

TOSSICOLOGIA APPLICATA ALLA SDS

Classificazione CLP, endpoint STO-RE e tossicità riproduttiva nella sezione 11 della SDS.

Questo corso è di carattere generale, ma dati gli argomenti trattati è fortemente richiesta la conoscenza di base della biologia umana/animale e cellulare e delle materie inerente alla scienza della vita.

Il corso si articola in 3 appuntamenti:

1) La classificazione CLP alla luce delle nuove frontiere in ambito tossicologico

Durante questo modulo vengono trattate le metodologie che mirano alla riduzione della sperimentazione sugli animali come NAMs e NGRA che rivestono un ruolo chiave nella generazione di nuovi dati in merito alle sostanze.

Particolare rilievo è conferito alle ricadute che tali metodologie, nel medio e lungo termine, potranno causare in termini di gestione dei dati, anche in relazione alla sezione 11 delle SDS.

2) Sezione 11 della SDS: processo di analisi e compilazione delle informazioni inerenti all'endpoint STOT-RE

In questo modulo vengono trattate le informazioni che devono essere inserite nella sezione 11 delle SDS, ai sensi del Reg. 878/2020, per quanto concerne l'endpoint STOT-RE.

3) Sezione 11 della SDS: il processo di analisi e compilazione delle informazioni inerenti alla tossicità riproduttiva

Nell'ultimo appuntamento verranno trattate le informazioni che devono essere inserite nella sezione 11 delle SDS, ai sensi del Reg. 878/2020, per quanto concerne l'endpoint Tossicità Riproduttiva.

Obiettivi

Il corso ha l'obiettivo di descrivere le nuove metodologie in ambito CLP, strettamente connesse alla classificazione delle sostanze, sulla base della revisione del Regolamento sopra citato. Inoltre con il modulo 2 e 3 si propone di condividere e commentare, con senso critico, le informazioni tossicologiche necessarie per la costituzione della sezione 11 delle SDS (STOT-RE e Tossicità Riproduttiva) alla luce delle nuove metodologie richiamate dall'ultimo aggiornamento del Regolamento CLP.

A chi è rivolto

Il corso si rivolge a tossicologi, Responsabili delle SDS, responsabili di laboratorio, risk manager, responsabili REACH/CLP, regulatory affairs, responsabili della sicurezza prodotto, responsabili della R&S, responsabili della qualità, responsabili dell'innovazione, ingegneri di processo, EHS/HSE, responsabili dell'igiene industriale, compliance manager ed a tutti coloro che sono chiamati ad applicare le disposizioni normative di riferimento.

ARGOMENTI TRATTATI **Programma:**

MODULO 1 - La classificazione CLP alla luce delle nuove frontiere in ambito tossicologico

- CLP, REACH e nuove metodologie: il contesto regolatorio
- Introduzione alle nuove metodologie NAMs e NGRA
- NAMs: limiti e vantaggi
- NGRA: limiti e vantaggi
- Esempi pratici di applicazione delle nuove metodologie per specifici endpoint CLP
- Prospettive future

MODULO 2 - Sezione 11 della SDS: processo di analisi e compilazione delle informazioni inerenti all'endpoint STOT-RE

- Reg. (UE) 2020/878: la Sezione 11 dalle SDS
- Sezione 11: le informazioni obbligatorie ed esempi di compilazione per l'endpoint STOT-RE
- Sezione 11: la revisione critica delle informazioni tossicologiche per l'endpoint STOT-RE
- Sezione 11: la revisione critica delle informazioni tossicologiche per l'endpoint STOT-RE, ai sensi delle nuove metodologie (NAMs e NGRA) del CLP
- Prospettive future

MODULO 3 - Sezione 11 della SDS: il processo di analisi e compilazione delle informazioni inerenti alla tossicità riproduttiva

- Reg. (UE) 2020/878: la Sezione 11 dalle SDS
- Sezione 11: le informazioni obbligatorie ed esempi di compilazione per l'endpoint Tossicità Riproduttiva
- Sezione 11: la revisione critica delle informazioni tossicologiche per l'endpoint Tossicità Riproduttiva
- Sezione 11: la revisione critica delle informazioni tossicologiche per l'endpoint Tossicità Riproduttiva, ai sensi delle nuove metodologie (NAMs e NGRA) del CLP
- Prospettive future

Questo corso è organizzato in collaborazione con Flashtox



MODULO 1

La classificazione CLP alla luce delle nuove frontiere in ambito tossicologico - Durata 1 ora

MODULO 2

Sezione 11 della SDS: processo di analisi e compilazione delle informazioni inerenti all'endpoint STOT-RE - Durata 1 ora

MODULO 3

Sezione 11 della SDS: il processo di analisi e compilazione delle informazioni inerenti alla tossicità riproduttiva

Durata 1,5 ore (incluso test finale)

DURATA TOTALE: 3,5 ore

QUOTA DI PARTECIPAZIONE

€ 190,00 a persona (iva 22% esclusa) e comprende:

- Materiale didattico
- Test finale di apprendimento

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