnica
- Le procedure semplificate (famiglie di prodotti, prodotti copia, modifiche dell'autorizzazione)

Ore 13.00 – 14.00 - Intervallo

Ore 14.00 – 17.30

- La condivisione dei dati e la lettera di accesso
- Articoli trattati
- La normativa nazionale: definizione di Presidi Medico-Chirurgici
- Il passaggio dalla normativa sui Presidi Medico- Chirurgici al Regolamento: il periodo transitorio
- Tariffe biocidi
- L'interazione della normativa vigente con altre normative di Sicurezza Prodotti: REACH e CLP

Ore 17.30 – Chiusura dei lavori

Docenti

Laura Grisai – Federchimica: Responsabile Servizio Normative di Prodotto - Direzione TES. Laureata in Scienze Ambientali, ha esperienza sulla normativa relativa alla sicurezza prodotti sviluppata nell'ambito di due Associazioni di settore di Federchimica. In particolare collabora alla gestione tecnica e al supporto alle Imprese per il REACH e le normative correlate.

Rachele Napolitano - Centro Reach S.r.l. Laureata in Biologia, ha conseguito un Master sul Regolamento REACH. Per la Società, supporta i clienti nella redazione e nella revisione di schede di sicurezza; nell'adempimento agli obblighi previsti dal regolamento CLP; nell'ottenimento delle autorizzazioni all'immissione in commercio di prodotti biocidi, ai sensi del Regolamento 528/2012 e del D.P.R. 392 del 6 ottobre 1998.

Quota di iscrizione per partecipante:

€ 500,00 + I.V.A. 22% - quota per imprese non associate al sistema Confindindustriale del Veneto;

€ 350,00 + I.V.A. 22% - quota per imprese Associate al sistema Confindindustriale del Veneto;

Verrà applicato uno sconto pari al 15% per ogni Partecipante dopo il 1° iscritto della stessa Impresa/Istituzione.

ISCRIZIONE