

Bruselj, 25. februar 2022  
(OR. fr)

---

**Medinstitucionalna zadeva:**  
**2020/0262(COD)**

---

**6445/22**  
**ADD 1**

**CODEC 194**  
**SOC 95**  
**EMPL 61**  
**SAN 108**

**DOPIS O TOČKI POD „I/A“**

|              |                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Pošiljatelj: | Generalni sekretariat Sveta                                                                                                                                                                                                                                                           |
| Prejemnik:   | Odbor stalnih predstavnikov/Svet                                                                                                                                                                                                                                                      |
| Zadeva:      | <p>Predlog DIREKTIVE EVROPSKEGA PARLAMENTA IN SVETA o spremembi Direktive 2004/37/ES o varovanju delavcev pred nevarnostmi zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (<b>prva obravnava</b>)</p> <p>– sprejetje zakonodajnega akta</p> <p>= skupna izjava</p> |

**Skupna izjava Evropskega parlamenta in Sveta o področju uporabe Direktive 2004/37/ES**

Evropski parlament in Svet se strinjata, da nevarna zdravila, ki vsebujejo eno ali več snovi, ki izpolnjujejo merila za razvrstitev kot rakotvorne snovi (kategorija 1A ali 1B), mutagene snovi (kategorija 1A ali 1B) ali snovi, strupene za razmnoževanje (kategorija 1A ali 1B), v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008, spadajo na področje uporabe Direktive 2004/37/ES. Za nevarna zdravila se zato uporabljajo vse zahteve iz Direktive 2004/37/ES.