



Съвет на  
Европейския съюз

Брюксел, 1 март 2022 г.  
(OR. en)

---

---

Междуетноститутуционално досие:  
2020/0262(COD)

---

---

6445/22  
ADD 2 REV 2

CODEC 194  
SOC 95  
EMPL 61  
SAN 108

#### БЕЛЕЖКА ПО ТОЧКИ I/A

---

От:	Генералния секретариат на Съвета
До:	Комитета на постоянните представители/Съвета
Относно:	Предложение за ДИРЕКТИВА НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА за изменение на Директива 2004/37/ЕО относно защитата на работниците от рискове, свързани с експозицията на канцерогени или мутагени по време на работа ( <b>първо четене</b> ). - Приемане на законодателния акт - Изявления

---

#### Изявление на Комисията – Опасни лекарствени продукти

Комисията подчертава значението на защитата на работниците от неблагоприятните последици за здравето, които професионалната експозиция на определени опасни лекарствени продукти може да окаже.

Във връзка с това се признава, че определени опасни лекарствени продукти, които съдържат едно или няколко вещества, отговарящи на критериите за класификация като канцерогенни (категории 1А или 1В), мутагенни (категории 1А или 1В) или токсични за репродукцията (категории 1А или 1В) в съответствие с Регламент (ЕО) № 1272/2008, попадат в обхвата на Директива 2004/37/ЕО.

## **Изявление на Комисията – План за действие и законодателни предложения**

Задълженията, наложени на Комисията в член 18а, трета алинея по отношение на представянето на план за действие и представянето на законодателно предложение, не могат да противоречат на институционалните прерогативи на Комисията и правото ѝ на инициатива, произтичащо пряко от Договорите.

Член 18а, трета алинея се позовава на член 16 от Директива 2004/37/ЕО, в който се установява задължение за определяне на гранични стойности въз основа на наличната информация, включително научни и технически данни, по отношение на всички вещества, за които това е възможно. При прилагането на тази разпоредба Комисията се приканва също така да представи плана за действие, посочен в член 18а, трета алинея. От съображения за прозрачност този план за действие ще се състои от списък със следващите 25 нови или преразгледани вещества, които ще бъдат научно оценени. Оценките на включените в списъка вещества ще бъдат част от установената процедура, включително консултации със социалните партньори, становището на ККБЗРМ и оценката на въздействието за своевременно изготвяне на всички необходими законодателни предложения.

## **Изявление на Австрия, България, Кипър, Естония, Германия, Унгария, Ирландия, Латвия, Литва, Люксембург, Словакия, Дания, Румъния и Португалия**

Австрия, България, Кипър, Естония, Германия, Унгария, Ирландия, Латвия, Литва, Люксембург, Словакия, Дания, Румъния и Португалия подкрепят всяка мярка за повишаване на безопасността и здравето на работниците. Във връзка с това се приветства напредъкът, постигнат не само при определянето на нови и по-строги гранични стойности за канцерогените, но и при разширяването на обхвата на директивата, така че да включва токсичните за репродукцията вещества.

За съжаление обаче тези съществени промени бяха направени без участието на Консултативния комитет за безопасност и здраве на работното място. За предпочитане щеше да бъде да се анализира подробно кой член или разпоредба следва да се прилага или да не се прилага за токсичните за репродукцията вещества. Това се отнася по-специално за минималните изисквания за наблюдение на здравето.