



ETUDE DE RISQUE SANITAIRE

Comment faire d'une obligation réglementaire un outil d'aide à la décision environnementale

**Vendredi 15 Juin 2012
A Marseille**

OBJECTIFS

Avoir les outils pour s'assurer que l'EQRS soit réalisée dans les règles de l'art
Mieux se comprendre avec les experts et l'administration
Donner les grandes lignes et les principales notions d'une évaluation des risques sanitaires
Préciser les points fondamentaux dans la conduite d'une EQRS
Mettre en place son plan de réduction des émissions à partir de l'EQRS

FORMATION DISPENSEE PAR

Le BURGEAP, la DREAL PACA, INEOS

PUBLIC CONCERNE

Les exploitants, inspecteurs des installations classées, responsables environnement et ingénieurs conseils

SUPPORT DE COURS

Un document de support sera remis aux participants

LIEU DE LA FORMATION

Marseille, Palais de la Bourse, 13001.

RENSEIGNEMENTS ET INSCRIPTIONS

Association Environnement-Industrie
35 rue Sainte-Victoire, BP 21856 - 13221 Marseille cedex 01
Tél : 04 91 13 86 32 / Fax: 04 91 13 86 19 / Mail: contact@environnement-industrie.com
Site : www.environnement-industrie.com
Enregistré sous le numéro 93131291313» auprès de la DRTEFP*

*Cet enregistrement ne vaut pas agrément de l'état.



PROGRAMME

9H00 : ACCUEIL DES PARTICIPANTS

9H30 : L'ÉVALUATION QUANTITATIVE DES RISQUES SANITAIRES

Qu'est-ce qu'une EQRS?

- Quels sont les objectifs des EQRS réalisées à différentes étapes d'un projet (outil de réflexion, de gestion, étape réglementaire) ?
- Quelles sont les informations nécessaires à la réalisation d'une EQRS ?
- Quel est le rôle des industriels dans la fourniture et la validation des données de base

Le **schéma conceptuel** : outil clé de l'évaluation des risques sanitaires : Comment le définir ?

- Identification et caractérisation de la **source** (critères de sélection des sources et des substances)
- Identification et caractérisation des vecteurs de transfert et des cibles
- Identification et caractérisation des cibles

Les **étapes** d'une EQRS :

- Identification des dangers - Recensement et choix de relations doses - réponses (notion de toxicologie : définitions à seuil/sans seuil, VTR, ERU, RFD, RFC)
- Evaluation des expositions (paramètres clés de ces évaluations, terminologie DJE, CI) : de la modélisation à la métrologie.
- Caractérisation du risque théorique et paramètres majeurs des incertitudes (terminologie QD, IR, ERI, etc.)
- Utilisation des résultats obtenus

12H30 : PAUSE DEJEUNER

14H00 : SYNTHÈSE DES ÉLÉMENTS DE LA MATINÉE :

Les points clés de ces études de type EQRS (quel niveau de détail pour quel résultat ?)

Quelles solutions en cas de calculs de risques inacceptables ? Orientation sur les paramètres de l'évaluation ou les mesures de gestion possibles.

15H00 : RETOUR D'EXPERIENCE D'UN INDUSTRIEL

Intérêt de la prise en compte de ces études dans la problématique générale du risque sanitaire : prise en compte plus large de sources liées aux activités humaines ;

Intérêt de réaliser des campagnes de mesures préliminaires et/ou spécifiques pour ne pas tomber dans la pénalisation systématique des hypothèses du calcul de risque ;

Comment utiliser les résultats pour hiérarchiser les actions en fonction du risque.

Comment s'appuyer sur les résultats pour étayer les choix et actions prioritaires à la DG

16H00 : TMOIGNAGE DE LA DREAL

Comment ces études sont prises en compte par le gestionnaire du risque

Intérêt des études multi sites.

Conclusion

17H00 QUESTIONS/REPNSES

17H30 : CLOTURE DE LA JOURNÉE