



Ministero della Salute



Convegno

"Il Regolamento (CE) n. 1223/2009 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 30 novembre 2009 sui prodotti cosmetici"

Organizzato dal Ministero della Salute in collaborazione con Unipro

6 giugno 2013
Ore 9,00-13,30
Auditorium
Ministero della Salute
Via G. Ribotta, 5
00144 Roma

Introduzione

La disciplina in materia di cosmetici dettata dalla direttiva 76/768/CEE e recepita in Italia con la legge 11 ottobre 1986, n. 713 e s.m.i., sarà, nel corso del 2013, integralmente sostituita dal Regolamento (CE) n. 1223/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio del 30 novembre 2009 sui prodotti cosmetici, pubblicato sulla Gazzetta ufficiale dell'Unione europea n. L342 del 22/12/2009, che, ai sensi dell'articolo 40, troverà piena applicazione a partire dall'11 luglio 2013.

Con tale Regolamento si rafforzano e chiariscono le vigenti norme sulla sicurezza dei cosmetici, sulla responsabilità dei produttori e sui controlli, riducendo al contempo gli oneri amministrativi riguardanti la comunicazione di immissione in commercio dei prodotti. Inoltre, attraverso il Regolamento si dovrebbero eliminare le incoerenze causate dall'elevato numero di modifiche subite dalla vigente normativa varata nel 1976 ed evitare le divergenze derivanti dal recepimento nazionale della direttiva attualmente in vigore: il Regolamento è infatti obbligatorio in tutti i suoi elementi e direttamente applicabile in ciascuno degli Stati membri, e le relative disposizioni trovano applicazione quarantadue mesi dopo la pubblicazione sulla Gazzetta ufficiale, eccetto alcune disposizioni già operative. Il convegno sarà orientato a presentare gli aspetti più salienti e significativi delle novità introdotte dal Regolamento 1223/2009.

Obiettivi generali

Scambio di informazioni tra tutti i soggetti interessati (Ministero, stakeholders, operatori del settore) nell'ottica chiarire i futuri scenari nella materia dei cosmetici (novità, futuri adempimenti normativi) a seguito dell'entrata in vigore del Regolamento (CE) n. 1223/2009.

Destinatari e numero massimo di partecipanti

Il convegno è destinato agli operatori del settore dei cosmetici. Saranno ammessi un massimo di 250 partecipanti.

Modalità di iscrizione

La partecipazione al convegno è gratuita.

La richiesta di partecipazione deve essere inviata via email all' indirizzo: laura.corfini@unipro.org (tel. 02 28177333), indicando Cognome, Nome, Azienda/Ente, numero di telefono entro il 31 maggio 2013.

L'accettazione della domanda è subordinata alla disponibilità dei posti e sarà comunicata agli interessati via e-mail al momento dell'iscrizione.

Si intendono ammessi a partecipare solo coloro che ne riceveranno comunicazione.

Le spese di viaggio e soggiorno sono a carico dei partecipanti.

Non è previsto il rilascio di crediti ECM.

Gli atti del convegno saranno disponibili sul sito del Ministero della Salute, all'indirizzo: www.salute.gov.it

Giovedì, 6 giugno 2013 Programma

- 9,00 – 10,00** **Registrazione partecipanti e welcome coffee**
- 10,00 – 10,20** **Apertura del Convegno**
Introduzione (Marcella Marletta e Fabio Rossello)
- 10,20 – 10,40** **Le novità del Regolamento 1223/2009 sui prodotti cosmetici**
(Stefano Dorato)
- 10,40 – 11,00** **Il Ministero della Salute e l'applicazione del Regolamento**
1223/2009 (Paola D'Alessandro)
- 11,00 – 11,20** **Le nuove relazioni e responsabilità nella catena di fornitura**
del cosmetico (Sonia Selletti)
- 11,20 – 11,40** **Il nuovo sistema di Cosmetovigilanza secondo il Regolamento**
1223/2009: le iniziative del Ministero della Salute (Lidia
Sautebin)
- 11,40 – 12,00** **La valutazione dell'efficacia dei prodotti cosmetici alla luce del**
Regolamento 1223/2009 (Leonardo Celleno)
- 12,00 – 12,20** **GMP nella produzione dei prodotti cosmetici (Cecilia Anselmi)**
- 12,20 – 12,40** **La gestione dei nanomateriali nei cosmetici alla luce del**
Regolamento 1223/2009 (Roberto Gorni)
- 12,40 – 13,00** **La sicurezza dei prodotti: l'indagine Sitox sui metalli pesanti**
nei cosmetici (Marina Marinovich)
- 13,00 – 13,30** **Dibattito e chiusura lavori**

Relatori

Marcella Marletta, Paola D'Alessandro- Ministero della Salute - Direzione Generale dei Dispositivi Medici, del Servizio Farmaceutico e della Sicurezza delle cure.

Fabio Rossello, Roberto Gorni, Stefano Dorato: Unipro

Sonia Selletti: Studio Legale Astolfi e Associati

Lidia Sautebin: Dipartimento di Farmacia dell'Università degli Studi di Napoli "Federico II"

Leonardo Celleno: Centro di ricerche cosmetologiche dell'Università Cattolica di Roma

Cecilia Anselmi: Dipartimento Farmaco Chimico Tecnologico, Università di Siena

Marina Marinovich: Dipartimento di scienze farmacologiche e biomolecolari, Università degli Studi di Milano