



1^e édition

Mardi 18 & Mercredi 19 Octobre 2016

Espace Tête d'Or, Lyon

La Réglementation Biocides En Pratique

Réglementation Biocides : les points clés

Les attentes des autorités de tutelle

Comment s'organiser pour être en conformité

Les clés pour les dépôts de dossiers



Avec la participation

- d'**autorités de tutelle** : ANSES, DGCCRF, DGRP
- d'**industriels** : Colgate Palmolive, Dow, Hypred, Liphatech, ...
- de **fédérations** : ANIA, FIPEC, UIC
- de **cabinets conseil** : ASC, EcoMundo, Fieldfisher, IRM, Lisam

www.congres-biocides.com

Organisateur:

Mardi 18 octobre 2016

Animation des deux journées : Sandra POITOU, Responsable Congrès, abe

9h Réglementation Biocides : points clés, dispositifs nationaux, actualités

- . Review Program, critères d'exclusion et de substitution, substances faible risque, articles traités, ...
- . Focus sur certains dispositifs nationaux : Certibiocides, Simmbad, ...
- . Points d'actualité : transfert des AMM biocides, critères PE, ...

Sylvie DUCHAMP, Chargée de mission biocides, DGPR, **Ministère de l'Environnement, de l'Énergie et de la Mer**

10h Réglementation Biocides : l'autorisation des produits biocides en France

- . Règles européennes : de l'évaluation et de la délivrance des AMM et modalités d'instruction à l'Anses.
- . Demande de 1^e AMM, reconnaissances mutuelles, autorisations mêmes produits, modifications d'AMM, autorisations de l'Union, procédure simplifiée...

Catherine GOURLAY-FRANCÉ, Adjointe à la directrice de l'évaluation des produits réglementés, en charge des biocides, **ANSES**

10h30 Pause

11h00 Bilan des contrôles réalisés par la DGCCRF sur les produits biocides

Delphine RUEL, Chef du bureau des produits industriels (5A) et **Marion AUBERT**, Rédacteur en charge des produits biocides, **DGCCRF**

11h30 Questions/Réponses

12h30 Déjeuner

14h Les lettres d'accès : Partage de données, Négociations,

- . Inclusion dans l'article 95 – Autorisation produits

Koen VAN MALDEGEM, Partner et **Maud GRUNCHARD**, Avocate, **Fieldfisher**

14h30 Période transitoire : diversité des exigences selon les pays européens et conséquences pratiques

Sandrine BUSSON, Responsable des Affaires Réglementaires, **Colgate Palmolive**

15h Comment savoir si on est bien en conformité : la théorie et la pratique industrielle

- . Comment organiser sa veille, les délais, les automatismes à acquérir, ...

Aude CARTON, Chargée d'Affaires Réglementaires, **Lisam Services Télégis**

15h30 Questions/Réponses

16h Pause

16h30 Les règles d'étiquetage des produits biocides et des articles traités

Gérard CHEVILLARD, Responsable Développement Durable et Cadre Réglementaire, **PPG AC**
Claudie MATHIEU, Responsable des Affaires Réglementaires Produits, **FIPEC**

17h00 Les interactions entre le Règlement Biocides et autres réglementations

- . Reach, CLP, autres réglementations sectorielles,
- . **Claudie MATHIEU**, Responsable des Affaires Réglementaires Produits, **FIPEC**
- . **Marie-Hélène LEROY**, Responsable Classification et Etiquetage des produits, **UIC**
- . **Marie LESCOP**, Responsable Sécurité Sanitaire, **Nutrixo**, Groupe de Travail Biocides, **ANIA**

18h00 Questions/Réponses

18h30 Fin de la 1^e journée

18h40 Cocktail

Mercredi 19 octobre 2016

9h Quelle stratégie d'enregistrement pour une substance, un produit ou famille de produits

Rodolphe QUÉROU, Europe Product Stewardship and Regulatory Manager, **Dow Microbial Control**

9h30 Le dépôt d'un dossier produit ou famille de produits : délai, étapes essentielles

. La structure d'un dossier et ses points clés (IUCLID, PAR, SPC, ...)

Sophie AVIRON-VIOLET, Regulatory Affairs, Team leader, **ASC Biocides**

10h Questions / Réponses

10h30 Pause

11h00 Dépôt d'un dossier substance active : Retour d'expérience

. Les points d'attention, les leviers, les écueils, ...

Gabrielle COR, Responsable Equipe Affaires Réglementaires, **Liphatech**

11h30 Comment démontrer les revendications biocides

. Normes et stratégies d'essais, Focus Désinfection

Philippe STROHL, Directeur Scientifique, **Institut de Recherche Microbiologique**

12h Questions/Réponses

12h30 Déjeuner

14h00 Evaluation des risques environnementaux : de la théorie aux conséquences pratiques

Cyril DUROU, Écotoxicologue Senior, **Cehtra**

14h30 Evaluation des risques santé : les points critiques

Gautier VINCENT, Responsable Equipe Tox/EcoTox, **EcoMundo**

15h Pause

15h30 Le Challenge des Distributeurs face au Règlement Biocides

Cécile ROUSSEAU, Consultante Principale, **ERM France**

Stéphane MAZOYER, Directeur Technique, **Quadrime**

16h00 Questions/Réponses

17h00 Fin du Congrès

. *Annulation de la conférence suite à un impératif d'Isabelle Demoment, avec toutes ses excuses. La présentation sera remise aux participants du Congrès Biocides 2016*

Dépôt d'un dossier produit ou famille de produits : Retour d'expérience

Isabelle DEMOMENT, Responsable des Affaires Réglementaires, **Hypred**

* * *

Le Congrès Biocides a pour vocation, clairement pédagogique, de permettre aux participants de mieux comprendre cette réglementation complexe de par son évolutivité, ses conséquences et comment s'organiser pour y faire face.

Public : Le Congrès Biocides s'adresse aux **autorités de tutelle et aux industriels** concernés par les biocides : Fabricants ou Distributeurs de substances actives, Metteurs sur le marché de produits biocides, Cabinets conseils, Laboratoires, ...

Parmi les secteurs représentés :

Désinfection, Détergence, Traitement de l'eau, Insecticides, Anti-nuisibles, Peinture, Protection, Grande Distribution, Santé Animale, ...

Pour vous inscrire dès maintenant : <http://www.congres-biocides.com/s-inscrire.html>