Jolanda PALMISANI Università degli Studi di Bari Paola RANZUGLIA ARPA Marche, Ancona Maristella RUBBIANI CSC ISS, Roma Angela SORBO Dipartimento SPVSA, ISS, Roma Domenico SPAGNOLO CSC ISS, Roma Paolo STACCHINI Dipartimento SPVSA, ISS, Roma

Esperti Tavola Rotonda

Roberto DIECIDUE ASL TO3 6 SSE 6 Oss. Dipendenze, Torino Andrea DI PAOLO British American Tobacco, Italia Agostino MACRIØ Unione Nazionale Consumatori Ludovica MALAGUTI ALIBERTI CSC ISS, Roma Rosanna MANCINELLI CSC ISS, Roma Massimiliano MANCINI Presidente ANAFE-Confindustria

Roberta PACIFICI OSSFAD-Dipartimento FARMACO ISS
Pietro PISTOLESE DGPREV Ministero della Salute, Roma

Giuliano TAGLIAVENTO ARS Marche - PF Prevenzione e Promozione della Salute nei luoghi di vita e di lavoro

Roberta SILIQUINI Presidente Consiglio Superiore di Sanità
Silvia TRAMONTIN Ente Italiano di Accreditamento ACCREDIA
Claudio VINCELLI Generale D. Comandante Comando Carabinieri per la
tutela della Salute

Associazione Consumatori (in attesa di conferma)

Responsabile Scientifico

Rosa Draisci

Direttore Centro Nazionale Sostanze Chimiche (CSC) Istituto Superiore di Sanità, Roma

Aurelia Fonda

Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria (DGPREV) Ministero della Salute. Roma

Segreteria Scientifica

Leonello Attias, Domenico Spagnolo

Centro Nazionale Sostanze Chimiche Istituto Superiore di Sanità, Roma

Segreteria Tecnica

Patrizia Di Zeo, Alessandra Fabri, Rosanna M. Fidente,

Centro Nazionale Sostanze Chimiche Istituto Superiore di Sanità

Viale Regina Elena, 299 - 00161 Roma

Tel. 06 - 49904349 - 4053 - 4054 Fax: 06 - 49904347

Giuseppe Cipolletta

Ministero della Salute

Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Tel. 06 - 59943331

INFORMAZIONI GENERALI

Sede: Ministero della Salute, Auditorium

Ingresso: Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Destinatari e numero massimo partecipanti

Eørivolto prioritariamente ad esperti nelløambito del sistema produttivo, a rappresentanti dei consumatori, ad operatori e ad organi di controllo per la promozione e la tutela della salute.

Saranno ammessi un massimo di 120 partecipanti.

Non sono previsti crediti ECM.

La partecipazione al convegno è gratuita.

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

Modalità di iscrizione

La domanda di partecipazione, disponibile alla pagina www.iss.it (Sezione Convegni) deve essere debitamente compilata, scansionata ed inviata per e-mail alla Segreteria Tecnica entro e non oltre il 28/09/2016: eventi.csc@iss.it

Modalità per la selezione dei partecipanti

Le iscrizioni saranno accettate in ordine cronologico fino al raggiungimento del numero massimo dei partecipanti

Attestati

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

Per ogni informazione attinente al Convegno si prega di contattare la Segreteria Tecnica alla mail precedentemente indicata.





Progetto CCM 2013

Nuovi articoli e nuovi rischi per la salute: la sigaretta elettronica

5 Ottobre 2016

Organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ Centro Nazionale Sostanze Chimiche

e

MINISTERO DELLA SALUTE Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria

Origine della manifestazione: la diffusione delle sigarette elettroniche come alternativa a quelle tradizionali, rappresenta motivo di interesse ma anche di preoccupazione per la salute pubblica. Le problematiche riguardano essenzialmente i possibili effetti sulla salute legati allœventuale presenza di sostanze pericolose nei liquidi di ricarica o nelle emissioni.

Alla base delle preoccupazioni per la salute pubblica, vi è stata, fino al 2014, løassenza di normative specifiche che fissassero standard di qualità e di sicurezza per la produzione di dispositivi e liquidi di ricarica, nonostante la loro introduzione sul mercato risalisse al 2003. Per supplire a tali lacune legislative, associazioni di produttori ed enti di normazione e certificazione hanno emanato linee-guida, applicabili su base volontaria, al fine di regolamentare il processo di fabbricazione dei dispositivi e dei liquidi di ricarica e garantirne la conformità a idonei standard di produzione.

A livello europeo, solo nel 2014 con la revisione della Direttiva dei Prodotti del Tabacco e prodotti correlati, recepita in Italia con il Decreto Legislativo del 12 gennaio 2016, n. 6 (GU n.13 del 18-1-2016), sono state introdotte norme cogenti, che disciplinano in modo specifico la produzione, la presentazione e la vendita delle sigarette elettroniche e dei liquidi di ricarica. Alla luce di queste problematiche, il Ministero della Salute nellgambito del Programma CCM (Centro Nazionale per il Controllo e la Prevenzione delle Malattie) ha approvato il Progetto õNuovi articoli e nuovi rischi per la salute: la Sigaretta elettronicaö, affidandone il coordinamento allo stituto Superiore di Sanità (ISS), i cui risultati sono oggetto del presente convegno.

