



SOCIETÀ ITALIANA DI
TOSSICOLOGIA



CORSO TEORICO-PRATICO DI VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI COSMETICI ALLA

LUCE DEL REGOLAMENTO 1223/2009

III Edizione

Responsabili Scientifici: Corrado L. Galli, Marina Marinovich

lunedì 8 febbraio - venerdì 12 febbraio 2016

**Università degli Studi di Milano
MILANO**

ELENCO DOCENTI

Emilio Benfenati

Dipartimento di Ambiente e Salute, Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri”, Milano

Francesca Bernacchi

Cosmetica Italia – associazione nazionale imprese cosmetiche, Milano

Silvia Boracchi

AGER, Laboratorio di Analisi e Servizi per l’Industria Cosmetica, Milano

Emanuela Corsini

Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di Milano, Milano

Riccardo Crebelli

Dipartimento AMPP - Tossicologia Genetica, Istituto Superiore di Sanità, Roma

Corrado Lodovico Galli

Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di Milano, Milano

Roberto Gorni

Cosmetica Italia – associazione nazionale imprese cosmetiche, Milano

Carlo Alessandro Locatelli

IRCCS Fondazione S. Maugeri, Centro Antiveleni, Pavia

Marina Marinovich

Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di Milano, Milano

Sonia Selletti

Studio Legale Astolfi e Associati, Milano

Emanuela Testai

Istituto Superiore di Sanità, Roma

Lorenzo Giovanni Zappa

R&S ed Affari Regolatori, ICR S.p.A., Lodi

PROGRAMMA

LUNEDÌ 8 febbraio (9.00 -18.00)

9.00 – 9.30 Registrazione dei partecipanti e *welcome coffee* SITOX

Sessione I: Aspetti generali nella valutazione della sicurezza dei prodotti cosmetici

9.30 – 9.45 Presentazione del corso

9.45 – 10.15 La valutazione della sicurezza nella legislazione cosmetica (**S. Selletti**)

10.15 – 10.30 Discussione

10.30 – 11.00 La relazione sulla sicurezza del prodotto cosmetico e le linee guida della Commissione (**S. Boracchi**)

10.00 – 11.15 Discussione

11.15 – 11.30 *Intervallo*

11.30 – 12.00 Impatto dei Regolamenti REACH e CLP (**F. Bernacchi**)

12.00 – 12.15 Discussione

12.15 – 12.45 Gli effetti indesiderabili e gli effetti indesiderabili seri (**R. Gorni**)

12.45 – 13.00 Discussione

13.00 – 14.00 *Pranzo*

14.00 – 14.45 Cosmetic Product Notification Portal (CPNP) e ruolo dei Centri Antivegni (**C. Locatelli**)

14.45 – 15.00 Discussione

15.00 – 16.00 La contaminazione microbiologica e la stabilità dei prodotti cosmetici (**S. Boracchi**)

16.00 – 16.15 Discussione

16.15 – 17.15 Le proprietà chimico-fisiche delle sostanze, tracce e impurezze, materiali di confezionamento (**L. Zappa**)

17.15 – 17.30 Discussione

MARTEDÌ 9 febbraio (9.00 – 18.00)

Sessione II: Aspetti tossicologici nella valutazione della sicurezza dei prodotti cosmetici

9.00 – 10.45 Pericolo, rischio, fattori chiave nella valutazione di sicurezza dei prodotti cosmetici
(C. L. Galli)

10.45 – 11.00 Discussione

11.00 – 11.15 *Intervallo*

Sessione III: Tossicità locale, fototossicità, sensibilizzazione

11.15 – 12.00 Metodi di valutazione dell’irritazione cutanea e oculare **(E. Corsini)**

12.00 – 12.15 Discussione

12.15 – 13.00 Sensibilizzazione e fototossicità: metodi di studio e interpretazione dei risultati **(E. Corsini)**

