



Brussell, 25 ta' Frar 2022
(OR. fr, en)

Fajl Interistituzzjonali:
2020/0262(COD)

6445/22
ADD 2 REV 1

CODEC 194
SOC 95
EMPL 61
SAN 108

NOTA PUNT "I/A"

minn:	Segretarjat Ġenerali tal-Kunsill
lil:	Kumitat tar-Rappreżentanti Permanenti/Kunsill
Sugġett:	Proposta għal DIRETTIVA TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL li temenda d-Direttiva 2004/37/KE dwar il-protezzjoni tal-ħaddiema minn riskji relatati mal-espożizzjoni għal karċinoġeni jew mutaġeni fuq il-post tax-xogħol (I-ewwel qari) - Adozzjoni tal-att leġiżlattiv = Dikjarazzjonijiet

Dikjarazzjoni tal-Kummissjoni - Prodotti mediċinali perikolużi

Il-Kummissjoni tenfasizza l-importanza li l-ħaddiema jiġu protetti mill-effetti negattivi fuq is-saħħa li jista' jkollha l-espożizzjoni okkupazzjonali għal ċerti prodotti mediċinali perikolużi.

F'dan ir-rigward, huwa rikonoxxut li ċerti prodotti mediċinali perikolużi li fihom sustanza waħda jew aktar li jissodisfaw il-kriterji għall-klassifikazzjoni bħala karċinoġeniċi (kategoriji 1A jew 1B), mutaġeniċi (kategoriji 1A jew 1B) jew reprotossiċi (kategoriji 1A jew 1B) skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, jaqgħu fil-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 2004/37/KE.

Dikjarazzjoni tal-Kummissjoni – Pjan ta' azzjoni u proposti legiżlattivi

L-obbligi imposti fuq il-Kummissjoni fl-Artikolu 18(a) ġdid rigward il-preżentazzjoni ta' pjan ta' azzjoni u l-preżentazzjoni ta' proposta legiżlattiva ma jistgħux imorru kontra l-prerogattivi istituzzjonali tal-Kummissjoni u d-dritt ta' inizjattiva tagħha li jirriżulta direttament mit-trattati.

L-Artikolu 18A (ġdid) jirreferi għall-Artikolu 16 tad-Direttiva 2004/37/KE, li jistabbilixxi obbligu li jiġu stabbiliti valuri ta' limitu abbażi tal-informazzjoni disponibbli, inkluża data xjentifika u teknika, fir-rigward ta' dawk is-sustanzi kollha li għalihom dan huwa possibbli. Fl-implimentazzjoni ta' din id-dispożizzjoni, il-Kummissjoni hija mistiedna wkoll tippreżenta l-pjan ta' azzjoni msemmi fl-Artikolu 18A (ġdid). Għal raġunijiet ta' trasparenza, dan il-pjan ta' azzjoni se jikkonsisti f'elenkar tal-25 sustanza ġdida jew riveduta li jmiss li għandhom jiġu evalwati xjentifikament. L-evalwazzjonijiet tas-sustanzi elenkati se jiffurmaw parti mill-proċedura stabbilita inkluża l-konsultazzjoni tas-sħab soċjali, l-opinjoni tal-ACSH u l-valutazzjoni tal-impatt li thejji kwalunkwe proposta legiżlattiva meħtieġa fi żmien dovut.

Dikjarazzjoni mill-Awstrija, il-Bulgarija, Ċipru, l-Estonja, il-Ġermanja, l-Ungerija, l-Irlanda, il-Latvja, il-Litwanja, il-Lussemburgu, is-Slovakkja, id-Danimarka u r-Rumanija

L-Awstrija, il-Bulgarija, Ċipru, l-Estonja, il-Ġermanja, l-Ungerija, l-Irlanda, il-Latvja, il-Litwanja, il-Lussemburgu, is-Slovakkja, id-Danimarka u r-Rumanija jappoġġaw kwalunkwe miżura biex tiżdied is-sigurtà u s-saħħa tal-ħaddiema. F'dan il-kuntest, jintlaqa' l-progress li sar mhux biss fl-istabbiliment ta' valuri limitu ġodda u aktar stretti għall-karċinoġeni iżda wkoll fl-estensjoni tal-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva għas-sustanzi tossiċi għar-riproduzzjoni.

Madankollu, huwa ta' dispjaċir li tali bidliet sostanzjali saru mingħajr l-involvement tal-Kumitat Konsultattiv għas-Sigurtà u s-Saħħa fuq il-Post tax-Xogħol. Kienet tkun haġa tajba li jiġi analizzat fid-dettall liema artikoli jew dispożizzjonijiet għandhom japplikaw jew le għas-sustanzi tossiċi għar-riproduzzjoni. Dan jikkonċerna b'mod partikolari r-rekwiżiti minimi fir-rigward tas-sorveljanza tas-saħħa.