

“Aspetti tecnici e applicativi nella valutazione di un prodotto biocida”

19 Ottobre 2010
organizzato da
ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA'
CENTRO NAZIONALE SOSTANZE CHIMICHE

N° ID: **044D10**

La direttiva comunitaria 98/8/CE sui prodotti biocidi, recepita in Italia con il D.Lgs. n.174/2000, stabilisce un regime di autorizzazione a livello europeo per 23 categorie di prodotti, aventi come denominatore comune la capacità di distruggere, eliminare, rendere innocui o esercitare comunque un'azione di controllo su organismi nocivi.

L'attuazione della direttiva prevede una prima fase di valutazione dei principi attivi notificati all'entrata in vigore della direttiva stessa e successivamente l'autorizzazione dei prodotti contenenti quei principi attivi che risulteranno inseriti nell'apposito allegato della direttiva.

Già oggi non possono più essere immessi sul mercato prodotti contenenti sostanze attive che non sono state iscritte nella lista positiva sottoposta a revisione e fra breve si avvierà la procedura di autorizzazione dei prodotti.

Lo scopo del Convegno in oggetto è quello di approfondire la conoscenza e di fornire le basi tecniche e scientifiche necessarie per una adeguata valutazione dei prodotti, in termini di efficacia ed in termini di potenzialità di rischio per l'uomo e per l'ambiente.

Il Convegno è rivolto a tutti coloro che sono coinvolti nella definizione ed applicazione delle richieste di autorizzazione di un prodotto biocida secondo quanto richiesto dalla Direttiva: rappresentanti dell'industria, di associazioni di categoria, responsabili dell'applicazione di normative correlate, valutatori, consulenti.

Il Convegno prevede una serie di relazioni divise in tre sessioni.

Programma

Martedì 19 Ottobre

8.30

Registrazione dei partecipanti

9.00

Indirizzo di benvenuto e note introduttive

R. Binetti, Direttore del Centro Nazionale Sostanze Chimiche

I Sessione:

Il prodotto biocida

Moderatore: **R. Binetti**

9.10

Definizione delle procedure nazionali per l'autorizzazione di un prodotto biocida

M. Marletta

9.30

I requisiti per l'autorizzazione di un prodotto biocida

M. Rubbiani

9.50

La struttura del dossier per un prodotto biocida

R. Cresti

10.10 – 10.40 COFFEE BREAK

II Sessione: Gli aspetti tecnici

Moderatore: **M. Rubbiani**

10.40

Modelli di esposizione umana

L. Attias, R. Cabella

11.00

Identità, Proprietà Chimico-fisiche e Metodi di Analisi

L. Cataldi

11.20

Test di efficacia per gli insetticidi

L. Toma

11.40

Test di efficacia per i rodenticidi

R. Romi

12.00

Test di efficacia per i disinfettanti

I. Luzzi

12.20

Tossicità umana ed il suo ruolo nella valutazione del rischio

E. Testai

12.40-13.00

Discussione

13.00 – 14.00 PRANZO

14.00

La valutazione dell'etichetta

L. Fornarelli

14.20

Tossicità ambientale ed il suo ruolo nella valutazione del rischio

S. Marchini

14.40

Destino e comportamento ambientale: scenari di esposizione

M. Orrù

15.00 – 15.30 (Interruzione)

III Sessione: Il nuovo regolamento

Moderatore: **M. Marletta**

15.30

Il nuovo regolamento

R. Binetti

15.50

La posizione dell'industria ed il nuovo regolamento

I. Malerba

16.10

Discussione e conclusioni

16.30

Chiusura

RELATORI E MODERATORI

Leonello Attias CSC, Istituto Superiore di Sanità
Roberto Binetti CSC, Istituto Superiore di Sanità
Renato Cabella CSC, Istituto Superiore di Sanità
Lucilla Cataldi CSC, Istituto Superiore di Sanità
Raffaella Cresti CSC, Istituto Superiore di Sanità
Laura Fornarelli CSC, Istituto Superiore di Sanità
Ida Luzzi Dip. MIPI, Istituto Superiore di Sanità
Silvia Marchini Dip. AMPP, Istituto Superiore di Sanità
Marcella Marletta, Ministero della Salute
Maria Antonietta Orrù CSC, Istituto Superiore di Sanità
Roberto Romi Dip. MIPI, Istituto Superiore di Sanità
Maristella Rubbiani CSC, Istituto Superiore di Sanità
Emanuela Testai Dip. AMPP, Istituto Superiore di Sanità
Luciano Toma Dip. MIPI, Istituto Superiore di Sanità
Ilaria Malerba, Federchimica

Responsabile scientifico

Maristella Rubbiani maristella.rubbiani@iss.it

Segreteria Scientifica:

Raffaella Cresti Telefono: 0649903192 raffaella.cresti@iss.it

Laura Fornarelli Telefono: 0649902353 laura.fornarelli@iss.it

Segreteria Tecnica:

Susanna Bascherini Telefono: 0649903192 susanna.bascherini@iss.it

Fax: 0649903176-0649903192

Antonella Ester Casazza antonellaester.casazza@iss.it, Tel. 06-49906141 Fax
06-49903176

Susanna Satalia Telefono : 0649902495 susanna.satalia@iss.it

Fax: 0649903176-0649903192

INFORMAZIONI GENERALI

Sede: Istituto Superiore di Sanità, Aula Pocchiari

Ingresso: Viale Regina Elena 299, Roma

Destinatari e numero massimo partecipanti

Personale dirigente e tecnico, Industria Posti disponibili: 200.

La partecipazione alla manifestazione è gratuita.

Le spese di viaggio e soggiorno sono a carico del partecipante.

Modalità di iscrizione

L'iscrizione può essere effettuata via fax alla segreteria scientifica al numero 06 49903176 oppure al numero 06 49903192 utilizzando l'apposito modulo scaricabile dal sito www.iss.it nella sezione Convegni.

La domanda di iscrizione deve essere effettuata entro il 25 Settembre 2010.

In seguito alla selezione delle domande, che verrà effettuata in funzione del numero di richieste, entro il 2 Ottobre 2010 verrà inviato, all'indirizzo di posta elettronica indicato dal richiedente, un messaggio di conferma di iscrizione.

Attestati

Al termine della manifestazione, sarà rilasciato un attestato di partecipazione a chi ne farà richiesta

Per ogni informazione attinente alla manifestazione, si prega di contattare la Segreteria Scientifica:

Raffaella Cresti Telefono: 0649903192 raffaella.cresti@iss.it

Laura Fornarelli Telefono: 0649902353 laura.fornarelli@iss.it