13.00 – 13.15 Discussione

13.15 – 14.15 *Pranzo*

Sessione IV: Esercitazione

14.15 – 16.00 Presentazione e discussione di un *case study* **(C. L. Galli)**

16.00 – 18.00 Divisione in gruppi e assegnazione di *case studies*

MERCOLEDÌ 10 febbraio (8.30 – 18.00)

Sessione V: Metodi *in vitro* e *in silico*

8.30 – 9.30 Metodi *in silico* (Uso di QSAR e read across per predire proprietà di interesse tossicologico) (**E. Benfenati**)

9.30 – 9.45 Discussione

9.45 – 11.00 Metodi *in vitro* convalidati e in convalida (**E. Corsini**)

11.00 – 11.15 Discussione

Sessione VI: Assorbimento e metabolismo

11.15 – 11.30 *Intervallo*

11.30 – 12.45 L’importanza della tossicocinetica: l’assorbimento percutaneo (**E. Testai**)

12.45 – 13.00 Discussione

13.00 – 14.00 *Pranzo*

14.00 – 14.45 L’importanza della tossicocinetica: il metabolismo (**E. Testai**)

14.45 – 15.00 Discussione

Sessione VII: Esercitazione

15.00 – 16.00 Presentazione e discussione di un *case study* (**E. Testai**)

16.00 – 18.00 Lavoro su *case study* assegnato

GIOVEDÌ 11 febbraio (9.00 – 18.00)

Sessione VIII: La tossicità sistemica e la tossicologia genetica

9.00 – 10.45 Valutazione della tossicità sistemica (**M. Marinovich**)

10.45 – 11.00 Discussione

11.00 – 11.15 *Intervallo*

11.15 – 12.45 Valutazione della genotossicità dei prodotti cosmetici (**R. Crebelli**)

12.45 – 13.00 Domande e discussione

13.00 – 14.00 *Pranzo*

Sessione IX: Esercitazione

14.00 – 15.30 Presentazione e discussione di un *case study* (**R. Crebelli**)

15.30 – 16.00 Domande e discussione

16.00 – 18.00 Lavoro su *case study* assegnato

VENERDÌ 12 febbraio (9.00 – 18.00)

Sessione X: ESAME

9.00 – 13.00 Presentazione e discussione dei *case studies* valutati dai gruppi

14.00 – 18.00 Presentazione e discussione dei *case studies* valutati dai gruppi

DOCENTI

EMILIO BENFENATI

Emilio Benfenati si è laureato con lode in Chimica presso l'Università Statale di Milano. Successivamente ha conseguito un Diploma post-laurea di Specialista in Ricerca Farmacologica presso l'Istituto di Ricerche Farmacologiche "Mario Negri".

Nel 1984 è stato ricercatore presso l'Università di Stanford (California) e l'Università di Berkeley (California).

Attualmente è Capo del Laboratorio di "Chimica e Tossicologia dell'Ambiente" del Dipartimento di Ambiente e Salute, presso l'Istituto di Ricerche Farmacologiche "Mario Negri" di Milano.

Partecipa/ha partecipato a 40 progetti CE, riguardanti chimica, tossicità e ambiente, di cui 16 come coordinatore.

Si occupa di indagini ambientali, valutazione del rischio, predizione della tossicità con metodi computerizzati, e valutazione dell'impatto degli inquinanti.

È autore di più di 300 pubblicazioni scientifiche su riviste e libri internazionali.

Ha organizzato congressi e workshop, fra cui la Conferenza SETAC sull'ecotossicologia e la chimica, Milano 2011, con più di 2300 partecipanti.

È stato membro della Commissione Consultiva per i Prodotti Fitosanitari, istituita dal Ministero della Sanità. È stato responsabile di progetti di indagini ambientale su incarico di varie Amministrazioni pubbliche.

FRANCESCA BERNACCHI

Nel 1989 si laurea con lode in Scienze Biologiche presso l'Università degli Studi di Pisa.

Dal 1990 al 1999 svolge attività di ricerca presso l'Università degli Studi di Pisa e quella di Siena.

