

Symposium

„EU Kosmetikverordnung: Welche Folgen hat ein Vermarktungsverbot ab 2013 für Inhaltsstoffe, die im Tierversuch getestet wurden?“

17. November 2011

Tagungsstätte: Abion Spreebogen Waterside Hotel,
Alt Moabit 99, D-10559 Berlin

Veranstalter: GD Gesellschaft für Dermopharmazie e. V.

Organisation: ID-Institute for Dermopharmacy GmbH, Köln

Wissenschaftlicher Tagungsleiter:
Professor Dr. Horst Spielmann, Berlin

Programm

09:15 - 17:10 Uhr

09:15 - 09:30 Uhr

Eröffnung, Grußworte und Einführung

Dr. Joachim Kresken, Viersen – Vorsitzender der GD

Prof. Dr. Horst Spielmann, Berlin – Wissenschaftlicher Tagungsleiter

09:30 - 12:30 Uhr

Teil 1: Konsequenzen eines Vermarktungsverbotes aus verschiedener Sicht

Vorsitz: Dr. Erich Leitner, Bruck/Mur (Österreich)
Dr. Hans Udo Krächter, Düsseldorf

09:30 - 10:00 Uhr

Konsequenzen eines Vermarktungsverbotes aus der Sicht von COLIPA

Dr. Horst Wenck (COLIPA Chair SPT Alternatives to Animal Testing), Hamburg

10:00 - 10:30 Uhr

Konsequenzen eines Vermarktungsverbotes aus juristischer Sicht
RA Dr. Andreas Reinhart (Sozietät Meyer Meisterernst), München

10:30 - 11:00 Uhr Kaffeepause

11:00 - 11:30 Uhr

Konsequenzen aus der Sicht eines Herstellers von Inhaltsstoffen von Kosmetika

Dr. Tzutzy Ramirez Hernandez (BASF SE), Ludwigshafen

11:30 - 12:00 Uhr

Konsequenzen aus der Sicht einer forschenden, internationalen Kosmetikfirma

Dr. Dirk Petersohn (Henkel AG & Co. KGaA), Düsseldorf

12:00 - 12:30 Uhr

Konsequenzen aus der Sicht eines Sicherheitsbewerter für mittelständische Kosmetikunternehmen

Dr. Lutz-Michael Lautenbacher, (Sachverständigenbüro Dr. Lautenbacher GmbH), Gräfelfing

12:30 - 13:30 Uhr Mittagspause

13:30 - 15:00 Uhr

Teil 2: Sicherheitstoxikologische Prüfungen ohne Tierversuche

Vorsitz: Dr. Werner Schuh, Düsseldorf

Prof. Dr. Monika Schäfer-Korting, Berlin

13:30 - 14:00 Uhr

Alternativmethoden für die toxikologische Prüfung von Kosmetika 2013: Position von EFfCI-Experten

Dorothea Eigler, EFfCI (European Federation for Cosmetic Ingredients), Brüssel

14:00 - 14:30 Uhr

Vermarktungsverbot 2013: Position der Europäischen Tierschutzverbände

Roman Kolar, Akademie für Tierschutz, Neubiberg

14:30 - 15:00 Uhr

Das Globally Harmonized System (GHS) für die Einstufung und Kennzeichnung von hautreizenden und -ätzenden Stoffen und Produkten mit menschlichen Epidermismodellen

Dr. Manfred Liebsch, ZEBET im BfR, Berlin

15:00 - 15:30 Uhr Kaffeepause

15:30 - 17:00 Uhr

Teil 3: Neue Entwicklungen

Vorsitz: Prof. Dr. Hans Christian Korting, München
Prof. Dr. Horst Spielmann, Berlin

15:30 - 16:00 Uhr

Development and validation of reconstructed human cornea models for eye irritation testing

Dr. Helena Kandarova, MatTek, Bratislava

16:00 - 16:30 Uhr

Entwicklung von Krankheitsmodellen mit Hilfe menschlicher Hautmodelle

Prof. Dr. Monika Schäfer-Korting, FU-Berlin, Berlin

16:30 - 17:00

Bleibende Aufgaben und ihre Lösungswege: Toxikologie-Forschung in der EU und den USA

Prof. Dr. Horst Spielmann, EU FP/Project AXLR8 & FU Berlin, Berlin

17:00 - 17:10

Schlusswort

Prof. Dr. Hans Christian Korting, München

