



UNIPRO

Associazione Italiana delle Imprese Cosmetiche

# **CORSO TEORICO-PRATICO DI VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI COSMETICI**

alla luce del regolamento 1223/2009

**Responsabili Scientifici:**

**Corrado L. Galli, Marina Marinovich**



**lunedì 15 aprile – venerdì 19 aprile 2013**

**Centro Didattico Università degli Studi di Milano  
Via Celoria, 20 MILANO**



# ELENCO DOCENTI

## **Emilio Benfenati**

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

## **Francesca Bernacchi**

UNIPRO – Associazione Italiana delle Imprese Cosmetiche, Milano

## **Claudia Bolognesi**

Cancerogenesi Ambientale IRCCS AUO San Martino IST- Istituto Nazionale per la Ricerca sul Cancro, Genova

## **Silvia Boracchi**

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

## **Leonardo Celleno**

Unità Operativa di Dermatologia Complesso Associato Columbus Università Cattolica, Roma

## **Emanuela Corsini**

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

## **Corrado Lodovico Galli**

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

## **Roberto Gorni**

UNIPRO – Associazione Italiana delle Imprese Cosmetiche, Milano

## **Marina Marinovich**

Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di 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

## LUNEDÌ 15 Aprile (9.00 -18.00)

### **Sessione I: Aspetti chiave nella valutazione della sicurezza dei prodotti cosmetici (Parte 1)**

- 9.00 – 9.30:** Registrazione dei partecipanti e *welcome coffee*
- 9.30 – 9.45:** Presentazione del corso
- 9.45 – 10.15:** La valutazione della sicurezza nella legislazione cosmetica (S. Selletti)
- 10.15 – 11.00:** La relazione sulla sicurezza del prodotto cosmetico e le linee guida della Commissione (S. Boracchi)
- 11.00 – 11.30:** Intervallo
- 11.30 – 13.00:** Impatto dei Regolamenti REACH e CLP (F. Bernacchi)
- 13.00 – 14.00:** Pranzo
- 14.00 – 15.45:** Pericolo, rischio, fattori chiave nella valutazione di sicurezza dei prodotti cosmetici (C. L. Galli)
- 15.45 – 16.00:** Domande e discussione
- 16.00 – 17.00:** Gli eventi indesiderabili e gli eventi indesiderabili seri (R. Gorni)
- 17.00 – 18.00:** Studi a complemento della valutazione di sicurezza sul prodotto finito (S. Boracchi)

## MARTEDÌ 16 Aprile (9.00 – 18.00)

### **Sessione II: Aspetti chiave nella valutazione della sicurezza dei prodotti cosmetici (Parte 2)**

- 09.00 – 10.00:** La contaminazione microbiologica e la stabilità dei prodotti cosmetici (S. Boracchi)
- 10.00 – 11.00:** Le proprietà chimico-fisiche delle sostanze, tracce e impurezze, materiali di confezionamento (L. Zappa)
- 11.00 – 11.15:** Intervallo

### **Sessione III: Tossicità locale, fototossicità, allergia**

- 11.15 – 12.00:** Aspetti clinici, eziologici, patogenesi dell'irritazione oculare e cutanea (L. Celleno)
- 12.00 – 13.00:** Allergia cutanea e fototossicità: aspetti clinici, meccanismi, studi su volontari umani, studi su prodotti e ingredienti (L. Celleno)
- 13.00 – 14.00:** Pranzo
- 14.00 – 15.30:** L'applicazione delle BPL in campo cosmetico (E. Testai)

### **Sessione IV: Esercitazione**

- 15.30 – 17.00:** Presentazione e discussione di un *case study* (C. L. Galli)
- 17.00 – 18.00:** Divisione in gruppi ed assegnazione di *case studies*

