

## BIOCIDI ed Articoli trattati

Le disposizioni del Regolamento UE 528/2012 (BPR) hanno un grande impatto sulle imprese, che sono tenute ad effettuare un'esatta valutazione dei propri prodotti al fine di comprendere se rientrano o meno nel campo di applicazione normativo.

Durante il corso i partecipanti impareranno a distinguere un prodotto biocida da un articolo trattato, come predisporre la corretta etichettatura, quali riferimenti riportare nella Scheda Dati di Sicurezza, come gestire il periodo transitorio in Italia (PMC), l'importanza del Claim attribuito al prodotto, come valutare un Prodotto Borderline e riceveranno gli strumenti per compiere in autonomia le proprie valutazioni e procedere alla pianificazione delle azioni da intraprendere.

Ampio spazio sarà dedicato anche alla ricerca delle informazioni sul sito di ECHA per la verifica dell'iter di approvazione di un principio attivo per i diversi product types (PT) e per l'eventuale controllo della lista da art. 95 del BPR; numerosi anche i casi pratici che permetteranno ai partecipanti di esercitarsi chiarendo ulteriori aspetti operativi.

### Obiettivi

L'obiettivo del corso è quello di analizzare le disposizioni del Regolamento BPR approfondendo gli aspetti pratici in modo da fornire ai discenti gli strumenti per individuare ed implementare il corretto iter regolatorio volto ad assicurare la compliance dei propri prodotti biocidi.

### A chi è rivolto

Le prescrizioni del BPR devono essere osservate da tutti coloro che immettono sul mercato prodotti biocidi e il corso formativo è rivolto alle figure chiamate ad applicare le disposizioni del Regolamento, tra cui: responsabili REACH/CLP, regulatory affairs, responsabili della sicurezza prodotto, EHS/HSE, responsabili della qualità.

### Cosa comprende:

Modulo 1: **Prodotti Biocidi: principali obblighi e corretta strategia di immissione sul mercato**  
Programma:

- Introduzione al Regolamento (UE) 528/2012: definizione di biocida, Product Types e lista da Art. 95
- Prodotti Borderline, come il Claim influenza la compliance regolatoria di prodotto
- Periodo Transitorio con focus sui PMC
- Etichettatura
- Esempi di SDS ed etichettatura
- Sanzioni

Modulo 2: **Articoli trattati: requisiti obbligatori, implementazioni in SDS ed etichetta**

**Programma:**

- Articoli trattati e ambito di applicazione
- Requisiti di etichettatura
- Obblighi per produttori, importatori e soggetti a valle della filiera
- Esempi di SDS ed etichette di articoli trattati
- Esercitazione pratica con Casi Studio

**DURATA** 4 ore totali (2 appuntamenti da 2 ore ciascuno)

**QUOTA DI PARTECIPAZIONE**

€ 160,00 a persona (iva 22% esclusa) e comprende:

- materiale didattico
- Test finale di apprendimento
- Attestato di partecipazione
- Crediti formativi per RSPP/ASPP e RSDS

N.B: Il corso sarà confermato al raggiungimento del numero minimo di partecipanti.