Scopo e obiettivi: scopo del convegno è la presentazione dei risultati ottenuti nel corso del Progetto che offrono più approfondite cognizioni scientifiche per valutare i rischi per la salute umana associati allœsposizione attiva e passiva a sostanze pericolose rilasciate dalla sigaretta elettronica. La valutazione è stata realizzata attraverso la dentificazione dei pericoli, la elaborazione di scenari di esposizione e studi sperimentali anche per l\(\alpha \) attivazione di una rete di laboratori per la definizione e loattuazione di Piani di controllo e autocontrollo. Il Progetto si è inoltre avvalso della collaborazione fra Enti del Sistema Sanitario Nazionale e di ricerca. Il Convegno organizzato dalløISS e dal Ministero della Salute presenterà ad operatori, organi di controllo e consumatori, i risultati della sperimentazione realizzata presso løISS, i laboratori di controllo, løUniversità degli Studi di Bari, l

ØSservatorio Medico Epidemiologico del Piemonte e le Regioni coinvolte nel progetto. Alla luce dei risultati oggetto di discussione, sarà presentata la Linea Guida per gli operatori, organi di controllo e consumatori. Il convegno prevede una Tavola Rotonda tra esperti della mbito sanitario, del sistema produttivo e rappresentanti dei consumatori per discutere le possibili ricadute a livello di intervento in sanità pubblica.

Metodo di lavoro: relazioni dei referenti scientifici del progetto. Tavola rotonda

Presentazione del Progetto

09.00	Registrazione dei partecipanti
09.30	Saluto delle Autorità
	Raniero Guerra, Direttore Gene

Superiore di Sanità, Roma

erale della Prevenzione Sanitaria del Ministero della Salute, Roma Walter Ricciardi. Presidente dell'astituto

Sessione 1

Nuovo quadro Normativo e tutela della salute Moderatore: D. Galeone

10.00	Nuovo quadro normativo nazionale ed europeo
	D. Galeone

- Progetto CCM 2013 õNuovi articoli e nuovi 10.15 rischi per la salute: la sigaretta elettronicaö R. Draisci
- 10.30 Evidenze scientifiche ed esigenze di valutazione dei rischi: modelli di esposizione attiva e passiva per liquidi e vapore L. Attias
- 10.45 Pericoli per la salute umana: priorità di indagine e classificazione

S. Døllio, P. Di Prospero Fanghella

- 11.00 Pausa caffè
- Piano di campionamento 11.15
 - S. Alivernini, M.A. Orrùø, D. Spagnolo
- Indagine sulla presenza di nicotina e composti 11.30 correlati nei liquidi e nelløaerosol M. Famele
- 11.45 Possibili contaminanti
 - P. Ranzuglia
- 12.00 Biomonitoraggio la valutazione per dellæsposizione
 - M.C. Aprea, A. Cenni
- Indagini chemiometriche di liquidi di ricarica, 12.15 vapore e campioni biologici C. Abenavoli
- 12.30 Studio del nanoparticolato prodotto dalla vaporizzazione dei liquidi per e-cig
 - G. de Gennaro, J. Palmisani, L. Palmieri
- 12.45 Caratterizzazione del rischio per la salute umana L. Attias
- Analisi dei dati di prevalenza e caratteristiche 13.00 døuso: løsperienza delløOsservatorio Epidemiologico del Piemonte R. Diecidue

13.15	Discussione
13.30	Pranzo

Sessione 2

La Rete di Controllo e gli Operatori Moderatori: L. La Sala, P. Stacchini

14.15	La rete dei laboratori di controllo
	R. Draisci, L. Palleschi
14.30	Qualità dei controlli: confronti interlaboratorio
	A. Sorbo, L. Ciaralli, M. Ciprotti
14.45	Obbligo di notifica alløArchivio Preparati Pericolosi
	M. Rubbiani
15.00	Redazione e fornitura di SDS per gli utilizzatori
	professionali

F.M. Costamagna, I. Marcello

Sessione 3

Tavola Rotonda su Linee guida per Operatori, Organi di Controllo e Consumatori Moderatori: R. Draisci, A. Fonda

15.15	Tavola rotonda su Linee guida per Operatori,
	Organi di Controllo e Consumatori
16.15	Discussione e conclusioni
16.45	Chiusura dei lavori

Relatori e Moderatori

Carmelo ABENAVOLI CSC ISS. Roma Silvia ALIVERNINI CSC ISS. Roma Maria Cristina APREA Azienda USL Toscana Sud Est, Siena Leonello ATTIAS CSC ISS. Roma Anna CENNI Azienda USL Toscana Sud Est, Siena Maria CIPROTTI Dipartimento SPVSA, ISS, Roma Francesca Marina COSTAMAGNA CSC ISS, Roma Gianluigi de GENNARO Università degli Studi di Bari Roberto DIECIDUE ASL TO3 ó SSE - Osservatorio Dipendenze, Torino Paola DI PROSPERO FANGHELLA CSC ISS, Roma Sonia DolLIO CSC ISS, Roma Rosa DRAISCI CSC ISS, Roma Marco FAMELE CSC ISS, Roma Aurelia FONDA DGPREV Ministero della Salute, Roma Daniela GALEONE DGPREV Ministero della Salute, Roma Liliana LA SALA DGPREV Ministero della Salute, Roma

Ida MARCELLO CSC ISS. Roma Maria Antonietta ORRUø CSC ISS. Roma Luca PALLESCHI CSC ISS. Roma