## MERCOLEDÌ 17 Aprile (9.00 – 18.00)

### Sessione V: **Assorbimento, metabolismo, tossicità acuta e locale**

**9.00 – 10.00:** Assorbimento percutaneo (E. Testai)

**10.00 – 10.45:** Metabolismo (E. Testai)

**10.45 – 11.00:** Intervallo

**11.00 – 12.30:** Metodi per la valutazione della tossicità acuta e locale (E. Corsini)

**12.30 – 13.00:** Domande e discussione

**13.00 – 14.00:** Pranzo

### Sessione VI: **Esercitazione**

**14.00 – 15.30:** Presentazione e discussione di un *case study* (E. Testai)

**15.30 – 16.00:** Domande e discussione

**16.00 – 18.00:** Lavoro sul *case study* assegnato (individuale/gruppi, aula informatica)

## GIOVEDÌ 18 Aprile (9.00 – 18.00)

### Sessione VII: **La tossicità sistemica e la tossicologia genetica**

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

**10.45 – 11.00:** Intervallo

**11.00 – 12.30:** Principi di tossicologia genetica: meccanismi e valutazione (C. Bolognesi)

**12.30 – 13.00:** Domande e discussione

**13.00 – 14.00:** Pranzo

### Sessione VIII: **Esercitazione**

**14.00 – 15.30:** Presentazione e discussione di un *case study* (C. Bolognesi)

**15.30 – 16.00:** Domande e discussione

**16.00 – 18.00:** Lavoro sul *case study* assegnato (individuale/gruppi, aula informatica)

## VENERDÌ 19 Aprile (9.00 – 18.00)

### Sessione IX: **Metodi *in vitro* e *in silico***

**9.00 – 10.45:** Metodi *in vitro* convalidati e in convalida (E. Corsini)

**10.45 – 11.00:** Intervallo

**11.00 – 13.00:** Uso di QSAR e read across per predire proprietà di interesse tossicologico (E. Benfenati)

**13.00 – 14.00:** Pranzo

### Sessione X: **ESAME**

**14.00 – 18.00:** Presentazione e discussione dei *case studies* valutati dai gruppi (C. L. Galli, M. Marinovich)



## 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 33 progetti CE, riguardanti chimica, tossicità e ambiente, di cui 15 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, dove lavora fino al 1994 in qualità di borsista. Nel 1999 consegue il titolo di Dottore di ricerca in Scienza e Tecnologia Cosmetiche presso l'Università degli studi di Siena e quello di Specialista in Scienza e Tecnologia Cosmetiche presso il medesimo ateneo.

Dal 1999 al 2007 è Responsabile scientifico di UNIPRO Servizi srl, la Società di servizi di UNIPRO, Associazione Italiana delle Imprese Cosmetiche di Milano, occupandosi di formazione, valutazione di efficacia e di sicurezza di prodotti cosmetici.

Dal 2008 è Funzionario dell'Area Tecnico-normativa di UNIPRO, dove svolge attività di consulenza normativa alle imprese associate. Partecipa in rappresentanza di Unipro 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 istituzionale tecnico-normativa, partecipando a convegni, congressi, giornate informative. Svolge analoghe attività in vari atenei italiani (Università di Ferrara, Salerno, Padova, Pavia, Siena, Camerino), presso il Ministero della Salute e ASL.



## CLAUDIA BOLOGNESI

La Dr.ssa Bolognesi è laureata in Scienze Biologiche presso l'Università di Genova. È stata assistente incaricato alla Cattedra di Oncologia della Facoltà di Medicina e Chirurgia (Università di Genova).

Dal 1986 al 2003 è stata dirigente responsabile dell'Unità di Valutazione Tossicologica associata al Servizio di Cancerogenesi Chimica (Istituto Nazionale per la Ricerca sul Cancro di Genova). Dal 2003 è direttore della struttura di Cancerogenesi Ambientale dell'IRCCS AUO San Martino IST- Istituto Nazionale per la Ricerca sul Cancro.