Nel 1999 consegue il titolo di PhD – Dottore di ricerca in Scienza e Tecnologia Cosmetiche presso l'Università degli studi di Siena e di Specialista in Scienza e Tecnologia Cosmetiche presso il medesimo ateneo.

Dal 1999 al 2007 è Responsabile scientifico di Unipro Servizi srl, società di servizi di Cosmetica Italia (ex UNIPRO) – associazione nazionale imprese cosmetiche. Dal 2008 è Funzionario dell'Area Tecnico-normativa di Cosmetica Italia.

Partecipa in rappresentanza dell'associazione a numerose Task Force, Expert Teams e gruppi di lavoro italiani (Federchimica) ed europei (Cosmetics Europe) inerenti le tematiche REACH, CLP, modulatori endocrini, Product Information File.

Svolge attività di docenza tecnico-normativa in vari atenei italiani (Università di Ferrara, Salerno, Padova, Pavia, Siena, Camerino), presso il Ministero della Salute e varie ASL, nonché in occasione di eventi formativi organizzati da Cosmetica Italia o invitata da società esterne o a congressi.

SILVIA BORACCHI

Laureata in Scienze Biologiche all'Università di Milano, specializzata in Farmacologia all'Università di Pavia. Ha iniziato a lavorare nell'industria cosmetica come microbiologa, assumendo poi la diretta responsabilità per la valutazione della sicurezza dei prodotti cosmetici per conto di diverse aziende italiane ed europee.

È Direttore scientifico di AGER, laboratorio di analisi e servizi per l'industria cosmetica.

Ha lavorato come membro e/o coordinatore di diversi gruppi di lavoro a livello nazionale ed internazionale, relativamente a tematiche quali gli affari tecnico-regolamentari e la sicurezza dei prodotti cosmetici (Commissione Scientifica SICC, Società Italiana di Chimica e Scienze Cosmetologiche, Comitato tecnico di Mapic, Associazione italiana dei Produttori di Ingredienti

Cosmetici, Comitato Sicurezza Prodotti in *FEDERCHIMICA*, Toxicology working group EFfCI, *The European Federation for Cosmetic Ingredients*).

Dal 2002 è Coordinatore del gruppo di lavoro “Regulatory Affairs & Product Safety” in EFfCI, *European Federation for Cosmetic Ingredients*, rappresentando la Federazione in diversi gruppi di lavoro congiunti dell’industria e della Commissione Europea .

EMANUELA CORSINI

Professore associato presso la Facoltà di Scienze del Farmaco dell’Università degli Studi di Milano, ha ottenuto il dottorato di ricerca in Tossicologia dell’Ambiente e dell’Alimentazione nel 1993. Responsabile dell’Unità di Immunotossicologia e Immunofarmacologia, del Laboratorio di Tossicologia diretto dal professor Corrado L. Galli, vede al centro della sua ricerca lo sviluppo e l’ottimizzazione di metodi *in vitro* per la valutazione del potenziale allergenico degli xenobiotici, lo studio a livello molecolare del meccanismo d’azione di composti immunotossici e/o immunomodulatori, ed infine, l’immunosenescenza rappresenta un’altra area d’interesse. È autrice di oltre 140 pubblicazioni su riviste peer-reviewed e di numerosi capitoli di libri.

È attiva in numerose organizzazioni scientifiche e professionali, fa parte di diverse redazioni di riviste di tossicologia, ed è membro della Società Italiana di Tossicologia e della Società Americana di Tossicologia. Dal 1999-2005 ha servito come tesoriere dell’Associazione Italiana per lo Studio della Tossicologia in Vitro, dal 2009-2013 come membro dell’Education subcommittee dell’EUROTOX, 2005-2011 come presidente dell’Immunotoxicology and Chemical Allergy Specialty Section dell’EUROTOX, dal 2010 è uno dei direttori del comitato esecutivo dell’IUTOX e dal 2014 membro del comitato esecutivo dell’EUROTOX.

