



Βρυξέλλες, 25 Φεβρουαρίου 2022  
(OR. fr, en)

---

---

Διοργανικός φάκελος:  
2020/0262(COD)

---

---

6445/22  
ADD 2 REV 1

CODEC 194  
SOC 95  
EMPL 61  
SAN 108

### ΣΗΜΕΙΩΜΑ ΣΗΜΕΙΟΥ «I/A»

---

Αποστολέας:	Γενική Γραμματεία του Συμβουλίου
Αποδέκτης:	Επιτροπή των Μονίμων Αντιπροσώπων / Συμβούλιο
Θέμα:	Πρόταση ΟΔΗΓΙΑΣ ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ για την τροποποίηση της οδηγίας 2004/37/EK σχετικά με την προστασία των εργαζομένων από τους κινδύνους που συνδέονται με την έκθεση σε καρκινογόνους ή μεταλλαξιογόνους παράγοντες κατά την εργασία ( <b>πρώτη ανάγνωση</b> ) - Έκδοση της νομοθετικής πράξης = Δηλώσεις

---

### Δήλωση της Επιτροπής – Επικίνδυνα φάρμακα

Η Επιτροπή τονίζει τη σημασία της προστασίας των εργαζομένων από τις δυσμενείς επιπτώσεις στην υγεία που μπορεί να έχει η επαγγελματική έκθεση σε ορισμένα επικίνδυνα φάρμακα.

Στο πλαίσιο αυτό, αναγνωρίζεται ότι ορισμένα επικίνδυνα φάρμακα τα οποία περιέχουν μία ή περισσότερες ουσίες που πληρούν τα κριτήρια ταξινόμησης ως καρκινογόνες (κατηγορίες 1A ή 1B), μεταλλαξιογόνες (κατηγορίες 1A ή 1B) ή τοξικές για την αναπαραγωγή (κατηγορίες 1A ή 1B) σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 εμπίπτουν στο πεδίο εφαρμογής της οδηγίας 2004/37/EK.

## Δήλωση της Επιτροπής – Σχέδιο δράσης και νομοθετικές προτάσεις

Οι υποχρεώσεις που επιβάλλονται στην Επιτροπή στο τρίτο εδάφιο του άρθρου 18α όσον αφορά την υποβολή σχεδίου δράσης και την υποβολή νομοθετικής πρότασης δεν θα πρέπει να αντιβαίνουν στα θεσμικά προνόμια και στο δικαίωμα πρωτοβουλίας της Επιτροπής που απορρέει άμεσα από τις Συνθήκες.

Το τρίτο εδάφιο του άρθρου 18α παραπέμπει στο άρθρο 16 της οδηγίας 2004/37/ΕΚ, το οποίο προβλέπει την υποχρέωση καθορισμού οριακών τιμών βάσει των διαθέσιμων πληροφοριών, συμπεριλαμβανομένων των επιστημονικών και τεχνικών δεδομένων, για όλες τις ουσίες για τις οποίες αυτό είναι δυνατό. Στο πλαίσιο της εφαρμογής της διάταξης αυτής, η Επιτροπή καλείται επίσης να υποβάλει το σχέδιο δράσης που αναφέρεται στο τρίτο εδάφιο του άρθρου 18α. Για λόγους διαφάνειας, το εν λόγω σχέδιο δράσης θα συνίσταται στην καταχώριση σε κατάλογο των επόμενων 25 νέων ή αναθεωρημένων ουσιών που θα αξιολογηθούν επιστημονικά. Οι αξιολογήσεις των καταχωρισμένων ουσιών θα αποτελέσουν μέρος της καθιερωμένης διαδικασίας, συμπεριλαμβανομένης της διαβούλευσης με τους κοινωνικούς εταίρους, της γνωμοδότησης της ACSH (Συμβουλευτική Επιτροπή για την Ασφάλεια και την Υγεία στον Χώρο Εργασίας) και της εκτίμησης επιπτώσεων για την κατάρτιση των αναγκαίων νομοθετικών προτάσεων σε εύθετο χρόνο.

### **Δήλωση της Αυστρίας, της Βουλγαρίας, της Γερμανίας, της Δανίας, της Εσθονίας, της Ιρλανδίας, της Κύπρου, της Λετονίας, της Λιθουανίας, του Λουξεμβούργου, της Ουγγαρίας, της Ρουμανίας και της Σλοβακίας**

Η Αυστρία, η Βουλγαρία, η Γερμανία, η Δανία, η Εσθονία, η Ιρλανδία, η Κύπρος, η Λετονία, η Λιθουανία, το Λουξεμβούργο, η Ουγγαρία, η Ρουμανία και η Σλοβακία υποστηρίζουν κάθε μέτρο που προάγει την ασφάλεια και την υγεία των εργαζομένων. Στο πλαίσιο αυτό, επικροτείται η πρόοδος που έχει σημειωθεί όχι μόνο ως προς τον καθορισμό νέων και αυστηρότερων οριακών τιμών για τους καρκινογόνους παράγοντες, αλλά και ως προς την επέκταση του πεδίου εφαρμογής της οδηγίας στις τοξικές για την αναπαραγωγή ουσίες.

Ωστόσο, είναι λυπηρό το ότι πραγματοποιήθηκαν τέτοιες ουσιαστικές αλλαγές χωρίς τη συμμετοχή της συμβουλευτικής επιτροπής για την ασφάλεια και την υγεία στον χώρο εργασίας. Θα ήταν επιθυμητό να αναλυθεί λεπτομερώς ποιο άρθρο ή διάταξη θα πρέπει να εφαρμόζεται ή να μην εφαρμόζεται στις τοξικές για την αναπαραγωγή ουσίες. Αυτό αφορά ιδίως τις ελάχιστες απαιτήσεις για την επίβλεψη της υγείας.