Fa parte del progetto collaborativo internazionale sul test del micronucleo nelle popolazioni umane (HUMN). Coordina la standardizzazione ed intercalibrazione della metodica del micronucleo applicata alle cellule esfoliate di mucosa orale. È impegnata nella validazione dell'automatizzazione della lettura dei micronuclei nei linfociti di sangue periferico.

Ha partecipato ed è stata responsabile di progetti di ricerca dell'Unione Europea, del Ministero della Salute, del Ministero del Lavoro e della Regione Liguria. È coinvolta nella valutazione della potenziale genotossicità e cancerogenicità di composti chimici, nell'ambito di Commissioni Nazionali e Internazionali.

È stata membro della Commissione Consultiva Tossicologica Nazionale del Ministero della Sanità dal 1989 al 1997. Dal 2006 al 2012 è stata membro del PPR Panel dell'Autorità Alimentare Europea (EFSA-Parma). Dal 2013 è membro del CEF (Food Contact Materials, Enzymes, Flavouring and Processing Aids) dell'Autorità Alimentare Europea (EFSA).

È esperto della Commissione Consultiva Fitofarmaci del Ministero della Salute.

Dal 2010 fa parte del gruppo regionale per l'applicazione della normativa REACH. È autore di più di 120 pubblicazioni scientifiche su riviste internazionali.





## 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.



## LEONARDO CELLENO

Dal 2007 è Presidente dell'AIDECO.

Dal 2005 è Responsabile dell'Unità Operativa di Dermatologia Complesso Associato Columbus Università Cattolica Roma.

Nel 1995 diventa Ricercatore Universitario per il settore dermatologico presso l'Università Cattolica di Roma. Nominato Presidente del Centro di Ricerche Cosmetologiche, da parte del Rettore della stessa Università.

Nel 1990 ha ricevuto la nomina per un periodo di tre anni, rinnovata nel 1993, di Membro del Comitato Scientifico di Cosmetologia C.E.E.

Nel 1989 ha ricevuto la nomina a coordinatore dell'Unità Operativa del CNR (Fine Chemistry Project II).

Nel 1982 è nominato docente presso La Scuola Diretta a Fini Speciali per Tecnici Cosmetici dell'Università Cattolica di Roma.

Tra il 1982 ed il 1992 ha conseguito la borsa di studio dell'Istituto Giuseppe Toniolo di Studi Superiori, è stato il primo qualificato come specialista in Dermatologia e Venereologia, è stato Assistente presso il Policlinico A. Gemelli e docente nella Scuola di Specializzazione in Dermatologia e Venereologia.

Ha acquisito il titolo di Medico Specialista presso la Clinica di Dermatologia, Università Cattolica di Roma.

Tra il 1980 ed il 1981 è Ricercatore associato presso il Centro Primario di ricerca Regionale dell'Oregon ed ha partecipato al Master al Dipartimento di Dermatologia presso l'Università di Portland nell'Oregon.

È socio della Società Italiana di Dermatologia e Venereologia e membro dell'Associazione Italiana dei Dermatologi Ambulatoriali.

Fa parte del comitato editoriale di numerose riviste ed è membro di associazioni nazionali ed internazionali, ha pubblicato più di 120 articoli sulla dermatologia e cosmetologia in giornali nazionali ed internazionali, è autore di una "Guida alla Dermatologia Cosmetologica". Attualmente svolge attività professionale presso l'Università Cattolica di Roma nel Policlinico Gemelli.



## EMANUELA CORSINI

Professore universitario di seconda fascia.

1987 Laurea a pieni voti 110/110 e lode in Scienze delle Preparazioni Alimentari, Università degli Studi di Milano.

1993 Conseguimento del titolo in dottore in Tossicologia dell'ambiente e dell'alimentazione con discussione della tesi sperimentale "Ruolo del sistema immunitario nella fibrosi sperimentale da Crisotilo asbesto"

1989 - 1992 Ospite ricercatore presso il National Institute of Enviromental Health Sciences, Research Triangle Park, U.S.A., nel Laboratorio di Immunotossicologia diretto dal Dr M.I. Luster.