RICCARDO CREBELLÌ

Riccardo Crebelli, biologo, è ricercatore all’Istituto Superiore di Sanità (ISS) dal 1984. Dal 1995 ha diretto il reparto di Genotossicità e Mutagenesi, e successivamente di Tossicologia Genetica, svolgendo ricerche nel campo della mutagenesi ambientale nell’ambito di progetti nazionali ed europei. L’attività di ricerca svolta ha portato alla pubblicazione di oltre 90 articoli originali su “peer reviewed journals”, oltre a libri, rapporti tecnici e pubblicazioni divulgative.

Oltre ad attività di ricerca svolge attività consultiva su problematiche di ordine tossicologico in abito nazionale, come membro della Commissione Consultiva per i Prodotti Fitosanitari ed esperto del Consiglio Superiore di Sanità, ed internazionale, come membro del Gruppo di esperti scientifici su Food Additives and Nutrient Sources added to Food (ANS Panel) dell’Autorità Europea di Sicurezza Alimentare (EFSA) e come esperto nazionale per la mutagenesi in ambito OECD.

Attualmente ricopre il ruolo di Dirigente di ricerca presso il Dipartimento di Ambiente e connessa Prevenzione Primaria dell’ISS.

CORRADO LODOVICO GALLI

Il Prof. Galli è Professore Ordinario di Tossicologia e Direttore del Laboratorio di Tossicologia e del Centro di Ricerche sulla valutazione del rischio presso l’Università di Milano.

Nel corso degli anni gli studi del Prof. Galli, a livello nazionale ed internazionale, si sono particolarmente focalizzati nel contribuire e promuovere lo sviluppo e la conoscenza del rischio tramite un robusto approccio scientifico, supportando fortemente lo studio del meccanismo di azione dei tossici per migliorare il processo di estrappolazione dei risultati ottenuti nell’animale all’uomo.

Il Prof Galli ha sviluppato un originale programma di ricerca che enfatizza i meccanismi di tossicità a livello molecolare e cellulare, senza dimenticare l’uso dei modelli *in vitro*; ciò ha aiutato molti studenti e futuri tossicologi a dimostrare come gli aspetti tossici siano dipendenti non solo dalla

tossicità intrinseca di una molecola ma anche dall'entità dell'esposizione e varino in funzione del diverso corredo genetico dei singoli individui.

Le sue principali aree di ricerca riguardano l'esposizione a bassi livelli di singole sostanze chimiche o in combinazione con altri fattori chimici o ambientali (ad es. additivi e allergeni alimentari, pesticidi, contaminanti) utilizzando le più moderne tecniche di biologia molecolare (genomica e proteomica). La finalità è quella di rendere più affidabile il processo di previsione di come i tossici influenzino la salute dell'individuo.

Autore di più di 200 pubblicazioni scientifiche, è membro di numerosi comitati scientifici nazionali ed internazionali, nonchè di molte società professionali come EUROTOX, IUTOX, SIF, ecc.

ROBERTO GORNI

Nel Servizio Tecnico nell'ambito dell'area Tecnico-Normativa di Cosmetica Italia (ex UNIPRO) – associazione nazionale imprese cosmetiche – Milano, si occupa di consulenza e supporto alle aziende Associate in campo tecnico-produttivo e legislativo applicati all'ambito della produzione e commercializzazione di prodotti cosmetici e del coordinamento e assistenza di gruppi di lavoro costituiti da tecnici ed imprenditori delle Aziende Associate a Cosmetica Italia, attivi sia in ambito strettamente tecnico che in ambito commerciale.

È membro di gruppi di lavoro a livello europeo nell'ambito delle attività dell'Associazione Europea delle Industrie Cosmetiche (COLIPA).

Si occupa di attività didattica istituzionale dell'Associazione sui temi della legislazione cosmetica, anche per ASL, ISS, Ministero della Salute e Carabinieri dei NAS.

