

Formation :

Comprendre le règlement des produits biocides sans être expert

Objectif : permettre aux industriels de **mieux appréhender les obligations liées au Règlement Biocides Européen (EC) n°528/2012**, afin d'être en capacité d'anticiper sereinement les **échéances réglementaires** relatives à l'approbation des **substances actives** et à l'autorisation des **produits biocides**, et de **budgetiser leurs démarches**.

Public visé : Direction, Service réglementaire, Expert, HSE, marketing,....

Date : **Mardi 4 novembre 2025 de 9h30 à 17h30.**

Durée de la formation : **6H30**

Type de formation : formation en présentiel avec retransmission en direct sur Teams (merci de préciser l'option choisie sur le bulletin d'inscription)

Lieu : 14 rue de la République, Diamant A, 92800 Puteaux

Tarif :

✓ **Adhérent** France Chimie IDF / France Chimie Centre-Val de Loire / AFINEGE : **600 € HT**

✓ **Non adhérent** France Chimie IDF / France Chimie Centre-Val de Loire / AFINEGE : **750 € HT**

Déjeuners inclus.

Financement : Certification QUALIOPI offre la possibilité du financement par OPCA/ OPCO.

Prérequis : Aucun.

Modalités d'évaluation des acquis :

Cas pratiques, quizz et restitutions orales demandées aux stagiaires lors de la formation.

INTERVENANT

Thomas LEOPOLD – Toxicologue - ATOUT CHIMIE

PROGRAMME

I. Contexte du règlement des produits biocides européen (RPB)

- Champ d'application, définitions et produits frontières
- Rôle de la Commission Européenne, de l'ECHA et des Etats-Membres
- REACH & CLP, les liens avec le RPB, l'étiquetage

II. Processus et mise en œuvre du RPB

- Approbation des substances actives (SA)
- Autorisation des produits biocides (avant et après l'approbation des SA)
- Liste des fournisseurs approuvés (article 95)
- Equivalence technique
- Cas spécifiques : introduction aux notions d'articles traités et de SA générées in-situ
- Synthèse et bilan, définition d'une stratégie de commercialisation

III. Approfondissement de thématiques (à la carte)

- Partage des coûts et des données
- Sources d'information
- Quelles obligations selon son statut ?
- Cas pratiques – stratégie d'autorisation de produits biocides
- Spécificité des autorisations de produits à base de SA générées in-situ
- Principales étapes d'un dossier d'autorisation de l'Union
- Elaboration d'une famille de produits biocides
- Autorisations en période transitoire
- Introduction aux critères d'identification des perturbateurs endocriniens
- Articles traités en pratique