



Az Európai Unió
Tanácsa

Brüsszel, 2018. december 6.
(OR. en)

15271/18

Intézményközi referenciaszám:
2018/0081(COD)

SOC 768
EMPL 574
SAN 457
IA 412
CODEC 2252

FELJEGYZÉS

Küldi:	a Tanács Főtitkársága
Címzett:	a Tanács
Biz. dok. sz.:	7733/18 + ADD 1 - COM(2018) 171 final
Tárgy:	Javaslat – AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS IRÁNYELVE a munkájuk során rákkeltő anyagokkal és mutagénekkal kapcsolatos kockázatoknak kitett munkavállalók védelméről szóló 2004/37/EK irányelv módosításáról – az Egyesült Királyság, Finnország, Franciaország, Hollandia, Litvánia, Olaszország és Szlovákia együttes nyilatkozata

Mellékelten továbbítjuk a delegációk részére az Egyesült Királyságnak, Finnországnak, Franciaországnak, Hollandiának, Litvániának, Olaszországnak és Szlovákiának a Tanács jegyzőkönyvében rögzítendő együttes nyilatkozatát.

*Az Egyesült Királyság, Finnország, Franciaország, Hollandia, Litvánia, Olaszország és
Szlovákia együttes nyilatkozata*

Javaslat – AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS IRÁNYELVE

**a munkájuk során rákkeltő anyagokkal és mutagénekkel kapcsolatos kockázatoknak kitett
munkavállalók védelméről szóló 2004/37/EK irányelv módosításáról (harmadik módosítási
javaslat)**

Az Egyesült Királyság, Finnország, Franciaország, Hollandia, Litvánia, Olaszország és Szlovákia támogat minden olyan intézkedést, amely a munkavállalók biztonságának és egészségének javítását célozza. Az Egyesült Királyság, Finnország, Franciaország, Hollandia, Litvánia, Olaszország és Szlovákia ebben a szellemben támogatja az elnökségnek a 2004/37/EK irányelv felülvizsgálatára vonatkozó megbízatását.

Az Egyesült Királyság, Finnország, Franciaország, Hollandia, Litvánia, Olaszország és Szlovákia azonban sajnálatát fejezi ki azzal kapcsolatban, hogy az általános megközelítésből kikerült a foglalkozási vegyianyag-expozíciós határértékekkel foglalkozó tudományos bizottság (SCOEL), valamint a munkahelyi biztonsági és egészségvédelmi tanácsadó bizottság (ACSH) által javasolt azon alternatíva, amely többek között magában foglalja a kadmiumvegyületek kiegészítő jellegű biomonitoringját.

A biomonitoring használatán alapuló említett alternatíva az egészségügyi vizsgálatok pontosabb ellenőrzése révén változatlan mértékű védelmet biztosítana a munkavállalóknak, ugyanakkor csökkentené az alternatívát igénybe venni kívánó tagállamokban működő vállalatokat érintő technikai korlátokat. Következésképpen az európai jogszabályokban adott esetben jobban figyelembe kellene venni ezt az alternatívát.