È Relatore a numerosi convegni e seminari di settore.

È Coordinatore del gruppo di lavoro italiano dell'UNI (Ente nazionale italiano di Unificazione) sui prodotti cosmetici e membro dell'ISO (organizzazione internazionale per la formazione) TC 217 e del CEN (Comitato Europeo di Normazione) TC 392 sui prodotti cosmetici.

È Docente di legislazione cosmetica nel corso di perfezionamento in prodotti cosmetici dell'Università di Milano e Docente in seminari ed in numerosi corsi di perfezionamento e post-laurea per varie università Italiane.

È stato Professore a contratto all'Università del Piemonte Orientale (Novara) negli anni 2004-2009, titolare dell'insegnamento di legislazione cosmetica nel corso di laurea controllo di qualità indirizzo dietetico-alimentare.

CARLO LOCATELLI

Nato a Milano il 22 febbraio 1956, Laurea in Medicina e Chirurgia, Specializzazione in Anestesiologia-Rianimazione, Specializzazione in Farmacologia e Tossicologia, Dottorato di Ricerca in Medicina del Lavoro e Igiene Industriale. Iscritto all'Ordine Provinciale dei Medici Chirurghi di Pavia.

Referente di accordi di collaborazione di Amministrazioni dello Stato (Presidenza del Consiglio dei Ministri – Dipartimenti della Protezione Civile e Politiche Antidroga, Ministero degli Interni, Ministero della Salute) per problematiche tossicologiche complesse.

Organizzatore di più di 40 congressi/conferenze nazionali ed internazionali e di oltre 250 corsi di aggiornamento e formazione in Tossicologia Clinica per tossicologici clinic, medici d'urgenza e rianimatori. Relatore su invito a più di 150 congressi nazionali ed internazionali.

È autore di oltre 450 pubblicazioni scientifiche su riviste nazionali ed internazionali (comprendenti lavori originali in extenso, review, abstract, capitoli di libro).

Presidente della Società Italiana di Tossicologia (SITOX) dal 2012 al 2015 (marzo), e Segretario della Academy of Emergency Medicine and Care (AcEMC).

Professore a contratto in Scuole di Specializzazione presso l'Università di Pavia (Tossicologia Medica, Farmacologia, Anestesia e Rianimazione, Medicina del Lavoro).

Esperto e referente nazionale per la Difesa Civile e per il Ministero della Salute per la Scorta Nazionale Antidoti e per le emergenze da atti di terrorismo.

Coordinatore per gli aspetti clinico-tossicologici del Sistema Nazionale di Allerta Rapida per le sostanze d'abuso (Dipartimento Politiche Antidroga – Presidenza del Consiglio dei Ministri).

Esperienze di lavoro: medico di pronto soccorso e medicina d'urgenza, rianimatore, tossicologo clinico. Svolge attività clinica e di ricerca presso il Centro Nazionale di Informazione Tossicologica – Centro Antiveleni di Pavia, IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri, di cui è responsabile.

MARINA MARINOVICH

Professore di Tossicologia, Università degli Studi di Milano, Facoltà di Farmacia.

Presidente della Società Italiana di Tossicologia (2009-2012).

Si occupa dell'identificazione di meccanismi di tossicità operanti a livello cellulare e molecolare, con particolare riferimento al sistema nervoso centrale e quello immunitario, e della loro trasferibilità in vivo nella valutazione del rischio derivante all'uomo dall'esposizione a composti tossici.

Dal 1996 Esperto tossicologico nell'ambito del programma europeo di revisione di pesticidi (DG-SANCO) per conto del Ministero della Salute.

Dal 2012 Membro della Commissione consultiva biocidi, Ministero della Salute, Direzione Generale dei dispositivi medici, del servizio farmaceutico e della sicurezza delle cure.

Dal 2011 Membro del Gruppo di lavoro su definizione limiti ammissibili per alcuni elementi tossici inquinanti in prodotti cosmetici presso il Ministero della Salute, Direzione generale dei Dispositivi medici, del servizio farmaceutico e delle cure.

