



Rada
Evropské unie

Brusel 25. února 2022
(OR. fr, en)

Interinstitucionální spis:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 1

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

POZNÁMKA K BODU „I/A“

Odesílatel:	Generální sekretariát Rady
Příjemce:	Výbor stálých zástupců / Rada
Předmět:	Návrh SMĚRNICE EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY, kterým se mění směrnice 2004/37/ES o ochraně zaměstnanců před riziky spojenými s expozicí karcinogenům nebo mutagenům při práci (první čtení) - přijetí legislativního aktu = prohlášení

Prohlášení Komise – nebezpečné léčivé přípravky

Komise zdůrazňuje, že je důležité chránit zaměstnance před nepříznivými zdravotními účinky, které může mít expozice některým nebezpečným léčivým přípravkům na pracovišti.

V tomto ohledu se uznává, že některé nebezpečné léčivé přípravky, které obsahují jednu nebo několik látek splňujících kritéria pro klasifikaci jako látka karcinogenní (kategorie 1A nebo 1B), mutagenní (kategorie 1A nebo 1B) nebo toxická pro reprodukci (kategorie 1A nebo 1B) v souladu s nařízením (ES) č. 1272/2008, spadají do oblasti působnosti směrnice 2004/37/ES.

Prohlášení Komise – akční plán a legislativní návrhy

Povinnosti uložené Komisi v novém článku 18A ohledně předložení akčního plánu a předložení legislativního návrhu nemohou být v rozporu s institucionálními výsadami Komise a jejím právem podnětu, které vyplývají ze Smluv.

Nový článek 18A odkazuje na článek 16 směrnice 2004/37/ES, který stanoví povinnost stanovit na základě dostupných informací včetně vědeckých a technických údajů limitní hodnoty pro všechny uvedené látky, u nichž je to možné. Při provádění tohoto ustanovení má Komise rovněž předložit akční plán, o kterém je řeč v novém článku 18A. Pro účely transparentnosti bude tento akční plán zahrnovat seznam dalších 25 nových nebo revidovaných látek, které mají být vědecky vyhodnoceny. Hodnocení uvedených látek bude součástí zavedeného postupu pro přípravu nových legislativních návrhů v řádné lhůtě, který zahrnuje konzultaci se sociálními partnery, stanovisko Poradního výboru pro bezpečnost a ochranu zdraví při práci a posouzení dopadů.

Prohlášení Rakouska, Bulharska, Kypru, Estonska, Německa, Maďarska, Irsku, Lotyšska, Litvy, Lucemburska, Slovenska, Dánska, Rumunska

Rakousko, Bulharsko, Kypr, Estonsko, Německo, Maďarsko, Irsko, Lotyšsko, Litva, Lucembursko, Slovensko, Dánsko, Rumunsko podporují veškerá opatření ke zvýšení bezpečnosti a ochrany zdraví pracovníků. V této souvislosti vítají pokrok, jehož bylo dosaženo nejen stanovením nových a přísnějších limitních hodnot pro karcinogeny, ale také rozšířením oblasti působnosti směrnice na reprotoxické látky.

Je však politováníhodné, že takto zásadní změny byly provedeny bez zapojení Poradního výboru pro bezpečnost a ochranu zdraví při práci. Bylo by žádoucí podrobně analyzovat, který článek nebo ustanovení by se měly uplatnit na reprotoxické látky, a které nikoli. To se týká zejména minimálních požadavků na zdravotní dohled.