Nov. 1994 - Feb. 1995 Ospite ricercatore presso la ZENECA-Central Toxicology Laboratory, UK, nel laboratorio di Immunotossicologia diretto dal Prof I. Kimber.

Lug-Ago 1995 Ospite ricercatore presso la Bowman Gray School of Medicine, Winston Salem, NC, USA, dipartimento di Dermatologia e Patologia, nel laboratorio di Basic Dermatology Research diretto dal Dr S.R. Feldman.

1987 - 2004 Borsista del Dipartimento di Scienze Farmacologiche presso il Laboratorio di Tossicologia, diretto dal Prof. Corrado L. Galli.

Ott. 2002 - Idoneità per professore universitario di ruolo di seconda fascia per il settore disciplinare BIO/14 Farmacologia (Università di Parma Decreto Rettorale N. 1875, 21/10/02)

27 Dic. 2004 - Professore universitario di seconda fascia per il settore disciplinare BIO/14 Farmacologia (Afferenza: Dipartimento di Scienze Farmacologiche, Facoltà di Farmacia, Università degli Studi di Milano).



## CORRADO LODOVICO GALLI

Prof. Galli is a full Professor of Toxicology and Director of the Laboratory of Toxicology and the Research Center on Risk Assessment at the University of Milan.

Throughout the years, Prof. Galli's professional studies and career have dynamically contributed both at national and international level to the promotion, continuous development and use of risk assessment using a robust scientific approach and strongly supporting the use of mechanistic toxicology to improve the risk assessment process.

Developing an original research program with emphasis on molecular and cellular mechanism for toxicity, including in vitro toxicology, Prof. Galli has assisted numerous students and professionals in the field by demonstrating how chemicals exposure cause adverse effects under various situations and in certain populations.

His key research area includes exposure to low levels of chemicals in combination with other chemicals and environmental factors (i.e. food additives, food allergens, pesticides, contaminants) using molecular biology state-of-the arts tools (genomics and proteomics) to facilitate research in the prediction of how the chemicals will affect the host.

Author to more than 200 publications, Prof. Galli holds an ERT (European Registered Toxicologist) recognition and serves as Chairman or Scientific Expert in several Italian and EU committees, and many professional societies including EUROTOX, as current President.



## ROBERTO GORNI

Impiegato nel Servizio Tecnico dell'area Tecnico-Normativa di Unipro – Associazione Italiana Industrie Cosmetiche – Milano, fornisce consulenza e supporto alle aziende Associate in campo tecnico-produttivo e legislativo applicati all'ambito della produzione e commercializzazione di prodotti cosmetici; inoltre coordina e assiste i gruppi di lavoro costituiti da tecnici ed imprenditori delle Aziende Associate ad Unipro, 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). È membro della Commissione Tecnica e di gruppi di lavoro della Sottocommissione Prodotti Cosmetici attiva all'interno della Stazione Sperimentale Oli e Grassi di Milano.

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.



## 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 (110/110 con lode - 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.

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" EU-DG Sanco (dal 2004); Esperto ad hoc dell'EFSA (dal 2003); Consulente per il JRC-ECVAM (DG-SANCO).

Autore di oltre 100 pubblicazioni su riviste e capitoli di libri (di cui 73 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.

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 partecipanti di aziende associate ad UNIPRO 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.

I soci SITOX (in regola col versamento delle quote associative) avranno diritto allo stesso sconto applicato ai partecipanti di aziende associate ad UNIPRO.

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

Società Italiana di Tossicologia  
Viale Abruzzi 32 - 20131 Milano  
Tel. 0229520311 - Fax 02700590939  
E-mail: [sitox.congressi@segr.it](mailto: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.





Società Italiana di Tossicologia  
Viale Abruzzi 32 - 20131 Milano  
Tel. 0229520311 - Fax 02700590939  
E-mail: [sitox.congressi@segr.it](mailto:sitox.congressi@segr.it)