Dal 2001 membro del Registro nazionale dei Tossicologi Italiani Certificati (RENTIC) e dell'European Register of Toxicologists (ERT)

SONIA SELLETTI

Si laurea in legge all'Università di Pavia (1991).

Dopo avere svolto la pratica forense con specializzazione in diritto internazionale e dopo avere svolto per alcuni anni attività di giurista d'impresa in qualità di responsabile dell'ufficio legale di un'impresa farmaceutica, esercita dal 1995 la professione di avvocato in Milano presso Studio Legale Astolfi e Associati del quale è socia.

È esperta di legislazione farmaceutica e sanitaria, dei prodotti cosmetici, degli integratori alimentari, dei dispositivi medici.

Membro del comitato scientifico e capo di redazione della Rivista *Rassegna di diritto farmaceutico*. Autrice di molte pubblicazioni e docente a seminari, convegni e corsi ECM nelle materie della propria specializzazione.

EMANUELA TESTAI

Diploma di Laurea in Scienze Biologiche (Università degli Studi di Pisa - 1981)

Attualmente è Dirigente di Ricerca presso il Dipartimento Ambiente e Connessa Prevenzione Primaria e Direttore del Reparto Meccanismi di Tossicità dell'Istituto Superiore di Sanità.

L'attività di ricerca e regolatoria della Dr.ssa Testai è focalizzata sugli aspetti tossicologici, tossicocinetici, meccanicistici e di valutazione del rischio per la salute umana associato all'esposizione a contaminanti ambientali/alimentari naturali e di sintesi (es: fitosanitari, biocidi, cosmetici, prodotti industriali, cianotossine) e alla individuazione di gruppi di popolazione suscettibili attraverso biomarcatori metabolici (interazioni gene-ambiente).

Responsabile Scientifico di Progetti nazionali e internazionali; docente del corso di laurea in Tossicologia dell'Ambiente (Roma Sapienza 2005-2008), in vari Master Universitari e altri Corsi organizzati dal ISS, SITOX, Celltox.

Esperto Nazionale per le ispezioni di verifica di conformità ai principi di BPL; Membro e/o Esperto in varie Commissioni Nazionali ed internazionali tra cui Commissione Nazionale Prodotti Fitosanitari (dal 2000), Scientific Committee on Health and Environmental Risk (SCHER) EU-DG Sanco (2004-2013) e del Scientific Committee on Emerging and Newly Identified Health Risks (SCENIHR, dal 2013) DG-Sante; Esperto ad hoc per diversi WG EFSA (dal 2003); Esperto in vari WG di JRC-ECVAM (DG-SANCO).

Autore di oltre 120 pubblicazioni su riviste e capitoli di libri (di cui 90 su riviste peer-reviewed), oltre 300 elaborati di servizio e 140 presentazioni a Convegni. Revisore per la pubblicazione di manoscritti su riviste scientifiche internazionali di elevato impatto.

LORENZO GIOVANNI ZAPPA

Laurea in Chimica, conseguita presso l'Università degli Studi di Milano, nell'AA 1990-1991, ottenuta discutendo una tesi *di Computer Chemistry* dal titolo: Simulazione di Coppie Ioniche in soluzione di 1,2-dimetossietano.

Abilitazione alla professione di Chimico

Dal 2006 a oggi, Direttore R&S ed Affari Regolatori presso ICR S.p.A.- Lodi.

Dal 1999 al 2006, Responsabile R&S, Produzione Semilavorati ed Affari Regolatori presso ICR S.p.A.- Lodi.

Dal 1998 al 1999: European Manager for Cosmetic Development presso RP Scherer S.p.A. – Lodi.

Dal 1996 al 1998: Responsabile R&S, Produzione Semilavorati ed Affari Regolatori presso ICR S.p.A. – Lodi.

Dal 1992 al 1995: Assistente R&S Presso FRAMESI S.r.L. - Paderno Dugnano (MI).

Professore a contratto di Chimica dei Prodotti Cosmetici II, presso il Master di II livello in Scienza e Tecnologia Cosmetiche dell'Università degli studi di Salerno dal 2003 ad oggi.

Professore a contratto di Tecnologia e Formulazione Cosmetica II, presso la Scuola di Specializzazione in Scienza e Tecnologia Cosmetiche dell'Università degli studi di Salerno (AA.AA 2001-2002, 2002-2003).

Professore a contratto di Prodotti Cosmetici (Prodotti Cosmetici anti-invecchiamento), presso il Master di II livello in Cosmetologia dell'Università degli studi di Padova (AA.AA 2001-2002, 2002-2003, 2003-2004).

Membro della STABILITY TASK FORCE presso COLIPA (2003-2004), dei gruppi di lavoro "Stabilità" ed "Efficacia" di UNIPRO, Docente ai corsi RTC- RISERVICE- UNIPRO SERVIZI su stabilità e formulazione (2000-2011), Membro del "Comitato Tecnico" di UNIPRO (dal 2009) e Presidente del "Comitato Tecnico" di UNIPRO (2011-2013).

INFORMAZIONI PER I PARTECIPANTI

Costo per partecipante: € 2.000,00 (duemila/00) più IVA.

Corso a numero chiuso. Numero massimo di partecipanti ammessi: 30.

I partecipanti dovranno inviare alla segreteria SITOX (sitox@segr.it) il loro cv e comunicare il loro livello di esperienza nel campo.

Il pagamento potrà essere effettuato tramite bonifico a:

Società Italiana di Tossicologia

c/c 528 presso il Credito Valtellinese)

IBAN: IT67K0521601621000000000528

Codice BIC: BPCVIT2S

Oppure tramite carta di credito (con pagamento disponibile sul sito SITOX).

I soci SITOX (in regola col versamento delle quote associative) ed i partecipanti di aziende soci sostenitori SITOX avranno diritto al 20% di sconto (se tali aziende invieranno più di 2 partecipanti, lo sconto sarà del 25%).

I partecipanti di aziende associate a Cosmetica Italia avranno uno sconto del 20% (se tali aziende invieranno più di 2 partecipanti, lo sconto sarà del 25%). Nel costo sono comprese le colazioni di lavoro.

Si prega di confermare la partecipazione inviando la scheda debitamente compilata e copia del pagamento effettuato a:

Società Italiana di Tossicologia

Via Giovanni Pascoli, 3 – 20129 Milano (Sede Operativa)

Viale Abruzzi 32 – 20131 Milano (Sede Legale)

Tel. 0229520311 – Fax 02700590939

E-mail: sitox.congressi@segr.it

Saranno accettate le prime **30 iscrizioni**

ATTESTATO

Ai partecipanti che avranno superato con esito positivo l'esame finale del Corso Teorico-pratico di valutazione della sicurezza dei cosmetici alla luce del regolamento 1223/2009 verrà rilasciato un attestato nel quale si dichiara il superamento dell'esame ed una buona conoscenza delle discipline trattate.

**CORSO TEORICO-PRATICO DI VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI COSMETICI ALLA
LUCE DEL REGOLAMENTO 1223/2009**

lunedì 8 febbraio - venerdì 12 febbraio 2016

SCHEDA DI ISCRIZIONE

COGNOME NOME _____

INDIRIZZO _____

CAP _____ CITTÀ _____

TEL._____

E-MAIL _____

Dati per l'intestazione della fattura:

C.F./P.I. _____

Il Dlgs 196/2003 tutela il diritto di privacy sui dati personali raccolti con questa scheda. Finalità: esecuzione dell'evento e relativi servizi offerti e pubblicizzazioni altri eventi SITOX. Diritti dell'interessato esercitabili (art. 7 D.L: 196/2003) scrivendo a SITOX-Viale Abruzzi 32-20131 Milano.

Firma _____